23. Методы последовательных приближений и Ньютона для решения нелинейных уравнений и систем

Андрей Бареков Ярослав Пылаев По лекциям Устинова С.М.

January 13, 2020

1 Одно нелинейное уравнение

1.1 Метод последовательных приближений

$$f(x) = 0. (1)$$

Эквивалентными преобразованиями приведем уравнение (1) к виду

$$x = \varphi(x). \tag{2}$$

Корень нелинейного уравнения

$$x^* = x_n + \varepsilon_n, \quad x^* = \varphi(x^*).$$

Вместо уравнения (2) решаем разностное уравнение

$$x_{n+1} = \varphi(x_n). \tag{3}$$

Оценим сходимость:

$$\underbrace{\varepsilon_{n+1}}_{===} = x^* - x_{n+1} = \varphi(x^*) - \varphi(x_n) = \varphi(x_n + \varepsilon_n) - \varphi(x_n) = \underbrace{\varphi(x_n) + \varepsilon_n \varphi'(\eta)}_{\text{разложили в ряд}} - \varphi(x_n) = \underbrace{\varepsilon_n \varphi'(\eta)}_{\text{разложили в ряд}}.$$

Убывание погрешности гарантирует условие

$$\left|\varphi^{'}(\eta)\right| < 1. \tag{*}$$

Искусство пользователя заключается в том, чтобы перейти от уравнения (1) к (2) так, чтобы выполнялось условие (*).

1.2 Метод Ньютона (касательных)

$$f(x) = 0. (1)$$

Подставим в уравнение (1) его корень $x^* = x_n + \varepsilon_n$ и разложим в ряд по степени ε_n :

$$0 = f(x^*) = f(x_n + \varepsilon_n) = f(x_n) + \varepsilon_n f'(x_n) + \frac{\varepsilon_n^2}{2!} f''(\eta).$$
 (2)

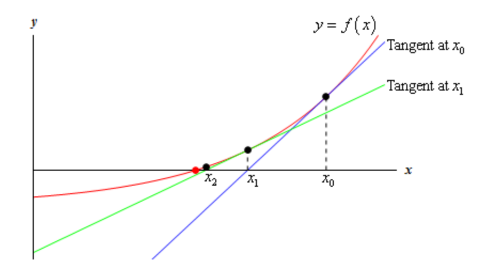
Как разложили в ряд - многочлен Тейлора: $f(x_n+\varepsilon_n) = [\text{раскладываем в точке } x_n] = \\ = f(x_n) + f(x_n)^{'}(x_n+\varepsilon_n-x_n) + f^{''}(\eta)(x_n+\varepsilon_n-x_n)^2/(2!), \\ \text{последнее слогаемое - это погрешность.}$

пренебрежем последним слагаемым и для ε_n получим

$$\varepsilon_n = -\frac{f(x_n)}{f'(x_n)}.$$

Тогда

$$x_{n+1} = x_n - \frac{f(x_n)}{f'(x_n)}. (3)$$



$$P(x) = f(x_n) + f'(x_n)(x - x_n)$$
 — уравнение касательной, $P(x) = 0, \Rightarrow$ следующее приближение: $x_{n+1} = x_n - \frac{f(x_n)}{f'(x_n)}$.

1.2.1 Сходимость метода

$$x^* = x^*, x_{n+1} + \varepsilon_{n+1} = x_n + \varepsilon_n,$$

$$\varepsilon_{n+1} = \varepsilon_n + \frac{f(x_n)}{f'(x_n)} = \overbrace{\frac{f(x_n) + \varepsilon_n f'(x_n)}{f'(x_n)}}^{\text{CM.}(2)} = -\frac{f''(\eta)}{2f'(x_n)} \varepsilon_n^2.$$

Тогда если

$$\left| \frac{f''(\eta)}{2f'(x_n)} \right| < C,$$

где C - константа, то

$$\left|\varepsilon_{n+1} < \varepsilon_n^2\right|,\tag{4}$$

квадратичная скорость сходимости.

Метод Ньютона *очень* быстро сходится, но, конечно, *если* сходится. Как правило он требует очень хорошего начального приближения. Поэтому на практике его часто используют в паре, например, с методом бисекции, который как раз обеспечивает хорошее начальное приближение, а затем уже метод Ньютона - квадратичную скорость сходимости.

Также на практике применяют модификации метода Ньютона:

• производная не пересчитывается

$$x_{n+1} = x_n - \frac{f(x_n)}{f'(x_0)}.$$

• метод с регулировкой шага

$$x_{n+1} = x_n - \alpha \frac{f(x_n)}{f'(x_n)}.$$

Для расширения области сходимости первоначально $\alpha < 1$, а при приближении к 0 $\alpha = 1$ и возвращается обычный вид метода.

2 Система нелинейных уравнений

$$f(x) = 0, \quad x \in \mathbb{R}^N, \ f \in \mathbb{R}^n, \quad x = \begin{pmatrix} x^{(1)} \\ x^{(2)} \\ \dots \\ x^{(N)} \end{pmatrix}, \quad f = \begin{pmatrix} f^{(1)} \\ f^{(2)} \\ \dots \\ f^{(N)} \end{pmatrix}.$$
 (1)

2.1 Метод последовательных приближений для решения систем уравнений

Метод сохраняет свой вид и для систем уравнений

$$f(x) = 0, (1)$$

$$x = \varphi(x),\tag{2}$$

$$x_{n+1} = \varphi(x_n). \tag{3}$$

Система (1) эквивалентными преобразованиями приводится к виду (2). Далее решаем систему разностных уравнений (3) пошаговым методом.

Для одного уравнения условие сходимости имеет вид

$$|\varphi'(n)| < 1. \tag{*}$$

Для системы уравнений аналогичное условие сходимости выглядит следующим образом:

$$\parallel \frac{\partial \varphi}{\partial x} \parallel < 1,. \tag{**}$$

$$\frac{\partial \varphi}{\partial x}$$
 - матрица Якоби,

$$\frac{\partial \varphi}{\partial x} = \begin{pmatrix} \frac{\partial \varphi^{(1)}}{\partial x^{(1)}} & \frac{\partial \varphi^{(1)}}{\partial x^{(2)}} & \dots & \frac{\partial \varphi^{(1)}}{\partial x^{(n)}} \\ \dots & \dots & \dots \\ \frac{\partial \varphi^{(n)}}{\partial x^{(1)}} & \frac{\partial \varphi^{(n)}}{\partial x^{(2)}} & \dots & \frac{\partial \varphi^{(n)}}{\partial x^{(n)}} \end{pmatrix}$$

Искусство пользователя заключается в том, чтобы привести систему (1) к виду (2) так, чтобы выполнялось условие (**).

2.2 Метод Ньютона для решения систем уравнений

Применение метода Ньютона для систем уравнений проиллюстрируем на примере системы из двух уравнений.

$$f(x) = 0,$$

$$x^* = x_n + \varepsilon_n.$$
(1)

Введем обозначения:

$$x^* = \begin{pmatrix} x_*^{(1)} \\ x_*^{(2)} \end{pmatrix}, \qquad x_n = \begin{pmatrix} x_n^{(1)} \\ x_n^{(2)} \end{pmatrix}, \qquad \varepsilon_n = \begin{pmatrix} \varepsilon_n^{(1)} \\ \varepsilon_n^{(2)} \end{pmatrix}.$$

Рассмотрим первое уравнение системы (1) и подставим в него точное решение

$$\begin{split} 0 &= f^{(1)}\bigg(x_*^{(1)}, x_*^{(2)}\bigg) = f^{(1)}\bigg(x_n^{(1)} + \varepsilon_n^{(1)}, x_n^{(2)} + \varepsilon_n^{(2)}\bigg) = \\ &= \bigg[\text{раскладываем в ряд по } \varepsilon_n^{(1)} \text{ и } \varepsilon_n^{(2)} \text{ пренебрегая малыми второго порядка}\bigg] = \\ &= f^{(1)}\bigg(x_n^{(1)}, x_n^{(2)}\bigg) + \frac{\partial f^{(1)}}{\partial x^{(1)}}\bigg(x_n^{(1)}, x_n^{(2)}\bigg)\varepsilon_n^{(1)} + \frac{\partial f^{(1)}}{\partial x^{(2)}}\bigg(x_n^{(1)}, x_n^{(2)}\bigg)\varepsilon_n^{(2)} + \dots = 0. \end{split}$$

Получили

$$\frac{\partial f^{(1)}}{\partial x^{(1)}} \left(x_n^{(1)}, x_n^{(2)} \right) \varepsilon_n^{(1)} + \frac{\partial f^{(1)}}{\partial x^{(2)}} \left(x_n^{(1)}, x_n^{(2)} \right) \varepsilon_n^{(2)} = -f^{(1)} \left(x_n^{(1)}, x_n^{(2)} \right). \tag{2}$$

Аналогично и для второго уравнения

$$\frac{\partial f^{(2)}}{\partial x^{(1)}} \left(x_n^{(1)}, x_n^{(2)} \right) \varepsilon_n^{(1)} + \frac{\partial f^{(2)}}{\partial x^{(2)}} \left(x_n^{(1)}, x_n^{(2)} \right) \varepsilon_n^{(2)} = -f^{(2)} \left(x_n^{(1)}, x_n^{(2)} \right). \tag{3}$$

Эту систему уравнений можно записать в матричном виде:

$$\begin{cases} \frac{\partial f}{\partial x}(x_n)\varepsilon_n = -f(x_n), \\ x_{n+1} = x_n + \varepsilon_n \end{cases}$$
 (4)

метод Ньютона для систем уравнений, где $\frac{\partial f}{\partial x}$ - матрица Якоби.

На каждом шаге приходится решать систему линенейных алгебраических уравнений относительно вектора ε_n (вспоминаем о подпрограммах DECOMP и SOLVE).

Формула (4) обладает всеми *достоинствами* и *недостатками* метода Ньютона для одного уравнения:

- квадратичная скорость сходимости,
- требование хорошего начального приближения.

2.2.1 Модификация метода Ньютона для решения систем уравнений

$$\begin{cases} \frac{\partial f}{\partial x}(x_0)\varepsilon_n = -f(x_n), \\ x_{n+1} = x_n + \varepsilon_n \end{cases}$$
 (4*)

Матрица Якоби вычисляется однократно в точке x_0 , однократно выполняется ее LU-разложение, и на последующих шагах используется только программа SOLVE. Матрица вычисляется вновь, только если нарушается (замедляется) сходимость.