

# Matrices Hiérarchiques et GMRES Inexacte

GUIMARÃES LINO DE PAULA Eduardo

## Contents

| 1 | Méthodes itératives et Sous-espace de Krylov |   |   |
|---|--|---|---|
|   | 1.1  | Méthodes itératives et motivation           | 2 |
|   | 1.2  | Sous-espace de Krylov                       | : |
|   | 1.3  | Méthode d'Arnoldi                           | ; |
| 2 | GMRES  |   |   |
|   | 2.1  | Transformation de Givens                    | Ę |
| 3 | Matrices Hiérarchiques et méthode ACA        |   | 7 |
|   | 3.1  | Matrices low-rank                           | 7 |
|   | 3.2  | Méthode ACA(Adaptative Cross Approximation) | ۶ |

### Chapter 1

# Méthodes itératives et Sous-espace de Krylov

#### 1.1 Méthodes itératives et motivation

Les méthodes itératives apparaissent comme une alternative aux méthodes de solution directe , où la vrai solution n'est pas recherchée et une bonne approximation suffit.

L'idée consiste à trouver, après un nombre définit d'itérations, une suite  $x_k$  qui converge à x, la solution exacte du problème 1.1.

$$x = \lim_{k \to \infty} x_k \tag{1.1}$$

La méthode est appliquée de façon à s'arrêter après k itérations, où  $x_k$  est le premier élément de la suite à satisfaire la condition 1.2.

$$\frac{||x_k - x||}{||x||} \le \epsilon \tag{1.2}$$

Où  $\epsilon$  est une tolérance définie par qui l'applique.

Normalement x n'est pas connue, de façon que 1.2 est changée pour 1.3, où A est la matrice du système linéaire et b le RHS(Right Hand Side).

$$\frac{||Ax_k - b||}{||b||} \le \epsilon \tag{1.3}$$

Les premiers méthodes itératives utilisaient une décomposition de la matrice A comme une combinaison de deux matrices 1.4, où  $A_1$  est inversible, et chaque itération serait définie comme 1.5.

$$A = A_1 - A_2 (1.4)$$

$$A_1 x_{k+1} = b + A_2 x_k \tag{1.5}$$

Avec une substitution des autres  $x_k$ , 1.5 donne 1.6, qui converge n'importe quelle solution initiale ssi  $\rho(A_2A_1^{-1}) < 1$ , où  $\rho(X)$  est le rayon spectral de la matrice X [?].

$$x_{k+1} = A_1^{-1}(b + A_2 x_k) = A_1^{-1}(b + A_2 A_1^{-1}(b + A_2 x_{k-1})) \dots = A_1^{-1} \left[ \sum_{i=0}^{k} (A_2 A_1^{-1})^i b \right]$$
(1.6)

Si  $A_1 = I$  et  $A_2 = I - A$  en 1.4, la suite trouvée en 1.6 est:  $x_1 = b, x_2 = 2b - Ab, x_3 = 3b - 3Ab + A^2b$ 

Même que la condition  $\rho(A-I) \leq 1$  soit restrictive [?], cela nous montre qu'une approximation  $x_k$  peut être représentée comme 1.7.

$$x_k \in span(b, Ab, A^2b, ..., A^{k-1}b)$$
 (1.7)

### 1.2 Sous-espace de Krylov

Soit  $A \in \mathbb{K}^{n \times n}$  une matrice et  $b \in \mathbb{K}^n$ . Pour  $k \leq n$  le sous-espace de Krylov  $\mathcal{K}_k = \mathcal{K}_k(A, b)$  associé à A,b est défini comme 1.8.

$$\mathcal{K}_k(A,b) = span(b, Ab, A^2b, \dots, A^{k-1}b)$$
(1.8)

Ces sous-espaces suivent aussi la propriété:  $k < l \rightarrow \mathcal{K}^k \subset \mathcal{K}^l$  [?].

Ce sous-espace  $\mathcal{K}_k(A, b)$  est aussi le sous-espace de tous les vecteurs de  $\mathbb{R}^m$  qui peuvent être écrits comme x = p(A)b, où p(A) est un polynôme de degré inférieur à k-1 dont p(0) = 1.

Le problème avec l'utilisation de  $A^kb, k \in {0, 1, 2, ...}$  comme une base vient du fait que les produits successifs de la matrice A font des vecteurs qui sont presque colinéaires, vu que ceux sont proches du vecteur propre du plus grand valeur propre de la matrice A.

### 1.3 Méthode d'Arnoldi

Dans le but d'obtenir une base orthonormale pour  $\mathcal{K}_k(A, b)$ , le méthode cherche une matrice unitaire Q tel que l'expression 1.9 est valide.  $H_k = h_{ij}$  est une matrice de Hessenberg.

$$AQ_k = Q_{k+1}H_k \tag{1.9}$$

Pour chaque vecteur-colonne de Q,  $q_i$ , 1.9 peut être écrite comme 1.10, où la représentation de  $\mathcal{K}_k(A,b)$  avec une base orthonormal devient plus claire. Dans une application pratique, Q est initialisée avec  $q_1 = \frac{b}{||b||}$ .

$$Aq_m = h_{1m}q_1 + h_{2m}q_2 + \dots + h_{m+1,m}q_{m+1}$$
(1.10)

Un algorithme pour la méthode peut être trouvée en 1.

#### Algorithm 1 Itération k dArnoldi

```
1: A \in \mathbb{K}^{n \times n} et b \in \mathbb{K}^n

2: x = 0, \beta = \|b\|, q_1 = \frac{b}{\beta}

3: for j = 1, 2, ... k do

4: q_{j+1} = Aq_j

5: for i = 1, 2, ... j do

6: h_{ij} = q_{j+1}^t q_i

7: q_{j+1} = q_{j+1} - h_{ij}q_i

8: end for

9: h_{j+1,j} = \|q_{j+1}\|

10: q_{j+1} = \frac{q_{j+1}}{h_{j+1,j}}

11: end for
```

### Chapter 2

### **GMRES**

Un méthode de projetion en  $\mathcal{K}_k(A,b)$ , où les différentes approximations sont prises comme en 2.1, où  $Q_m$  est le vecteur défini en 1.9.

$$x = x_0 + Q_m y (2.1)$$

Avec 2.1 et 1.9 le résidu devient 2.2, où  $x_0 = 0$ ,  $\beta = ||b||$  et  $Q_{m+1}^t b = (||b|| \ 0 \ 0 \dots)^t$  puisque les colonnes de  $Q_{m+1}$  sont des vecteurs orthonormals et  $q_1 = \frac{b}{||b||}$ .

$$r(y) = ||b - Ax||$$

$$= ||b - A(Q_m y)||$$

$$= ||b - Q_{m+1} H_m y||$$

$$= ||Q_{m+1} (Q_{m+1}^t b - H_m y)||$$

$$= ||\beta e_1 - H_m y||$$
(2.2)

Ainsi, y qui apparaît en 2.1, est trouvé comme la solution du problème de minimisation du résidu en 2.2.

$$y = \min_{y} \|\beta e_1 - H_m y\| \tag{2.3}$$

Une version initiale du GMRES est en 2. Les lignes entre 4 et 12 apportent la Méthode d'Arnoldi présentée en 1.

Cependant, 2 n'apporte pas une façon efficace de trouver le résidu en chaque itération. Pour le résoudre et trouver aussi une mieux façon de traiter le problème des moindres carrés en 2.3, une transformation est appliquée en  $H_m$ , la transformant dans une matrice triangulaire.

### 2.1 Transformation de Givens

L'opérateur de Givens, G(i, i+1), est une matrice unitaire telle que le vecteur colonne résultant a = Gb a les éléments  $a(i) = r \in \mathbb{R}$  et a(i+1) = 0. Il est une matrice de struture comme en 2.4. Les coefficients  $c_i, s_i$  n'apparaissent que dans les lignes i et i+1.

#### Algorithm 2 GMRES Initial

```
1: A \in \mathbb{K}^{n \times n} et b \in \mathbb{K}^n
 2: x = 0, \beta = ||b||, q_1 = \frac{b}{\beta}
 3: for k = 1, 2, ... do
            for j = 1, 2, ...k do
                 q_{j+1} = Aq_j

for i = 1, 2, \dots j do
 5:
 6:
                      h_{ij} = q_{j+1}^t q_i 
 q_{j+1} = q_{j+1} - h_{ij} q_i
 7:
 8:
                 end for
 9:
                 \begin{array}{l} h_{j+1,j} = \|q_{j+1}\| \\ q_{j+1} = \frac{q_{j+1}}{h_{j+1,j}} \end{array}
10:
11:
            end for
12:
            Trouver y = min_y \|\beta e_1 - H_m y\|
13:
            x = Q_k y
14:
            Arrêter si le résidu est inférieur à la tolérance
16: end for
```

$$G(i, i+1) = \begin{bmatrix} 1 & & & & & & \\ & \ddots & & & & & \\ & & 1 & & & & \\ & & c_i & s_i & & & \\ & & -s_i & c_i & & & \\ & & & 1 & & & \\ & & & \ddots & & \\ & & & & 1 \end{bmatrix}$$
 (2.4)

L'opérateur est une façon de transformer les colonnes de  $H_m$ , annulant l'élément dehors la diagonale. Comme un produit d'opérateurs unitaires est encore unitaire, cela nous permet récrire 2.3 comme 2.5, où  $R_m$  et  $g_m$  sont les résultats de l'application des opérateurs de Givens à  $H_m$  et  $g_m$  et  $g_m$ 

$$y = \min_{y} \|\beta e_1 - H_m y\| = \min_{y} \|g_m - R_m y\|$$
 (2.5)

Il peut être montré que  $g_m$  contient aussi la valeur du résidu de chaque itération [?]. Ainsi, le nouveau problème 2.5 peut être résolu avec une simple substitution. (écrire el nouvel algorithme )

### Chapter 3

# Matrices Hiérarchiques et méthode ACA

#### 3.1 Matrices low-rank

En pratique, les matrices sont de grande taille, de façon que stocker chaque élément n'est pas efficace ou même faisable. Si  $A \in \mathbb{C}^{n \times m}$  a un rang k tel que  $k \leq m$  et que k(n+m) < n \* m (A est low-rank), A peut être représentée comme un produit entre deux matrices  $U \in \mathbb{C}^{n \times k}$  et  $V \in \mathbb{C}^{m \times k}$ , ce qui est vu en 3.1, où  $u_i, v_i$  sont les vecteurs colonnes de U et V.

$$A = UV^{H} = \sum_{i=1}^{k} u_{i} v_{i}^{*}$$
(3.1)

Ainsi, en stockant k(n+m) éléments pour représenter A, au lieu de  $n \times m$ . Une matrice A qui peut être représentée comme 3.1 est dite un élément de  $\mathbb{C}_k^{n \times m}$ 

La représentation en 3.1 facilite aussi des autres opérations possibles avec A, comme les produits matrice-vecteur Ab qui sont toujours présents dans les méthodes itératives comme GMRES [?] et les différentes normes, comme  $||A||_F$ ,  $||A||_2$  [?].

Cependant, même matrices de 'full rank', c-à-d matrices peuvent être approximées par matrices de rang plus petit. Un théorème [?] établit que la plus proche matrice en  $\mathbb{C}_k^{n\times m}$  d'une matrice en  $\mathbb{C}^{n\times m}$  peut être obtenue de la SVD  $A=U\Sigma V^H$ , où  $\Sigma$  contient les valeurs singulières  $\sigma_1\geq\sigma_2\ldots\sigma_m\geq 0$  et U,V sont unitaires.

Si  $A_k$  est l'approximation obtenue en prenant les k premiers éléments de  $\Sigma$  (en créant la matrice  $\Sigma_k$ ), l'erreur entre A et  $A_k$  est obtenu en 3.2.

$$||A - A_k|| = ||U\Sigma V^H - U'\Sigma_k V_H|| = ||\Sigma - \Sigma_k||$$
 (3.2)

Si la norme spectrale,  $\|.\|_2$  est utilisée, l'erreur en 3.2 est donné par  $\sigma_{k+1}$ . Pour la norme de Frobenius,  $\|.\|_F$ , l'erreur devient  $\sum_{l=k+1}^n \sigma_l^2$ .

Au lieu d'approximer des grandes matrices en une seule fois, c'est mieux penser dans les approximations faites pour leurs blocs. Des blocs qui vient d'une discrétisation d'opérateurs elliptiques ont aussi la possibilité d'être aproximés par matrices qui décroissent exponentiellement  $S_k$ , comme

en 3.3.

$$||A - S_k||_2 < q^k ||A||_2 \tag{3.3}$$

Ainsi, le rang dépend de la précision d'une façon logarithme, et le rang nécessaire pour une certaine  $\epsilon$  est 3.4.

$$k(\epsilon) = \min\{k \in \mathbb{N} : \sigma_{k+1} < \epsilon \sigma_1\}$$
(3.4)

### 3.2 Méthode ACA(Adaptative Cross Approximation)

Comment montré dans la section antérieure, la méthode SVD donne une approximation de A à partir d'une erreur  $\epsilon$ , à travers de la relation en 3.2. Néanmoins, c'est une méthode lourde, où la complexité la rend infaisable pour les grands calculs qui peuvent apparaître normalement. L'ACA arrive comme une alternative plus efficace pour les problemes où le noyau est asymptotiquement lisse pour au moins une variable. Il faut mentionner que le noyau lui même n'est pas nécessaire, juste l'information qu'il appartient à ce groupe de fonctions.

L'algorithme pour la méthode est en 3, où  $a_{ij}$  sont les éléments d'une matrice  $A \in \mathbb{R}^{n \times m}$ . L'objectif est d'approximer la matrice A pour  $A = S_k + R_k$ ,  $S_k = \sum_{l=1}^k u_l v_l^t$  et  $R_k$  est le résidu.

### Algorithm 3 Méthode ACA

```
1: k = 1 et \mathbf{Z} = \emptyset
 2: repeat
 3:
          Trouver i_k
          \hat{v}_k = a_{i_k,1:m}
 4:
          for l = 1, ..., k - 1 do
 5:
 6:
               \hat{v}_k = \hat{v}_k - (u_l)_{i_k} v_l
          end for
 7:
          Z = Z \bigcup \{i_k\}
 8:
          if \hat{v}_k ne disparaît pas then
 9:
               j_k = argmax_j |(\hat{v}_k)_j| \; ; \; v_k = (\hat{v}_k)_{i_k}^{-1} \hat{v}_k
10:
11:
               for l = 1, ..., k - 1 do
12:
                    u_k = u_k - (v_l)_{j_k} u_l
13:
14:
               end for
               k = k + 1
15:
          end if
16:
17: until ||u_k|| ||v_k|| \le \epsilon
```

Soit  $I, J \in \mathbb{N}$  l'ensemble des index d'une matrice quelconque et  $\mathbf{T}_{I \times J}$  l'arbre que contient une partition admissible P de  $I \times J$  dans ses feuilles,  $\mathfrak{L}(\mathbf{T}_{I \times J})$ . L'ensemble des matrices hiérarchiques en  $\mathbf{T}_{I \times J}$  rang k pour chaque bloc  $A_b$  est définit en 3.5.

$$\mathfrak{H}(\mathbf{T}_{I\times J}, k) = \left\{ A \in \mathbb{C}^{I\times J} : rank A_b \le k, \forall b \in P \right\}$$
(3.5)