Notatki z Metod numerycznych

Jacek Olczyk

October 2018

Część I

Wykład

1 Rozwiązywanie układów równań liniowych

Znane metody

- $Ax = b, A \in \mathbb{R}^{n \times n}$
- Algorytm rokładem LU (elim. Gaussa) z wybraniem el. gł $O(\frac{2}{3}N^3)$.
- 1. złota myśl numeryka: Co zrobić jeśli zadanie jest za trudne? Zmienić
- Zamiast rozwiązywać układ równań, przybliżamy go
- Czy da się szybciej niż Gauss, który jest $O(n^3)$? To jak nisko da się zejść to problem otwarty, ale istnieją algorytmy lepsze niż sześcian.

2 Przybliżone rozwiązywanie układów równań

- Niech A = M Z, wtedy Ax = Mx Zx = b, zatem Mx = Zx + b
- TODO Metoda iteracji prostej Banacha $Mx_{n+1} = Zx_n + b$
- \bullet Jeśli wybierzemy Mtak, by układ z macierzą Mmożna było tanio rozwiązać, wtedy iteracja też będzie tania
- \bullet Chcemy, żeby M było dobrym przybliżeniem A, ale nie aż tak łatwo że
- Metoda Jacobiego

$$a_{kk}x_k^{n+1} = b - \sum_{j \neq k} a_{kj}x_j^n$$

• inny pomysł, metoda Gaussa-Seidela: $a_{kk}x_k^{(n+1)} = b_k - \sum_{j < k} a_{kj}x_j^{(n+1)} - \sum_{j > k} a_{kj}x_j^{(n)}$

- $\bullet\,$ Uwaga: fakt życiowy. Gdy njest bardzo duże, wówczas w Ajest zazwyczaj bardzo dużo zer, o ile układ pochodzi z REAL LIFE $^{TM}.$
- ullet To oznacza, że ilość elementów różnych od 0 jest rzędu O(n). Mówimy wtedy że macierz jest rzadka.
- Wniosek: Jeśli A maO(n) niezerowych elementów, to mnożenie Ax kosztuje też O(n). Ponadto, rozwiązanie układu z macierzą dolnotrójkątną też jest O(n)

3 Normy macierzowe i wektorowe

Normy wektorowe

$$||x||_p := \left(\sum_{i=1}^N |x_i|^p\right)^{\frac{1}{p}}$$

 $||x||_{\infty} := \max_i |x_i|$

Norma macierzowa

$$||A||_p := \max_{x \neq 0} \frac{||Ax||_p}{||x||_p} = \max_{||x||_p} ||Ax||_p$$

Własności normy macierzowej

1.

$$||Ax|| \leq ||A|| \cdots ||x|| \forall_{x \in \mathbb{R}^n}$$

2.

- nie dało się przeczytać tablicy
- 3. tu też coś było :(

4 Warunek wystarczający zbieżności klasycznej metody iteracyjnej (A = M - Z)

$$Mx_{k+1} = b + Zx_k \tag{*}$$

Niech x^* będzie dokładnym rozwiązaniem $Ax^* = b$

$$x_{k+1} = M^{-1}(b - Zx_k)$$
$$x_{k+1} - x^* = M^{-1}(b - Zx_k) - x^*$$
$$= M^{-1}(Ax^* - Zx_k) - x^*$$

$$= M^{-1}(Ax^* - (M - A)x_k) - x^*$$

$$= M^{-1}Ax^* + (I - M^{-1}A)x_k - x^*$$

$$= -(I - M^{-1}A)x^* + (I - M^{-1}A)x_k$$

$$= (I - M^{-1}A)(x_k - x^*)$$

Czyli B pomnożony błąd k-ty.

Czyli
$$x_{n+1} - x^* = B(x_k - x^*) = B^2(x_{k-1} - x^*) \dots = B^{k+1}(x_0 - x^*)$$

Wniosek: Jeśli ||B|| < 1, to (*) zbieżna do x* dla dow. $x_0 \in \mathbb{R}^N$

Twierdzenie: Metoda (*) jest zbieżna do x^* z dowolnego x_0 wtw gdy $\rho(B) < 1$ gdzie $\rho(B) = \max\{|\lambda| : \lambda \text{ jest wartością własną } B\}$ - promień spektralny macierzy B Dowód pominięty

Twierdzenie: Jeśli macierz A jest ściśle diagonalnie dominująca, tzn zachodzi $|a_n| > \sum_{j \neq i} |a_{ij}|$ dla i = 1..N to metoda Jacobiego jest zbieżna (dla dowolnych $x_n \in R^n$)

Dowód. Zbadajmy macierz iteracji.

$$||B||_{\infty} = ||I - M^{-1}A||_{\infty}$$

 M^-1 dla macierzy diagonalnej to podnoszenie wszystkich elementów do -1. $M^{-1}A=I$ + macierz z zerami na diagonali i ułamkami na reszcie, pierwszy wiersz to $0, a_{12}/a_{11}, a_{13}/a_{11}\dots$

Žeby uzyskać B odejmujemy I.

 $||B||_{\infty} = \max_{i} w_{i}$

 $w_i = \sum_j |b_{i,j}| = \sum_{j \neq i} |a_{ij}/a_{ji}| = \frac{1}{|a_{ii}|} \sum_{j \neq i} |a_{ij}| < 1$ zatem norma B jest mniejsza od 1 więc normy są zbieżne.

5 Metody iteracyjne oparte na normalizacji w przestrzeni Kryłowa

k-ta przestrzeń Kryłowa

$$K_k = r_0, Ar_0, ..., A^{k-1}r_0$$

gdzie $r_k := b - Ax_k$ - reszta na k-tej iteracji

Metoda iteracyjna

- $x_k + 1 \in K_k$ przesunięta o x_0
- $x_k + 1$ normalizuje pewną miarę błędu na $x_0 + K_k$
- Na przykład:

$$||x_k - X^*||_C \le ||y - x^*||_C \forall_{y \in x_0 + K_k}$$

lub

$$||r_k|| \leqslant ||b - Ay||_C \forall_{y \in x_0 + K_k}$$

gdzie $C = C^T > 0$

5.1 Metoda gradientów sprzężonych (CG - Conjugate Gradient) dla macierzy $A=A^T>0$

5.1.1 Fakty o macierzach symetrycznych i dodatnio określonych

Niech $A=A^T>0$ (symetryczna i dodatnio określona, a co za tym idzie $x^TAx>0$ dla $x\neq 0$). Wtedy:

- 1. Wartości własne są rzeczywiste a wektory własne są ortogonalne (czyli $A=Q\Lambda Q^T$, gdzie Q jest ortogonalna, a Λ jest diagonalna)
- 2. $||x||_A := \sqrt{x^T A x}$ określa normę wektorową (norma energetyczna indukowana przez A)

Iterację metody gradientów sprzężonych definiujemy następująco:

$$x_{k+1} \in x_0 + K_k$$

$$||x_{k+1} - x^*||_A \le ||y - x^*||_A \forall_{y \in x_0 + K_k}$$

Ale przecież potrzebujemy mieć rozwiązanie żeby to zrobić!

Fakt. Można stąd wyprowadzić algorytm iteracyjny, który na podstawie kilku poprzednio wyznaczonych wektorów wyznaczy x_{k+1} kosztem jednego mnożenia przez macierz A i O(N)

Twierdzenie. Po k iteracjach metody CG błąd $||x_k - x^*||_A \le 2(\frac{\sqrt{\alpha} - 1}{\sqrt{\alpha} + 1})^k||x_0 - x^*||_A$ gdzie $\alpha = \lambda_{max}(A)/\lambda_{min}(A)$.

6 Zagadnienia własne

Dla $A \in \mathbb{R}^{NxN}$ znaleźć parę własną (λ, x) , że $Ax = \lambda x$ oraz $x \neq 0$. λ pierwiastkiem wielomianu charakterystycznego: $det(A - \lambda I) = 0$ Gdy $A = A^T$ to wartości i wektory własne rzeczywiste, istnieje Q ortogonalna $A = Q * L * Q^T$ (L to tylko lambdy na przekątnej)

- 3 podstawowe klasy zadań obliczeniowych dla zagadnień własnych:
- 1. ekstremalne wartości własne (największa, najmniejsza, etc) i odp. wektory (PageRank)
 - 2. wartości własne bliskie zadanej wartości (wieżowce w Japonii)
 - 3. pełne zadanie własne

Wyznaczanie wektora odpowiadającego dominującej wartości własnej (zakładamy że istnieje dokładnie jedna wartość własna że jej moduł ostro większy od innych modułów)

$$||A_x|| = ||\lambda * x|| = |\lambda| * ||x|| = |\lambda|$$

(bo ||x|| = 1)

Metoda potęgowa x_0 startowy o normie 1

$$x_{n+1} = Ax_n$$

$$x_{n+1} := \frac{x_{n+1}}{\|x_{n+1}\|}$$

skąd nazwa:

$$x_{n+1} = Ax_n = AAx_{n-1} = A^2x_{n-1} = \dots = A^{n+1}x_0$$

nie robić tego w ten sposób, bo A jest duże (ale rzadkie) i będzie coraz mniej rzadkie! Lepiej iteracyjnie, bo tanio mnożyć przez rzadką macierz

Twierdzenie o zbieżności tej metody: Załóżmy, że A diagonalizowalna - istnieje Y nieosobliwe że YAY^{-1} tworzy macierz diagonalną

 $Ay_i = \lambda y_i$ gdzie y_i to kolumna Y

$$x_0 = \sum_{1}^{n} \alpha_i y_i$$

$$x_n = A^n x_0 = A^{n-1} (Ax_0) =$$

$$= A^{n-1} \sum_{1}^{n} \alpha_i y_i =$$

$$= A^{n-1} \sum_{1}^{n} \alpha_i \lambda_i y_i =$$

$$= \sum_{1}^{n} \alpha_i \lambda_i^n y_i =$$

$$= \lambda_1^n * \sum_{i=1}^n \alpha_i (\frac{\lambda_i}{\lambda_1})^n y_i$$

Jeżeli λ_1 dominujące, to $\frac{\lambda_i}{\lambda_i^n} \to 0 \ (\lambda_1 \neq 0)$

Odzyskanie wartości własnej na podstawie przybliżenia (znaleźć takie przybliżenie lambdy że norma przybliżenia $A*x - \lambda*x$ minimalna) - jest to zadanie najmniejszych kwadratów iloraz Rayleigh TODO Transformacje spektrum: 1. Jeżeli λ ww A to $\lambda - \mu$ ww $A - \mu * I$ 2. Jeżeli λ ww A nieosobliwego to $1/(\lambda)$ $ww A^{(-1)}$

Odwrotna metoda potęgowa na zadania typu 2:

Wartosci wlasne $(A - \mu * I)^{-1}$ to $\frac{1}{\lambda - \mu}$ Kiedy największe? Kiedy μ blisko λ_i to wtedy $\frac{1}{\lambda_i-\mu}$ dominującą ww
 RQI raileigh quotient iteration, bardzo szybko zbieżne ale niekoniecznie do

najbliższego oryginałowi ww TODO

tak naprawde metoda potegowa nie na jednym wektorze a na wszystkich, zazwyczaj słabo działa, modyfikacja "raz dodajemy a raz odejmujemy"

3. pełny problem - metoda QR Skorzystamy z następujących faktów z GAL-u:

- Macierze A, B są podobne jeśli istnieje macierz M spełniająca $A = MBM^{-1}$
- Ortogonalna macierz Q spełnia $Q^{-1} = Q^T$
- Macierze podobne mają te same wartości własne
- W macierzy trójkatnej wartości własne sa na przekatnej

Zatem jeśli sprowadzimy macierz A do podobnej do niej macierzy trójkątnej, to bedziemy znać wszystkie wartości własne A. Można wykorzystać do tego rozkład QR. Definiujemy metodę iteracyjną:

$$A_{k+1} = R_k Q_k$$
, gdzie $A_k = Q_k R_k$

Aby nie wyznaczać całego rozkładu można rozpisać to:

$$A_{k+1} = R_k Q_k = Q_k^T A_k Q_k$$

Aby koszt pojedynczej iteracji był niższy, należy na początek użyć Householdera w celu sprowadzenia macierzy A do postaci Hessenberga (macierz która może mieć niezerowe elementy tam gdzie może albo trójdiagonalna albo górnotrójkatna).

7 Wykład 5 - Arytmetyka zmiennoprzecinkowa

7.1Notacja wykładnicza

Np. 6.63×10^{-34} jest przybliżeniem stałej Plancka. U nas będzie tak:

$$x = -1^s m \beta^e$$

gdzie:

- 1. β podstawa (typowo $\beta = 2$)
- 2. e wykładnik spełniający $e_{min} \leq e \leq e_{max}$
- 3. m mantysa, $1 \le m < \beta$
- 4. $s \in \{0,1\}$ znak liczby

Tak można zapisać każdą liczbę rzeczywistą. Jak to zrobić żeby zmieściło się? Zakładamy, że $m=(f_0\cdot f_1\cdot f_2\cdot f_3\cdot\ldots\cdot f_{p-1})_{\beta}$, gdzie $f_i\in\{0,1,\ldots,\beta-1\}$ oraz _ · _ jest konkatenacją. To oznacza, że m jest liczbą w systemie o podstawie β . Zatem:

$$x = -1^s \cdot (\sum_{i=0}^{p-1} f_i \beta^{-i}) \beta^e$$

Zakres wykładników określa nam

7.2 Liczby znormalizowane (maszynowe)

$$m = (1 \cdot f_1 \cdot f_2 \cdot f_3 \cdot \ldots \cdot f_{p-1})_2$$

To nam daje $1 \leq m < 2$.

Reprezentacja liczby maszynowej w pamięci Musi być za pomocą sekwencji bitów. Jak? Do e dodajemy bias, żeby nie musieć pamiętać znaku.

$$|s|$$
 $e + bias$ $|f_1 \quad f_2 \quad f_3 \quad \dots \quad f_{p-1}|$

e + bias będzie zatem miało size - p bitów.

7.3 Standard arytmetyki zmiennoprzecinkowej

IEEE-754 - (pierwsza wersja - 1985, najnowsza 2008) definiuje następujące typy (dla $\beta=2$):

Nazwa potoczna	p	e_{min}	e_{max}	size	bias	Oficjalna nazwa
half precision	11	-14	15	16	15	binary16
single precision	24	-126	127	32	127	binary32
double precision	53	-1022	1023	64	1023	binary64
quad precision	113	-16382	16383	128	16383	binary128
double extended precision	64	-16382	16383	80	16383	IA-32

Kiedy dodamy bias do e_{min} dostajemy 1, a nie 0! Zarezerwowane wartości e + bias to "0" n oraz "1" n.

Liczba	Znak	e + bias	mantysa $(f_1 f_2 f_3 \dots f_{p-1})$
+0	0	$0 \dots 0$	00
-0	1	$0 \dots 0$	$0\dots 0$
$+\infty$	0	$1 \dots 1$	$0\dots 0$
$-\infty$	1	11	$0\dots 0$
NaN	0	11	$\{0,1\}^*1\{0,1\}^*$

A skąd te liczby? $\frac{1}{+0}=\infty,\ \frac{1}{-0}=-\infty.$ Co za tym idzie, $\frac{1}{\infty}=0.$ A skąd NaN? $\frac{0}{0},\ \infty-\infty$ itd.

Orientacyjne zakresy liczb znormalizowanych:

$$\begin{array}{ccc} & \text{najmniejsza} & \text{największa} \\ \text{binary32} & \sim 10^{-38} & \sim 10^{38} \\ \text{binary64} & \sim 10^{-308} & \sim 10^{308} \end{array}$$

Bardzo mały system liczb maszynowych

$$\beta = 2, p = 3, e_{min} = -1, e_{max} = 2$$

Liczby znormalizowane są postaci:

$$x = -1^s \cdot (1f_1f_2)_2 2^e$$

e = 0:

1, 1.25, 1.5, 1.75

e = 1:

2, 2.5, 3, 3.5

e = 2:

4, 5, 6, 7, 8

e = -1:

0.5, 0.625, 0.75, 0.875

Ale nie ma nic między 0 i 0.5!

Liczby zdenormalizowane

$$x = -1^{s} (0f_1 f_2 \dots f_{p-1}) 2^{e_{min}}$$

Wypełniają pustkę wokół zera.

liczba znak
$$e+bias$$
 mantysa
+subnormal 0 ... $\{0,1\}^*1\{0,1\}^*$
-subnormal 1 ... $\{0,1\}^*1\{0,1\}^*$

Co w naszym małym systemie daje dodatkowe 3 liczby wokół 0.

7.4 Działania arytmetyczne na liczbach IEEE-754

- 1. Reprezentacja liczby rzeczywistej x:fl(x) najbliższa x w sensie zaokrąglenia do najbliższej (default, da się zmienić by było do zera lub od zera)
- 2. Jeśli x jest reprezentowana przez znormalizowaną l. maszynową, to zachodzi $\frac{|fl(x)-x|}{|x|} \leqslant 2^{-p}$, gdzie p jest ilością bitów w mantysie ν precyzja arytmetyki. Inaczej mówiąc, $fl(x) = x(1+\varepsilon), |\varepsilon| \leqslant \nu$

3. Dla $\cdot \in \{+, -, \times, \div\}$ standard wymaga, by:

4. Zatem możemy uznać, że $fl(a \cdot b) = (a \cdot b)(1+\varepsilon), |\varepsilon| \leq \nu$, z tym że ε jest inny dla różnych działań, oraz pod warunkiem, że wynik jest reprezentowalny.

8 Wykład 6 - 15/11

Na kolokwium nie będzie arytmetyki zmiennoprzecinkowej ani dzisiejszego wykładu.

8.1 Jeszcze trochę fl - a

Arytmetyka zmiennopozycyjna nie jest zwykłą arytmetyką.

- Nieprawdą jest że $\sim (a == b) \iff a$ nie jest b, bo NaN jest nieporównywalny
- nie musi być, że jeśli 1+x==1 to x=0. (np. dla $x=\operatorname{precyzja}$ arytmetyki)
- unikać testów z równością
- \bullet wynik x-x+1 może być różny w zależności od kolejności działań.
- stawiać nawiasy by wymusić kolejność
- kumulacja błędów zaokrągleń w obliczeniach
- wzmocnienie wcześniejszych błędów może być katastrofalne

Przykład (redukcja cyfr przy odejmowaniu) . Obliczmy $s:=x+y, x,y\in\mathbb{R}.$ Ale zamiast x,y w komputerze mamy tylko $\tilde{x}=fl(x)=x(1+\varepsilon_x), \tilde{y}=fl(y)=y(1+\varepsilon_y)!$ Zamiast s obliczymy w fl wartość $\tilde{s}=fl(\tilde{x}+\tilde{y})=(\tilde{x}+\tilde{y})(1+\delta).$ Zatem błąd wyniku to $\frac{|s-\tilde{s}|}{|s|}=\frac{|x+y-fl(\tilde{x}+\tilde{y})(1+\delta)|}{|x+y|}=x(1+\varepsilon_x)(1+\delta)+y(1+\varepsilon_y)(1+\delta)=x(1+E_x)+y(1+E_y)$ gdzie $E_x=\varepsilon_x+\delta+\varepsilon_x\delta$ Zatem $|E_x|\leqslant |\varepsilon_x|+|\delta|+|\varepsilon_x\delta|\leqslant 2ni+ni^2\approx 2ni$ Zatem błąd $=\frac{|s-\tilde{s}|}{|s|}=\frac{|x+y-x(1+E_x)-y(1+E_y)|}{|x+y|}=\frac{|xE_x-yE_y|}{|x+y|}\leqslant 2\frac{|x|+|y|}{|x+y|}ni$ Zauważmy, że:

- jeśli x,y tego samego znaku, to $\frac{|x|+|y|}{|x+y|}=1$ i wtedy błąd szacuje się przez 2ni
- \bullet jeśli $x\approx y$ to $\frac{|x|+|y|}{|x+y|}>>1$ i wtedy błąd ograniczamy przez bardzo dużą liczbę

8.2 Katastrofy spowodowane fl - em

- zatonięcie całej platformy wiertniczej spowodowanej niewłaściwym użyciem pakietu numerycznego.
- Rakiety patriot im dłużej stały włączone, tym więcej celności traciły. Systemowy zegar liczył ticki co $\frac{1}{10}$ sekundy. Więc $t*\frac{1}{10}$ daje tym gorszy błąd im więcej ticków.
- rakiety arian double został przepisany na short inta
- rakieta nie poleciała na marsa bo system imperialny vs. metryczny
- $\bullet\,$ partia zielonych w niemczech dostała 4.76% głosów ale excel zaokrąglił w górę i przeszli próg wyborczy
- indeks giełdowy jechał w dół a powinien był w górę, to przez częstą aktualizacje z błędem

8.3 Błędy w obliczeniach numerycznych

Mamy zadanie obliczeniowe, algorytm i dane. Niech $P_i : \mathbb{R}^n \supseteq D \to \mathbb{R}^m$ Problem obliczeniowy: mając dane $x \in D$, wyznacz y = P(x).

Przykłady

- Dla zadanej funkcji rzeczywistej oblicz y = f(x)
- dla zadanych $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ oblicz $y = Ax \ (P = Ax)$
- dla $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ nieosobliwej oraz $b \in \mathbb{R}^n$ oblicz $b \in \mathbb{R}^n$ t. że Ay = b $(P = A^{-1}x)$
- dla $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ oblicz y t. że f(y) = 0 $(P(x) = f^{-1}(x))$

Zwykle szukamy nie algorytmu dla danego zadania, tylko klasy zadań.

Definicja Błąd bezwzględny: $\|x - \tilde{x}\|$. Błąd względny: $\frac{\|x - \tilde{x}\|}{\|x\|} (x \neq 0)$. Nieuniknione w fl są błąd reprezentacji danych oraz wyników Algorytm jest silnie numerycznie poprawny (backward stable) jeśli wynik jego działania w fl można zinterpretować jako wynik zadania obliczeniowego (w arytmetyce dokładnej) na danych lekko zaburzonych.

Algorytm jest numerycznie poprawny, jeśli wynik też może być zaburzony na poziomie reprezentacji.

Uwarunkowanie zadania numerycznego Jak zaburzenie danych wpływa na zaburzenie algorytmu?

$$cond_{abs}(P, x) := \sup_{\Delta \neq 0, \|\Delta\| < \delta} \frac{\|P(x + \Delta) - P(x)\|}{\|\Delta\|}$$

- uwarunkowanie zadania P w punkcie x

Innymi słowy, $\|P(x+\Delta)-P(x)\| \leq cond_{abs}(P,x)\|\Delta\|$, gdzie Δ jest najmniejsza możliwa dla danych zaburzeń. Można to idealizować i rozważać przypadek graniczny, gdy $\|\Delta\| \to 0$

$$cond_{abs}(P, x) := \lim_{\|\Delta\| \to 0} \frac{\|P(x + \Delta) - P(x)\|}{\|\Delta\|}$$

Analogicznie, uwarunkowanie względnie:

$$\frac{\|P(x+\Delta) - P(x)\|}{\|P(x)\|} \leqslant cond_{rel}(P,x) \frac{\|\Delta\|}{\|x\|}$$

Przykład

- P(x) = f(x): $cond_{abs}(P, x) = |f'(x)|$
- Ax = b, $A\tilde{x} = \tilde{b}$

Jak błąd wzgl. x zależy od błędu wzgl. b? niech błąd względny $b \leqslant \varepsilon$, wtedy

$$\tilde{x} = A^{-1}\tilde{b} = A^{-1}(b+\Delta) = A^{-1}b + A^{-1}\Delta$$

zatem $||x - \tilde{x}|| \le ||A^{-1}\Delta|| \le ||A^{-1}|| ||\Delta||$ stad

$$\operatorname{blad} \leqslant \|A^{-1}\| \frac{\|\Delta\|}{\|b\|} \frac{\|b\|}{\|x\|} <= \|A^{-1}\| \varepsilon \frac{\|Ax\|}{\|x\|} <= \|A^{-1}\| \|A\| | \varepsilon = \operatorname{cond}(A) \operatorname{varepsilon}(A) = \operatorname{v$$

Można pokazać ogólniej, że jeśli Ax=b oraz $\tilde{A}\tilde{x}=\tilde{b}$, gdzie zaburzenia wzgl. b i A są na poziomie dostatecznie małego epsilona, to błąd x da się oszacować przez $4cond(A)\varepsilon$.

Część II

Ćwiczenia

9 Układy nadokreślone - kontynuacja

9.1 Zadanie 1.

Macierz Hessenberga - to macierz trójkątna górna, z tym że niezerowe elementy mogą być jeden element pod diagonalą.

Jak najmniejszym kosztem znaleźć rozkład QR tej macierzy? Metodą Householdera? Nie ma jak wykorzystać zer na dole.

9.1.1 Obroty Givensa - przypomnienie

- 1. G_{ij} macierz Givensa
- 2. $b = G_{ij}a$
- 3. $b_i = 0$
- $4. \cos \phi = \frac{a_i}{\sqrt{a_i^2 + a_j^2}}$
- $5. \sin \phi = \frac{a_j}{\sqrt{a_i^2 + a_j^2}}$

9.1.2 Zamiana macierzy Hessenberga w górnotrójkątną obrotami Givensa

$$(G_{ij}a)_j = -\frac{a_i a_j}{\sqrt{a_i^2 + a_j^2}} + \frac{a_i a_j}{\sqrt{a_i^2 + a_j^2}} = 0$$
$$G_{n-1n} \dots G_{ii+1} \dots G_{12}A = R$$

9.1.3 Koszt

Robimy n-1 iteracji.

Dla $G_{i i+1}$ trzeba wykonać jeden pierwiastek, $w_i = cw_i + sw_{i+1}$ oraz $w_{i+1} = -sw_i + cw_{i+1}$, łącznie 4(n-1) mnożeń.

 $-sw_i + cw_{i+1}$, łącznie 4(n-1) mnożeń. Wszystko razem: $4\sum_{i=1}^{n-1} n - i = 4\sum_{i=1}^{n-1} i = \frac{4n(n-1)}{2} \sim 2n^2$.

9.2Zadanie 2.

Dane są punkty (-1,-1), (0,2), (1,0), (2,1).

Znajdź prostą y = ax + b najlepiej przybliżającą te punkty (w sensie LZNK).

Zadane punkty oznaczamy jako (x_i, y_i) .

Zatem to, co chcemy zminimalizować to $y(x_i) - y_i$.

Policzmy normę: $\min_{a,b} \sum_{i=1}^{4} (y(x_i) - y_i)^2$ Niewiadome to a oraz b, więc niech:

$$z = \begin{bmatrix} a \\ b \end{bmatrix} \quad d = [y_i]_{i=1,2,3,4} \quad A = \begin{bmatrix} 1 & x_1 \\ 1 & x_2 \\ 1 & x_3 \\ 1 & x_4 \end{bmatrix}$$

Teraz wystarczy użyć LZNK aby obliczyć min $||Az - d||_2$:

TODO: policzyć to

Uwaga: w ten sposób odległość między punktami a prostą liczymy w pionie, a nie najbliższą (to dobrze, tak działą LZNK).

Uwaga 2: LZNK nie działa dla równania $y = a + e^{bx}$, ale dla $y = a + be^{x}$ już tak!

10 Normy

Przypomnienie definicji: Norma $||\cdot||:V\to\mathbb{R}^+$ spełnia następujące warunki:

- 1. $||u+v|| \le ||u|| + ||v||$
- 2. $||\alpha v|| = ||av||$
- 3. $||v|| = 0 \implies v = 0$ wektor zerowy

p-te normy wektorowe:

$$||x||_p = \sqrt[p]{\sum_{i=1}^n |x_i|^p}$$

$$||x||_{\infty} = \max_{i} |x_i|$$

Normy macierzowe Niech $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$.

Macierzowe normy indukowane są postaci

$$||A|| = \sup_{x \neq 0} \frac{||Ax||}{||x||} = \sup_{||x||=1} ||Ax||$$

p-te normy macierzowe

$$||A||_p = \sup_{||x||_p = 1} ||Ax||_p, p = 1, 2, \dots, \infty$$

wszystkie poza $1, 2, \infty$ zwykle się pomija

10.1 Własności norm indukowanych macierzy

- 1. $||Ax|| \leqslant ||A||||x||$ z definicji mamy $||A|| \geqslant \frac{||Ax||}{||x||}$
- 2. $||AB|| \leq ||A||||B||, A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$ bo

$$||ABx|| \le ||A||||Bx|| \le ||A||||B||||x||$$

oraz

$$||AB|| = \sup_{x \neq 0} \frac{||ABx||}{||x||} \le ||A||||B||$$

Fakt. W przestrzeniach skończonego wymiaru wszystkie normy spełniają równanie: $\exists c_1, c_2 > 0 \forall x c_1 ||x||_1 \leq ||x||_2 \leq c_2 ||x||_1$, gdzie normy są dowolne (niekoniecznie pierwsza i druga)

Zależności między normami 10.2

Niech $x \in \mathbb{R}^n$, a normy będą p-te.

$$||x||_1^2 = (\sum_i |x_i|)^2 \geqslant ||x||_2^2$$

 $||x||_1 \leqslant \alpha ||x||_2$

Jakie α wybrać?

$$||x||_{1} \geqslant ||x||_{\infty}$$

$$n||x||_{\infty} \geqslant ||x||_{1}$$

$$||x||_{\infty} \leqslant ||x||_{2}$$

$$\sqrt{n}||x||_{\infty} \geqslant ||x||_{2}$$

$$||x||_{1} \leqslant n||x||_{\infty} \leqslant n||x||_{2}$$

Zatem $\alpha = n$.

Nierówności $\frac{1}{n}||A||_2\leqslant \frac{1}{\sqrt{n}}||A||_\infty\leqslant ||A||_2\leqslant \sqrt{n}||A||_1\leqslant n||A||_2$

10.3 Wzory na normy macierzowe

$$||A||_1 = \max_j \sum_{i=1}^n |a_{ij}|$$

$$||A||_{\infty} = \max_{i} \sum_{j=1}^{n} |a_{ij}|$$

Zatem $||A^T||_1 = ||A||_{\infty}$.

Norma druga (spektralna)

$$||A||_2 = \max_{\lambda \in \delta(A^T A)} \sqrt{\lambda}$$

Gdzie $\delta(M)$ jest zbiorem wartości własnych macierzy M. Jeśli Q ortogonalna: $||Q||_2=1$, co za tym idzie $||I||_2=1$ λ - wartość własna oraz v - wektor własny spełnieją $Av=\lambda v$

Norma Frobeniusa (Euklidesowa)

$$||A||_F = \sqrt{\sum_{i,j} |a_{ij}|}$$

Nie jest normą indukowaną, bo dla wszystkich norm indukowanych zachodzi ||I|| = $\sup_{x\neq 0} \frac{||Ix||}{||x||} = 1$, a ||I||_F = \sqrt{n} - zatem nie pochodzi od drugiej normy wektorowej!

11 Ćwiczenia 26/10

11.1 Dalsze własności norm

$$||A||_2 = \max_{\lambda \in \delta(A^T A)} \sqrt{\lambda}$$

Jeśli $A = A^T$ to $||A||_2 = \max_{\lambda \in \delta(A)} |\lambda|$.

Twierdzenie. Jeśli λ jest wartością własną A, to λ^2 jest wartością własną A^2 .

Dowód.
$$Av = \lambda v \implies A^2 v = \lambda Av = \lambda^2 v$$

$$||A||_2 = \sup_{||x||=1} ||Ax||_2$$

 $||Ax||_2 = \sqrt{(Ax)^T Ax} = \sqrt{x^T A^T Ax} = (*)$

 A^TA jest macierzą symetryczną, oraz $A^TA=Q^T\Lambda Q$, gdzie Λ jest macierzą diagonalną $\Lambda=\mathrm{diag}(\lambda_1,\lambda_2,\ldots,\lambda_n)$ oraz Q jest macierzą ortogonalną wektorów własnych.

UZUPEŁNIĆ TODO

12 Ćwiczenia 9/11

12.1 Metoda Richardsona - kontynuacja zadania

Metoda Richardsona - $x_{k+1} = x_k + \tau(b - Ax_k)$ Szukaliśmy parametru τ t. że metoda Richardsona jest zbieżna. A ma wartości własne $\lambda_1, \ldots, \lambda_n > 0$. Jest zbieżna dla $\tau \in (0, \frac{2}{\lambda_{max}})$. Dla jakich τ jest zbieżna najszybciej?

$$\rho(I - \tau A) = \max\{|1 - \tau \lambda_{min}|, |1 - \tau \lambda_{max}|\}$$

Powiedzieliśmy, że

$$||x_{k+1} = x^*|| \le ||I - Q^{-1}A||||x_k - x^*||$$

Zatem szukamy τ realizującego:

$$\arg\min_{\tau\in(0,\frac{2}{\lambda_{max}})}\rho(I-\tau A)$$

Czyli:

$$\arg\min_{\tau\in(0,\frac{2}{\lambda_{max}})}\max\{|1-\tau\lambda_{min}|,|1-\tau\lambda_{max}|\}$$

Pierwsz funkcja ma miejsce zerowe w $\frac{1}{\lambda_{min}}$, a druga w $\frac{1}{\lambda_{max}}$. Można narysować obie funkcje, one przecinają się w zwykle dwóch punktach, czyli $|1-\tau\lambda_{min}|=|1-\tau\lambda_{max}|$. Zatem albo $\tau=0$, co daje nam rozbieżność, albo $\tau=\frac{2}{\lambda_{max}+\lambda_{min}}$ Żeby wystartować z metodą, to wystarczyłoby ograniczenie górne na λ_{max}

12.2 Metoda Gaussa-Seidela

Wykaż, że metoda Gaussa-Seidela jest zbieżna dla macierzy A.

Fakt. Metoda Gaussa-Seidela jest zbieżna dla macierzy diagonalnie dominującej $(\forall_i |a_{ii}| > \sum_{j \neq i} |a_{ij}|)$. Metoda iteracyjna jest zbieżna, jeśli promień spektralny macierzy jest mniejszy od 1.

Promień spektralny

•

$$\rho(I - Q^{-1}A)$$

• kres dolny po wszystkich normach indukowanych:

$$\inf_{||\cdot|| \text{jest indukowana}} ||I - Q^{-1}A||$$

Wystarczy pokazać, że dla pewnej normy indukowanej ||·||(jakiej?) zachodzi:

$$||I - Q^{-1}A|| < 1$$

Dowód. Tutaj,

Korzystamy z tego, że $Q^{-1}Q=I$, i prostym spostrzeżeniem jest:

$$Q = \begin{bmatrix} 2^{-1} \\ 2^{-2} & 2^{-1} \\ \vdots & & 2^{-1} \\ \vdots & & \ddots & \ddots \\ \vdots & & & \ddots & \ddots \\ \vdots & & & \ddots & \ddots \\ \vdots & & & & 2^{-1} \\ 2^{-n} & & & & 2^{-1} \\ 2^{-2} & 2^{-1} \end{bmatrix}$$

Teraz

12.3 Błędy numerycznych rozwiązań układów równań

Rozwiązujemy układ $Ax^*=b$, x^* jest dokładnym rozwiązaniem, x - wynik obliczeń numerycznych. Wtedy $x^*=x+A^{-1}(b-Ax)=x+A^{-1}r=x+e$, gdzie r jest wektorem residualnym (r=b-Ax), a e - błędem. Rozwiązując układ równań Ae=r otrzymamy poprawkę rozwiązania. Tylko czy to ma sens? Układy z macierzą A już umiemy łatwo rozwiązywać, tylko to wciąż nie będzie idealne, bo znów mamy przybliżenie.

Iteracyjne poprawianie rozwiązań

$$\begin{array}{ccccc} x^0 & = & x \\ x^{(k+1)} & = & x^{(k)} + A^{-1} r^{(k)}, & k = 0, 1, \dots \end{array}$$

Żeby poprawianie poprawiało, obliczanie wektora residualnego musi być wykonane w jak największej precyzji.

12.4 Wartości i wektory własne

 λ, v - para własna dla A, spełnia $Av = \lambda v$

$$\begin{aligned} ||Av|| &= ||\lambda v|| \\ ||Av|| &= |\lambda|||v|| \\ \frac{||Av||}{||v||} &= |\lambda| \end{aligned}$$

Czyli dla dowolnej wartości własnej i dowolnej normy indukowanej zachodzi:

$$\sup_{v \neq 0} \frac{||Av||}{||v||} \geqslant |\lambda| \implies |\lambda| \leqslant ||A||$$

To się przydaje w metodzie Richardsona.

Twierdzenie Gerszgorina - o lokalizacji wartości własnych. Każda wartość własna macierzy A leży co najmniej w jednym z kół na płaszczyźnie zespolonej:

$$D_i = \{ z \in \mathbb{C} : |z - a_{ii}| \le \sum_{j=1, j \ne i}^n |a_{ij}| \} \text{ dla } i = 1, 2, \dots, n$$

Dowód. Weźmy dowolną wartość własną λ z wektorem v. Pokażemy, że istnieje wiersz i macierzy A t. że $\lambda \in D_i$. Niech $||v||_{\infty} = 1$ co implikuje że $|v_i| = 1$. Teraz $(Av)_i = \lambda v_i = \sum_{j=1}^n a_{ij}v_j$

$$(\lambda - a_{ii})v_i = \sum_{j=1, j \neq i}^n a_{ij}v_j$$
$$|(\lambda - a_{ii})v_i| = |\sum_{j=1, j \neq i}^n a_{ij}v_j|$$
$$|(\lambda - a_{ii})v_i| \leqslant \sum_{j=1, j \neq i}^n |a_{ij}||v_j| \leqslant \sum_{j \neq i}^n |a_{ij}|$$

Wniosek. Macierz diagonalnie dominująca nie ma zerowych wartości własnych, czyli jest nieosobliwa.

13 Ćwiczenia 16/11

13.1 Wyznaczanie wektorów i wartości własnych - c.d.

Metody wyznaczania - dla $Av_i = \lambda_i v_i$

• Metoda potęgowa - Zaczynamy od wektora x_0 i mnożymy z lewej przez A. Zakładamy $|\lambda_1| > |\lambda_2| \ge \ldots \ge |\lambda_n|$ oraz A ma n wektorów własnych. Robimy:

$$x_0, ||x_0||_2 = 1$$

$$y_{k+1} = Ax_k, x_{k+1} = \frac{y_{k+1}}{||y_{k+1}||_2}$$

Na koniec wartość własną dostajemy:

$$\sigma_k = \frac{x_k^T A x_k}{x_k^t x_k} = x_k^T y_{k+1}$$

• Odwrotna metoda potęgowa.

$$x_0, ||x_0||_2 = 1$$

$$(A - \mu I)y_{k+1} = x_k$$
$$x_{k+1} = \frac{y_{k+1}}{\|y_{k+1}\|_2}$$
$$\sigma_k = x_k^T y_{k+1}$$

Jeśli $\mu=0$ to $|\lambda_n|$ musi być ostro mniejsze, bo w normalnej $|\lambda_0|$ musiało być ostro większe, a $v_i=\lambda_iA^{-1}v_i \implies A^{-1}v_i=\frac{1}{\lambda_i}v_i$ Wartości własne $(A-\mu I)^{-1}$ to $\frac{1}{\lambda_i-\mu}$

- Co jeśli $|\lambda_1| = |\lambda_2| > |\lambda_3| \ge \dots$? Dostaniemy wektor będący kombinacją liniową wektorów własnych odpowiadających λ_1 i λ_2 .
- Mamy $|\lambda_1| > |\lambda_2| > |\lambda_3| \ge ... \ge |\lambda_n|$. Wyznaczyliśmy λ_1 z metody potęgowej. Jak wyznaczyć $|\lambda_2|$? Przyjmujemy $x_0 = \sum_{i=2}^n \alpha_i v_i$ jeśli $\{v_i\}$ baza ortogonalna: wybieramy $x_0 \pm v_1$. Wtedy co kilka kroków trzeba x_k ortogonalizować, żeby zachować ortogonalność utraconą ze względu na błędy zmiennoprzecinkowe.

Dane są:

$$A = \begin{bmatrix} 2 & 1 \\ 1 & 2 \end{bmatrix}, x_0 = \begin{bmatrix} 2 \\ 1 \end{bmatrix}$$

Czy metoda potęgowa dla A jest zbieżna dla $x_0?$ Policzmy ręcznie i zobaczmy XDD

Wartości własne: rozwiążmy $\det(A - \lambda I) = 0$

$$\det(A - \lambda I) = (2 - \lambda)(2 - \lambda) - 1 = 0$$
$$\lambda_1 = 3, \lambda_2 = 1$$

Czyli wektory własne:

$$v_1 = \begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix}, v_2 = \begin{bmatrix} 2 \\ 1 \end{bmatrix}$$
$$v_1 = \begin{bmatrix} 1 \\ -1 + \varepsilon \end{bmatrix}$$
$$Ax_0 = \begin{bmatrix} 1 + \varepsilon \\ -1 + 2\varepsilon \end{bmatrix}$$

Z epsilona zrobiły się dwa epsilony, w następnym 4 i 5, pottem 13 i 14. Iloraz współczynników przy epsilonach zbiega do jedynki, więc wynikowy wektor będzie w dobrym kierunku, ale możemy zbiec do wektora do którego mieliśmy dalej.

13.2 Metoda QR

$$A_0=A$$

$$A_k=Q_kR_k-{
m rozkład}~{
m QR}$$

$$A_{k+1}=R_kQ_k-{
m mnożymy}~{
m na~odwrót}$$

Wyznaczanie rozkładów jest kosztowne, ale da się łatwiej używając macierz Hessenberga która jest podobna do macierzy A (czyli ma te same wartości własne), a metoda QR zachowuje hessenbergowość.

 $Dow \acute{o}d.$ Mamy pokazać, że jeśli macierz Hessenberga A=QR to macierz RQ też jest Hessenberga.

1. Jeśli A - Hessenberga to Q też:

Każda kolejna kolumna Q to kolumna A odpowiednio przemnożona.

2. Iloczyn RQ tj, trójkątna górna razy Hessenberga daje macierz Hessenberga. Rozpisać tak samo.

Jak sprowadzić macierz do postaci Hessenberga przy pomocy podobieństw? Używamy Householdera. Dlaczego by nie do trójkątnej? Pomnożymy z lewej strony i dostaniemy zera w pierwszej kolumnie, ale potem pomnożymy z prawej żeby było podobieństwo i rozwali nam to pierwszą kolumnę. Jeśli

zrobimy tak, żeby nie tykać pierwszego wiersza, to z prawej ten sam householder nie zmieni nam pierwszej kolumny. Dowód poprawności:

$$A_k = \begin{bmatrix} B & F^T \\ D & E \end{bmatrix}$$

Gdzie B jest Hessenberga $k \times k$, a D ma zera we wszystkich kolumnach poza ostatnią, w której jest wektor d. Dobieramy \tilde{H}_k tak aby $\tilde{H}_k d = \alpha \tilde{e_1}$ Wtedy

$$H_k = \begin{bmatrix} I & 0 \\ 0 & \tilde{H}_k \end{bmatrix} \text{ Teraz}$$

$$A_{k+1} = H_k A_k H_k = A_k = \begin{bmatrix} B & F^T \\ \tilde{H}_k D & \tilde{H}_k E \end{bmatrix} H_k = \begin{bmatrix} B & F^T \tilde{H}_k \\ \tilde{H}_k D \tilde{H}_k & \tilde{H}_k E \tilde{H}_k \end{bmatrix}$$

W ten sposób otrzymujemy $H_{n-2} \dots H_1 A H_i \dots H_{n-2} = T$, T jest postaci Hessenberga i jest podobna do A.

14 Ćwiczenia n+2

14.1 Arytmetyka fl

W arytmetyce fl nie ma łączności w działaniach, np. $1 + \gamma + \gamma, \gamma = \frac{3}{2}10^{-16}$ Precyzja arytmetyki to około $2.2 \cdot 10^{-16}$. Policzmy:

$$fl(1+\gamma+\gamma) = fl((1+\gamma)+\gamma) = fl(fl(1+\gamma)+\gamma)$$

$$fl(1+\gamma) = 1$$

, bo najmniejsza reprezentowalna liczba większa od 1 to $1+\varepsilon$. Zatem wynikiem jest 1. Ale co jeśli inaczej znawiasujemy? Mnożenie przez 2 jest dokładne.

$$fl(1+\gamma+\gamma)=fl(1+(\gamma+\gamma))=fl(1+fl(\gamma+\gamma))=fl(1+2\gamma)\neq 1$$
, bo $2\gamma>\varepsilon$

14.2 Utrata cyfr znaczących przy odejmowaniu

$$x = 0.3721478693, y = 0.3720230572, x - y = ?$$

Mamy system który obsługuje tylko 5 cyfr znaczących.

$$rd(x) = 0.37215, rd(y) = 0.37202$$

W naszym systemie uzyskamy wynik fl(x-y)=0.00013, podczas gdy w idealnej arytm. x-y=0.0001248121. Błąd bezwględny nie jest duży, ale względny: $\frac{fl(x-y)-(x-y)}{x-y}\simeq 4\cdot 10^{-2}$. Arytmetyka ma dokładność rzędu 10^{-5} , a nasz błąd jest rzędu aż 10^{-2} ! Jest to związane z tym, że liczby które od siebie odejmujemy są bliskie sobie.

Jak policzyć $a^2 - b^2$? Wersja 1:

```
s := a * a;
t := b * b;
w := s - t;
```

Wersja 2:

```
u := a + b;
v := a - b;
w := u * v;
```

Mamy zagwarantowane, że wszystkie działania spełniaja

$$fl(x\cdot y) = (x\cdot y)(1+\nu), |\nu| \leqslant \varepsilon, \cdot \in \{+, -, *, /\}$$

Ale to zakłada, że liczby są dokładnie reprezentowane! Jakie są błędy naszych "algorytmów"?

- 1. $fl(a^2 b^2) = [a^2(1 + \delta_1) b^2(1 + \delta_2)](1 + \delta_3) = a^2(1 + \nu_1) b^2(1 + \nu_2),$ gdzie $\nu_1 = \delta_1 + \delta_3 + \delta_1\delta_3, \nu_2 = \delta_2 + \delta_3 + \delta_2\delta_3.$ $\frac{fl(a^2 b^2) (a^2 b^2)}{a^2 b^2} = \frac{a^2\nu_1 b^2\nu_2}{a^2 b^2}$ Błąd względny zależy od danych! Jeśli a^2, b^2 są bliskie i duże i dodatkowo błędy ν_1, ν_2 są przeciwnego znaku, to błąd względny jest DUŻY!
- 2. $fl(a^2 b^2) = [(a + b)(1 + \delta_1)(a b)(1 + \delta_2)](1 + \delta_3)$ = $(a^2 - b^2)(1 + \delta_1)(1 + \delta_2)(1 + \delta_3) = (a^2 - b^2)(1 + E)$ $E = \delta_1 + \delta_2 + \delta_3 + \delta_1\delta_2 + \delta_2\delta_3 + \delta_1\delta_3 + \delta_1\delta_2\delta_3$ Poza pierwszymi trzema składnikami, reszta jest grubo poniżej dokładności arytmetyki, zatem $|E| \tilde{\leqslant} 3\varepsilon!$

Zatem licząc różnicę kwadratów, zawsze liczmy wzorem skróconego mnożenia.

14.3 Uwarunkowanie zadania

Wcześniej były dokładne dane i niedokładne obliczenia, teraz mamy dokładne obliczenia na niedokładnych danych. Policzmy uwarunkowanie zadania różnicy kwadratów.

Zaburzone dane:

$$\tilde{a} = a(1 + \delta_1), \ \tilde{b} = b(1 + \delta_2), \ |\delta_1| \leqslant \varepsilon$$

$$|\frac{\tilde{a}^2-\tilde{b}^2-(a^2-b^2)}{a^2-b^2}|=|\frac{a^2(1+\delta_1)^2-b^2(1+\delta_2)^2-(a^2-b^2)}{a^2-b^2}|\tilde{\leqslant}2\frac{a^2+b^2}{|a^2+b^2|} - \text{wskaźnik uwarunkowania}$$

Wskaźnik uwarunkowania jest wysoki, co oznacza że niedokładne dane mają duży wpływ na błąd, czyli zadanie jest źle uwarunkowane. Uwaga, tutaj nie miało znaczenia którego algorytmu użyliśmy! Dla niedokładnych danych oba algorytmy dadzą niedokładne wyniki.

14.4 Numeryczna poprawność algorytmu

Jak obliczyć $f(x) = 1 - \cos x$? Dla $x \approx 0$ mamy $\cos x \approx 1$. Jak przekształcić?

$$\cos x = \cos 2\frac{x}{2} = \cos^2 \frac{x}{2} - \sin^2 \frac{x}{2}$$

Wtedy

$$1 - \cos x = \cos^2 \frac{x}{2} + \sin^2 \frac{x}{2} - \cos^2 \frac{x}{2} + \sin^2 \frac{x}{2} = 2\sin^2 \frac{x}{2}$$

Dzielenie przez 2 jest dość dokładne, a f. tryg. i tak musimy policzyć.

$$g(x) = \sqrt{x^2 + 1} - x$$

Mamy utratę precyzji gdy x>>1

$$g(x) = \sqrt{x^2 + 1} - x = \frac{1}{\sqrt{x^2 + 1} + x}$$

Jak policzyć iloczyn skalarny x^Ty ?

$$x^T y = \sum_{i=1}^n x_i y_i$$

Sprawdźmy uwarunkowanie:

$$\begin{split} \tilde{x}_i &= x_i (1 + \delta_i) \\ \tilde{y}_i &= y_i (1 + \gamma_i) \\ |\frac{\sum \tilde{x}_i \tilde{y}_i - \sum x_i y_i}{\sum x_i y_i}| &\approx |\frac{\sum \tilde{x}_i \tilde{y}_i (\delta_i + \gamma_i) - \sum x_i y_i}{\sum x_i y_i}| \leqslant 2 \frac{\sum |x_i| |y_i|}{|\sum x_i y_i|} \varepsilon \end{split}$$

Zadanie jest niestety źle uwarunkowane.

15 Ćwiczenia 30/11

Znajdź uwarunkowanie zadania obilczania Ax ze względu na zaburzenia macierzy A Zaburzenie macierzy Δ - macierz

mamy $\tilde{A} = A + \Delta$

Zaburzenie względne:

$$\frac{\|\tilde{A} - A\|}{\|A\|} = \frac{\|\Delta\|}{\|A\|}$$

uwarunkowanie zadania:

$$\frac{\|\tilde{A}x - Ax\|}{\|Ax\|} = \frac{\|\Delta x\|}{\|Ax\|} \leqslant \frac{\|\Delta\| \|x\|}{\|Ax\|} \frac{\|A\|}{\|A\|} = \frac{\|A\| \|x\|}{\|Ax\|} \frac{\|\Delta\|}{\|A\|}$$

Współczynnik $\frac{\|A\|\|x\|}{\|Ax\|}$ przy zaburzeniu względnym macierzy jest większy lub równy 1.

Eliminacja Gaussa

$$A = \begin{bmatrix} \varepsilon & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix}, b = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \end{bmatrix}, \varepsilon \in (0,1)$$

Wtedy $x=\frac{1}{1-\varepsilon}, y=1-\frac{\varepsilon}{1-\varepsilon}.$ Eliminacja Gaussa daje:

$$A = LU, L = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ \frac{1}{\varepsilon} & 1 \end{bmatrix}, U = \begin{bmatrix} \varepsilon & 1 \\ 0 & 1 - \frac{1}{\varepsilon} \end{bmatrix}$$

Co jeśli ε jest bliski 0?

$$fl(U) = \begin{bmatrix} \varepsilon & 1\\ 0 & -\frac{1}{\varepsilon} \end{bmatrix}$$

$$Lz = \begin{bmatrix} 1\\ 2 \end{bmatrix}, z = \begin{bmatrix} z_1\\ z_2 \end{bmatrix}, z_1 = 1, z_2 = 2 - \frac{1}{\varepsilon}$$

Ale
$$fl(z_2) = -\frac{1}{\varepsilon}!$$

$$fl(U) \begin{bmatrix} x \\ y \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 \\ -\frac{1}{\varepsilon} \end{bmatrix} = fl(z)$$

Wyszło x = 0, y = 1!

Z wyborem elementu głównego! po przestawieniu:

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 \\ \varepsilon & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x & y \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2 & 1 \end{bmatrix}$$

$$L = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ \varepsilon & 1 \end{bmatrix}, U = \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 0 & 1 - \varepsilon \end{bmatrix}$$

$$fl(U) = \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$$

Dla małych ε wynik wychodzi x=1,y=1 - znacznie lepiej! Wybór elementu głównego daje nam numeryczną poprawność.

Uwarunkowanie zadania

$$cond(A) = ||A|| ||A^{-1}||$$

$$||A||_1 = 2$$

$$||A^{-1}||_1 =$$

$$A^{-1} = \frac{1}{\varepsilon - 1} \begin{bmatrix} 1 & -1 \\ -1 & \varepsilon \end{bmatrix}$$

$$||A^{-1}||_1 = \frac{2}{1 - \varepsilon}$$

Dla małego ε macierz jest dobrze uwarunkowana, jednak bez wyboru el. gł. wynik jest słaby, więc algorytm nie jest numerycznie poprawny.

15.1 UwUarunkowanie LZNK

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ \varepsilon & 0 \\ 0 & \varepsilon \end{bmatrix}$$

Układem równań normalnych

$$A^{T}Ax = A^{T}b$$

$$A^{T}A = \begin{bmatrix} 1 + \varepsilon^{2} & 1\\ 1 & 1 + \varepsilon^{2} \end{bmatrix}$$

Ale float!

$$fl(A^T A) = \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix}$$

Trzeba używać Householderae albo Givensa.

15.2 Interpolacja

Dane: $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$

Szukamy wielomianu, w(x) stopnia n t. że $w(x_i) = f(x_i)$ dla $i = 0, 1, \ldots, n$.

Bazy wielomianów:

- potęgowa (standardowa) $\{1, x, x^2, \dots, x^n\}$
- Newtona $\{1, x x_0, (x x_0)(x x_1), \dots, \prod_{i=0}^{n-1} (x x_i)\}$
- Langranża $\{l_i\}: l_i(x) = \prod_{j=0, j \neq i}^{n-1} \frac{x-x_j}{x_i-x_j}$

Wartości wielomianów w bazie standardowej Schemat Hornera!

$$w(x) = \sum_{i=0}^{n} a_i x^i = (a_n x^{n-1} + \dots + a_1)x + a_0$$

Można wyłączać kolejne xaż do $(\dots (a_n x + a_{n-1})x + \dots + a_1)x + a_0$

```
w = a[n];
for k = n - 1 downto 0 do
    w = w*x+a[k]
done
```

#taniejniema - n dodawań, n mnożeń

Co dla bazy Newtona? Też schemat Hornera, tylko zamiast wyciągać x wyciągamy $x-x_i$ - 2n dodawań, n mnożeń

Co dla bazy Lagaraża? Nie jest to dobry pomysł żeby jej używać w obliczeniach numerycznych.

Czy Lagrażyna to wgl baza?

$$l_i(x_k) = \begin{cases} 0 & i \neq k \\ 1 & \text{wpp} \end{cases}$$

To co wgl robimy z Lagryzoniem? Postać barycentryczna wielomianu interpolacyjnego Lagrożnego

$$p(x) = \prod_{i=0}^{n} (x - x_i)$$

Nie jest on w bazie Newtona!!!1!

$$l_i(x) = \frac{p(x)}{x - x_i} \prod_{j=0, j \neq i}^{n} \frac{1}{x_i - x_j}$$

Niech L(x) - wielomian interpolujący funkcję f(x).

$$L(x) = \sum_{i=0}^{n} c_i L_i(x)$$

Dla x_k z całej sumy zostaje tylko $c_k L_k(x_k) = c_k$. Łatwo wyznaczyć interpolację, trudno nią interpolować!

$$L(x) = \sum_{i=0}^{n} \frac{p(x)}{x - x_i} \prod_{j=0, j \neq i}^{n} \frac{1}{x_i - x_j} f(x_i) = p(x) \sum_{i=0}^{n} \frac{w_i}{x - x_i} f(x_i) \text{gdzie} w_i = \prod_{j \neq i} \frac{1}{x_i - x_j}$$

Pierwsza postać barycentryczna! Niech \tilde{L} - wielomian interpolujący funkcję $f(x)\equiv 1$. Jasne jest, że $\tilde{L}\equiv 1$.

$$\tilde{L}(x) = p(x) \sum_{i=0}^{n} \frac{w_i}{x - x_i}$$

$$L(x) = \frac{L(x)}{\tilde{L}(x)} = \frac{\sum_{i=0}^{n} \frac{w_i}{x - x_i} f(x_i)}{\sum_{i=0}^{n} \frac{w_i}{x - x_i}}$$

Druga postać barycentryczna - pozbyliśmy się p(x), co jest dobre question mark?

16 Ćwiczenia 7/12

16.1 Ko-loss

16.2 Interpollacja

Mamy wielomian w bazie newtona:

$$w(x) = \sum_{i=0}^{n} b_i p_i(x) \quad p_i(x) = \begin{cases} 1 & i = 0\\ \prod_{j=0}^{i-1} (x - x_i) & i > 0 \end{cases}$$

$$w(x_i) = f(x_i)i = 0, \dots, n$$

A $f(x_i)$ mamy dane!

$$b_i = f[x_0, x_1, \dots, x_i]$$

$$f[x_0, \dots, x_i] = \frac{f[x_1, \dots, x_i] - f[x_0, \dots, x_{i-1}]}{x_i - x_0}$$

oraz

$$f[x_i] = f(x_i)$$

Ręczna robótka - mamy dane węzły $\{2,4,0\}$, wartości w węzłach $\{11,63,7\}$. Liczymy od najmniejszych przypadków.

Interesują nas tylko wartości na przekątnej, więc można to robić w miejscu. Używamy tych współczynników, które zaczynają się od indeksu zerowego. Wtedy w(x)=11+26(x-2)+6(x-2)(x-4)

16.3 Błąd interpolacji

$$f(x) - w(x) = f[x_0, x_1, \dots, x_n, x]p(x)$$
, dla $x \neq x_i$

Mało przydatne, ale okazuje się że:

$$f[x_1, x_{i+1}, \dots, x_{i+k}] = \frac{f^{(k)}(\xi)}{k!}$$
 o ile $f \in C^k, \xi \in [x_i, x_{i+k}]$

Jak więc zmierzyć ten błąd? Normą supremum.

$$||g||_{\infty} = \sup_{x \in [a,b]} g(x)$$

U nas:

$$\sup_{x \in [x_0, x_n]} |f(x) - w(x)| = \sup |\frac{f^{(n+1)}(\xi)}{(n+1)!} p(x)| \leqslant \sup |\frac{f^{(n+1)}(\xi)}{(n+1)!} |\sup |p(x)|$$

Zatem:

$$||f - w||_{\infty,[x_0,x_n]} \le \frac{||f^{(n+1)}||_{\infty,[x_0,x_n]}}{(n+1)!} ||p||_{\infty,[x_0,x_n]}$$

Wybór węzłów mocno wpływa na błąd!

Węzły równo odległe

$$x_i = x_0 + ih, h = \frac{x_n - x_0}{n}, i = 0, 1, \dots, n$$

Wtedy mamy:

$$||p||_{\infty,[x_0,x_n]}\leqslant \frac{n!h^{n+1}}{4}$$

 $Dow \acute{o}d$. dla n=1:

$$p(x) = (x - x_0)(x - x_1), h = x_1 - x_0$$

A skoro p jest stopnia 2 i nieujemne, to najwyższy punkt między miejscami zerowymi (x_0, x_1) jest dokładnie w połowie, czyli:

$$\sup_{x \in [x_0, x_1]} |(x - x_0)(x - x_1)| = \frac{h^2}{4}$$

Krok indukcyjny:

$$\sup_{x \in [x_0, x_n]} |(x - x_0) \dots (x - x_n)| = \max \{ \sup_{x \in [x_0, x_{n-1}]} |\prod_i (x - x_i)|, \sup_{x \in [x_1, x_n]} |\prod_i (x - x_i)| \}$$

To pierwsze szacujemy przez:

$$\sup_{x \in [x_0, x_{n-1}]} |\prod_{i=1}^{n-1} (x - x_i)| \sup_{x \in [x_0, x_{n-1}]} |(x - x_n)| \le \frac{(n-1)!h^n}{4} nh$$

16.4 Oszacuj błąd interpolacji

Lagrenzola o normie supremeum dla $f(x)=\sin x$ na $\left[-\frac{\pi}{2};\frac{\pi}{2}\right]$ na węzłach $\left\{-\frac{\pi}{2},0,\frac{\pi}{2}\right\}$. Dla n=2: Trzecia pochodna to minus cosinus, jej norma supremum to 1, a norma p jest mniejsza od $\frac{1}{2}(\frac{\pi}{2})^3$

17 Ćwiczenia 14/12

17.1 Trochę Largo al żatotum

Błąd interpolacji $||f-w||_{\infty} \leq \frac{||f^{(n+1)}||_{\infty}}{(n+1)!} ||p||_{\infty}, p(x) = \prod_{i=0}^{n} (x-x_i)$ Miejsca zerowe wielomianu czebyszewa stopnia n:

$$T_n(x) = \cos(n \arccos x), x \in [-1, 1]$$

Twierdzenie. Wielomiany $\frac{1}{2^{n-1}}T_n(x)$, $n \ge 1$ mają najmniejszą normę $\|\cdot\|_{\infty}$ na [-1,1] spośród wszystkich wielomianów z "1" przy x^n

Miejsca zerowe wielomianu $T_n(x)$ przeskalowane na przedział [a,b] Węzły czebyszewa:

$$x_i = \frac{a+b}{2} + \frac{a-b}{2}\cos(\frac{2i+1}{2n+2}\pi), i = 0, 1, \dots, n$$

$$\|p\|_{\infty}=(\frac{b-a}{2})^{n+1}\frac{1}{2^n}$$
dla węzłów czebyszewa

17.1.1 Zadanie

Znajdź najmniejsze n t. że błąd aproksymacji jednostajnej funkcji $f(x)=\sin x$ na [0;4] wielomianem interpolacyjnym stopnia n jest mniejszy niż 2^{-10} dla węzłów Czebyszewa.

Rozwiązanie. Czyli minimalizujemy błąd interpolacji $\|f-w\|_{\infty,[a,b]} < 2^{-10}$ -trzeba znaleźć n takie, że to zachodzi. Wystarczy, że $\frac{\|f^{(n+1)}\|_{\infty,[a,b]}}{(n+1)!}\|p\|_{\infty} < 2^{-10}$. A dowolna pochodna sinusa spełnia $\|f^{(n+1)}\|_{\infty,[0,4]}=1$, bo norma nieskończoność funkcji na przedziale to jej supremum z zbioru wartości bezwględnych wartości funkcji. A $\|p\|_{\infty}=(\frac{4}{2})^{n+1}\frac{1}{2^n}=2$, zatem $\frac{1}{(n+1)!}2<2^{-10}\Longrightarrow (n+1)!>2^{11}$, zatem n=6.

17.1.2 Uwaga

nieważne jak wybierzemy węzły, zawsze się znajdzie funkcja która jest źle przybliżana przez Logrożka. Z drugiej strony, dla każdej funkcji istnieje ciąg wyborów węzłów, dla którego Logaryż jest zbieżny.

17.2 Interpolacja wielomianowa Hermite'a

węzły $\{x_0,\ldots,x_k\}$

w(x) to wielomian stopnia n interpolujący f(x) t. że

$$w^{(j)}(x_i) = f^{(j)}(x_i)$$
 $j = 0, 1, \dots, m_i - 1$ $i = 0, 1, \dots, k$

Liczba warunków: $\sum_{i=0}^{k} m_i = n+1$

Węzły wielokrotne: $\{x_0,\ldots,x_0,x_1,\ldots,x_1,\ldots,x_k,\ldots,x_k\}$ - *i*-ty węzeł jest wypisany m_i razy.

Baza Newtona: $\{1, (x-x_0), \dots, (x-x_0)_0^m, (x-x_0)_0^m, (x-x_1), \dots, \prod_i^k (x-x_i)^{m_i-[i=k]}\}$

$$f[x_i, x_{i+1}, \dots, x_{i+j}] = \frac{f[x_{i+1}, \dots, x_{i+j}] - f[x_i, \dots, x_{i+j-1}]}{x_{i+j} - x_i}$$

Przy czym:

Jeśli węzeł ma krotność
$$j+1$$
 to: $f[x_i,\ldots,x_i]=\frac{f^{(j)}(x_i)}{j!}$

17.2.1 Zadanie

Znajdź wielomian interpolacyjny Hermite'a t. że w(1)=2, w'(1)=3, w(2)=6, w'(2)7, w''(2)=8.

Dowód. Szukamy wielomianu stopnia 4. węzły $\{1, 1, 2, 2, 2\}$

Baza Newtona:

$$\{1, x-1, (x-1)^2, (x-1)^2(x-2), (x-1)^2(x-2)^2\}$$

Wielomian:

$$w(x) = 2 + 3(x - 1) + (x - 1)^{2} + 2(x - 1)^{2}(x - 2) - (x - 1)^{2}(x - 2)^{2}$$

17.3 Zadanie

Udowodnij, że jeśli wśród n węzłów z [-1,1] znajduje się 0, to wielomian w stopnia n-1 interpolacyjny Lagorża dla funkcji $f(x)=\sinh(x)=\frac{e^x-e^{-x}}{2}$ spełnia:

$$|w(x) - f(x)| \le \frac{2^n}{n!} |f(x)| \ (|x| \le 1)$$

Dowód.

$$|w(x) - f(x)| = \frac{|f^{(n)}(\xi)|}{n!} \prod_{i=0}^{n-1} |x - x_i|$$

$$(\sinh(x))' = \cosh(x) = \frac{e^x + +e^{-x}}{2}$$

$$|\sinh(x)| \le |\cosh(x)| \le \frac{e + \frac{1}{e}}{2} \le 2$$

Jeden z węzłow jest równy 0, bez straty ogólności $x_0 = 0$

$$\prod_{i=0}^{n-1} |x - x_i| = |x| \prod_{i=1}^{n-1} |x - x_i| \le |x| 2^{n-1}$$

Okazuje się że $|x| \leq |\sinh(x)|$. Zatem:

$$|w(x) - f(x)| = \frac{|f^{(n)}(\xi)|}{n!} \prod_{i=0}^{n-1} |x - x_i| \le \frac{2}{n!} |x| 2^{n-1} \le \frac{2^n}{n!} |\sinh(x)|$$

17.4 Splajny

Dzielimy $[x_0, x_n]$ na n podprzedziałów, i na każdym z nich osobno splajn jest wielomianem.

17.4.1 Splajan liniowy (stopnia 1)

Jeśli $s_i(x)$ jest wielomianem stopnia 1, to splajnem liniowym nazywamy funkcję ciągłą s spełniającą

$$s(x) = s_i(x)$$
 dla $x \in [x_i, x_{i+1}), i = 0, 1, \dots, n-1$

Splajny liniowe na $[x_0, x_n]$ tworzą n + 1-wymiarową przestrzeń liniową.

17.4.2 Błąd interpolacji dla $f \in \mathbb{C}^2$

$$||f - s||_{\infty, [a, b]} \leqslant \max_{i = 0, \dots, n - 1} ||f - s_i||_{\infty, [x_i, x_{i+1}]}$$
$$||f - s_i||_{\infty, [x_i, x_{i+1}]} \leqslant \frac{||f''||}{2} \frac{h_i^2}{4}$$

18 Ćwiczenia 21/12

18.1 Gładkość splajnów liniowych

Jeśli s - splajn liniowy interpolujący funkcję $f \in C^1$ w węzłach $x_0 < \cdots < x_n$, to zachodzi:

 $\int_{x_0}^{x_n} (s'(x))^2 dx \leqslant \int_{x_0}^{x_n} (f'(x))^2 dx$

Pochodną liczymy przedziałami i zakładamy że na krawędziach nie mamy wartości, a to nie psuje całkowalności.

Dowód. Niech g = f - s.

$$\int_{x_0}^{x_n} (f'(x))^2 dx = \int_{x_0}^{x_n} (f'(x) - s'(x) + s'(x))^2 dx =$$

$$\int_{x_0}^{x_n} (g'(x))^2 dx + \int_{x_0}^{x_n} (s'(x))^2 dx + 2 \int_{x_0}^{x_n} g'(x)s'(x) dx$$

Zauważmy, że s' jest przedziałami stała:

$$\int_{x_0}^{x_n} g'(x)s'(x)dx = \sum_{i=0}^{n-1} \int_{x_i}^{x_{i+1}} g'(x)s'(x)dx = \sum_{i=0}^{n-1} c_i \int_{x_i}^{x_{i+1}} g'(x)dx = \sum_{i=0}^{n-1} c_i (g(x_{i+1}) - g(x_i)) = 0$$

Zatem:

$$\int_{x_0}^{x_n} (g'(x))^2 dx + \int_{x_0}^{x_n} (s'(x))^2 dx + 2 \int_{x_0}^{x_n} g'(x)s'(x) dx =$$

$$\int_{x_0}^{x_n} (g'(x))^2 dx + \int_{x_0}^{x_n} (s'(x))^2 dx$$

18.2 Splajny kubiczne

Niech s - splajn kubiczny na węzłach $x_0 < \cdots < x_n$

$$s(x) = s_i(x), x \in [x_i, x_{i+1})$$

 $s_i(x)$ jest wielomianem 3 stopnia na $[x_i, x_{i+1}]$

$$s \in C^2([x_0, x_n])$$

$$s_i^{(j)}(x_{i+1}) = s_{i+1}^{(j)}(x_{i+1}) \text{ dla } j = 0, 1, 2$$

Interpolujemy: $s(x_i) = f(x_i), i = 0, ..., n$

18.2.1 Zadanie

Niech s - splajn kubiczny t. że na $[x_{k-1}, x_k]$ i $[x_{k+1}, x_{k+2}]$ $s \equiv 0$. Czy pomiędzy też musi?

Rozwiązanie.

$$s_k(x) = a + b(x - x_k) + c(x - x_k)^2 + d(x - x_k)^3$$

Po pierwsze $s_k(x_k) = 0 \implies a = 0$.

Po drugie, $s_k'(x_k) = b + 2c(x - x_k) + 3d(x - x_k)^2 = 0 \implies b = 0$. Po trzecie, $s_k''(x_k) = 2c + 6d(x - x_k) = 0 \implies c = 0$ Więc wiemy, że $s_k(x) = d(x - x_k)^3$.

A skoro musi być, że $s_k(x_{k+1}) = 0$, oraz $x_k \neq x_{k+1}$, to $d(x_{k+1} - x_k)^3 = 0 \implies$ d = 0.

A więc musi.

Zadanie można też rozwiązać z interpolacji Pustelnika na dwóch podwójnych węzłach: $\{x_k, x_k, x_{k+1}, x_{k+1}\}$. Konstrukcja tabelki pokazuje, że wszędzie są zera, więc i funkcja też musi być zerem.

18.3 Gładkość splajnów kubicznych

Jeśli $f \in C^2, a = x_0 < \cdots < x_n = b, s$ - splajn kubiczny naturalny (czyli drugie pochodne na końcach są zerem), to wielomian interpolujący f w węzłach x_0, \ldots, x_n , to:

$$\int_a^b (s''(x))^2 dx \leqslant \int_a^b (f''(x))^2 dx$$

Dowód. Dowód ten sam co wyżej tylko do pokazania że całka iloczynu jest zerem trzeba użyć całkowania przez części i rozpisać sumę, a tam się wszystko zje poza pierwszym i ostatnim kawałkiem, które się zerują bo druga pochodna na końcach jest zero.

18.4 B-splajny

$$B_i^0 = \begin{cases} 1 & x_i \le x < x_{i+1} \\ 0 & \text{wpp} \end{cases}$$
$$B_i^k(x) = \frac{x - x_i}{x_{i+1} - x_i} B_i^{k-1}(x) + \frac{x_{i+k+1} - x}{x_{i+k+1} - x_{i+1}} B_{i+1}^{k-1}(x)$$

Jeśli s- splajn kubiczny, to s można zapisać w tej bazie:

$$s(x) = \sum_{j=-3}^{n-1} c_j B_j(x), x \in [x_0, x_n]$$

18.4.1 Jak wyznaczyć bazę dla splajnu interpolacyjnego naturalnego?

$$\sum_{j=-3}^{n-1} c_j B_j(x_i) = c_{i-3}(x_i) + c_{i-2} B_{i-2}(x_i) + c_{i-1} B_{i-1}(x_i) = f(x_i)$$

A to jest równanie liniowe, z macierzą 5-diagonalną, (ale na zewnętrznych diagonalach jest tylko po jednej jedynce, więc gg ez)

19 Ćwiczenia styczeń

19.1 Aproksymacja

X - przestrzeń unormowana $V\subset X$ - podprzestrzeń, $\dim V=n$

$$f \in X$$

Szukamy $h^* \in V$ t. że $||h^* - f|| \le ||f - g|| \forall_{g \in V}$

19.2 Aproksymacja średniokwadratowa

X - przestrzeń Hilberta, iloczyn sklarany (\cdot,\cdot) , $||f|| = \sqrt{(f,f)}$ (norma druga) Element najlepszej aproksymacji (ENA) h^* - $(f-h^*,g)=0 \forall_{g\in V}$, czyli ortogonalny do V. $\{g_1,\ldots,g_n\}$ - baza V $h^*=\sum_j c_j g_j$

$$(f - \sum_{i} c_j g_j, g_i) = 0$$

$$\sum_{j} c_{j}(g_{j}, g_{i}) = (f, g_{i}), i = 1, \dots, n$$

zatem macierz układu:

$$Gc = F, F = [(f, g_i)]i = 1..., n$$

G to macierz grama $G = [(g_j, g_i)]i, j = 1..., n$ Macierz grama jest zwykle źle uwarunkowama. Ale co jak nasza baza będzie ortogonalna $(\{\varphi_1, ..., \varphi_n\})$? iloczyny skalarne poza przekątną są zerowe :3 co nam daje $c_i(\varphi_i, \varphi_i) = (f, \varphi_i)$, czyli $h^* = \sum_{j=1}^n \frac{(f_j, \varphi_j)}{(\varphi_i, \varphi_j)} \varphi_j$

czyli $h^* = \sum_{j=1}^n \frac{(f,\varphi_j)}{(\varphi_j,\varphi_j)} \varphi_j$ Błąd aproksymacji: $||f - h^*||$ dla bazy ortogonalnej: $||f - h^*||^2 = ||f||^2 - ||h^*||^2 = ||f||^2 - \sum_{j=1}^n \frac{(f,\varphi_j)^2}{(\varphi_j,\varphi_j)}$

19.3 "Formuła dwuczłonowa" dla wielomianów ortogonalnych względem iloczynu skalarnego (\cdot,\cdot)

Ciągiem amożemy przeskalować bazę względem bazy standardowej. $\varphi_{-1}\equiv 0, \varphi_0=a_0$

$$\varphi_k(x) = (\alpha_k x - \beta_k)\varphi_{k-1}(x) - \gamma_k \varphi_{k-2}(x) \quad k = 1, 2, \dots$$

$$gdzie \ \alpha_k = \frac{a_k}{a_{k-1}}, \beta_k = \alpha_k \frac{(x\varphi_{k-1}, \varphi_{k-1})}{(\varphi_{k-1}, \varphi_{k-1})}, \gamma_k = \frac{\alpha_k}{\alpha_{k-1}} \frac{(\varphi_{k-1}, \varphi_{k-1})}{(\varphi_{k-2}, \varphi_{k-2})}$$

19.4 Zadanie

Znajdź ENA w przestrzeni wielomianów st. 1 dla $f(x) = e^x$; $(f,g) = \int_0^1 f(x)g(x)dx$ Baza: $\{1,x\}$, macierz Grama:

$$\begin{cases} \int_0^1 1 \cdot 1 \, \mathrm{d}x & \int_0^1 x \, \mathrm{d}x \\ \int_0^1 x \, \mathrm{d}x & \int_0^1 x^2 \, \mathrm{d}x \end{cases} = \begin{cases} 1 & \frac{1}{2} \\ \frac{1}{2} & \frac{1}{3} \end{cases}$$

Wychodzi macierz Hilberta, co pokazuje że warto znajdować bazę ortogonalną, o ile używamy formuły trójczłonowej. Można też ortogonalizować Gramem Schmidtem, ale on jest numerycznie niepoprawny, chyba że zastosuje się go 2 razy, ale wtedy duży koszt.

$$(f, g_0) = \int_0^1 e^x dx = e - 1$$

$$(f, g_0) = \int_0^1 x e^x = x e^x \Big|_0^1 - \int_0^1 e^x dx = e - (e - 1) = 1$$

Teraz to samo z ortogonalizacją: Ujednoznacznienie: przyjmujemy $a_0=1, \alpha_k=1, \ k=1,2,\dots$

$$\varphi_{0}(x) = 1$$

$$\varphi_{1}(x) = (x - \beta_{1})\varphi_{0}(x)$$

$$\beta_{1} = \frac{(x\varphi_{0}, \varphi_{0})}{(\varphi_{0}, \varphi_{0})} = \frac{1}{2}$$

$$\varphi_{1}(x) = x - \frac{1}{2}$$

$$h^{*} = \frac{(f, \varphi_{0})}{(\varphi_{0}, \varphi_{0})}\varphi_{0} + \frac{(f, \varphi_{1})}{(\varphi_{1}, \varphi_{1})}\varphi_{1}$$

$$(f, \varphi_{1}) = \int_{0}^{1} (x - \frac{1}{2})e^{x}dx = \int_{0}^{1} xe^{x}dx - \frac{1}{2}\int_{0}^{1} e^{x}dx = 1 - \frac{1}{2}(e - 1) = \frac{3 - e}{2}$$

$$(\varphi_{1}, \varphi_{1}) = \int_{0}^{1} (x - \frac{1}{2})^{2}dx = \frac{(x - \frac{1}{2})^{3}}{3}|_{0}^{1} = \frac{1}{2}$$

Zatem:

$$h^*(x) = e - 1 + 6(3 - e)(x - \frac{1}{2})$$

19.5 Zadanie 2 electric boogaloo

Znaleźć ENA w przestrzeni wielomianów stopnia 1 przy iloczynie skalarnym dyskretnym: $(f,g)=\sum_{i=1}^4 f(x_i)g(x_i)$, gdzie $x_0=-1,x_1=0,x_2=1,x_3=2$ dla funkcji f:

baza $\{g_0, g_1\} = \{1, x\}$

$$(g_0, g_0) = \sum_{i=0}^{n} 1 \cdot 1 = 4$$
$$(g_0, g_1) = -1 + 0 + 1 + 2 = 2$$
$$(g_0, g_0) = 1 + 0 + 1 + 2 = 6$$

Zatem:

$$G = \begin{bmatrix} 4 & 2 \\ 2 & 6 \end{bmatrix} F = \begin{bmatrix} 2 \\ -4 \end{bmatrix}$$

Zróbmy dla tej funkcji LZNK w(x) = ax + b

$$A = \begin{bmatrix} 1 & -1 \\ 1 & 0 \\ 1 & 1 \\ 1 & 2 \end{bmatrix} b = \begin{bmatrix} 5 \\ -3 \\ -1 \\ 1 \end{bmatrix}$$

To wtedy układ równań normalnych $A^TAz = A^Tb$ da nam układ równań z G i F tymi co wyżej.

19.6 Aproksymacja jednostajna

Używamy normy supremum.

$$||f|| = \sup_{x} |f(x)|$$

W ogółności nie ma jednonacznego rozw.

19.6.1 Przykład

znaleźć funkcję $g \in U = span\{x\}$ najlepiej aproksymującą $f(x) = \cos x$ na $\left[0, \frac{\pi}{2}\right]$ $\|f - g^*\| \le \|f - g\| \forall_{g \in U} \ g_{\lambda}(x) = \lambda x \ \text{dla} \ \lambda \in \left[0, \frac{2}{\pi}\right], g_{\lambda} \ \text{jest ENA}.$ Ale dla przestrzeni wielomianów rozwiązania są jednoznaczne.

19.6.2 Zadanie

Wyznacz ENA w przedziale wielomianów st. 1 dla $f(x) = \sqrt{x}na[0,1]$ w sensie aproks. jednost. Czyli szukamy funkcji liniowej, której największe oddalenie od pierwiastka na przedziale [0;1] jest jak najmniejsze.

$$w(0) - f(0) = \delta$$

$$w(x^*) - f(x^*) = -\delta$$

$$w(1) - f(1) = \delta$$

$$w'(x^*) - f'(x^*) = 0$$

Zatem:

$$a = \delta$$

$$\delta + bx^* - \sqrt{x^*} = -\delta$$

$$\delta + b - 1 = \delta \implies b = 1$$

$$b = \frac{1}{2\sqrt{x^*}}$$

$$x^* = \frac{1}{4}$$

$$\delta = \frac{1}{8}$$

$$w(x) = x + \frac{1}{8}$$

20 Ćwiczenia dalej

20.1 Zadanso

Funkcja f ciągła na przedziale I: $f \in C(I)$. Szukamy funkcji stałej najlepiej aproksymującej f w normie sup. Rozwiązanie: znajdujemy ekstrema i bierzemy średnią.

Twierdzenie o alternansie Czebyszewa Niech w(x) - wielomian stopnia n.

Alternans: układ punktów $\{x_i\}, i = 0, \dots, n+1$ taki że:

$$f(x_i) - w(x_i) = s(-1)^i ||f - w||_{\infty}, s = \pm 1$$

Wtedy w jest ENA w normie sup \iff istnieje alternans.

20.2 Zadanso 2

Niech $f(x)=x^{n+1}$. Szukamy wileomianu stopnia n najlepiej aroksymującego f nna [-1,1] w normie sup. Czyli minimalizujemy $\|f-w\|_{\infty}$. f-w jest wielomianem stopnia n+1. Z twierdzenia o węzłach czebyszewa (one minimalizują normę supremum):

 $T_{n+1}(x)$ - wielomian Czebyszewa

 $\tilde{T}_{n+1}(x) = \frac{1}{2^n}T_{n+1}(x) \leftarrow \text{ma 1 przy } x^{n+1}$ oraz najmniejszą normę sup wśród wielomianów stopnia n+1. Zatem $f-w=\tilde{T}_{n+1} \implies w(x)=x^{n+1}-\tilde{T}_{n+1}(x)$

20.3 Algorytm Clenshawa

Obliczanie wartości wielomianu:

$$w(x) = \sum_{i=0}^{n} c_i \varphi_i(x), \{\varphi_i\}$$
 - układ ortogonalny

Potrzeba współczynników z formuły trójczłonowej.

```
\begin{array}{l} d[n+2] = d[n+1] = 0;\\ \text{for } k = n, \ n-1, \ \dots, \ 0:\\ d[k] = (\alpha[k+1] \ * \ x \ - \ \beta[k+1]) \ * \ d[k+1] \ - \ \gamma[k+2] \ * \ d[k+2] \ + \ c[k] \\ w(x) \ := \ d[0] \ * \ a[0] \end{array}
```

Wyprowadza się to rozpisując $\varphi_n(x)$ z formuły trójczłonowej

20.4 Równania nieliniowe

$$x^*: f(x^*) = 0$$

20.4.1 Metoda bisekcji

Startujemy z przedziału [a,b] t. że f(a)f(b)<0 dla $f\in C([a,b])$ Bierzemy $c=\frac{a+b}{2}$ i do następnego kroku bierzemy ten z przedziałów [a,c],[c,b] dla którego f ma na końcach różne znaki.

Błąd - W n+1-szym kroku $e_{n+1}=\frac{1}{2}e_n$. Zbieżna globalnie.

20.4.2 Metoda Newtona (stycznych)

 x_0 - dane $x_{n+1}=x_n-\frac{f(x_n)}{f'(x_n)}, \quad n=0,1,\ldots$ czyli znajdujemy punkt przecięcia stycznej w x_n z osią x. Jakie założenia chcemy? $f\in C^1$ na pewno, jak chcemy kwadratową zbieżność to potrzeba $f\in C^2$. Do tego trzeba też f'(x) w otoczeniu x^* musi być różna od zera. No i x_0 musi być dostatecznie blisko x^* . Wtedy metoda jest zbieżna, a błąd to:

$$e_{n+1} = \frac{f''(\xi_n)}{2f'(x_n)}e_n^2, \xi_n \in [x_n, x^*]$$

20.4.3 Metoda Herona liczenia pierwiastka

Niech $a > 0, x_0 > 0$.

$$x_{n+1} = \frac{1}{2}(x_n + \frac{a}{x_n}), x_n \to \sqrt{a}$$

Jest to metoda Newtona dla $f(x) = x^2 - a$, i jest zbieżna globalnie.

Twierdzenie. Jeśli $f \in C^2(\mathbb{R})$ jest wypukła i rosnąca na \mathbb{R} oraz $\exists_{x^* \in \mathbb{R}} f(x^*) = 0$ to metoda Newtona jest zbieżna dla dowolnego $x_0 \in \mathbb{R}$

 $Dow \acute{o}d.$

$$f'' > 0, f' > 0$$

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

$$e_n = x_n - x^*$$

$$e_{n+1} = \frac{f''(\xi_n)}{2f'(x_n)}e_n^2$$

Wtedy $e_{n+1} > 0$, czyli $x > x^*$, stąd $f(x_{n+1}) > f(x^*) = 0$, zatem $x_{n+1} < x_n$, czyli x_n jest ciągiem ograniczonym z dołu i ograniczonym, czyli zbieżnym.

20.5 Jak policzyć $\frac{1}{R}$ dla R > 0 nie umiejąc dzielić?

 $x-\frac{1}{R}$ - zbiega szybko, ale nic nie daje bo trzeba dzielić $R-\frac{1}{x},\ f(\frac{1}{R})=0,$ $f'(x)=-\frac{1}{x^2}\ x_{n+1}=x_n=\frac{\frac{1}{x_n}-R}{-\frac{1}{x_n^2}}=2x_n-Rx_n^2=x_n(2-Rx_n)$