Итерационные методы решения СЛАУ

Методы установления, Якоби, Зейделя, SOR.

Каноническая форма двухслойного итерационного метода

Цыбулин Иван (tsybulin@crec.mipt.ru (mailto:tsybulin@crec.mipt.ru))

Метод простой итерации

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{B}\mathbf{x}_k + \mathbf{F}$$

- Сходится, если для какой-то согласованной матричной нормы $\|\mathbf{B}\| = q < 1$.
- Сходится тогда и только тогда, когда $ho(\mathbf{B}) = \max |\lambda(\mathbf{B})| < 1$
- Сходится к своей неподвижной точке \mathbf{x}^* , $\mathbf{x}^* = \mathbf{B}\mathbf{x}^* + \mathbf{F}$

Метод с параметром au

- Для системы $\mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{f}$
- На каждой итерации к приближению \mathbf{x}_k прибавляется его невязка $\mathbf{r}_k = \mathbf{f} \mathbf{A}\mathbf{x}_k$, умноженная на некоторое число au
 eq 0:

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{x}_k + au(\mathbf{f} - \mathbf{A}\mathbf{x}_k)$$
 $\mathbf{x}_{k+1} = (\mathbf{E} - au\mathbf{A})\mathbf{x}_k + \mathbf{f}$

Будем рассматривать случай ${f A}={f A}^{ op}>0$. Если это не так, систему можно *симметризовать*

$$\mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{f} \implies \mathbf{A}^{\mathsf{T}}\mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{A}^{\mathsf{T}}\mathbf{f}$$

На практике стараются избегать симметризовать матрицу системы таким образом, поскольку при этом число обусловленности сильно возрастает

$$\mu(\mathbf{A}^{ op}\mathbf{A}) \sim \mu(\mathbf{A})^2$$

Сходимость метода с параметром

- Для симметричной $\mathbf{A} = \mathbf{A}^{ op} > 0$ матрица $\mathbf{B} = \mathbf{E} au \mathbf{A} = \mathbf{B}^{ op}$.
- $\max |\lambda(B)| = \max(|\lambda_{\min}(\mathbf{B})|, |\lambda_{\max}(\mathbf{B})|)$
- $\lambda(\mathbf{B}) = \lambda(\mathbf{E} \tau \mathbf{A}) = 1 \tau \lambda(\mathbf{A})$

Пусть au>0

$$\lambda_{\min}(\mathbf{B}) = 1 - au \lambda_{\max}(\mathbf{A}) \qquad \lambda_{\max}(\mathbf{B}) = 1 - au \lambda_{\min}(\mathbf{A})$$

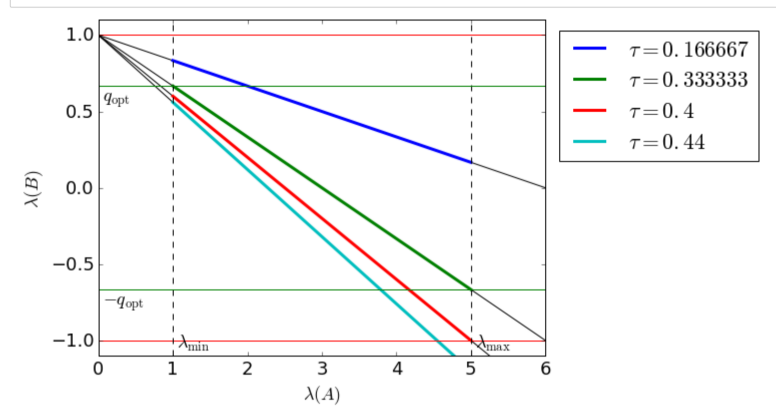
Скорость сходимости в Евклидовой норме

$$q = \|\mathbf{B}\|_E = \max|\lambda(\mathbf{B})| = \max(|1 - au\lambda_{\max}(\mathbf{A})|, |1 - au\lambda_{\min}(\mathbf{A})|)$$

определяется параметром au и границами спектра матрицы ${f A}$. Наивысшая скорость сходимости

$$q_{ ext{opt}} = rac{\lambda_{ ext{max}}(\mathbf{A}) - \lambda_{ ext{min}}(\mathbf{A})}{\lambda_{ ext{max}}(\mathbf{A}) + \lambda_{ ext{min}}(\mathbf{A})} = rac{1 - \mu_E(\mathbf{A})}{1 + \mu_E(\mathbf{A})}, \qquad au_{ ext{opt}} = rac{2}{\lambda_{ ext{max}}(\mathbf{A}) + \lambda_{ ext{min}}(\mathbf{A})}$$

In [1]: Show code



Оценки сходимости

Пусть в некоторой норме $\|\mathbf{B}\| = q < 1$. Тогда в этой норме

$$\|\mathbf{e}_n\| \leqslant q^n \|\mathbf{e}_0\|$$

Эта оценка показывает, во сколько раз уменьшается норма погрешности за $m{n}$ итераций.

$$\|\mathbf{e}_n\|\leqslant rac{q^n}{1-q}\|\mathbf{x}_1-\mathbf{x}_0\|$$

Эта оценка позволяет оценить саму норму ошибки через $m{n}$ итераций.

Пусть нас интересует число итераций, после которых норма ошибки уменьшится в 10^6 раз. Тогда из первой формулы

$$\|\mathbf{e}_n\|\leqslant q^n\|\mathbf{e}_0\|$$

достаточно взять

$$n>\log_qrac{\|\mathbf{e}_n\|}{\|\mathbf{e}_0\|}=rac{\ln\|\mathbf{e}_n\|-\ln\|\mathbf{e}_0\|}{\ln q}.$$

Если q достаточно близко к единице, можно использовать $\ln q pprox q-1$

Пусть нас интересует число итераций, после которых норма ошибки станет 10^{-6} . Тогда из второй формулы

$$\|\mathbf{e}_n\|\leqslant rac{q^n}{1-q}\|\mathbf{x}_1-\mathbf{x}_0\|$$

достаточно взять

$$n>\log_qrac{(1-q)\|\mathbf{e}_n\|}{\|\mathbf{x}_1-\mathbf{x}_0\|}=rac{\ln(1-q)+\ln\|e_n\|-\ln\|\mathbf{x}_1-\mathbf{x}_0\|}{\ln q}.$$

Для этой оценки необходимо сначала сделать одну итерацию метода, чтобы получить \mathbf{x}_1 .

Метод Якоби

Представим матрицу системы в виде суммы ее диагональной части и остатка:

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nn} \end{pmatrix} = \underbrace{\begin{pmatrix} a_{11} & 0 & \dots & 0 \\ 0 & a_{22} & \dots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \dots & a_{nn} \end{pmatrix}}_{\mathbf{D}} + \underbrace{\begin{pmatrix} 0 & a_{12} & \dots & a_{1n} \\ a_{21} & 0 & \dots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & 0 \end{pmatrix}}_{\mathbf{A} - \mathbf{D}}$$

$$\mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{f} \Longrightarrow \mathbf{D}\mathbf{x} + (\mathbf{A} - \mathbf{D})\mathbf{x} = \mathbf{f}$$

Рассмотрим уравнение

$$\mathbf{D}\mathbf{x} = \mathbf{f} + (\mathbf{D} - \mathbf{A})\mathbf{x}$$

как неподвижную точку итерационного процесса

$$\mathbf{D}\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{f} + (\mathbf{D} - \mathbf{A})\mathbf{x}_k.$$

Этот же процесс можно записать в виде

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{x}_k + \mathbf{D}^{-1}\mathbf{r}_k \equiv \mathbf{x}_k + \mathbf{D}^{-1}(\mathbf{f} - \mathbf{A}\mathbf{x}_k).$$

Метод Якоби гарантированно сходится для матриц со строгим диалгональным преобладанием.

$$\mathbf{B} = \mathbf{E} - \mathbf{D}^{-1} \mathbf{A} = \left(egin{array}{cccc} 0 & -rac{a_{12}}{a_{11}} & \dots & -rac{a_{1n}}{a_{11}} \ dots & dots & dots & dots \ -rac{a_{n1}}{a_{nn}} & -rac{a_{n2}}{a_{nn}} & \dots & 0 \end{array}
ight)$$

$$\|\mathbf{B}\|_{\infty} = \max_{i} \sum_{j
eq i} rac{|a_{ij}|}{|a_{ii}|} = \max_{i} \left(rac{1}{|a_{ii}|} \sum_{j
eq i} |a_{ij}|
ight) < 1$$

Этого достаточно для сходимости метода Якоби.

Необходимым и достаточным условием сходимости будет условие $ho(\mathbf{B}) = \max |\lambda(\mathbf{B})| < 1$. Заметим, что

$$\det(\mathbf{B} - \lambda \mathbf{E}) = \det(\mathbf{E} - \mathbf{D}^{-1}\mathbf{A} - \lambda E) = -\det\mathbf{D}^{-1}\det(\mathbf{A} - \mathbf{D} + \lambda \mathbf{D}).$$

Таким образом, собственные значения матрицы ${f B}$ удовлетворяют уравнению

```
In [4]: def jacobi(A, f, x0, eps=1e-6, maxiter=1000):
    x = x0.copy()
    dx = np.zeros_like(f)
    it = 0
    n = len(x)
    while it < maxiter:
        it += 1
        r = f - A.dot(x)
        for i in range(n):
            dx[i] = r[i] / A[i, i]
        x = x + dx
        if np.linalg.norm(r) < eps:
            return x, it
    raise RuntimeError('Maximum number of iterations exceeded')</pre>
```

```
In [5]: n = 10
A = np.random.rand(n, n) # берем случаную матрицу
A = A + np.diag(A.sum(axis=1)) # и делаем ей диагональное преобладание
x = np.ones(n) # точное решение
f = A.dot(x)
x0 = np.zeros_like(x)
xres, it = jacobi(A, f, x0)
print('Done in %d iterations' % it)
print('|x - x_res|| =', np.linalg.norm(xres - x))

Done in 137 iterations
||x - x res|| = 8.23193943958e-08
```

Метод Зейделя

В методе Зейделя матрица разбивается в сумму трех

$$\mathbf{A}\mathbf{x} = \mathbf{f} \Longrightarrow (\mathbf{L} + \mathbf{D})\mathbf{x} + \mathbf{U}\mathbf{x} = \mathbf{f}.$$

Здесь **L**, **U** — треугольные матрицы из поддиагональных и наддиагональных элементов соответственно. Обратите внимание, эти матрицы не имеют отношения к LU разложению матрицы системы.

Итерационный процесс Зейделя имеет вид

$$(\mathbf{L}+\mathbf{D})\mathbf{x}_{k+1}=\mathbf{f}-\mathbf{U}\mathbf{x}_k.$$

Для определения вектора \mathbf{x}_{k+1} необходимо *на каждой итерации* решать систему с треугольной матрицей $\mathbf{L}+\mathbf{D}$, что делается прямой подстановкой. Отметим, что метод можно записать в форме

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{x}_k + (\mathbf{L} + \mathbf{D})^{-1} \mathbf{r}_k$$

Метод Зейделя гарантированно сходится для положительно определенных симметричных матриц.

Для метода Зейделя собственные числа матрицы ${f B}$ можно определить из похожего уравнения

Здесь все элементы матрицы ${f A}$ на диагонали и под ней умножены на ${f \lambda}$.

Запишем метод Зейделя в компонентной форме. Будем обозначать верхним индексом номер итерации

$$egin{aligned} a_{11} oldsymbol{x}_1^{(k+1)} + a_{12} oldsymbol{x}_2^{(k)} + a_{13} oldsymbol{x}_2^{(k)} + \cdots + a_{1n} oldsymbol{x}_n^{(k)} = f_1 \ a_{21} oldsymbol{x}_1^{(k+1)} + a_{22} oldsymbol{x}_2^{(k+1)} + a_{23} oldsymbol{x}_2^{(k)} + \cdots + a_{1n} oldsymbol{x}_n^{(k)} = f_2 \ a_{31} oldsymbol{x}_1^{(k+1)} + a_{32} oldsymbol{x}_2^{(k+1)} + a_{33} oldsymbol{x}_2^{(k+1)} + \cdots + a_{1n} oldsymbol{x}_n^{(k)} = f_3 \ & \vdots \ a_{n1} oldsymbol{x}_1^{(k+1)} + a_{32} oldsymbol{x}_2^{(k+1)} + a_{33} oldsymbol{x}_2^{(k+1)} + \cdots + a_{1n} oldsymbol{x}_n^{(k+1)} = f_n \end{aligned}$$

Если решать уравнения сверху вниз, в каждом уравнении единственной неизвестной величиной является диагональная неизвестная.

```
In [6]: def seidel(A, f, x0, eps=1e-6, maxiter=1000):
            x = x0.copy()
            n = len(x)
            it = 0
            while it < maxiter:</pre>
                 it += 1
                 for i in range(n):
                     Lx = 0 # суммируем начало строки до i-го элемента
                    for j in range(i):
                         Lx += A[i, j] * x[j] # Здесь x - x_{k+1}
                    Ux = 0 # суммируем конец строки с i+1-го элемента
                    for j in range(i+1, n):
                        Ux += A[i, j] * x[j] # Здесь x - x k
                     # Заменяем диагональный элемент, старый нам уже не понадобится
                    x[i] = (f[i] - Lx - Ux) / A[i, i]
                 r = f - A.dot(x)
                 if np.linalq.norm(r) < eps:</pre>
                     return x, it
            raise RuntimeError('Maximum number of iterations exceeded')
In [7]: n = 10
        A = np.random.rand(n, n)
        # Делаем случайную симметричную матрицу
        A = A.T.dot(A)
        # Добавим немного единичной матрицы для лучшей обусловленности А
```

```
# Добавим немного единичной матрицы для лучшей обусловленности A
A = 0.1 * np.eye(n) + A

x = np.ones(n)
f = A.dot(x)
x0 = np.zeros_like(x)
xres, it = seidel(A, f, x0)
print('Done in %d iterations' % it)
print('||x - x_res|| =', np.linalg.norm(xres - x))

Done in 232 iterations
```

||x - x res|| = 2.6383794071e-06

Метод SOR

Метод SOR (метод релаксации) является модификацией метода Зейделя. В нем имеется параметр релаксации $\omega \in (0,2)$:

$$\left(\mathbf{L} + rac{1}{\omega}\mathbf{D}
ight)\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{f} - \left(\mathbf{U} + rac{\omega - 1}{\omega}\mathbf{D}
ight)\mathbf{x}_k.$$

При $\omega=1$ метод совпадает с методом Зейделя. Метод допускает представление в виде

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{x}_k + \left(\mathbf{L} + rac{1}{\omega}\mathbf{D}
ight)^{-1}\mathbf{r}_k$$

Метод SOR сходится для систем с положительно определенной симметричной матрицей (как и метод Зейделя). Определение оптимального параметра ω является нетривиальной задачей. Для трехдиагональных матриц оптимальное значение ω дается выражением

$$\omega_{
m opt} = rac{2}{1+\sqrt{1-
ho^2({f B}_{_{
m K imes 6\,H}})}}$$

```
In [8]: def sor(A, f, x0, omega, eps=1e-6, maxiter=1000):
            x = x0.copy()
            n = len(x)
            it = 0
            while it < maxiter:</pre>
                 it += 1
                 for i in range(n):
                    Lx = 0 # суммируем начало строки до i-го элемента
                    for j in range(i):
                        Lx += A[i, j] * x[j] # Здесь x - x_{k+1}
                    Ux = 0 # суммируем конец строки с i+1-го элемента
                    for j in range(i+1, n):
                        Ux += A[i, j] * x[j] # Здесь x - x k
                     # Заменяем диагональный элемент, старый нам уже не понадобится
                    x[i] = x[i] + omega * ((f[i] - Lx - Ux) / A[i, i] - x[i])
                 r = f - A.dot(x)
                 if np.linalg.norm(r) < eps:</pre>
                    return x, it
            raise RuntimeError('Maximum number of iterations exceeded')
```

```
In [13]: n = 30
         A = np.diag(2.001 * np.ones(n)) - np.diag(np.ones(n-1), k=-1) - np.diag(np.ones(n-1), k=1)
         D = np.diag(np.diag(A))
         B J = np.linalq.solve(D, A - D)
         rho B J = np.abs(np.linalg.eigvals(B J)).max()
         omega = 2 / (1 + np.sqrt(1 - rho B J**2))
         x = np.ones(n)
         f = A.dot(x)
         x0 = np.zeros like(x)
         xres, it = seidel(A, f, x0)
         xres2, it2 = sor(A, f, x0, omega)
         print('Seidel done in %d iterations' % it)
         print('SOR done in %d iterations' % it2)
         print('Seidel ||x - x res|| =', np.linalg.norm(xres - x))
         print('SOR ||x - x res|| =', np.linalq.norm(xres2 - x))
         Seidel done in 971 iterations
         SOR done in 77 iterations
         Seidel ||x - x res|| = 8.76532826947e-05
         SOR ||x - x res|| = 2.01191621378e-05
```

Каноническая форма

Все перечисленные методы были двухслойными, то есть для вычисления нового приближения \mathbf{x}_{k+1} требовалось знать лишь предыдущее приближение \mathbf{x}_k . Более того, итерацию каждого метода можно представить в виде схемы

$$\mathbf{x}_k \overset{\mathbf{r} = \mathbf{f} - \mathbf{A}\mathbf{x}}{\longrightarrow} \mathbf{r}_k \overset{\mathbf{P} \Delta \mathbf{x} = \mathbf{r}}{\longrightarrow} \Delta \mathbf{x}_k \overset{\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{x}_k + \Delta \mathbf{x}_k}{\longrightarrow} \mathbf{x}_{k+1}$$

Запишем эту схему в форме

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{x}_k + \mathbf{P}^{-1}\mathbf{r}_k \equiv \mathbf{x}_k + \mathbf{P}^{-1}(\mathbf{f} - \mathbf{A}\mathbf{x}_k)$$

или

$$\mathbf{P}(\mathbf{x}_{k+1} - \mathbf{x}_k) = \mathbf{f} - \mathbf{A}\mathbf{x}_k.$$

Матрица ${f P}$ называется предобуславливателем.

$$\mathbf{P}(\mathbf{x}_{k+1} - \mathbf{x}_k) = \mathbf{f} - \mathbf{A}\mathbf{x}_k.$$

Матрица **Р** должна удовлетворять следующим требованиям

- Система относительно $\Delta \mathbf{x}_k = \mathbf{x}_{k+1} \mathbf{x}_k$ с матрицей \mathbf{P} должна решаться сравнительно просто
- Выбор хорошей матрицы ${f P}$ должен ускорять сходимость итераций

Стандартные предобуславливатели

Для рассмотренных методов предобуславливателями были

- Метод с параметром $oldsymbol{ au}$: $\mathbf{P} = rac{1}{ au} \mathbf{E}$
- Метод Якоби: $\mathbf{P} = \mathbf{D}$
- Метод Зейделя: $\mathbf{P} = \mathbf{L} + \mathbf{D}$
- Метод SOR: $\mathbf{P} = \mathbf{L} + \frac{1}{\omega} \mathbf{D}$

Матрица итераций ${f B}$ простым образом связана с предобуславливателем ${f P}$:

$$\mathbf{x}_{k+1} = \mathbf{x}_k + \mathbf{P}^{-1}(\mathbf{f} - \mathbf{A}\mathbf{x}_k) = (\underbrace{\mathbf{E} - \mathbf{P}^{-1}\mathbf{A}}_{\mathbf{B}})\mathbf{x}_k + \mathbf{P}^{-1}\mathbf{f}.$$

Видно, что идеальная сходимость (за одну итерацию) наступает при ${f P}={f A}$. Однако систему с такой матрицей решить просто не получится. Поэтому для итерационных методов стараются выбирать ${f P}\approx{f A}$.

Критерий сходимости в канонической форме

Запишем уравнение для $\lambda(\mathbf{B})$ в форме, содержащей лишь матрицы \mathbf{A},\mathbf{P} :

$$\det(\mathbf{B} - \lambda \mathbf{E}) = \det(\mathbf{E} - \mathbf{P}^{-1}\mathbf{A} - \lambda \mathbf{E}) = -\det \mathbf{P}^{-1}\det(\mathbf{A} - \mathbf{P} + \lambda \mathbf{P}).$$

Таким образом, собственные значения ${f B}$ можно найти из уравнения

$$\det(\mathbf{A} - \mathbf{P} + \lambda \mathbf{P}) = 0.$$