Einführung in die Computergrafik

Johannes Riesterer

31. Oktober 2015

© Johannes Riesterer Vervielfältigung nur mit ausdrücklicher Erlaubnis des Autors

Vorwort

Inhaltsverzeichnis

1	Mathematische Werkzeuge 5				
	1.1	Lineare Algebra	5		
		1.1.1 Vektoren und Matrizen	5		
	1.2	Affiner Raum und affine Abbildungen	13		
		1.2.1 Homogene Koordinaten und Projektionen	15		
2	Kui	rven, Flächen und Netze	16		
	2.1	Polygone, Netze und Elemente der diskreten Geometrie	17		
	2.2	Datenstrukturen	24		
		2.2.1 Subdivision	25		
	2.3	Modellierung	25		
		2.3.1 Parameterdarstellungen	25		
		2.3.2 Bezier Kurven und Flächen	27		
	2.4	Labor	32		
3	Ech	tzeitvisualisierung und OpenGL	32		
•	3.1	Geschichte	32		
	3.2	GL-Pipeline	32		
	3.3	Lokale Beleuchtungsmodelle	32		
	0.0	3.3.1 Ideale Reflexionen und Lichtbrechungen	32		
		3.3.2 Lambert Modell	32		
		3.3.3 Phong Modell	32		
	3.4	Texturen und UV-Mapping	32		
	3.5	Shaderprogrammierung und standard Algorithmen	32		
	0.0	3.5.1 Syntax und Funktionsumfang	32		
		3.5.2 Flat shading	32		
		3.5.3 Phong shading	32		
		3.5.4 Bumpmapping	32		
		3.5.5 Displacement mapping	32		
		3.5.6 Shadowmap	32		
	3.6	Labor	32		
		3.6.1 WebGL	32		
4	Ray	rtracing	32		
•	4.1	Farbwahrnehmung und Farbmodelle	32		
	4.2	Globale Beleuchtungsmodelle und Rendergleichung	32		
	4.3	Raycasting	32		
	1.0	4.3.1 "Klassisches" Raytracing	32		
		4.3.2 Monte Carlo Integration und Pathtracing	32		
		4.3.3 Datenstrukturen für Bereichsabfragen	32		
	4.4	Raymarching	32		
	4.5	Labor	32		
	_,,	4.5.1 Blender	32		
		4.5.2 Echtzeitfähiges Raymarching in WebGL	32		
			~ -		

5	Animation und Simulation						
	5.1	Keyframe Animation	32				
	5.2	Partikelsysteme	32				
	5.3	Elemente der Kollisionserkennung	32				
	5.4	Labor	32				
Tabellenverzeichnis							
Abbildungsverzeichnis							

1 Mathematische Werkzeuge

1.1 Lineare Algebra

1.1.1 Vektoren und Matrizen

Wir wollen zunächst den Vektorraum \mathbb{R}^n einführen. Hierbei ist n eigentlich immer 2,3 oder 4. Zunächst ist der \mathbb{R}^n eine Menge, nämlich die Menge der n-dimensionalen Vektoren

$$\mathbb{R}^n := \left\{ \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} \middle| x_1, x_2, \dots, x_n \in \mathbb{R} \right\}.$$

Auf dieser Menge der Vektoren definiert man die Addition

$$+: \mathbb{R}^n \times \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^n$$

$$\begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} y_1 \\ y_2 \\ \vdots \\ y_n \end{pmatrix} := \begin{pmatrix} x_1 + y_1 \\ x_2 + y_2 \\ \vdots \\ x_n + y_n \end{pmatrix}$$

und die sogenannte Skalarmultiplikation

$$\cdot: \mathbb{R} \times \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^n$$

$$\lambda \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} := \begin{pmatrix} \lambda \cdot x_1 \\ \lambda \cdot x_2 \\ \vdots \\ \lambda \cdot x_n \end{pmatrix} .$$

Das Element $\lambda \in \mathbb{R}$ nennt man auch Skalar.

Definition 1. Der Vektorraum \mathbb{R}^n ist das Tripel $(\mathbb{R}^n, +, \cdot)$.

Beispiel 1.

$$\begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 3 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 4 \\ 4 \\ 4 \end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} -1 \\ -1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} 1 \\ -1 \\ -\frac{1}{2} \\ 2 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ -1 \\ -\frac{1}{2} \\ 2 \end{pmatrix}$$

$$-1 \cdot \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -1 \\ -1 \\ -1 \end{pmatrix}$$

$$\pi \cdot \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \pi \\ 2\pi \\ 3\pi \\ 4\pi \end{pmatrix}$$

Bemerkung 1. Für alle Skalare $\lambda, \mu \in \mathbb{R}$ und Vektoren $u, v \in \mathbb{R}^n$ gelten die Rechenregeln

$$\lambda \cdot (u+v) = \lambda \cdot u + \lambda \cdot v$$
$$(\lambda + \mu) \cdot u = \lambda \cdot u + \mu \cdot u .$$

Definition 2. Für ein $u, v \in \mathbb{R}^n$ sind die folgenden Kurz-Notationen üblich

$$-u := -1 \cdot u$$
$$u - v := u + (-v) := u + (-1 \cdot u)$$

Definition 3. Eine $n \times m$ Matrix ist ein Objekt der Form

$$(a_{ij})_{ij} := \begin{pmatrix} a_{1,1} & a_{1,2} & a_{1,3} & \cdots & a_{1,m} \\ a_{2,1} & a_{2,2} & a_{2,3} & \cdots & a_{2,m} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{i,1} & a_{i,2} & a_{i,3} & \cdots & a_{i,m} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{n,1} & a_{n,2} & a_{n,3} & \cdots & a_{n,m} \end{pmatrix}$$

 $mit \ a_{i,j} \in \mathbb{R} \ f\"{u}r \ alle \ i = 1, \dots, n \ und \ j = 1, \dots m.$

Bemerkung 2. Ein Vektor der dimension n ist eine $n \times 1$ -Matrix.

Definition 4. Ist $A = (a_{ij})_{ij}$ eine $n \times m$ und $B = (b_{kl})_{kl}$ eine $m \times p$ Matrix so ist das Matrizenprodukt definiert als die $n \times p$ Matrix

$$A \cdot B := \left(\sum_{j=1}^{m} a_{ij} \cdot b_{jl}\right)_{il}.$$

Sind A und B zwei $n \times m$ -Matrizen so ist ihre Summer definiert durch

$$A+B:=\left(a_{ij}+b_{ij}\right)_{ij}.$$

Für ein $\lambda \in \mathbb{R}$ definieren wir die Skalarmultiplikation

$$\lambda \cdot A := \left(\lambda \cdot a_{ij}\right)_{ij}.$$

Definition 5. Die n-dimensionale Einheitsmatrix ist definiert durch

$$I_n := \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & \cdots & 0 & 0 \\ \vdots & & \ddots & & \vdots & \vdots \\ \vdots & & & \ddots & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & \cdots & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$

Bemerkung 3. Sind A und B beides $n \times n$ -Matrizen, so ist im Allgemeinen

$$A \cdot B \neq B \cdot A$$
.

Für die n-te Einheitsmatrix I_n gilt jedoch immer

$$A \cdot I_n = I_n \cdot A = A .$$

Definition 6. Für eine 2×2 -Matrix definieren wir die Determinante

$$\det: M^{n \times n} \to \mathbb{R}$$
$$\det\begin{pmatrix} \begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix} \end{pmatrix} := ad - bc$$

Satz 1. Für eine $n \times n$ Matrix $A = (a_{ij})_{ij}$ definieren wir die Determinante durch die Rekursionsformel

$$det(A) = \sum_{j=1}^{n} (-1)^{i+j} a_{ij} det(A_{ij})$$

und det(a) = a für eine 1×1 -Matrix a. wobei A_{ij} die Matrix ist, die aus A durch Streichen der i-ten Zeile und der j-ten Spalte entsteht. Diese Definition ist unabhängig von der Wahl von i. (Entwickeln nach der i-ten Zeile).

Satz 2. Für alle $n \times n$ -Matrizen A, B gilt

$$\det(A \cdot B) = \det(A) \cdot \det(B)$$

.

Satz 3. Sei A eine $n \times n$ Matrix. Dann existiert genau dann eine Matrix A^{-1} mit

$$A \cdot A^{-1} = A^{-1} \cdot A = I_n$$

wenn $det(A) \neq 0$. A^{-1} ist eindeutig bestimmt.

Bemerkung 4. Ist v ein n-dimensionaler Vektor und A eine $m \times n$ -Matrix, so ist $A \cdot v$ ein m-dimensionaler Vektor.

Definition 7. Ist $A := (a_{ij})_{ij}$ eine $n \times m$ -Matrix, so heißt die $m \times n$ -Matrix $A^t := (a_{ij})_{ij}$ die transponierte Matrix.

Definition 8. Ist insbesondere $v = \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_k \end{pmatrix}$ ein k-dimensionaler Vektor, so heisst

 $v^t = \begin{pmatrix} x_1 & \cdots & x_n \end{pmatrix}$ der transponierte Vektor, welcher auch eine $1 \times n$ -Matrix ist.

Satz 4. Für alle $n \times m$ -Matrizen A und m-dimensionale Vektoren u, v gilt

$$A \cdot (\lambda \cdot u + \mu \cdot v) = \lambda \cdot A \cdot u + \mu \cdot A \cdot v .$$

Definition 9. Vektoren $v_1, \ldots, v_k \in \mathbb{R}^n$ heißen linear unabhängig, falls für $\lambda_i \in \mathbb{R}$, $i = 1, \ldots, k$ mit

$$\sum_{i=1}^{k} \lambda_i \cdot v_i = 0$$

stets $\lambda_i = 0$ folgt für alle $i = 1, \dots, k$.

Satz 5. Die Vektoren $v_1, \ldots, v_k \in \mathbb{R}^n$ sind genau dann linear abhängig, wenn man mit Hilfe des Gaussalgorithmus in der Matrix

$$\begin{pmatrix} v_1^t \\ - \\ \vdots \\ - \\ v_k^t \end{pmatrix}$$

eine Nullzeile erzeugen kann.

Bemerkung 5. Für k > n sind $v_1, \ldots, v_k \in \mathbb{R}^n$ stets linear abhängig.

Definition 10. Für Vektoren $v_1, \ldots, v_k \in \mathbb{R}^n$ heißt die Menge

$$span(v_1, \dots v_k) := \left\{ \sum_{i=1}^k \lambda_i \cdot v_i \mid \lambda_i \in \mathbb{R} \right\} \subseteq \mathbb{R}^n$$

der von ihnen aufgespannte lineare Unterraum. Diese Definition ist offensichtlich unabhängig von der Reihenfolge. Eine Menge von Vektoren $\{w_1, \ldots, w_l\}$ heißt Basis von $span(v_1, \ldots v_k)$, falls w_1, \ldots, w_l linear unabhängig sind und $span(w_1, \ldots w_l) = span(v_1, \ldots v_k)$ gilt. l heißt dann auch die Dimension von $span(v_1, \ldots v_k)$.

Satz 6. Ist $B := \{b_1, \dots, b_n\}$ eine Menge linear unabhängiger n-dimensionaler Vektoren, so ist

$$span(b_1,\ldots,b_n)=\mathbb{R}^n$$
.

Wir nennen dann die geordnete Menge B eine Basis des \mathbb{R}^n .

Definition 11. Wir bezeichnen die Basis $E := \{e_1, \dots, e_n\}$ des \mathbb{R}^n mit

$$e_i := \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ 1 \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix} \leftarrow i\text{-}te \ Stelle$$

als Standardbasis des \mathbb{R}^n .

Definition 12. Sei $B := \{b_1, \ldots, b_n\}$ eine Basis des \mathbb{R}^n und $v \in \mathbb{R}^n$. Dann gibt es nach dem letzten Satz Skalare $\lambda_1, \ldots, \lambda_n \in \mathbb{R}$, so dass sich v als Linearkombination

$$v = \sum_{i=1}^{n} \lambda_i \cdot b_i$$

ausdrücken lässt. Schreibt man diese λ_i wieder in einen Vektor, so erhalten wir eine Abbildung

$$\theta_B : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^n$$

$$\begin{pmatrix} v_1 \\ \vdots \\ v_n \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} \lambda_1 \\ \vdots \\ \lambda_n \end{pmatrix}$$

Man nennt $\theta_B(v)$ die Darstellung von v zur Basis B.

Bemerkung 6. Für die Standardbasis E des \mathbb{R}^n ist $\theta_E(v) = v$ für alle $v \in \mathbb{R}^n$, also $\theta_S = id$.

Definition 13. Sei $B := \{b_1, \ldots, b_n\}$ eine Basis des \mathbb{R}^n und $v \in \mathbb{R}^n$. Dann definieren wir

$$M_B = \left(b_1 \mid b_2 \mid \cdots \mid b_n\right)^{-1}.$$

Satz 7. Sei $B := \{b_1, \dots, b_n\}$ eine Basis des \mathbb{R}^n und $v \in \mathbb{R}^n$. Dann ist

$$\theta_B(v) = M_B \cdot v$$

Definition 14. Seien $B := \{b_1, \ldots, b_n\}$ und $B' := \{b'_1, \ldots, b'_n\}$ zwei Basen des \mathbb{R}^n . Dann heißt $M_B^{B'} := M_{B'} \cdot M_B^{-1}$ die Basiswechselmatrix von B nach B'. Wir haben also folgende Situation:

$$\mathbb{R}^{n} \stackrel{M_{B}^{-1}}{\longleftarrow} \mathbb{R}^{n}$$

$$\downarrow^{I_{n}} \qquad \downarrow^{M_{B}^{B'}}$$

$$\mathbb{R}^{n} \stackrel{M_{B'}}{\longrightarrow} \mathbb{R}^{n}$$

Definition 15. Die Abbildung

$$\langle \cdot, \cdot \rangle : \mathbb{R}^n \times \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$$

$$\left\langle \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} y_1 \\ \vdots \\ y_n \end{pmatrix} \right\rangle := \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix}^t \cdot \begin{pmatrix} y_1 \\ \vdots \\ y_n \end{pmatrix} = (x_1 \quad \cdots \quad x_n) \cdot \begin{pmatrix} y_1 \\ \vdots \\ y_n \end{pmatrix} = \sum_{i=1}^n x_i \cdot y_i$$

heißt Skalarprodukt.

Satz 8. Für alle $u, v, w, l \in \mathbb{R}^n$ und $\lambda, \mu, \tau, \nu \mathbb{R}$ gilt

$$<\lambda u + \mu v, \tau w> = \lambda \tau < u, w> + \mu \tau < v, w>$$

 $<\lambda u, \tau w + \nu l> = \lambda \tau < u, w> + \lambda \nu < u, l>$

Definition 16. Die Abbildung

$$||\cdot||: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$$

 $||v||:=\sqrt{\langle v,v\rangle}$

heißt Norm.

Definition 17. Zwei vom Nullvektor verschiedene Vektoren $u, v \in \mathbb{R}^n$ heißen orthogonal, falls $\langle u, v \rangle = 0$ ist. Man sagt auch sie stehen senkrecht aufeinander und benutz auch die Bezeichnung $u \perp v$.

Definition 18. Sind $u = und \ v \ zwei \ 3$ -dimensionale Vektoren, dann heißt der Vektor

$$u \times v :=$$

das Kreuzprodukt von u und v.

Bemerkung 7. Für $u, v \in \mathbb{R}^n$ gilt

$$\langle u \times v, u \rangle = \langle u \times v, v \rangle = 0$$
.

Das Kreuzprodukt steht also senkrecht auf u und auf v.

Definition 19. Ein Vektor $v \in \mathbb{R}$ heißt normal, falls ||v|| = 1 ist. Ist $w \in \mathbb{R}^n$ ein beliebiger Vektor, so heißt $\frac{1}{||w||}w$ die Normalisierung von w.

Definition 20. Eine Basis $B := \{b_1, \ldots, b_n\}$ heißt Orthonormalbasis (kurz ONB), falls

$$\langle b_i, b_j \rangle = \begin{cases} 1 \text{ falls } i = j \\ 0 \text{ sonst} \end{cases}$$

gilt. Insbesondere sind alle b_i normal.

Algorithmus 1. Seien $v_1, \ldots v_n$ linear unabhängige Vektoren. Dann lässt sich daraus durch folgenden Algorithmus eine ONB generieren:

$$b'_{i} := v_{i} - \sum_{j=1}^{i-1} < v_{i}, b_{j} > b_{j}$$

$$b_{i} := \frac{1}{||b_{i}||} b'_{i}$$

und Rekursionsanfang $b'_1 = v_1$.

Im \mathbb{R}^3 gibt es eine besonders einfache Methode aus zwei Vektoren einen Vektor zu generieren, der auf den Ausgangs-Vektoren senkrecht steht.

Definition 21. Für
$$u = \begin{pmatrix} u_1 \\ u_2 \\ u_3 \end{pmatrix}$$
 und $v = \begin{pmatrix} v_1 \\ v_2 \\ v_3 \end{pmatrix}$ heißt

$$u \times v := \begin{pmatrix} u_2 v_3 - u_3 v_2 \\ u_3 v_1 - u_1 v_3 \\ u_1 v_2 - u_2 v_1 \end{pmatrix}$$

 $das \ Kreuzprodukt \ von \ u \ und \ v.$

Bemerkung 8. Es gilt

- \bullet $< u \times v, u > = < u \times v, v > = 0$
- $u \times v = -(v \times u)$
- $u \times v = 0$ genau dann, wenn u und v linear abhängig sind.

Bemerkung 9. Ist $B := \{b_1, \ldots, b_n\}$ eine ONB, so gilt

$$M_B^{-1} = M_B^t$$

Definition 22. Eine Matrix $O \in \mathbb{M}^{n \times n}$ heißt orthogonal, falls $O^{-1} = O^t$ ist.

Satz 9. Eine Matrix $O \in \mathbb{M}^{n \times n}$ ist genau dann orthogonal, falls

$$\det(O) \in \{-1, 1\}$$
.

Ist det(O) = 1, so nennen wir O eine Drehung und $SO(n) := \{\}$ die Drehgruppe (oder auch spezielle orthogonale Gruppe).

Satz 10. Sei $O \in \mathbb{M}^{n \times n}$ eine orthogonale Matrix, dann gilt für alles $v, w \in \mathbb{R}^n$

$$< O \cdot v , O \cdot W > = < v , w >$$

 $und\ somit\ insbesondere$

$$||O \cdot v|| = ||v||.$$

Definition 23. Eine 2×2 -Drehmatrix ist eine Matrix der Form

$$\begin{pmatrix} \cos(\varphi) & \pm \sin(\varphi) \\ \mp \sin(\varphi) & \cos(\varphi) \end{pmatrix}$$

 $f\ddot{u}r\ ein\ \varphi\in[0,2\pi].$

Bemerkung 10. Eine 2×2 -Drehmatrix ist eine orthogonale Matrix.

Definition 24. Eine elementare 3×3 -Drehmatrix ist eine Matrix der Form

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos(\varphi) & \pm \sin(\varphi) \\ 0 & \mp \sin(\varphi) & \cos(\varphi) \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} \cos(\varphi) & 0 & \pm \sin(\varphi) \\ 0 & 1 & 0 \\ \mp \sin(\varphi) & 0 & \cos(\varphi) \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} \cos(\varphi) & \pm \sin(\varphi) & 0 \\ \mp \sin(\varphi) & \cos(\varphi) & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$

 $f\ddot{u}r\ ein\ \varphi\in[0,2\pi].$

Satz 11. Jede Drehung $O \in SO(3)$ lässt sich zerlegen in ein Produkt

$$O = \begin{pmatrix} \cos(\xi) & \sin(\xi) & 0 \\ -\sin(\xi) & \cos(\xi) & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \cos(\psi) & 0 & \sin(\psi) \\ 0 & 1 & 0 \\ -\sin(\psi) & 0 & \cos(\psi) \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} \cos(\varphi) & \sin(\varphi) & 0 \\ -\sin(\varphi) & \cos(\varphi) & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Die Winkel ϕ, ψ, ξ heißen Eulerwinkel.

Bemerkung 11. Die Zerlegung $O \in SO(3)$ einer Drehung in obiges Produkt ist nicht eindeutig. Ein anschauliches Beispiel dafür liefert der sogenannte "Gimbal lock".

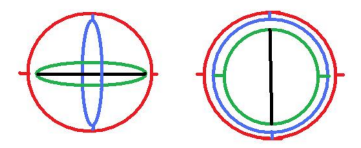


Abbildung 1: Kardansche Aufhängung und Gimbal lock

Bemerkung 12. Man kann bei der Produktzerlegung auch andere elementare Drehmatratzen (elementare Drehachsen) wählen, wobei eine spezielle Wahl zu den in der Luft und Raumfahrt verwendeten "Roll, Nick, Gier" Winkeln führen.

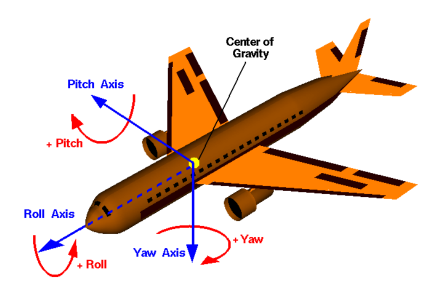


Abbildung 2: Roll, Nick und Gier Winkel

1.2 Affiner Raum und affine Abbildungen

Der Affine Raum \mathbb{A}^n ist ein Tupel

$$(\mathbb{R}^n, (\mathbb{R}^n, +, \cdot))$$

zusammen mit den Abbildung

$$--: \mathbb{R}^n \times \mathbb{R}^n \to (\mathbb{R}^n, +, \cdot)$$
$$\overline{PQ} := Q - P$$

und

$$+: \mathbb{R}^{n} \times (\mathbb{R}^{n}, +, \cdot) \to \mathbb{R}^{n}$$

$$\begin{pmatrix} P_{1} \\ \vdots \\ P_{n} \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} v_{1} \\ \vdots \\ v_{n} \end{pmatrix} := \begin{pmatrix} P_{1} + v_{1} \\ \vdots \\ P_{n} + v_{n} \end{pmatrix}.$$

Die Elemente (Vektoren) aus \mathbb{R}^n nennt man auch Punkte in Abgrenzung zu den Vektoren aus $(\mathbb{R}^n,+,\cdot)$. Für Punkte $P,Q\in\mathbb{R}^n$ ist also \overline{PQ} ein Vektor, auch Verbindungsvektor genannt.

Definition 25. Ist $B := \{b_1, \ldots, b_n\}$ eine Basis des Vektorraums $(\mathbb{R}^n, +, \cdot)$ und $P \in \mathbb{A}$ ein Punkt, so nennen wir das Tupel (P, B) eine affine Basis. Für jeden Punkt Q gibt es dann also Skalare $\lambda_1, \ldots, \lambda_n$ mit

$$Q = P + \sum_{i=1}^{n} \lambda_i \cdot b_i .$$

 $Der \operatorname{Punkt} \begin{pmatrix} \lambda_1 \\ \vdots \\ \lambda_n \end{pmatrix} \text{ heißt die Darstellung von } Q \text{ bezüglich der affinen Basis } (P,B).$

Definition 26. Abbildungen der Form

$$\phi: \mathbb{A} \to \mathbb{A}$$
$$\phi(P) := A \cdot P + t$$

mit $A \in M^{n \times n}$ und $t \in (\mathbb{R}^n, +, \cdot)$ heißen affine Abbildungen. Insbesondere heißt eine affine Abbildung mit $A = I_n$ und $t \neq 0$ Translation.

Bemerkung 13. Eine Affine Abbildung

$$\phi: \mathbb{A}^n \to \mathbb{A}^n$$
$$\phi(P) := A \cdot P + t$$

ist genau dann invertierter, falls $\det(A) \neq 0$ ist und die Inverse Abbildung ist dann

$$\begin{split} \phi^{-1}: \mathbb{A} \to \mathbb{A} \\ \phi^{-1}(P) := A^{-1} \cdot P - A^{-1} \cdot t \; . \end{split}$$

Definition 27. Sind $(P, B := \{b_1, \ldots, b_n\})$ und $(P', B' := \{b'_1, \ldots, b'_n\})$ zwei affine Basen und definieren wir die Abbildung

$$\theta_{(P,B)}: \mathbb{A}^n \to \mathbb{A}^n$$

$$\theta_{(P,B)}(Q):=M_B\cdot Q-M_B\cdot P \; ,$$

so erhalten wir analog zu der Situation in Vektorräumen

$$mit \; \theta_{(P,B)}^{(P',B')}(Q) := \theta_{(P',B')} \bigg(\theta_{(P,B)}^{-1}(Q) \bigg).$$

Definition 28. Der Abstand von $P, Q \in \mathbb{A}$ ist definiert durch

$$d: \mathbb{A} \times \mathbb{A} \to \mathbb{R}$$

$$d(P,Q) := ||\overline{PQ}||.$$

1.2.1 Homogene Koordinaten und Projektionen

Definition 29. Der projektive Raum ist definiert als

$$\mathbb{P}^n:=\mathbb{R}^{n+1}/\sim$$

$$v \sim w \Leftrightarrow v = \lambda w \text{ für ein } \lambda \neq 0 \in \mathbb{R} .$$

Wir haben die Abbildung

und nennen das Bild eines Punktes unter dieser Abbildung die homogenen Koordinaten. Auf der Menge der homogenen Koordinaten haben wir die Umkehrabbildung

$$\mathbb{P}^{n} - \left\{ \begin{pmatrix} p_{1} \\ p_{2} \\ \vdots \\ p_{n} \\ p_{n+1} \end{pmatrix} \middle| p_{n+1} \neq 0 \right\} \to \mathbb{A}^{n}$$

$$\begin{pmatrix} p_{1} \\ p_{2} \\ \vdots \\ p_{n} \\ p_{n+1} \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} \frac{p_{1}}{p_{n+1}} \\ \frac{p_{2}}{p_{n+1}} \\ \vdots \\ \frac{p_{n}}{p_{n+1}} \end{pmatrix}.$$

Die Matrizenmultiplikation

$$\mathbb{R}^{n+1} \to \mathbb{R}^{n+1}$$
$$v \mapsto A \cdot v$$

setzt sich wegen der Eigenschaft $A \cdot (\lambda v) = \lambda A \cdot v$ zu einer Abbildung

$$\mathbb{P}^n \to \mathbb{P}^n$$
$$p \mapsto A \cdot p$$

fort. Wir können damit und mit der Definition der Matrix-Vektor-Multiplikation eine affine Abbildung

$$\phi: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^n$$
$$\phi(v) := A \cdot v + t$$

in homogenen Koordinate ausdrücken durch eine Matrizenmultiplikation

$$\begin{pmatrix} v \\ 1 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} A & t \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} v \\ 1 \end{pmatrix} .$$

Definition 30. Die Abbildung

$$persp_{xy}: \mathbb{A}^3 \to \mathbb{A}^2$$

$$\begin{pmatrix} X \\ Y \\ Z \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} \frac{X}{\frac{Z}{d+1}} \\ \frac{X}{\frac{Z}{d+1}} \end{pmatrix}$$

 $die\ Zentral projektion\ auf\ die\ X-Y$ -Ebene $mit\ Augendistanz\ d.$

Bemerkung 14. Die Zentralprojektion auf die X-Y-Ebene mit Augendistanz d lässt sich nicht durchMultiplikation mit einer 2×3 -Matrix realisieren.

Definieren wir die Matrix

$$K_{persp_{xy}} := \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & \frac{1}{d} & 1 \end{pmatrix}$$

und

$$K_{orth_{xy}} := \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} ,$$

so können wir die Zentralprojektion auf die X-Y-Ebene mit Augendistanz d durch die Hintereinanderausführung folgender Abbildungen darstellen:

$$\begin{aligned} persp_{xy} &: \mathbb{R}^3 \to \mathbb{A}^3 \to \mathbb{A}^3 \to \mathbb{A}^2 \to \mathbb{R}^2 \\ \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} &\mapsto \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ 1 \end{pmatrix} \mapsto K_{persp_{xy}} \cdot \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ \frac{z}{d} + 1 \end{pmatrix} \\ &\mapsto K_{orth_{xy}} \cdot \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ \frac{z}{d} + 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x \\ y \\ \frac{z}{d} + 1 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} \frac{x}{\frac{z}{d} + 1} \\ \frac{x}{\frac{z}{d} + 1} \end{pmatrix} \end{aligned}$$

2 Kurven, Flächen und Netze

Die rechnergestützte Beschreibung von Kurven und Flächen ist ein wichtiges Gebiet der Computergrafik. Es ermöglicht die Berechnung geometrischer und physikalischer Eigenschaften von Körpern so wie deren graphische Darstellung.

Eine zentrale Rolle spielen hierbei geometrische Objekte, die durch Punkte, Kanten und einfache Flächen, wie zum Beispiel Dreiecke oder Vierecke, beschrieben werden können. Man spricht dann auch entsprechend von Dreicksbzw. Vierecksnetzen. Häufig sind dabei nicht alle möglichen Konstruktionen zulässig und es hat sich ein Struktur herausgebildet, die für die Computergrafik besonders geeignet ist. Zum einen, weil seine grafische Darstellung besonders schnell und einfach möglich ist und zum anderen, weil viele Berechnungen bestimmte Voraussetzungen benötigen, man denke da zum Beispiel an die Oberfläche oder das Volumen eines Körpers. Von Bedeutung sind in diesem Kontext auch geeignete Datenstrukturen, mit deren Hilfe sich diese Strukturen und gängige Berechnungen effizient verarbeiten lassen. Ein weiterer wichtiger Aspekt ist das generieren und modellieren solcher Strukturen. Hierbei treten häufig sogenannte Interpolationsprobleme auf. Sie entstehen aus dem Wunsch heraus, Kurven und Flächen nur durch die Angabe von Punkten zu generieren.

2.1 Polygone, Netze und Elemente der diskreten Geometrie

Definition 31. Ein geschlossenes Polygon ist ein Paar $P := (V_P, E_P)$, wobei

$$E_P := \{e_0, \dots, e_k\} \subset \mathbb{A}^3,$$

eine geordnete Menge von paarweise verschiedenen Punkten, die auch Ecken genannt werden, und

$$K_P := \left\{ (e_0, e_1) \dots, (e_{k-1}, e_k), (e_k, e_0) \right\} \subset \mathbb{A}^3 \times \mathbb{A}^3$$

die zugehörige Menge der gerichteten Kanten ist. Ist $(e_{l-1}, e_l) \in K_p$ eine gerichtete Kante, so bezeichnen wir mit

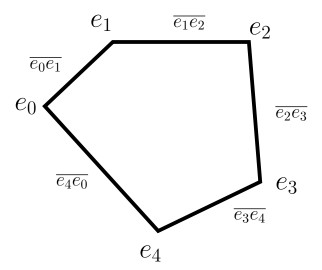
$$|(e_{l-1},e_l)|:=\overline{e_{l-1}e_l}$$

ihre geometrische Realisierung oder einfach Kante und mit

$$|P| := \bigcup_{(e_{l-1}, e_l) \in K_P} |(e_{l-1}, e_l)|$$

die geometrische Realisierung des Polygons oder geometrisches Polygon.

Ein (geschlossenes) Polygon heißt **einfach**, falls der Schnitt zweier geometrischer Kanten entweder leer oder genau ein Punkt aus V ist. Es heißt **planar**, falls alle Punkte $e \in V_P$ in einer Ebene liegen.



Definition 32. Wir nennen ein geschlossenes Polygon P' eine **Nummerrie**rung von P, falls $E_{P'} = E_P$ (als Mengen) und |P'| = |P| ist.

Wie wir gleich sehen werden, definiert die Reihenfolge der Punkte eines einfachen, geschlossenen, planaren Polygons eine Orientierung. Um diesen Sachverhalt präzise definieren zu können, benötigen wir einen Satz, der auf den ersten Blick als selbstverständlich erscheint aber rein mathematisch betrachtet tatsächlich schwer zu beweisen ist. Es handelt sich um den Jordanschen Kurvensatz:

Satz 12. Sei P ein einfaches, geschlossenes, planares Polygon und U die Ebene, in der alle seine Punkte liegen. Dann unterteilt die geometrische Realisierung |P| die Ebene U in genau zwei Gebiete, ein beschränktes, das das Innere des Polygons genannt wird, und ein unbeschränkte, das das Äußere des Polygons genannt wird.

Definition 33. Wir bezeichnen das Innere eines Polygons P mit $|\overset{\circ}{P}|$.

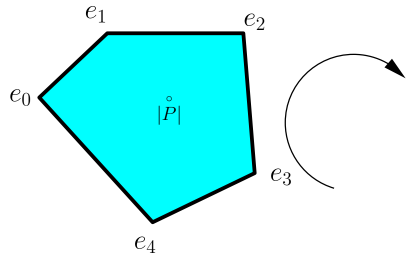
Mit Hilfe des Jordanschen Kurvensatzes können wir nun sagen, was die Durchlaufrichtung einer Kante ist und schließlich ob ein Polygon mit oder gegen den Uhrzeigersinn orientiert ist.

Definition 34. Sei P ein einfaches, geschlossenes, planares Polygon. Eine gerichtete Kante $(e_{l-1}, e_l) \in E_P$ hat **positive Durchlaufrichtung**, falls beim Durchlaufen der Kante $|(e_{l-1}, e_l)|$ von e_{l-1} nach e_l das innere des Polygons stets rechts von der Kante liegt und **negative Durchlaufrichtung**, falls es stets links von ihr liegt.

Definition 35. Ein einfaches, geschlossenes, planares Polygon P heißt im Uhrzeigersinn orientiert, falls eine und damit alle gerichteten Kanten positive Durchlaufrichtung haben und entsprechend gegen den Uhrzeigersinn orientiert bei negativer Durchlaufrichtung.

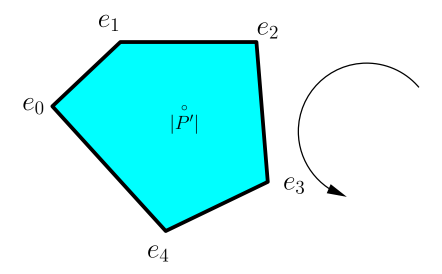
$$P = \{e_0, e_1, e_2, e_3, e_4\}$$

$$K_P = \{(e_0, e_1), (e_1, e_2), (e_2, e_3), (e_3, e_4), (e_4, e_0)\}$$



$$P' = \{e_0, e_4, e_3, e_2, e_1\}$$

$$K_{P'} = \{(e_0, e_4), (e_4, e_3), (e_3, e_2), (e_2, e_1), (e_1, e_0)\}$$



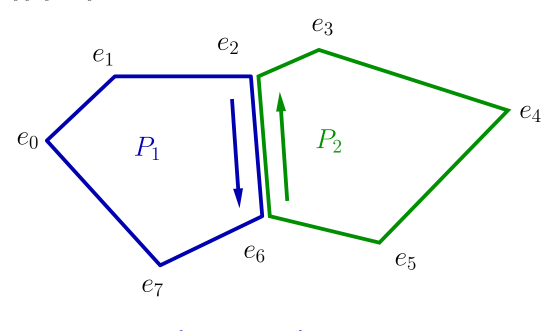
Netze bestehen nun im wesentlichen aus an den Kanten zusammengeklebten, einfachen, geschlossenen, planaren Polygonen.

Definition 36. Sei $N := \bigcup P_i$ die Vereinigung endlich vieler, einfacher, geschlossener, planarer Polygone, $E_N := \bigcup E_{P_i}$ und $K_N := \bigcup E_{P_i}$ die Vereinigung der Ecken beziehungsweise der Kantenmengen. Analog zu der Definition eines Polygons definieren wir die geometrischen Realisierungen $|K_N| := \bigcup |P_i|$ und $|N| := \bigcup |P_i| \bigcup |K_N|$

- Dann heißt N **Netz**, falls Der Schnitt zweier Polygone entweder leer, ein Punkt in E_N oder eine Kante in K_N ist.
- Die Menge aller Kanten, die nur zu einem Polygon gehören, heißt Rand von N und wird mit ∂N bezeichnet.
- Ein Netz heißt geschlossen, falls es keinen Rand gibt, in Zeichen $\partial N = \emptyset$.
- Die Polygone des Netzes werden auch als Facetten bezeichnet.

Durch die Orientierung von Polygonen können wir nun den Begriff der Orientierung und der Orientierbarkeit eines Netzes einführen.

Definition 37. Ein Netz N heißt orientierbar, falls man alle seine Polygone so nummerieren kann, dass jede gemeinsame Kante zweier Polygone jeweils entgegengesetzt gerichtet ist.



$$P_1 = \{e_0, e_1, e_2, e_6, e_7\}$$

$$P_2 = \{e_2, e_3, e_4, e_5, e_6\}$$

Bemerkung 15. Ist eine Fläche orientierbar und nummeriert man die Polygone so, dass benachbarte Kanten entsprechend der Definition immer entgegengesetzt gerichtet sind, so sind entweder alle seine Polygone im oder alle seine Polygone gegen den Uhrzeigersinn orientiert.

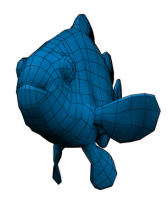


Abbildung 3: Ein geschlossenes, orientierbares Netz. Quelle:CGAL

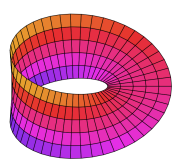


Abbildung 4: Das sogenannte Möbiusband ist hingegen nicht orientierbar. Es ist nicht geschlossen, sondern hat einen zusammenhängenden Rand. Quelle: Wikipedia

Definition 38. Eine Orientierung ist die Wahl einer Klasse von Nummerierungen, so dass alle Polygone entweder im oder gegen den Uhrzeigersinn orientiert sind.

Bemerkung 16. Ein Netz hat entweder genau zwei oder keine Orientierung.

Definition 39. Sei N ein orientierbares Netz mit einer Orientierung so gewählt, dass alle Polygone gegen den Uhrzeigersinn orientiert sind. Wählt man für jedes Polygon $P_i \in N$ drei benachbarte Ecken $e_{j-1}^{P_i}, e_j^{P_i}$ und $e_{j+1}^{P_i}$, so erhalten wir mit $n_{P_i} = e_j^{P_i} e_{j+1}^{P_i} \times e_j^{P_i} e_{j-1}^{P_i}$ einen Vektor, der Senkrecht auf der Ebene steht in der

das Polygon liegt. Wir nennen die Menge $\{P_0, \ldots, P_n\}$ das äußere Normalenfeld des Netzes.

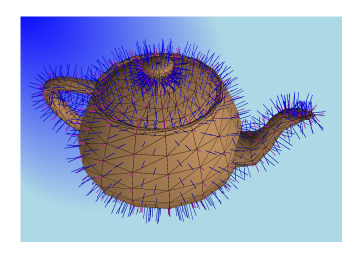


Abbildung 5: Das äußere Normalenfeld

Eine wichtige Größe für ein Netz ist die sogenannte Eulercharakteristik, welche in direkter Beziehung zum sogenannten Geschlecht eines Netzes steht.

Definition 40. $N := \bigcup P_i$ ein Netz. Dann ist die Eulercharacteristig definiert als

$$\chi(N) := \#(E_N) - \#(|K_N|) + \#(N)$$

Sie ist also die Anzahl der Punkte, minus die Anzahl der geometrischen Kanten, plus die Anzahl der Facetten.

Das Geschlecht eines geschlossenen Netzes ist anschaulich gesprochen die Anzahl an Löchern, die durch das geometrische Netz hindurch gehen. Dies lässt sich mit einigem Aufwand mathematisch präzise definieren, jedoch für unsere Zwecke reicht eine Definition durch Beispiele.

Definition 41. Sei N ein geschlossenes Netz. Dann bezeichnen wir mit

$$g(N) := Anzahl der L\"{o}cher in |N|$$

Beispiele:



Abbildung 6: Geschlossenes Netz vom Geschlecht 0. Quelle:Wikipedia



Abbildung 7: Geschlossenes Netz vom Geschlecht 1. Quelle:Wikipedia



Abbildung 8: Geschlossenes Netz vom Geschlecht 2. Quelle:Wikipedia



Abbildung 9: Geschlossenes Netz vom Geschlecht 3. Quelle: Wikipedia

Der Zusammenhang zwischen der Eulercharacteristik und dem Geschlecht wurde im allgemeinen Fall von dem Mathematiker Henri Poincare und vorher in einem Spezialfall von Leonard Euler bewiesen.

Satz 13. Für ein geschlossenes Netz N gilt $\chi(N) = 2 - 2g(N)$.

Bemerkung 17. Nach dem Satz lässt sich das Geschlecht und somit die Anzahl der Löcher via $g(N) = \frac{2-\chi(N)}{2}$ berechnen.

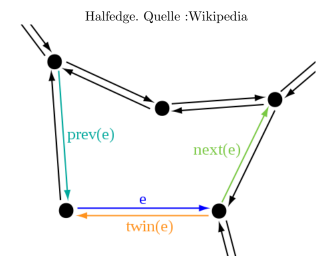
2.2 Datenstrukturen

Definition 42. Eine Liste ist eine Datenstruktur, in der man Objekte unter Beachtung der Reihenfolge speichern kann. Jedes Element kennt seinen Vorgänger und seinen Nachfolger und man kann direkt auf das i-te Element zugreifen. Wir verwenden dazu die folgende Notation: $E = (O_1, \ldots, O_n)$ bezeichnet eine Liste von Objekten O_1, \ldots, O_n . $E(i) := O_i$ bezeichnet dann das i-te Element und $next(E(i)) := O_{i+1}$ und $prev(E(i)) := O_{i-1}$ den Vorgänger beziehungsweise den Nachfolger, wobei $O_l = NULL$ ist für l > n oder l < 0.

Definition 43 (Eckenliste). In einer Liste $E = (e_1, e_2, \ldots, e_n)$ werden Referenzen auf die Ecken gespeichert. Die i-te Facette wird als Liste $F_i = (i_1, \ldots, i_l)$ von Indizes der Eckenliste gespeichert. Man bekommt also mit $E(i_k)$ eine konkrete Ecke des Polygons.

Definition 44 (Kantenliste). In einer Liste $E = (e_1, e_2, \ldots, e_n)$ werden Referenzen auf die Ecken gespeichert. In einer Liste $K = ((k_{1_1}, k_{1_2}), \ldots, (k_{m_1}, k_{m_2}))$ werden die Kanten in zwei elementige Liste von Indizes auf Ecken abgespeichert. Die i-te Facette wird als Liste $F_i = (i_1, \ldots, i_l)$ von Indizes auf die Kanten gespeichert. In einer Liste $M = ((i_1, i_2), \ldots, (l_1, l_2))$ werden die Indizes auf Facetten in zwei elementigen Listen abgespeichert, die die entsprechenden Kante in der Kantenliste als Kante haben, wobei der erste Eintrag die Facette links von der Kante und der zweite Eintrag die Facette rechts von der Kante ist. Ist die Kante eine Randkante, so wird der andere Wert auf -1 gesetzt.

Definition 45 (Halfedge). Es wird eine Datenstruktur namens Halfedge eingeführt. Eine Halfedge besitzt eine Referenz auf den Anfangspunkt und auf den Endpunkt. Ebenso besitzt sie Referenzen auf die Gegenüberliegende Kante, bei der Anfangs und Endpunkt vertauscht ist, sowie eine Referenz auf eine folgende Halfedge und eine vorangehende Halfedge. Ebenso hält sie eine Referenz auf die Facette, die sie Berandet. Die unendliche Zelle oder äussere Zelle wird wieder mit −1 bezeichnet. Eine Facette ist dann eine Liste mit Referenzen von Halfedges beziehungsweise reicht auch die Referenz auf eine Halfedge.



Subdivision 2.2.1

2.3 Modellierung

2.3.1Parameterdarstellungen

Definition 46. Eine Kurve ist eine Abbildung

$$c: I \subset \mathbb{R} \to \mathbb{R}^3$$

$$/x(t) \setminus$$

$$c(t) := \begin{pmatrix} x(t) \\ y(t) \\ z(t) \end{pmatrix}$$

bei der die Funktionen $x, y, z: I \to \mathbb{R}$ stetig sind. Sie heisst differenzierbar, falls x, y, z differenzierbar sind und die Ableitung ist dann definiert als

$$c':I\subset\mathbb{R}\to\mathbb{R}^3$$

$$c'(t) := \begin{pmatrix} x'(t) \\ y'(t) \\ z'(t) \end{pmatrix} .$$

Beispiel 2. Die Kurve $c:[0,2\pi]\to\mathbb{R}^3,\ c(t):=\begin{pmatrix}r\cos(t)\\r\sin(t)\\0\end{pmatrix}$ beschreibt einen

Kreis mit Radius r, der in der XY-Ebene liegt. Die Ableitung ist

$$c'(t) = \begin{pmatrix} (r\cos(t))' \\ (r\sin(t))' \\ 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} r\sin(t) \\ r\cos(t) \\ 0 \end{pmatrix} .$$

Beispiel 3. Die Kurve $c: \mathbb{R} \to \mathbb{R}^3$, $c(t) := \begin{pmatrix} \cos(t) \\ \sin(t) \\ t \end{pmatrix}$ beschreibt eine sogenannte

Helix. Die Ableitung ist

$$c'(t) = \begin{pmatrix} \cos'(t) \\ \sin'(t) \\ t' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \sin(t) \\ \cos(t) \\ 1 \end{pmatrix} .$$

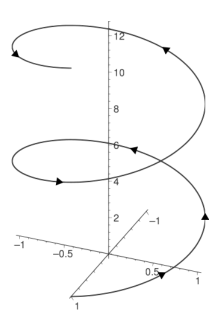


Abbildung 10: Eine Helix. Quelle:Wikipedia

Definition 47. Ist $c: I \subset \mathbb{R} \to \mathbb{R}^3$ eine stückweise differenzierbare Kurve, so $hei\beta t$

$$l(c) := \int_{I} ||c'(t)|| dt$$

ihre Länge.

Definition 48. Ein Fläche ist eine Abbildung

$$s: U \subset \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}^3$$
$$s(u, v) := \begin{pmatrix} x(u, v) \\ y(u, v) \\ z(u, v) \end{pmatrix}$$

bei der die Abbildungen $x,y,z:U\subset\mathbb{R}^2\to\mathbb{R}^3$ stetig sind. Sie heißt differenzierbar, falls die partiellen Ableitungen

$$\frac{\partial}{\partial u}s(u,v) = \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial u}x(u,v)\\ \frac{\partial}{\partial u}y(u,v)\\ \frac{\partial}{\partial u}z(u,v) \end{pmatrix}$$

und

$$\frac{\partial}{\partial v}s(u,v) = \begin{pmatrix} \frac{\partial}{\partial v}x(u,v)\\ \frac{\partial}{\partial v}y(u,v)\\ \frac{\partial}{\partial v}z(u,v) \end{pmatrix}$$

existieren. Die Ebene

$$T_s(u,v) := \{ s(u,v) + \lambda \cdot \frac{\partial}{\partial u} s(u,v) + \mu \cdot \frac{\partial}{\partial v} \mid \lambda, \mu \in \mathbb{R} \}$$

 $hei\beta t$ Tangentialebene am Punkt (u,v) und der Vektor

$$n(u,v) := \frac{\partial}{\partial u} s(u,v) \times \frac{\partial}{\partial v} s(u,v) \;,$$

welcher Senkrecht auf dieser Ebene steht, die Normale.

2.3.2 Bezier Kurven und Flächen

Definition 49. Die Bernsteinpolynome vom Grad n sind definiert als

$$B_i^n(t) := \binom{n}{i} (1-t)^{n-i} t^i$$

 $mit \ i = 0, \dots n, \ t \in [0, 1] \ und \ dem \ Binomialkoeffizient$

$$\binom{n}{i} := \frac{n!}{i!(n-i)!} = \frac{n(n-1)\cdots 1}{i(i-1)\cdots 1(n-i)(n-i-1)\cdots 1} .$$

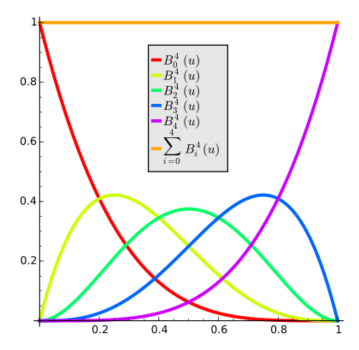


Abbildung 11: Die Bernsteinpolynome ${\cal B}_i^4$ und deren Summe. Quelle:Wikipedia

Bemerkung 18. Die Bernsteinpolynome vom Grad n bilden eine Basis des Vektorraums der Polynome vom Grad n im Intervall [0, 1].

Satz 14. Es gilt die Rekursionsformel

$$B_i^n(t) = (1-t) \cdot B_i^{n-1}(t) + t \cdot B_{i-1}^{n-1}(t)$$

 $mit \ B_0^0(t) = 1 \ und \ B_n^i(t) = 0 \ f\ddot{u}r \ i < 0 \ oder \ i > n.$

Beweis. Folgt fast direkt aus der Rekursionsformel des Binomialkoeffizienten

$$\binom{n}{i} = \binom{n-1}{i} + \binom{n-1}{i-1}$$

Abbildung 12: Pascalsches Dreieck

Definition 50. Seien $b_0, \ldots b_n \in \mathbb{R}^3$. Dann heißt die Kurve

$$B^{n}(t) := \sum_{i=0}^{n} B_{i}^{n}(t) \cdot b_{i} , t \in [0,1]$$

eine Bezierkurve vom Grad n. Die b_i werden auch Kontrollpunkte genannt. Für ein beliebiges Intervall [a,b] definieren wir

$$B_{[a,b]}^n(t) := B^n\left(\frac{t-a}{a-b}\right), t \in [a,b]$$
.

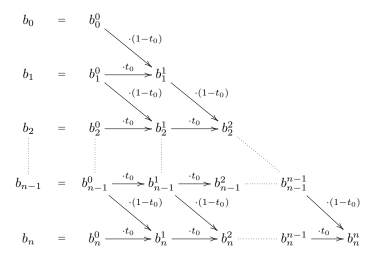
Satz 15. Eine Bezierkurve hat die Ableitung

- $(B^n)'(t) = n \cdot \sum_{j=0}^{n-1} B_j^{n-1}(t) \cdot (b_{j+1} b_j)$, und nach der Kettenregel
- $(B_{[a,b]}^n)'(t) = \frac{1}{b-a}(B^n)'(\frac{t-a}{b-a})$ für ein beliebiges Parameterintervall.

Satz 16 (Algorithmus von de Casteljau). Sei $B^n(t) := \sum_{i=0}^n B_i^n(t) \cdot b_i$ eine Bezierkurve. Für ein $t_0 \in [0,1]$ definieren wir rekursiv

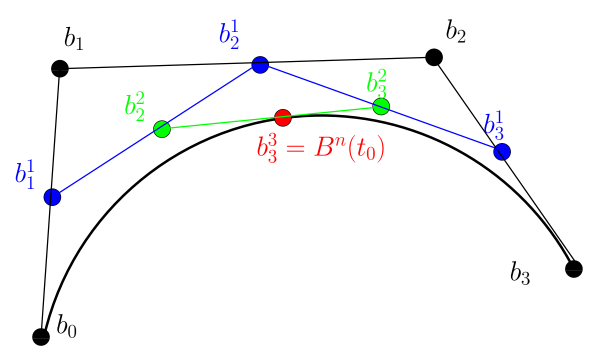
$$b_i^k := \begin{cases} b_i & i = 0, \dots, n \\ (1 - t_0) \cdot b_{i-1}^{k-1} + t_0 \cdot b_i^{k-1} & i = 1, \dots, n \end{cases} k = 1, \dots, i$$

was sich schematisch folgendermaßen darstellen lässt:



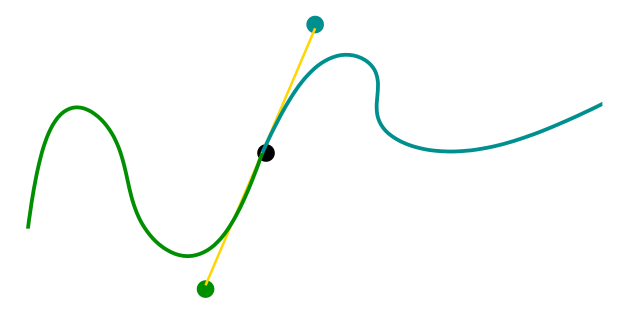
Dann gilt $b_n^n = B^n(t_0)$.

$$t_0 = \frac{1}{2}$$



Definition 51 (Patching). Seien $B^n(t)$ und $(B^*)^m(t)$ Bezierkurven. Man spricht von einem C^0 -Patching (an der Stelle $B^n(1)$), falls $B^n(1) = (B^*)^m(0)$ gilt. Stimmen auch die Ableitungen überein, also $(B^n)'(1) = ((B^*)^m)'(0)$, dann spricht man von einem C^1 -Patching und stimmen noch für k > 1 auch die höheren Ableitungen $(B^n)^k(1) = ((B^*)^m)k(0)$ überein, so spricht man von einem C^k -Patching.

Bemerkung 19. Zwei Bezierkurven $B^n(t) := \sum_{i=0}^n B_i^n(t) \cdot b_i$ und $(B^*)^m(t) := \sum_{i=0}^m B_i^n(t) \cdot b_i^*$ bilden genau dann einen C^1 -Patch (an der Stelle $B^n(1)$), wenn $B^n(1) = (B^*)^m(0)$ und $\left(B^n(1) - b_{n-1}\right) = -\frac{m}{n}\left((B^*)^m(0) - (b^*)_1\right)$ gilt.



Definition 52. Ist $B^n(t)$ eine Bezierkurve, so bilden die Bezierkurven $(B^*)^n(t) := \sum_{i=0}^n B_i^n(t/2) \cdot b_i^i$ und $(B^{**})^n(t) := \sum_{i=0}^n B_i^n(t/2) \cdot b_n^{n-i}$



Abbildung 13: Ein Rendering der Utah Teekanne, eines der weit verbreitetsten 3D-Modelle in der Computergrafik. Sie wurde mit Bezierflächen modelliert.

^ 4	T 1	
2.4	Labor	r
4.4	1aoo	

3 Echtzeitvisualisierung und OpenGL

- Geschichte 3.1
- 3.2 **GL-Pipeline**
- 3.3 Lokale Beleuchtungsmodelle
- Ideale Reflexionen und Lichtbrechungen 3.3.1
- 3.3.2Lambert Modell
- 3.3.3 Phong Modell
- 3.4Texturen und UV-Mapping
- 3.5 Shaderprogrammierung und standard Algorithmen
- 3.5.1Syntax und Funktionsumfang
- 3.5.2 Flat shading
- 3.5.3 Phong shading
- 3.5.4 Bumpmapping
- 3.5.5 Displacement mapping
- 3.5.6 Shadowmap
- 3.6 Labor
- 3.6.1 WebGL

4 Raytracing

- Farbwahrnehmung und Farbmodelle 4.1
- 4.2 Globale Beleuchtungsmodelle und Rendergleichung
- 4.3 Raycasting
- 4.3.1 "Klassisches" Raytracing
- 4.3.2 Monte Carlo Integration und Pathtracing
- 4.3.3 Datenstrukturen für Bereichsabfragen
- 4.4 Raymarching
- 4.5 Labor
- 4.5.1Blender
- Echtzeitfähiges Raymarching in WebGL 4.5.2

Animation und Simulation 5

- 5.1**Keyframe Animation**
- 5.2Partikelsysteme
- 5.3Elemente der Kollisionserkennung

Tabellenverzeichnis

Abbildungsverzeichnis

1	Kardansche Aufhängung und Gimbal lock	12
2	Roll, Nick und Gier Winkel	13
3	Ein geschlossenes, orientierbares Netz. Quelle: CGAL	21
4	Möbiusband. Quelle:Wikipedia	21
5	Das äußere Normalenfeld	22
6	Geschlossenes Netz vom Geschlecht 0. Quelle:Wikipedia	23
7	Geschlossenes Netz vom Geschlecht 1. Quelle:Wikipedia	23
8	Geschlossenes Netz vom Geschlecht 2. Quelle:Wikipedia	23
9	Geschlossenes Netz vom Geschlecht 3. Quelle:Wikipedia	23
10	Eine Helix. Quelle:Wikipedia	26
11	Die Bernsteinpolynome B_i^4 und deren Summe. Quelle: Wikipedia	28
12	Pascalsches Dreieck	28
13	Ein Rendering der Utah Teekanne	31