# Elaborato di Calcolo Numerico

Finoia Luca 6132811 Calabrese Filippo 5826217  $\label{eq:July 9, 2019} \text{July 9, 2019}$ 

# CHAPTER 1

### ERRORI ED ARITMETICA FINITA

### 1.1 Esercizio 1

**Descrizione:** Verificare che, per h sufficientemente piccolo,  $\frac{3}{2}f(x) - 2f(x - h) + \frac{1}{2}(x - 2h) = hf'(x) + O(h^3)$ .

Soluzione:

considerando il Polinomio di Taylor centrato in  $x_0$  al secondo ordine:

$$f(x_0 - h) = f(x_0) - f^1(x_0)h + \frac{1}{2}f^2(x_0)h^2 + O(h^3)$$
(1.1)

si effettua una sostituzione con  $f(x_0 - h)$  nella funzione e si ottiene:

$$\frac{2}{3}f(x) - 2\left[f(x) - f^{1}(x)h + \frac{1}{2}f^{2}(x)h^{2} + O(h^{3})\right] + 
+ \frac{1}{2}\left[f(x) - f^{1}(x)2h + \frac{1}{2}f^{2}(x)4h^{2} + O(h^{3})\right] = 
= hf^{1}(x) + O(h^{3})$$
(1.2)

da cui otteniamo:

$$\frac{3}{2}f(x) - 2f(x) + 2f^{1}(x)h - 
- f^{2}(x)h^{2} + \frac{1}{2}f(x) - 
- f^{1}(x)h + f^{2}(x)h^{2} + O(h^{3}) = 
= hf^{1}(x) + O(h^{3})$$
(1.3)

quindi per h sufficientemente piccoli si ottiene:

$$hf'(x) + O(h^3) = hf'(x) + O(h^3)$$
 (1.4)

1.2. ESERCIZIO 2 5

### 1.2 Esercizio 2

**Descrizione:** Quanti sono i numeri di macchina normalizzati della doppia precisione IEEE? Argomentare la risposta.

Soluzione:

L'insieme dei numeri di macchina  $\mathcal{M}$  é un insieme finito di elementi, tramite i quali é possibile rappresentare un insieme denso  $\mathcal{I}$  e che rappresenta un sottoinsieme dei numeri reali  $\mathcal{I} \subset \mathbb{R}$ .

$$\mathcal{I} = [-real_{max}, -real_{min}] \cup \{0\} \cup [real_{min}, real_{max}]$$
(1.5)

con  $real_{max}$  e  $real_{min}$  che indicano rispettivamente il piú grande ed il piú piccolo in valore assoluto tra i numeri macchina diversi da 0.

Per trovare i numeri di macchina normalizzati che possono essere ottenuti della doppia precisione IEEE possiamo considerare la seguente formula

$$b^s \cdot b^m \cdot (b^e - b^s) \tag{1.6}$$

dove indichiamo con b la base utilizzata, s i bit riservati per il segno, m i bit riservati per la mantissa ed e i bit riservati per l'esponente.

Considerando che lo standard ANSI/IEEE~754-1985 utilizza una base binaria, per la rappresentazione dei numeri reali in singola e doppia precisione, abbiamo b = 2 indipendentemente dalla precisione utilizzata. Inoltre, per il formato a doppia precisone abbiamo 1 bit per il segno (s=1), 52 bit per la mantissa (m=52) e 11 bit per l'esponente (e=11),

andando a sostituire i valori appena ricavati nella formula (1.6) otteniamo i numeri di macchina normalizzati che possono essere ottenuti della doppia precisione IEEE, quindi:

$$= 2^{1} \cdot 2^{52} \cdot (2^{11} - 2^{1}) =$$

$$= 2^{1+52} \cdot (2^{11} - 2^{1}) =$$

$$= 2^{1+52+11} - 2^{1+52+1} =$$

$$= 2^{64} - 2^{54} = 18,428,729,675,200,069,632$$

$$(1.7)$$

### 1.3 Esercizio 3

Descrizione: Eseguire il seguente script Matlab e spiegare i risultati ottenuti:

```
format long e

n=75;

u=1e-300; for i=1:n, u=u^*2; end, for i=1:n, u=u/2; end, u

u=1e-300; for i=1:n, u=u/2; end, for i=1:n, u=u^*2; end, u
```

#### Svolgimento:

in questo script Matlab viene moltiplicato per 2 un valore u=1e-300 per 75 volte, successivamente questo valore u viene diviso per 2 per 75 volte e infine si visualizza il valore in u, poi, viene riportato u al valore di partenza, cioé u=1e-300, e viene prima diviso per 2 per 75 volte, poi moltiplicato per 2 per 75 volte e infine si visualizza il valore in u.

La causa per cui nel secondo caso otteniamo un valore diverso da quello iniziale é da attribuire ad un errore di round-off, per la precisione un errore di underflow, causato nel primo ciclo in cui viene u viene diviso per 2 per 75 volte, dove, durante una delle iterzioni viene a verificarsi che,  $0 < |u| < r_{min}$ . Essendo

1.3. ESERCIZIO 3

che  $r_{min}$  é il piú piccolo numero di macchina diverso da zero rappresentabile in valore assoluto, il valore di u viene arrotondato a questo, generando cosí un errore di underflow .

# 1.4 Esercizio 4

**Descrizione:** Eseguire le seguenti istruzioni Matlab e spiegare i risultati ottenuti:

```
\begin{array}{l} format\ long\ e \\ a = 1.1111111111111111 \\ b = 1.11111111111111 \\ a + b \\ a - b \end{array}
```

Solutione:

```
>> format long e
a = 1.111111111111111;
b = 1.11111111111111;
a + b
a - b
ans =

2.222222222222221e+00

ans =

8.881784197001252e-16
```

In questo script matlab vengono sommati due numeri a e b e poi viene fatta la differenza tra i due numeri a e b.

Nel caso della somma tra i due numeri il risultato ottenuto in Matlab corrisponde con il risultato ottenuto in matematica esatta in quanto una somma di numeri concorde é sempre ben condizionata poiché abbiamo

$$|\varepsilon_y| \le \frac{|a| + |b|}{|a+b|} \varepsilon_x \equiv k \cdot \varepsilon_x$$
 (1.8)

1.4. ESERCIZIO 4

in cui k é il numero di condizionamento

$$k = \frac{|a| + |b|}{|a+b|} \tag{1.9}$$

e per una somma di numeri concorde k=1 e quindi é sempre ben condizionata.

Nel caso della differenza tra i due numeri a e b invece il risultato ottenuto in Matlab differisce dal risultato ottenuto in matematica esatta perché esso é 0.0000000000000001. In questo caso si verifica quindi il fenomeno della cancellazione numerica in cui si ha una perdita di cifre significative nel momento in cui viene effettuata una somma tra due numeri prossimi in valore assoluto ma opposti in segno. Infatti in questo caso, in cui  $a \approx b$ , si ottiene un numero di condizionamento arbitrariamente grande e quindi l'operazione di somma algebrica risulta mal condizionata.



# 2.1 Esercizio 5

**Descrizione:** Scrivere function Matlab distinte che implementino efficientemente i seguenti metodi per la ricerca degli zeri di una funzione:

- metodo di bisezione
- metodo di Newton
- metodo delle secanti
- metodo delle corde

Detta  $x_i$  l'approssimazione al passo i-esimo, utilizzando come criterio di arresto  $|\Delta x_i| \leq tol \cdot (1+|x_i|)$  essendo tol una opportuna tolleranza specificata in ingresso.

Solutione:

#### il metodo di bisezione:

```
bisezione.m × +
1
     function [x,i] = bisezione(fun,a,b,tolx)
2
     3
       % parametri in ingresso
4
       % fun -> funzione in cui si effettua la ricerca degli zeri
       % a,b -> estremi dell'intervallo di ricerca
5
       % tolx -> parametro che indica la tolleranza su x
6
7
       olo
          valori di ritorno
       % x -> radice della funzione
8
       % i -> numero di iterazioni
9
10
       % il metodo di bisezione restituisce la radice di una funzione fun in
      -% un intervallo [a,b] ed il numero di iterazioni effettuate
11
       if a>b, error('intervallo non valido'), end
12 -
13 -
      fa=feval(fun,a);
14 -
      fb=feval(fun,b);
15 -
       if fa*fb>0,error('nessuan radice in [a,b]'),end
16 -
      if fa==0,x=a;return; elseif fb==0,x=b;return, end
17 -
       nmax = ceil (log2((b-a)/tolx));
18 - | for i=1:nmax
19 -
          df=abs((fb-fa)/(b-a));
20 -
           x=(a+b)/2; fx=feval(fun,x);
21 -
           if abs(fx)<=df*(l+ abs(x))*tolx,return;</pre>
22 -
           elseif fa*fx<0
23 -
               b=x;
24 -
               fb=fx;
25 -
           else
26 -
                  a=x;
27 -
                  fa=fx;
28 -
           end
29 -
      -end
     ∟ return
30 -
```

2.1. ESERCIZIO 5

#### il metodo di Newton:

```
Newton.m × +
1
     function [x,i] = Newton(f,fl,x0,tol,itmax)
 2
           x=newton(f,fl,x0,tol,itmax)
 3
          parametri in ingresso
 4
        % f -> funzione in cui si effettua la ricerca degli zeri
          fl -> derivata della funzione f
 5
 6
        ક
          x0 -> punto di partenza
 7
       ş
          tol -> parametro che indica la tolleranza
 8
          itmax -> numero massimo di iterazioni
9
           valori di ritorno
10
       e
e
          x -> radice della funzione
          i -> numero di iterazioni
11
          il metodo di newton restituisce la radice di una funzione f
12
      -% ed il numero di iterazioni effettuate
13
14 -
       fx = feval(f,x0);
15 -
       flx = feval(fl,x0);
16 -
       x = x0-fx/f1x;
17 -
       i = 0;
18 - while (i<itmax) && (abs(x-x0)>=(1+abs(x))*tol)
19 -
           i = i+1;
20 -
           x0 = x;
21 -
           fx = feval(f,x0);
22 -
           flx = feval(fl,x0);
23 -
           x = x0-fx/f1x;
24 -
      -end
25 -
       if abs(x-x0) >= (1+abs(x))*tol
26 -
           error('il metodo non converge')
27 -
       end
28 -

    return
```

13

#### il metodo delle secanti:

```
secanti.m × +
 1
     function [x,i] = secanti(f,fl,x0,tol,itmax)
 2
     x=secanti(f,fl,x0,tol,itmax)
 3
       % parametri in ingresso
          f -> funzione in cui si effettua la ricerca degli zeri
 4
 5
          fl -> derivata della funzione f
       용
         x0 -> punto di partenza
 6
       용
 7
       % tol -> parametro che indica la tolleranza
 8
          itmax -> numero massimo di iterazioni
 9
       olo
          valori di ritorno
       % x -> radice della funzione
10
       % i -> numero di iterazioni
11
12
         il metodo delle secanti restituisce la radice di una funzione f
13
      -% ed il numero di iterazioni effettuate
14 -
       fx = feval(f,x0);
15 -
       flx = feval(fl,x0);
16 -
       x = x0-fx/flx;
17 -
       i = 0;
18 - \bigcirc while (i<itmax) && (abs(x-x0)>=(1+abs(x))*tol)
19 -
               i=i+1;
20 -
               fx0 = fx;
21 -
               fx = feval(f,x);
22 -
               x1 = (fx*x0-fx0*x)/(fx-fx0);
23 -
               x0 = x;
24 -
               x = x1;
25 -
      end
26 -
       if abs(x-x0) >= (1+abs(x))*tol
27 -
           error('il metodo non converge')
28 -
       end
      L return
29 -
```

2.1. ESERCIZIO 5 15

il metodo delle corde:

```
corde.m × +
      function [x,i] = corde(f,fl,x0,tol,itmax)
           x=corde(f,fl,x0,tol,itmax)
 2
 3
       olo
          parametri in ingresso
 4
          f -> funzione in cui si effettua la ricerca degli zeri
          fl -> derivata della funzione f
 5
 6
          x0 -> punto di partenza
 7
          tol -> parametro che indica la tolleranza
        ક
       e
e
          itmax -> numero massimo di iterazioni
 8
 9
       ક
          valori di ritorno
          x -> radice della funzione
10
       ક
       % i -> numero di iterazioni
11
12
          il metodo delle corde restituisce la radice di una funzione f
      -% ed il numero di iterazioni effettuate
13
14 -
       fx = feval(f,x0);
15 -
       flx = feval(fl,x0);
16 -
       x = x0-fx/f1x;
       i = 0;
17 -
18 - \square while (i<itmax) && (abs(x-x0)>=(1+abs(x))*tol)
19 -
           x0 = x;
20 -
           fx = feval (f,x0);
21 -
           x = x0-fx/flx;
22 -
            i = i+1;
23 -
      -end
24 -
       if abs(x-x0) >= (1+abs(x))*tol
25 -
           error('il metodo non converge')
26 -
       end
      return
27 -
```

### 2.2 Esercizio 6

**Descrizione:** Utilizzare le function del precedente esercizio per determinare una approssimazione della radice della funzione  $f(x) = x - e^{-x}\cos(x/100)$ , per  $tol = 10^{-i}$ , i = 1, 2, ..., 12, partendo da  $x_0 = -1$ . Per il metodo di bisezione, utilizzare [-1, 1], come intervallo di confidenza iniziale. Tabulare i risultati, in modo da confrontare le iterazioni richieste da ciascun metodo. Commentare il relativo costo computazionale.

Solutione:

tolleranza	bisezione		Newton		secanti		corde	
tolleranza	radice	iterazioni	radice	iterazioni	radice	iterazioni	radice	iterazioni
10^-1	5.000000000000000e-01	2	5.663058026182579e-01	2	5.662928457961099e-01	3	4.021808606806709e-01	2
10^-2	5.625000000000000e-01	5	5.671373451065942e-01	3	5.671339926160822e-01	4	5.495185718942192e-01	6
10^-3	5.664062500000000e-01	9	5.671373451065942e-01	3	5.671339926160822e-01	4	5.651741531554760e-01	10
10^-4	5.671386718750000e-01	13	5.671374702931882e-01	4	5.671374697616252e-01	5	5.670103627779298e-01	15
10^-5	5.671386718750000e-01	13	5.671374702931882e-01	4	5.671374697616252e-01	5	5.671232371727831e-01	19
10^-6	5.671386718750000e-01	13	5.671374702931882e-01	4	5.671374702931907e-01	6	5.671358764608520e-01	23
10^-7	5.671374797821045e-01	23	5.671374702931882e-01	4	5.671374702931907e-01	6	5.671372918143774e-01	27
10^-8	5.671374797821045e-01	23	5.671374702931911e-01	5	5.671374702931907e-01	6	5.671374503069613e-01	31
10^-9	5.671374704688787e-01	30	5.671374702931911e-01	5	5.671374702931907e-01	6	5.671374689985149e-01	36
10^-10	5.671374702360481e-01	33	5.671374702931911e-01	5	5.671374702931911e-01	7	5.671374701482120e-01	40
10^-11	5.671374702942558e-01	35	5.671374702931911e-01	5	5.671374702931911e-01	7	5.671374702769563e-01	44
10^-12	5.671374702942558e-01	35	5.671374702931911e-01	5	5.671374702931911e-01	7	5.671374702913732e-01	48

Nella tabella sono riportate le radici ricavate con ogni metodo e il relativo numero di iterazioni necessarie per ottenere tale risultato per ogni  $tol = 10^{-i}$ , i = 1, 2, ..., 12.

Il metodo di bisezione ed il metodo delle corde hanno una valutazione di funzione e convergenza lineare mentre il metodo di Newton ha due valutazioni di funzioni, una per la funzione e una per la sua derivata, e convergenza quadratica. Da quanto detto, consegue che col metodo di Newton si ha una maggiore velocitá nella ricerca della radice ma si ha anche un costo computazionale maggiore per singola iterazione. Il metodo delle secanti ha una valutazione di funzione, quindi un costo computazionale minore del metodo di Newton, e una convergenza  $\approx$  1.618, quindi ha una velocitá maggiore dei metodi di bisezione e delle secanti.

# 2.3 Esercizio 7

**Descrizione:** Calcolare la molteplicitá della radice nulla della funzione  $f(x) = x^2 \cdot \sin(x^2)$ . Confrontare, quindi, i metodi di Newton, Newton modificato, e di Aitken, per approssimarla per gli stessi valori di tol del precedente esercizio (ed utilizzando il medesimo criterio di arresto), partendo da  $x_0 = 1$ . Tabulare e commentare i risultati ottenuti.

### Solutione:

La molteplicitá m della radice nulla della funzione  $f(x) = x^2 \cdot \sin(x^2)$  é m=4

il metodo di Newton modificato:

```
NewtonMod.m × +
1
     2
          x=NewtonMod(f,df,m,x0,tol,itmax)
3
         parametri in ingresso
 4
         f -> funzione in cui si effettua la ricerca degli zeri
         df -> derivata della funzione f
5
 6
         m -> molteplicità della radice
7
         x0 -> punto di partenza
8
         tol -> parametro che indica la tolleranza
9
         itmax -> numero massimo di iterazioni
10
         valori di ritorno
         x -> radice della funzione
11
12
         i -> numero di iterazioni
         il metodo di newton restituisce la radice di una funzione f
13
      -% ed il numero di iterazioni effettuate
14
15 -
      i=1;
16 -
      fx=feval(f,x0);
17 -
      dfx=feval(df,x0);
18 -
      x=x0-m*(fx/dfx);
19 -
     \square while (i<itmax && abs(x - x0) >= tol*(l+abs(x)))
20 -
          i=i+1;
21 -
          x0=x;
22 -
          fx=feval(f,x0);
23 -
          dfx=feval(df,x0);
24 -
          x=x0-m*(fx/dfx);
25 -
      -end
26 -
       if (abs(x - x0) >= tol*(l+abs(x)))
27 -
          error('il metodo non converge');
28 -
       end

    return

29 -
```

19

#### il metodo di aitken:

```
aitken.m × +
      function [x,i] = aitken(f, fl, x0, tolx, itmax)
           x=aitken(f,fl,x0,tol,itmax)
 2
 3
       용
          parametri in ingresso
          f -> funzione in cui si effettua la ricerca degli zeri
 4
          fl -> derivata della funzione f
 5
          x0 -> punto di partenza
 6
 7
           tolx -> parametro che indica la tolleranza
 8
          itmax -> numero massimo di iterazioni
       용
          valori di ritorno
 9
       ક
          x -> radice della funzione
10
          i -> numero di iterazioni
11
12
          il metodo di aitken restituisce la radice di una funzione f
13
      -% ed il numero di iterazioni effettuate
14 -
       i=0;
15 -
       x=x0;
16 -
       vai=1;
17 - while(i<itmax) && vai
18 -
           i=i+1;
19 -
           x0=x;
20 -
           fx=feval(f,x0);
21 -
           flx=feval(fl,x0);
22 -
           x1=x0-fx/f1x;
23 -
           fx=feval(f,x1);
24 -
           flx=feval(fl,xl);
25 -
           x=x1-fx/flx;
26 -
           x=(x*x0-x1^2)/(x-2*x1+x0);
27 -
           vai = abs(x-x0)>tolx*(l+abs(x));
28 -
      end
29 -
       if vai, error('il metodo non converge'), end

    return

30 -
```

tolleranza	Newton		NewtonMod		Aitken		
tolleraliza	radice	iterazioni	radice	iterazioni	radice	iterazioni	
10^-1	3.84317880607062e-01	2	0	3	6.4929e-19	3	
10^-2	2.8805139309385e-02	11	0	3	6.4929e-19	3	
10^-3	2.883766303035e-03	19	0	3	6.4929e-19	3	
10^-4	2.887022508866152e-04	27	0	3	0	4	
10^-5	2.890282391459780e-05	35	NaN	4	0	4	
10^-6	2.893545954951113e-06	43	NaN	4	0	4	
10^-7	2.896813203496438e-07	51	NaN	4	0	4	
10^-8	2.900084141256734e-08	59	NaN	4	0	4	
10^-9	2.903358772397679e-09	67	NaN	4	0	4	
10^-10	2.906637101089656e-10	75	NaN	4	0	4	
10^-11	2.909919131507756e-11	83	NaN	4	0	4	
10^-12	2.913204867831785e-12	91	NaN	4	0	4	

CHAPTER 3_	
_	
	SISTEMI LINEARI E NON LINEARI

# 3.1 Esercizio 8

**Descrizione:** Scrivere una function Matlab che, data in ingresso una matrice A, restituisca una matrice, LU, che contenga l'informazione sui suoi fattori L ed U, ed un vettore p contenente la relativa permutazione, della fattorizzazione LU con pivoting parziale di A: function [LU,p] = palu(A). Curare particolarmente la scrittura e l'efficienza della function.

Solutione:

```
palu.m × +
1
     function [LU, p] = palu(A)
 2
     - % function [LU, p] = palu(A)
 3
        % parametri
 4
       % A -> matrice quadrata non singolare
 5
 6
        % funzione che, data una matrice n*n, non singolare, la fattorizza in A=
 7
        % tramite pivoting parziale. restituisce le informazioni dei fattori
       - % memorizzat in A e il vettore che memorizza le permutazioni effettuate
 8
 9 -
        LU=A;
10 -
       [m,n]=size(LU);
11 -
       if m~=n, error('matrice non quadrata');end
12 -
        p=1:n;
13 - for i=1:n-1
14 -
            [mi, ki] = max(abs(A(i:n,i)));
15 -
            if mi==0, error('matrice singolare');end
16 -
            ki=ki+i-l;
17 -
            if ki>i
18 -
                LU([i ki],:)=LU([ki i],:);
19 -
                p([i ki])=p([ki i]);
20 -
            end
21 -
            LU(i+1:n,i)=LU(i+1:n,i)/LU(i,i);
22 -
            LU(i+1:n,i+1:n) = LU(i+1:n,i+1:n) - LU(i+1:n,i) * LU(i,i+1:n);
23 -
       - end
      L return
24 -
```

### 3.2 Esercizio 9

**Descrizione:** Scrivere una function Matlab che, data in ingresso la matrice LU ed il vettore p creati dalla function del precedente esercizio, ed il termine noto del sistema lineare Ax = b, ne calcoli la soluzione: function x = lu-solve(LU,p,b). Curare particolarmente la scrittura e l'efficienza della function.

#### Svolgimento:

```
lusolve.m × +
1
     function x = lusolve(LU,p,b)
2
      = % x=lusolve(LU,p,b)
3
        % parametri
 4
        % LU-> matrice nxn fattorizata LU
 5
        % p->vettore delle permutazioni
 6
        % b->vettore dei termini noti
7
        % Data una matrice nxn fattorizzata LU, p vettore delle permutazioni e
8
       -% b di lunghezza n, risolve Ax=b, cioè LUx=b Ux=y e Ly=b
        [m,n] = size (LU);
9 -
       lb = length (b);
10 -
11 -
       if abs(m-n) > 0 \mid \mid abs(lb-n) > 0
12 -
            error ("dati in ingresso errati");
13 -
       end
14 -
       b=b(p);
15 -
       x=b(:);
     for j=2:n
16 -
17 -
           x(j:n)=x(j:n)-LU(j:n,j-1)*x(j-1);
18 -
       end
19 -
     for j=n:-1:1
20 -
           x(j)=x(j)/LU(j,j);
21 -
           x(1:j-1) = x(1:j-1) -LU(1:j-1,j)*x(j);
22 -
        end
23 -
       ∟return
```

### 3.3 esercizio 10

**Descrizione:** Scaricare la function cremat che crea sistemi lineari  $n \times n$  la cui soluzione é il vettore  $v = (1 \cdots n)^T$ . Eseguire, quindi, lo script Matlab (vedere esercizio) per testare le function dei precedenti esercizi. Confrontare i risultati ottenuti con quelli attesi, e dare una spiegazione esauriente degli stessi. Soluzione:

Una volta scaricata la funzione cremat

```
cremat.m × +
1
     function [A,b] = cremat(n,k,simme)
     ₽ %
2
       olo
3
          [A,b] = cremat(n,k,simme) Crea una matrice A nxn ed un termine noto b,
4
                                       in modo che la soluzione del sistema lineare
5
       용
                                       A*x=b sia x = [1,2,...,n]^T.
6
       ě
                                       k non ve lo dico a cosa serve.
7
                                       simme, se specificato, crea una matrice
8
       ě
                                       simmetrica e definita positiva.
9
       e
e
10 -
       if nargin==1
11 -
            sigma = 1/n;
12 -
       else
13 -
            sigma = 10^{-k};
14 -
       end
15 -
       rng(0);
16 -
       [ql,rl] = qr(rand(n));
17 -
       if nargin==3
18 -
            q2 = q1';
19 -
       else
20 -
            [q2,r1] = qr(rand(n));
21 -
22 -
       A = ql*diag([sigma 2/n:1/n:1])*q2;
23 -
       x = [1:n]';
24 -
       b = A*x;
25 -
       return
```

n = 10;

ed eseguito il seguente script

```
x = zeros(n, 15);
for i = 1:15
   [A,b] = cremat(n,i);
   [LU,p] = palu(A);
   x(:,i) = lusolve(LU,p,b);
end
otteniamo i seguenti risultati
disp(x(1:10,1:5))
1.0000 1.0000
               1.0000
                       1.0000
                               1.0000
              2.0000
                      2.0000
 2.0000
        2.0000
                               2.0000
       3.0000
              3.0000
                              3.0000
                      3.0000
3.0000
              4.0000
 4.0000
        4.0000
                       4.0000
                               4.0000
       5.0000
              5.0000
                      5.0000
 5.0000
                              5.0000
       6.0000
              6.0000
                      6.0000
 6.0000
                               6.0000
       7.0000
              7.0000
                      7.0000
                               7.0000
7.0000
      8.0000
              8.0000
                      8.0000
                              8.0000
8.0000
       9.0000
              9.0000
                      9.0000
                              9.0000
9.0000
10.0000 10.0000 10.0000 10.0000 10.0000
disp(x(1:10,6:10))
1.0000 1.0000
              1.0000 1.0000
                              1.0000
2.0000 2.0000 2.0000 2.0000 2.0000
3.0000 3.0000 3.0000 3.0000 3.0000
4.0000 4.0000 4.0000 4.0000 4.0000
5.0000 5.0000 5.0000 5.0000
6.0000 6.0000 6.0000 6.0000
7.0000 7.0000 7.0000 7.0000 7.0000
8.0000 8.0000 8.0000 8.0000
9.0000 9.0000 9.0000 9.0000
10.0000 10.0000 10.0000 10.0000 10.0000
disp(x(1:10,11:15))
1.0000 0.9999 1.0022 1.0060 0.8926
2.0000 2.0002 1.9935 1.9825 2.3131
3.0000 2.9999 3.0021 3.0056 2.8997
4.0000 4.0002 3.9931 3.9815 4.3314
5.0000 4.9995 5.0174 5.0466 4.1649
6.0000 6.0003 5.9914 5.9769 6.4133
                              7.3175
7.0000
       7.0002 6.9934 6.9823
                      7.9983
       8.0000
              7.9994
                              8.0300
8.0000
              8.9940
9.0000
       9.0002
                       8.9839
                              9.2881
10.0000 10.0001
              9.9976
                       9.9936 10.1138
```

notiamo che i risultati ottenuti coincidono con i risultati attesi per k¡12, quindi

abbiamo dei risultati perturbati.

Questo vuol dire che per il condizionamento del problema per le matrici

$$\frac{\|\Delta x\|}{\|x\|} \le k(A) \cdot \left(\frac{\|\Delta b\|}{\|b\|} + \frac{\|\Delta A\|}{\|A\|}\right)$$
(3.1)

abbiamo un numero di condizionamento di A molto piccolo e quindi una matrice ben condizionata per  $1\leq k<12$ ed un numero di condizionamento di A >> 1 e quindi una matrice mal condizionata per  $k\geq 12$ 

### 3.4 Esercizio 11

**Descrizione:** Scrivere una function Matlab che, data in ingresso una matrice  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ , con  $m \ge n = rank(A)$ , restituisca una matrice, QR, che contenga l'informazione sui fattori Q ed R della fattorizzazione QR di A: function QR = myqr(A). Curare particolarmente la scrittura e l'efficienza della function.

```
Soluzione:
   myqr.m × +
 1
      function QR=myqr(A)
 2

    ⊕ % QR=myqr(A)

 3
        % parametri
 4
        % A -> matrice da fattorizzare QR
 5
       -% funzione che fattorizza QR una matrice A
        QR=A;
 6 -
 7 -
        [m,n]=size(QR);
 8 -
        if m<n,error('il numero di righe è minore del numero di colonne'),end
 9 -
      for i=1:n
10 -
            alfa=norm(QR(i:m,i));
11 -
            if alfa==0,error('la matrice A non ha rango massimo'),end
12 -
            if QR(i,i)>=0, alfa=-alfa;end
13 -
            vl = QR(i,i)-alfa;
14 -
            QR(i,i) = alfa;
15 -
            QR(i+1:m,i) = QR(i+1:m,i)/v1;
16 -
            beta = -v1/alfa;
17 -
            QR(i:m,i+1:n) = QR(i:m,i+1:n) - (beta*[1;QR(i+1:m,i)])*...
18
                 ([1 QR(i+1:m,i)']*QR(i:m,i+1:n));
19 -
       -end
       ∟ return
20 -
```

### 3.5 Esercizio 12

**Descrizione:** crivere una function Matlab che, data in ingresso la matrice QR creata dalla function del precedente esercizio, ed il termine noto del sistema lineare Ax = b, ne calcoli la soluzione nel senso dei minimi quadrati: function x = qrsolve(QR,b). Curare particolarmente la scrittura e l'efficienza della function.

Svolgimento:

```
qrsolve.m 💢
               +
1
      function x= qrsolve(A,b)
 2
      ⊕ % x=qrsolve(A,b)
 3
        % parametri
        % A -> Matrice fattorizzata QR
 4
        % b -> vettore dei termini noti
 5
 6
        % la funzione risolve il sistema lineare Ax=b dove A è
 7
       % una matrice fattorizzata QR
 8 -
        [m,n]=size(A);
 9 -
        x=b;
10 -
        if length(b) ~= m, error('dati inconsistenti'); end
      for i=1:n
11 -
12 -
           v=[1; A(i+1:m,i)];
13 -
           beta = 2/(v'*v);
           x(i:m) = x(i:m) - (beta*(v'*x(i:m)))*v;
14 -
15 -
        end
16 -
        x=x(1:n);
17 -
      for i=n:-1:1
18 -
            x(i)=x(i)/A(i,i);
19 -
            if i>l
20 -
                x(1:i-1)=x(1:i-1)-x(i)*A(1:i-1,i);
21 -
            end
22 -
       end
23 -
       -return
```

## 3.6 esercizio 13

**Descrizione:** Scaricare la function cremat1 che crea sistemi lineari  $m \times n$ , con  $m \geq n$ , la cui soluzione (nel senso dei minimi quadrati)  $\tilde{A}$  s il vettore  $x = (1 \cdots n)^T$ . Eseguire, quindi, lo script Matlab (vedere esercizio) per testare le function dei precedenti esercizi.

Soluzione:

una volta scaricata la function cremat1

```
cremat.m × +
1
     function [A,b] = cremat(n,k,simme)
2
     - %
3
           [A,b] = cremat(n,k,simme)
                                      Crea una matrice A nxn ed un termine noto b,
 4
                                       in modo che la soluzione del sistema lineare
                                       A*x=b sia x = [1,2,...,n]^T.
5
6
                                       k non ve lo dico a cosa serve.
7
                                       simme, se specificato, crea una matrice
8
                                       simmetrica e definita positiva.
9
10 -
        if nargin==1
11 -
            sigma = 1/n;
12 -
        else
13 -
            sigma = 10^{-k};
14 -
       end
15 -
        rng(0);
16 -
        [ql,rl] = qr(rand(n));
17 -
       if nargin==3
18 -
            q2 = q1';
19 -
       else
20 -
            [q2,r1] = qr(rand(n));
21 -
        end
22 -
       A = ql*diag([sigma 2/n:1/n:1])*q2;
23 -
       x = [1:n]';
24 -
       b = A*x;
25 -
      └ return
```

```
for n = 5:10
    xx = [1:n]';
    for m = n:n+10
        [A,b] = crematl(m,n);
        QR = myqr(A);
        x = qrsolve(QR,b);
        disp([m n norm(x-xx)])
    end
```

ed aver eseguito lo script end

otteniamo i seguenti risultati

n	m	norm(x-xx)	
5	5	0.1556e^-12	
6	5	0.0215e^-12	
7	5	0.0130e^-12	
8	5	0.0249e^-12	
9	5	0.0053e^-12	
10	5	0.0117e^-12	
11	5	0.0097e^-12	
12	5	0.0040e^-12	
13	5	0.0056e^-12	
14	5	0.0054e^-12	
15	5	0.0047e^-12	
6	6	0.0539e^-12	
7	6	0.0129e^-12	
8	6	0.0261e^-12	
9	6	0.0170e^-12	
10	6	0.0137e^-12	
11	6	0.0210e^-12	
12	6	0.0128e^-12	
13	6	0.0106e^-12	
14	6	0.0056e^-12	
15	6	0.0084e^-12	
16	6	0.0066e^-12	
7	7	0.0275e^-12	
8	7	0.0536e^-12	
9	7	0.0093e^-12	
10	7	0.0215e^-12	
11	7	0.0265e^-12	
12	7	0.0188e^-12	
13	7	0.0104e^-12	
14	7	0.0236e^-12	

15 7 0.0165e^-: 16 7 0.0077e^-: 17 7 0.0158e^-: 8 8 0.0941e^-: 9 8 0.0227e^-: 10 8 0.0414e^-: 11 8 0.0324e^-: 12 8 0.0290e^-: 13 8 0.0140e^-: 14 8 0.0121e^-: 15 8 0.0378e^-: 16 8 0.0151e^-: 17 8 0.0115e^-: 18 8 0.0703e^-: 10 9 0.0703e^-:	
17 7 0.0158e^-:  8 8 0.0941e^-:  9 8 0.0227e^-:  10 8 0.0414e^-:  11 8 0.0324e^-:  12 8 0.0290e^-:  13 8 0.0140e^-:  14 8 0.0121e^-:  15 8 0.0378e^-:  16 8 0.0151e^-:  17 8 0.0115e^-:  18 8 0.0136e^-:  9 9 0.0703e^-:  10 9 0.0712e^-:	12
8 8 0.0941e^-: 9 8 0.0227e^-: 10 8 0.0414e^-: 11 8 0.0324e^-: 12 8 0.0290e^-: 13 8 0.0140e^-: 14 8 0.0121e^-: 15 8 0.0378e^-: 16 8 0.0151e^-: 17 8 0.0115e^-: 18 8 0.0136e^-: 9 9 0.0703e^-: 10 9 0.0712e^-:	12
9 8 0.0227e^-: 10 8 0.0414e^-: 11 8 0.0324e^-: 12 8 0.0290e^-: 13 8 0.0140e^-: 14 8 0.0121e^-: 15 8 0.0378e^-: 16 8 0.0151e^-: 17 8 0.0115e^-: 18 8 0.0136e^-: 9 9 0.0703e^-: 10 9 0.0712e^-:	12
10 8 0.0414e^-: 11 8 0.0324e^-: 12 8 0.0290e^-: 13 8 0.0140e^-: 14 8 0.0121e^-: 15 8 0.0378e^-: 16 8 0.0151e^-: 17 8 0.0115e^-: 18 8 0.0136e^-: 9 9 0.0703e^-: 10 9 0.0712e^-:	12
11 8 0.0324e^- 12 8 0.0290e^- 13 8 0.0140e^- 14 8 0.0121e^- 15 8 0.0378e^- 16 8 0.0151e^- 17 8 0.0115e^- 18 8 0.0136e^- 19 9 0.0703e^- 10 9 0.0712e^-	12
12 8 0.0290e^-: 13 8 0.0140e^-: 14 8 0.0121e^-: 15 8 0.0378e^-: 16 8 0.0151e^-: 17 8 0.0115e^-: 18 8 0.0136e^-: 9 9 0.0703e^-: 10 9 0.0712e^-:	12
13 8 0.0140e^-: 14 8 0.0121e^-: 15 8 0.0378e^-: 16 8 0.0151e^-: 17 8 0.0115e^-: 18 8 0.0136e^-: 9 9 0.0703e^-: 10 9 0.0712e^-:	12
14 8 0.0121e^-: 15 8 0.0378e^-: 16 8 0.0151e^-: 17 8 0.0115e^-: 18 8 0.0136e^-: 9 9 0.0703e^-: 10 9 0.0712e^-:	12
15 8 0.0378e^- 16 8 0.0151e^- 17 8 0.0115e^- 18 8 0.0136e^- 9 9 0.0703e^- 10 9 0.0712e^-	12
16 8 0.0151e^- 17 8 0.0115e^- 18 8 0.0136e^- 9 9 0.0703e^- 10 9 0.0712e^-	12
17 8 0.0115e^- 18 8 0.0136e^- 9 9 0.0703e^- 10 9 0.0712e^-	12
18 8 0.0136e^- 9 9 0.0703e^- 10 9 0.0712e^-	12
9 9 0.0703e^- 10 9 0.0712e^-	12
10 9 0.0712e^-	12
	12
	12
11 9 0.0590e^-	12
12 9 0.0692e^-	12
13 9 0.0222e^-	12
14 9 0.0149e^-	12
15 9 0.0435e^-	12
16 9 0.0285e^-	12
17 9 0.0165e^-	12
18 9 0.0218e^-	12
19 9 0.0263e^-	12
10 10 0.0613e^-	12
11 10 0.1235e^-	12
12 10 0.0683e^-	12
13 10 0.0270e^-	12
14 10 0.0481e^-	12
15 10 0.0395e^-	12
16 10 0.0555e^-	12
17 10 0.0236e^-	12
18 10 0.0193e^-	12
19 10 0.0219e^-	
20 10 0.0188e^-	12

CHAPTER 4_	
	_APPROSSIMAZIONE DI FUNZIONI

# 4.1 Esercizio 14

**Descrizione:** Scrivere un programma che implementi efficientemente il calcolo del polinomio interpolante su un insieme di ascisse distinte.

Solutione:

```
NewtonInterp.m × +
1
     function y = NewtonInterp(xi,fi,x)
 2
 3
       % y = newton(xi,fi,x) Calcolo il polinomio
 4
                               interpolante le coppie (xi,fi
 5
                               nelle ascisse x
      n=length(xi);
7 -
       if length (fi) ~= n, error('dati inconsistenti'); end
    for i=1:n-1
8 -
9 -
     for j=i+l:n
10 -
               if xi(i) == xi(j), error('ascisse non distinte')
11 -
               end
           end
12 -
13 -
      -end
14 -
      f=dividif(xi,fi);
15 -
      y=f(n);
16 - for i=n-1:-1:1
17 -
           y=y.*(x-xi(i))+f(i);
18 -
     - end
19 -
     ∟ return
```

```
dividif.m ×
      function f=dividif(xi,fi)
 1
 2
      F %
       % f=dividif(xi,fi) funzione che calcola
 3
 4
                           le differenze divise
 5
      n=length(xi);
7 -
      f=fi;
    for i=1:n-1
          for j=n:-1:i+1
9 —
10 -
               f(j) = (f(j)-f(j-1))/(xi(j)-xi(j-i));
11 -
           end
12 - end
13 -
     ∟return
```

### 4.2 Esercizio 15

**Descrizione:** Scrivere un programma che implementi efficientemente il calcolo del polinomio interpolante di Hermite su un insieme di ascisse distinte. Soluzione:

```
Hermite.m X
                +
 1
      function y = Hermite(xi,fi,dfi,x)
 2
      □ %
 3
            y = Hermite(xi, fi, dfi, x)
                                       Calcolo il polinomio
 4
 5
                                       interpolante le coppie (xi,fi
 6
       - 용
                                       nelle ascisse x
 7 -
        n=length(xi);
 8
        if length (fi) ~= n, error('dati inconsistenti'); end
      for i=1:n-1
 9 -
10 -
            for j=i+1:n
11 -
                 if xi(i) ==xi(j), error('ascisse non distinte');
12 -
                 end
13 -
            end
14 -
       -end
15 -
        fh=zeros(2*n);
16 -
        xh=zeros(2*n);
      for i=1:n
17 -
18 -
            fh(2*i-1)=fi(i);
19 -
            fh(2*i)=dfi(i);
20 -
            xh(2*i-1)=xi(i);
21 -
            xh(2*i)=xi(i);
22 -
       -end
23 -
        fh=dividifH(fh,xh);
24 -
        y=fh(2*n);
      for i=2*n-1:-1:1
25 -
26 -
            y=y.*(x-xh(i))+fh(i);
27 -
       -end
28 -
       ∟return
```

```
dividifH.m × +
     function f = dividifH(f,x)
1
     = % f=dividifH(f,x)
2
       % calcola le differenze divise secondo il
 3
4
     -% polinomio interpolante di Hermite
5 -
      n=length(x)-1;
    for i=n:-2:3
6 -
7 -
           f(i) = (f(i) - f(i-2)) / (x(i) - x(i-1));
8 - | end
9 - 🗦 for j=2:n
          for i=n+1:-1:j+1
10 -
               f(i) = (f(i) - f(i-1)) / (x(i) - x(i-i));
11 -
12 -
           end
13 - - end
14 - Lreturn
```

## 4.3 Esercizio 16

**Descrizione:** Scrivere un programma che implementi efficientemente il calcolo di una spline cubica naturale interpolante su una partizione assegnata.

```
Soluzione:
   naturalSpline.m 🔀
1
     function s = naturalSpline(x,y,xp)
2
           s = naturalSpline(x, y, xp)
 3
          funzione per valutare le ascisse tramite spline naturale
 4
          parametri
 5
           x-> ascisse di interpolazione
 6
           y-> valori della funzione in x
 7
           xp-> punti di interpolazione
       n=length(x);
 8 -
9 -
       hi=x(2:n) - x(1:n-1);
10 -
       divdif=(y(2:n)-y(1:n-1))./hi;
11 -
       divdif=6*((divdif(2: end) - divdif(1: end -1))./(x(3: end) -x(1: end -2)));
12 -
       sub=(hi(2:end-1))./(hi(1: end -2)+hi(2: end -1));
       sup=(hi(2: end -1))./(hi(2: end -1)+hi(3: end));
13 -
14 -
       m=tridiag(sub, sup, divdif);
15 -
       m = [0, m, 0];
16 -
       ri = zeros (1, n);
17 -
       qi = zeros (1, n);
18 -

\Box
 for i = 2:n
19 -
            ri(i-1) = y(i-1) - ((hi(i-1)^2)/6) * m(i-1);
20 -
            qi(i-1) = (y(i)-y(i-1)) / hi(i-1) - (hi(i-1) / 6) * (m(i) - m(i-1));
21 -
       -end
22 -
       s=evalSpline(ri,qi,xp,x,m,hi);
23 -

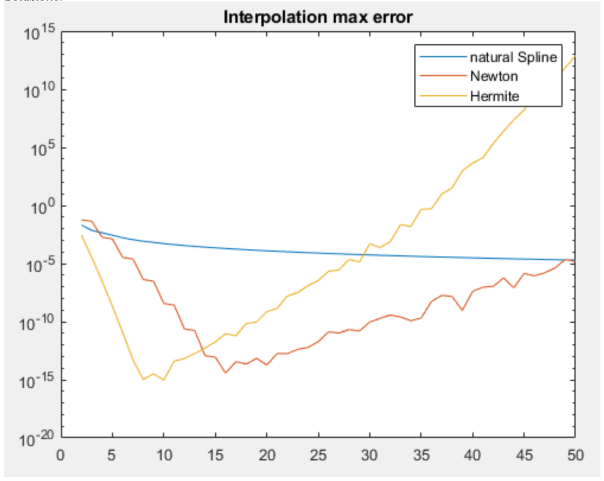
    return
```

```
tridiag.m X
 1
      function m = tridiag(sub, sup, divdif)
 2
             m = tridiag(sub, sup, divdif)
 3
             funzione che restituisce una matrice tridiagonale
 4 -
        n=length(divdif);
 5 -
        l=zeros(1,n);
 6 -
        v=zeros(n);
 7 -
        v(1) = 2;
 8 -
      \bigcirc for i = 2:n
 9 -
             v(i) = 2-1(i) * sup(i-1);
10 -
             1(i) = sub(i-1)/v(i-1);
11 -
       -end
12 -
        y=zeros(n);
13 -
        y(1) = divdif(1);
14 -
      for j= 2:n
15 -
             y(j)=divdif(j)-l(j)*y(j-l);
16 -
       - end
17 -
        m(n) = y(n) / v(n);
18 -
       for k = n-1:-1:1 
19 -
             m(k) = (y(k) - \sup(k) * m(k+1)) / v(k);
20 -
       - end
21 -
      ∟return
evalSpline.m × +
    function s=evalSpline(ri,qi,xp,xi,m,hi)
      % s=evalSpline(ri,qi,xp,xi,m,hi)
3 -
     n = length (xp);
4 -
      s = zeros (n ,1)';
5 - \bigcirc for j = 1 : n
          i = range (xi , xp(j));
6 -
7 -
          s(j) = (((xp(j)-xi(i-1))^3*m(i) + ((xi(i)-xp(j))^3)*m(i-1))/...
8
          (6* hi(i-1))) + qi(i-1)*(xp(j)-xi(i-1)) + ri(i-1);
9 -
      -end
    L return
10 -
```

41

## 4.4 Esercizio 18

**Descrizione:** Confrontare i codici degli esercizi 14-17 per approssimare la funzione  $f(x) = \sin(x)$  sulle ascisse  $x_i = i\pi/n, i = 0, 1, \cdots, n$ , per  $n = 1, 2, \cdots, 10$ . Graficare l'errore massimo di approssimazione verso n (in semilogy), calcolato su una griglia uniforme di 10001 punti nell'intervallo  $[0,\pi]$ . Soluzione:



CHAPTER $5$	
	FORMULE DI QUADRATURA

# 5.1 esercizio 22

**Descrizione:** Scrivere due functions che implementino efficientemente le formule adattattive dei trapezi e di Simpson. Soluzione:

```
trapad.m × +
     function I2 = trapad(fun,a,b,tol,fa,fb)
1
2
     3
       % parametri
 4
       % fun->funzione
 5
       % a,b->intervallo
       % tol->tolleranza
 6
 7
       % calcola un' approssimazione dell' integrale definito di fun(x)
 8
      -% da a a b con tolleranza tol ( default le -5).
9 -
       x1=(a+b)/2;
       if nargin<=4
10 -
11 -
           fa=feval(fun,a);
12 -
           fb=feval(fun,b);
13 -
           if nargin==3
14 -
               tol=le-5;
15 -
           end
16 -
       end
       fl=feval(fun,xl);
17 -
18 -
       h=(b-a)/2;
19 -
       Il=h*(fa+fb);
20 -
       I2=I1/2+h*f1;
21 -
       err=abs(I2-I1)/3;
22 -
       if err>tol
23 -
           I2=trapad(fun,a,x1,to1/2,fa,f1)+...
24
               +trapad(fun,x1,b,to1/2,f1,fb);
25 -
       end
      ∟return
26 -
```

```
simpad.m × +
1
      function I2 = simpad(fun,a,b,tol,fa,fb,fl)
 2
      □% I2 = simpad(fun,a,b,tol,fa,fb)
 3
        % parametri
 4
        % fun->funzione
 5
        % a,b->intervallo
 6
        % tol->tolleranza
 7
        % calcola un' approssimazione dell' integrale definito di fun(x)
 8
       -% da a a b con tolleranza tol ( default le -5).
 9 -
       x1=(a+b)/2;
10 -
       if nargin<=4
11 -
           fa=feval(fun,a);
12 -
            fb=feval(fun,b);
13 -
            fl=feval(fun,xl);
14 -
            if nargin==3
15 -
                tol=le-5;
16 -
            end
17 -
        end
18 -
        h=(b-a)/6;
19 -
        I1=h*(fa+4*fl+fb);
20 -
       x2=(a+x1)/2;
21 -
        x3=(x1+b)/2;
22 -
       f2=feval(fun,x2);
23 -
        f3=feval(fun,x3);
24 -
       I2 = 0.5*h*(fa+4*f2+2*f1+4*f3+fb);
25 -
        err=abs(I2-I1)/15;
26 -
       if err>tol
27 -
            I2=simpad(fun,a,xl,tol/2,fa,fl,f2)+...
28
                +simpad(fun,x1,b,to1/2,f1,fb,f3);
29 -
        end
       ∟return
30 -
```

# 5.2 esercizio 23

Descrizione: Sapendo che

$$I(x) = \int_0^{atan(30)} (1 + tan^2(x))dx = 30$$
 (5.1)

tabulare il numero dei punti richiesti dalle formule composite dei trapezi e di Simpson per approssimare I(f) con tolleranze tol =  $10^{-i}$ , con  $i=2,\cdots,8$ 

#### Solutione:

per prima cosa é stato necessario effettuare una modifica al metodo dei trapezi adattivo e al metodo di Simpson adattivo per fare in modo che ritornassero il numero di punti

```
trapadcount.m 💢
 1
      [ function [I2,punti] = trapadcount(fun,a,b,tol,fa,fb)
 2
     □% I2 = trapadcount(fun,a,b,tol,fa,fb)
 3
       % parametri
 4
        % fun->funzione
 5
       % a,b->intervallo
       % tol->tolleranza
 6
 7
       % calcola un' approssimazione dell' integrale definito di fun(x)
 8
      -% da a a b con tolleranza tol ( default le -5).
 9 -
       persistent count;
10 -
       x1=(a+b)/2;
       if nargin<=4
11 -
12 -
            fa=feval(fun,a);
13 -
            fb=feval(fun,b);
14 -
            count=0;
15 -
            if nargin==3
16 -
                tol=le-5;
17 -
            end
18 -
       end
19 -
       count=count+1;
20 -
       fl=feval(fun,xl);
21 -
       h=(b-a)/2;
22 -
       Il=h*(fa+fb);
23 -
       I2=I1/2+h*f1;
       err=abs(I2-I1)/3;
24 -
25 -
       if err>tol
26 -
            I2=trapadcount(fun,a,x1,to1/2,fa,f1)+...
27
                +trapadcount (fun, x1, b, to1/2, f1, fb);
28 -
       end
29 -
       punti=count+2;
30 -
      ∟ return
```

```
simpadcount.m X
1
     function [I2,punti] = simpadcount(fun,a,b,tol,fa,fb,fl)
2
     3
       % parametri
       % fun->funzione
 4
 5
       % a,b->intervallo
 6
       % tol->tolleranza
 7
       % calcola un' approssimazione dell' integrale definito di fun(x)
 8
      -% da a a b con tolleranza tol ( default le -5).
 9 -
       persistent count;
10 -
       x1=(a+b)/2;
11 -
       if nargin<=4
12 -
           fa=feval(fun,a);
13 -
           fb=feval(fun,b);
14 -
           fl=feval(fun,xl);
15 -
           count=0;
16 -
           if nargin==3
17 -
               tol=le-5;
18 -
           end
19 -
       end
20 -
       count=count+3;
21 -
       h=(b-a)/6;
22 -
       Il=h*(fa+4*fl+fb);
23 -
       x2=(a+x1)/2;
24 -
       x3=(x1+b)/2;
25 -
       f2=feval(fun,x2);
26 -
       f3=feval(fun,x3);
       I2 = 0.5*h*(fa+4*f2+2*f1+4*f3+fb);
27 -
28 -
       err=abs(I2-I1)/15;
29 -
       if err>tol
30 -
           I2=simpadcount(fun,a,x1,to1/2,fa,f1,f2)+...
31
               +simpadcount (fun, x1, b, to1/2, f1, fb, f3);
32 -
       end
33 -
       punti=count+2;
34 -
      L return
```

poi si é eseguito il seguente script per visualizzare i risultati

```
f = @(x) 1 + (tan(x)).^2;
a = 0;
b = atan(30);
for i=2:8
    [I2, counter] = simpadcount(f, a, b, 10^-i);
    disp(counter)
    err = abs(30 - I2);
    disp(err)
    [I2, counter] = trapadcount(f, a, b, 10^-i);
    disp(counter)
    err = abs(30 - I2);
    disp(err)
err = abs(30 - I2);
    disp(err)
```

ottenendo cosí i risultati della seguente tabella

tolleranza	Simpson		trapezi	
	#punti	errore	#punti	errore
10^2	71	2.3725e-03	375	4.7645e-03
10^3	113	6.1653e-04	1181	5.7372e-04
10^4	203	5.0167e-05	3687	5.2639e-05
10^5	371	2.2207e-06	11883	5.4546e-06
10^6	635	3.9818e-07	37273	5.6355e-07
10^7	1145	3.5653e-08	116747	5.2552e-08
10^8	2045	3.5877e-09	375793	5.5077e-09

CHAPTER 6					
	_CALCOLO	DEL G	OOGLE F	PAGERAI	NK

# 6.1 esercizio 24

 $\textbf{\textit{Descrizione:}}\ \textit{Scrivere una function che implementi efficientemente il metodo} \\ \textit{delle potenze.}$ 

Solutione:

```
potenze.m × +
     function [11,x1] = potenze(A,tol,itmax)
1
     2
       % parametri
3
4
       % A-> matrice
5
      % tol->tolleranza
 6
       % itmax-> numero massimo di iterazioni
7
       % funzione che implementa il metodo delle potenze per calcolare
8
      -% l'autovalore dominante e il corrispettivo autovettore
9 -
       [m,n]=size(A);
10 -
      if m~=n,error('dati inconsistenti'),end
11 -
      if nargin<=2
12 -
           if nargin<=1
13 -
               tol=le-6;
14 -
           else
15 -
           if tol>= 0.1 || tol<=0, error('tolleranza non valida');end
16 -
17 -
           itmax = ceil (- log10 (tol))*n;
18 -
      end
19 -
      x = rand(n, 1);
20 -
      11=0;
21 - for k = 1: itmax
22 -
           xl=x/norm(x);
23 -
           x=A*x1;
24 -
           10=11;
           11=x'*x1;
25 -
26 -
           err=abs(11-10);
27 -
           if err<=tol*(l+abs(l1)),break,end
28 -
29 -
       if err>tol*(1+abs(11)),error('convergenza non ottenuta');end
30 -
      return
```

### 6.2 Esercizio 26

**Descrizione:** Scrivere una function che implementi efficientemente un metodo iterativo, per risolvere un sistema lineare, definito da un generico splitting della matrice dei coefficienti.
Soluzione:

#### Splitting generico:

```
splitting.m × +
1
     function x = splitting(b, A, Msolve, tol)
 2
     % x= splitting(b,A,Msolve,tol)
 3
        % parametri
 4
        % b -> vettore colonna dei termini noti
 5
       % A -> Matrice passata
       % Msolve -> funzione di Jocobi o di GaussSaider
 6
 7
       % tol -> tolleranza
        % la funzione calcola il sistema lineare Ax=b utilizzando un generico
 8
 9
       -% splitting che viene passato tramite il parametro Msolve
10
11 -
        [n,m]=size(A);
12 -
       if(n~=m || n~=length(b)),error ('dati inconsistenti'),end
13 -
       itmax=ceil(-log10(tol))*m;
14 -
       x=zeros(n,1);
15 -
       tolb=tol*norm(b,inf);
16 -
     for i=1:itmax
17 -
            r=A*x-b;
18 -
           nr=norm(r,inf);
19 -
            if nr<=tolb,break,end
20 -
           u=Msolve(r,A);
21 -
            x=x-u;
22 -
       -end
23 -
       if nr>tolb, error('tolleranza non raggiunta'), end
24 -
      └ return
```

### 6.3 Esercizio 27

**Descrizione:** Scrivere le function ausiliarie, per la function del precedente esercizio, che implementano i metodi iterativi di Jacobi e Gauss-Seidel. Soluzione:

#### il metodo di Jacobi:

```
Jacobi.m 💢
1
     function y = Jacobi(x,A)
     \Box % y = Jacobi(x,A)
2
3
       % parametri
4
       % x -> colonna vettore dei termini noti
5
       % A -> matrice nxn
6
      -% funzione per la risoluzione tramite Jacobi del sistema
7 -
       D=diag(A);
8 -
       y=x./D;
9 -
      return
```

#### il metodo di GaussSeidel:

```
GaussSeidel.m × +
 1
      function y = GaussSeidel(x,A)
 2
      \bigcirc % y = GaussSeidel(x,A)
 3
        % parametri
        % x -> colonna vettore dei termini noti
 5
        % A -> matrice nxn
       -% funzione per la risoluzione tramite GaussSeidel del sistema
 6
 7 -
        n=length(x);
 8 -
        y=x;
 9 -
      for i=1:n
10 -
            y(i) = y(i) / A(i,i);
            y(i+1:n)=y(i+1:n)-y(i)*A(i+1:n,i);
11 -
12 -
       -end
13 -

    return
```