Министерство образования и науки Российской Федерации Московский физико-технический институт (государственный университет)

| Физтех-школа прикла | адной математики | и информатики | |
|----------------------------------|--------------------|-----------------|---------------|
| Кафедра вычислительных технологи | ий и моделирования | я в геофизике и | биоматематике |

Выпускная квалификационная работа бакалавра

Блочные методы типа бисопряжённых градиентов

Автор:

Студент 101a группы Козлов Николай Андреевич

Научный руководитель:

н.с.,к.ф.-м.н. Желтков Дмитрий Александрович



Аннотация

Блочный BiCGStab и его друзья $Kозлов \ Hиколай \ Aндреевич$

Краткое описание задачи и основных результатов, мотивирующее прочитать весь текст.

Abstract

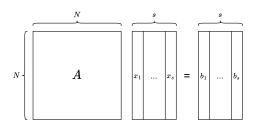
Block BiCGStab and his friends

Содержание

| 1 | Введение | 4 |
|----------|---|-----|
| 2 | Крыловские методы решения систем уравнений | 5 |
| | 2.1 Процедура Арнольди | 5 |
| | 2.2 Симметричный алгоритм Ланцоша | 5 |
| | 2.3 Метод сопряженных градиентов | 6 |
| | 2.4 Процесс биортогонализации Ланцоша | 8 |
| | 2.5 Метод бисопряженных градиентов | 9 |
| | 2.6 Стабилизированный метод бисопряженных градиентов | 11 |
| | 2.7 Блочный метод бисопряженных градиентов | 12 |
| | 2.8 Блочный метод сопряженных градиентов | 13 |
| | 2.9 Блочный стабилизированный метод бисопряженных градиентов | 14 |
| | 2.9.1 Матричнозначные полиномы | 14 |
| | 2.9.2 Алгоритм | 14 |
| | 2.10 Блочный симметричный метод квазиминимальных невязок | 14 |
| 3 | Улучшения блочного метода стабилизированных бисопряженных гра | _ |
| | диентов | 15 |
| | 3.1 Реортогонализация для поддержания биортогональных соотношений | 15 |
| | 3.2 Ортогонализация векторов направлений и проверочных невязок | 16 |
| | 3.3 Выбор правых частей | 17 |
| | 3.4 Алгоритм | 17 |
| | 3.5 Проблемы | 17 |
| 4 | Модификация блочного симметричного метода квазиминимальных нег | вя- |
| | зок | 19 |
| 5 | Численные эксперименты | 22 |
| 6 | Заключение | 26 |

1 Введение

В ряде приложений возникают большие линейные системы с многими правыми частями. такую задачу можно записать в блочном виде:



$$AX = B$$
,

где A - $N \times N$ невырожденная разреженная матрица системы; B - $N \times s$ невырожденная матрица, столбцы - правые части; X - $N \times s$ матрица, столбцы - решения для соответствующих правых частей. Также еще предполагаем, что $s \ll N$. Такие задачи можно решать прямыми методами, однако они не подходят для больших задач из-за кубической сложности. Так что естественным является использование блочных крыловских методов.

В преимущества блочных крыловских методов входят: высокая производительность на вычислительных системах за счет блочных операций, Более быстрая сходимость, по сравнению с неблочными методами [1]; в задачах со структурированными системами (например МКЭ) БКМ не разрушают структуру, в отличие от прямых методов. Чрезвычайно большие системы, которые не помещаются целиком в оперативную память можно решать с помощью блочных крыловских методов.

<Рассказ про блочные крыловские методы.>

Для наших целей мы хотим построить крыловские методы, отвечающие следующим требованиям: методы должны находить решения систем общего вида, то есть, которые не обязательно являются эрмитовыми; методы не должны требовать сохранения всего крыловского пространства, то есть должны давать короткие итерационные соотношения;

2 Крыловские методы решения систем уравнений

Ключевым объектом в рассматриваемом классе методов является пространство Крылова, определим его.

Определение 1. Пусть A - матрица порядка N, v - вектор размерности N. Тогда линейная оболочка вида $K_m(A,v) \equiv \{v,Av,A^2v,...,A^{m-1}v\}$ называется подпространством Kрылова, где m - натуральное число.

Все рассматриваемые в дальнейшем методы являются проекционными. В таких методах приближенное решение ищется в крыловском пространствепри этом решение на подпространстве ищется, как правило, на основе некоторого проекционного соотношения (которое и задаёт метод).

2.1 Процедура Арнольди [2]

Процедура Арнольди - это алгоритм построения ортогонального базиса в крыловском подпространстве K_m . Алгоритм 1 представляет наиболее простую вариацию такого алгоритма в точной арифметике.

Алгоритм 1 Алгоритм Арнольди

```
1: Выберем v_1 = v/\|v\|_2, так что \|v_1\|_2 = 1
 2: for j = 1, 2, ..., m do
         for i = 1, 2, ..., j do
 3:
         h_{ij} \leftarrow (Av_j, v_i) end for
 4:
 5:
         w_j \leftarrow Av_j - \sum_{i=1}^j h_{ij}v_i
         h_{j+1,j} \leftarrow ||w_j||_2
 7:
 8:
         if h_{j+1,j} = 0 then
              Stop
 9:
         end if
10:
         v_{j+1} \leftarrow w_j/h_{j+1,j}
11:
12: end for
```

Алгоритм на каждом шаге ортогонализует Av_j ко всем предыдущим v_i , применяя процедуру Грама-Шмидта.

Результат работы алгоритма можно записать в матричном виде: обозначим V_m - $N \times m$ матрицу со столбцами $v_1,...,v_m$; \overline{H}_m - $(m+1)\times(m)$ хессенбергова матрица с элементами h_{ij} из алгоритма 1; H_m - $m \times m$ матрица, получающаяся из \overline{H}_m путем удаления последней строки. Тогда, процедура Арнольди влечет следующие соотношения:

$$AV_m = V_m H_m + w_m e_m^T (1)$$

$$=V_{m+1}\overline{H}_m,\tag{2}$$

$$V_m^T A V_m = H_m \tag{3}$$

2.2 Симметричный алгоритм Ланцоша [2]

Симметричный алгоритм Ланцоша - это частный случай процедуры Арнольди, когда матрица A - симметричная, при таком условии хессенбергова матрица H_m становится симметричной тридиагональной T_m . Это позволяет получить короткие рекуррентные соотношения, приведённые в Алгоритме 2

Алгоритм 2 Симметричный алгоритм Ланцоша

```
1: Выберем v_1 = v/\|v\|_2, так что \|v_1\|_2 = 1
 2: \beta_1 \leftarrow 0, v_0 \leftarrow 0
 3: for j = 1, 2, ..., m do
           w_i \leftarrow Av_j - \beta_j v_{j-1}
           \alpha_i \leftarrow (w_i, v_i)
 5:
           w_i \leftarrow w_i - \alpha_i v_i
           \beta_{j+1} \leftarrow \|w_j\|_2
 7:
           if \beta_{j+1} = 0 then
 8:
                Stop
 9:
10:
           end if
           v_{j+1} \leftarrow w_i/\beta_{i+1}
11:
12: end for
```

При этом матрица T_m имеет вид:

$$T_{m} = \begin{pmatrix} \alpha_{1} & \beta_{2} & & & \\ \beta_{2} & \alpha_{2} & \beta_{3} & & & \\ & \beta_{3} & \ddots & \ddots & & \\ & & \ddots & \alpha_{m-1} & \beta_{m} \\ & & & \beta_{m} & \alpha_{m} \end{pmatrix}$$
(4)

2.3 Метод сопряженных градиентов [2]

Симметричный алгоритм Ланцоша можно использовать для итеративного решения систем линейных уравнений с симметричной положительно определенной матрицей.

Пусть задано начальное приближение x_0 , и векторы направлений из алгоритма Ланцоша v_i , i=1,...,m. На m-ом шаге алгоритма приближенное решение ищется в аффинном пространстве x_0+K_m , где $K_m\left(A,r_0\right)\equiv\{r_0,Ar_0,A^2r_0,...,A^{m-1}r_0\},\ r_0=b-Ax_0$. На невязки при этом налагается условие

$$b - Ax_m \perp K_m. \tag{5}$$

Если взять $v_1 = r_0/\|r_0\|_2$ и обозначить $\beta = \|r_0\|_2$. Тогда $V_m^T A V_m = T_m$ из (3), а также $V_m^T r_0 = V_m^T (\beta v_1) = \beta e_1$. Разложим приближенное решение на m-ом шаге по базису из векторов v_i , i=1,...,m:

$$x_m = x_0 + V_m y_m. (6)$$

Это выражение эквивалентно равенству:

$$r_m = r_0 - AV_m y_m, (7)$$

домножим слева на V_m^T :

$$V_m^T r_m = V_m^T r_0 - V_m^T A V_m y_m. (8)$$

Из (5) следует, что $V_m^T r_m = 0$, учтём это в (8) и выразим y_m :

$$y_m = T_m^{-1} \beta e_1. \tag{9}$$

Получим выражение для r_m :

$$r_{m} = b - A(x_{0} + V_{m}y_{m})$$

$$= r_{0} - AV_{m}y_{m}$$

$$= \beta v_{1} - (V_{m}T_{m} + t_{m+1,m}v_{m+1}e_{m}^{T})y_{m}$$

$$= V_{m} \underbrace{(\beta e_{1} - T_{m}y_{m})}_{=0} - t_{m+1,m}e_{m}^{T}y_{m}v_{m+1}$$

$$r_{m} = -t_{m+1,m}e_{m}^{T}y_{m}v_{m+1}.$$
(10)

Из этого выражения следует, что $r_m \parallel v_{m+1}$, а значит, что невязки на каждом шаге ортогональны друг другу.

Получим короткие итерационные соотношения для обновления приближенного решения x_m . LU-разложение матрицы T_m :

$$T_{m} = L_{m}U_{m} = \begin{pmatrix} 1 & & & & \\ \lambda_{2} & 1 & & & \\ & \lambda_{3} & \ddots & & \\ & & \ddots & 1 & \\ & & & \lambda_{m} & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \eta_{1} & \beta_{2} & & & \\ & \eta_{2} & \beta_{3} & & \\ & & \ddots & \ddots & \\ & & & \eta_{m-1} & \beta_{m} \\ & & & & \eta_{m} \end{pmatrix}$$

Введем обозначения

$$P_m \equiv V_m U_m^{-1},\tag{11}$$

$$z_m \equiv L_m^{-1} \beta e_1, \tag{12}$$

тогда приближенное решение выражается как

$$x_m = x_0 + P_m z_m. (13)$$

Используя равенство (11) получим формулу для обновления p_m -последнего столбца p_m матрицы P_m

$$P_m U_m = V_m \tag{14}$$

$$p_m \eta_m + \beta_m p_{m-1} = v_m \tag{15}$$

$$p_m = \eta_m^{-1} \left(v_m - \beta_m p_{m-1} \right) \tag{16}$$

Выразим элементы из последней строчки матрицы T_m с помощью LU-разложения:

$$\alpha_m = \lambda_m \beta_m + \eta_m \implies \eta_m = \alpha_m - \lambda_m \beta_m$$
$$\beta_m = \lambda_m \eta_{m-1} \implies \lambda_m = \beta_m / \eta_{m-1}$$

В силу вида матрицы L_m :

$$z_m = \begin{pmatrix} z_{m-1} \\ \zeta_m \end{pmatrix},$$
$$\zeta_m = -\lambda_m \zeta_{m-1}.$$

Как результат получаем формулу для обновления x_m :

$$x_m = x_{m-1} + \zeta_m p_m$$

Покажем, что столбцы P_m образуют А-ортогональную систему, т.е, что $(Ap_i,p_j)=0$, для $i\neq j$. Для этого нужно показать, что $P_m^TAP_m$ - диагональная матрица. Подставим определение P_m в это выражение:

$$P_m^T A P_m = U_m^{-T} V_m^T A V_m U_m^{-1} (17)$$

$$= U_m^{-T} T_m U_m^{-1} (18)$$

$$= U_m^{-T} L_m \tag{19}$$

 $U_m^{-T}L_m$ - нижнетреугольная матрица, но она также является и симметричной, так как $P_m^TAP_m$ - симметричная матрица. Таким образом, $U_m^{-T}L_m$ - диагональная матрица.

Следствием этого является то, что обновлять приближенное решение можно исходя из поддержания свойств ортогональности невязок и A-ортогональности векторов направлений p_i . В последующий выкладках вектора p_j будут нумероваться с нуля, а не с единицы, как это было раньше. А также коэффициенты будут переименованы, чтобы соответствовать общепринятым обозначениям.

$$x_{j+1} = x_j + \alpha_j p_j \implies r_{j+1} = r_j - \alpha_j A p_j$$

 $\alpha_j = (r_j, r_j) / (A p_j, r_j)$

Из уравнения (16) после перенормировки p_i , i=1,...,m следует, что

$$p_{j+1} = r_{j+1} + \beta_j p_j$$

$$\beta_j = -(r_{j+1}, Ap_j)/(p_j, Ap_j) = \frac{1}{\alpha_j} (r_{j+1}, (r_{j+1} - r_j))/(Ap_j, p_j) = (r_{j+1}, r_{j+1})/(r_j, r_j)$$

Это выражение и А-ортогональность p_j в свою очередь можно использовать, чтобы преобразовать выражение для α_j :

$$(Ap_j, r_j) = (Ap_j, p_j - \beta_{j-1}p_{j-1}) = (Ap_j, p_j)$$

 $\alpha_j = (r_j, r_j)/(Ap_j, p_j)$

Теперь у нас есть всё, чтобы записать алгоритм.

Алгоритм 3 Метод сопряженных градиентов

```
1: r_0 \leftarrow b - Ax_0, p_0 \leftarrow r_0.

2: for j = 0, 1, \dots do

3: \alpha_j \leftarrow (r_j, r_j)/(Ap_j, p_j)

4: x_{j+1} \leftarrow x_j + \alpha_j p_j

5: r_{j+1} \leftarrow r_j - \alpha_j Ap_j

6: \beta_j \leftarrow (r_{j+1}, r_{j+1})/(r_j, r_j)

7: p_{j+1} \leftarrow r_{j+1} + \beta_j p_j

8: end for
```

Этот метод можно адаптировать и для систем общего вида, если домножить обе части уравнения Ax = b на A^T , и решать систему с симметричной положительно определенной матрицей A^TA , однако число обусловленности при этом возрастает в квадрат раз из-за чего данный вариант может давать плохие результаты.

2.4 Процесс биортогонализации Ланцоша [2]

Для несимметричных систем можно предъявить алгоритм похожий на симметричный алгоритм Ланцоша, но который будет строить не ортогональный базис в пространстве Крылова, а пару биортогональных базисов в пространствах $K_m(A, v_1) =$

Алгоритм 4 Процесс биортогонализации Ланцоша

```
1: Выберем v_1, w_1 такие что (v_1, w_1) = 1.
  2: \beta_1 = \delta_1 \equiv 0, \ w_0 = v_0 \equiv 0
  3: for j = 1, 2, ..., m do
             \alpha_i = (Av_i, w_i)
             \hat{v}_{j+1} = Av_j - \alpha_j v_j - \beta_j v_{j-1}
\hat{w}_{j+1} = A^T w_j - \alpha_j w_j - \delta_j w_{j-1}
\delta_{j+1} = |(\hat{v}_{j+1}, \hat{w}_{j+1})|^{1/2}
             if \delta_{j+1} = 0 then
  8:
                    Stop
 9:
10:
              end if
             \beta_{i+1} = (\hat{v}_{i+1}, \hat{w}_{i+1})/\delta_{i+1}
11:
              v_{j+1} = \hat{v}_{j+1}/\beta_{j+1}
12:
              w_{j+1} = \hat{w}_{j+1} / \delta_{j+1}
13:
14: end for
```

 $span\{v_1,Av_1,...,A^{m-1}v_1\}$ и $K_m(A^T,v_1)=span\{v_1,A^Tv_1,...,(A^T)^{m-1}v_1\}$, то есть такую пару $v_1,...,v_m$ и $w_1,...,w_m$, что $(v_i,w_j)=\delta_{ij},\,1\leq i,\,j\leq m.$

Введём обозначения:

$$T_m = \begin{pmatrix} \alpha_1 & \beta_2 \\ \delta_2 & \alpha_2 & \beta_3 \\ & \delta_3 & \ddots & \ddots \\ & & \ddots & \alpha_{m-1} & \beta_m \\ & & \delta_m & \alpha_m \end{pmatrix}$$

$$W_m = \begin{bmatrix} w_1 & \dots & w_m \end{bmatrix}$$

Тогда легко убедиться, что если на m-ом шаге не произошло аварийной остановки, то алгоритм порождает следующие матричные соотношения:

$$AV_m = V_m T_m + \delta_{m+1} v_{m+1} e_m^T$$

$$A^T W_m = W_m T_m^T + \beta_{m+1} w_{m+1} e_m^T$$

$$W_m^T A V_m = T_m$$

2.5 Метод бисопряженных градиентов [2]

Метод бисопряженных градиентов выводится из процесса биортогонализации Ланцоша аналогично тому, как метод сопряженных градиентов выводился из симметричного процесса Ланцоша. Прибилиженное решение на m-ом шаге будет искаться как наилучшее приближение в пространстве $x_0 + K_m$, где $K_m = \{v_1, Av_1, ..., A^{m-1}v_1\}$, так, чтобы невязка r_m была ортогональна пространству $L_m = w_1, A^Tw_1, ..., (A^T)^{m-1}w_1$. Так же, как и при выводе сопряженных градиентов возьмём $v_1 = r_0/\|r_0\|_2$, а вектор w_1 можно взять произвольным, таким что $(v_1, w_1) \neq 0$, например, v_1 . Алгоритм будет решать не только систему Ax = b, но и некоторую двойственную систему $A^Tx^* = b^*$ (причём $b^* = b$, если $w_1 = v_1$). Производим LU-разложение для матрицы T_m , полученной в ходе процесса биортогонализации Ланцоша:

$$T_m = L_m U_m$$

и вводим обозначения для векторов направлений p_i, p_i^* :

$$P_m = V_m U_m^{-1}$$

$$P_m^* = W_m L_m^{-T}$$

$$\begin{bmatrix} p_1 & \dots & p_m \end{bmatrix} = P_m$$

$$\begin{bmatrix} p_1^* & \dots & p_m^* \end{bmatrix} = P_m^*$$

Приближенное решение выражается также как и в методе сопряженных градиентов:

$$x_m = x_0 + P_m L_m^{-1}(\beta e_1).$$

И, аналогично методу сопряженных градиентов невязки окажутся сонаправлены векторам из базиса:

$$r_j \parallel v_{j+1}, j = 1,...,m$$

 $r_i^* \parallel v_{j+1}^*, j = 1,...,m$

Отсюда следует, что эти наборы невязок биортогональны:

$$(r_j^*, r_i) = 0$$
, при $1 \le i, j \le m, i \ne j$ (20)

Легко показать, что наборы векторов p_i^* , i=1,...,m и $p_i,\,i=1,...,m$ - А-ортогональны:

$$(P_m^*)^T A P_m = L_m^{-1} W_m^T A V_m U_m^{-1} = L_m^{-1} T_m U_m^{-1} = I.$$

Благодаря полученным свойствам биортогональности невязок и А-биортогональности векторов направлений, аналогичным же образом можно получить короткие итерационные соотношения для получения новых векторов p_i , r_i , x_i , и записать окончательный алгоритм: К сожалению, данный метод на практике проявляет нерегулярное умень-

Алгоритм 5 Метод бисопряженных градиентов

```
1: r_0 \leftarrow b - Ax_0, r_0^* т.ч. (r_0^*, r_0) \neq 0, например r_0^* = r_0

2: p_0 \leftarrow r_0, p_0^* = r_0^*

3: for j = 0, 1, \ldots do

4: \alpha_j \leftarrow (r_j^*, r_j)/(p_j^*, Ap_j)

5: x_{j+1} \leftarrow x_j + \alpha_j p_j

6: r_{j+1} \leftarrow r_j - \alpha_j Ap_j

7: r_{j+1}^* \leftarrow r_j^* - \alpha_j A^T p_j^*

8: \beta_j \leftarrow (r_{j+1}^*, r_{j+1})/(r_j^*, r_j)

9: p_{j+1} \leftarrow r_{j+1} + \beta_j p_j

10: p_{j+1}^* \leftarrow r_{j+1} + \beta_j p_j^*

11: end for
```

шение невязки и тратит вычислительные мощности на поиск решения двойственной задачи, которая нас не интересует. Для решения этих проблем был придуман метод стабилизированных бисопряженных градиентов.

2.6 Стабилизированный метод бисопряженных градиентов [3]

Невязки, полученные при помощи метода бисопряженных градиентов r_k и r_k^* лежат в пространствах Крылова $K_{m+1}^r(A,r_0)=\{r_0,Ar_0,...,A^mr_0\}$ и $K_{m+1}^l(A^T,r_0^*)=\{r_0^*,(A^T)r_0^*,...,(A^T)^mr_0^*\}$ соответственно, следовательно, их можно выразить с помощью многочлена от матрицы:

$$r_k = \mathcal{R}_k(A)r_0$$
$$r_k^* = \mathcal{Q}_k(A^T)r_0^*$$

Из вида итерационных соотношений легко видеть, что $\mathcal{R}_k \equiv \mathcal{Q}_k$, и $\mathcal{R}_k(0) = 1$.

Как было показано в предыдущем пункте, метод бисопряженных градиентов работает за счёт поддержания ортогонализационных соотношений на невязки и вектора направлений. Преобразуем соотношение для невязок (20):

$$(r_j^*, r_i) = 0$$

$$(\mathcal{Q}_j(A^T)r_0^*, \mathcal{R}_i(A)r_0) = (r_0^*, \mathcal{Q}_j(A)\mathcal{R}_i(A)r_0) = 0$$

$$(r_0^*, \mathcal{Q}_j(A)\mathcal{R}_i(A)r_0) = 0$$
(21)

Из этого же соотношения (20) следует, что $r_j \perp K_j^l(A^T, r_0^*)$, значит, выражение (21) верно для любого многочлена \mathcal{Q}_j порядка j. В частности рассмотрим

$$Q_{j}(t) = (1 - \omega_{0}t)(1 - \omega_{1}t) \cdot \dots \cdot (1 - \omega_{j-1}t)$$
(22)

И будем выбирать ω_j так, чтобы минимизировать норму r_i . Итерационные соотношения в методе бисопряженных градиентов можно записать в полиномиальном виде:

$$\mathcal{R}_{i+1} = \mathcal{R}_i - t\alpha_i \mathcal{P}_i \tag{23}$$

$$\mathcal{P}_{i+1} = \mathcal{P}_i + \beta_i \mathcal{P}_i, \tag{24}$$

где аналогично невязкам r_i вектора направлений p_i были выражены через полином от матрицы системы как $p_i = \mathcal{P}_i(A)r_0$.

Опираясь на (21) введём обозначение для стабилизированных невязок:

$$r_i = \mathcal{Q}_i(A)\mathcal{R}_i(A)r_0 \tag{25}$$

Получим короткие итерационные соотношения для обновления стабилизированной невязки:

$$Q_{i+1}(A)\mathcal{R}_{i+1}(A)r_0 = (1 - \omega_i A)Q_i(A)(\mathcal{R}_i(A) - \alpha_i \mathcal{P}_i(A))r_0 =$$

$$= \{Q_i(A)\mathcal{R}_i(A) - \alpha_i AQ_i(A)\mathcal{P}_i(A)\}r_0 - \omega_i A\{Q_i(A)\mathcal{R}_i(A) - \alpha_i AQ_i(A)\mathcal{P}_i(A)\}r_0$$

Обозначим $s_i = r_i - \alpha_i A p_i$, тогда обновление стабилизированной невязки будет производится по следующему соотношению:

$$r_{i+1} = s_i - \omega_i A s_i \tag{26}$$

Выберем ω_i так, чтобы минимизировать норму невязки r_{i+1} :

$$\omega_i = \frac{(As_i, s_i)}{(As_i, As_i)} \tag{27}$$

Аналогично введем обозначение для новых векторов направлений:

$$p_i = \mathcal{Q}_i(A)\mathcal{P}_i(A)r_0 \tag{28}$$

и получим рекуррентные соотношения для них:

$$Q_{i+1}(A)\mathcal{P}_{i+1}(A)r_0 = Q_{i+1}(A)(\mathcal{R}_{i+1}(A) + \beta_i\mathcal{P}_i(A))r_0$$

$$= Q_{i+1}(A)\mathcal{R}_{i+1}(A)r_0 + \beta_i\{Q_i(A)\mathcal{P}_i(A)r_0 - \omega_i A Q_i(A)\mathcal{P}_i(A)\}r_0$$

$$p_{i+1} = r_{i+1} + \beta_i(p_i - \omega_i A p_i)$$
(29)

Теперь необходимо выразить коэффициенты β_i , α_i с помощью новых невязок и направлений.

$$\tilde{\rho}_{i+1} \equiv (r_0^*, r_{i+1}) = (r_0^*, \mathcal{Q}_{i+1}(A)\mathcal{R}_{i+1}(A)r_0) = (\mathcal{Q}_{i+1}(A^T)r_0^*, \mathcal{R}_{i+1}(A)r_0)$$

Как уже говорилось, для невязок, полученных при помощи метода бисопряженных градиентов справедливо, что $\mathcal{R}_j(A)r_0 \perp K_j^l(A^T, r_0^*)$, следовательно от $\mathcal{Q}_{i+1}(A^T)$ останется только $(-1)^i\omega_0...\omega_i(A^T)^i$. В методе бисопряженных градиентов $\mathcal{Q}_i \equiv \mathcal{R}_i$, следовательно,

$$\rho_{i+1} \equiv (\mathcal{R}_{i+1}(A^T)r_0^*, \mathcal{R}_{i+1}(A)r_0) = (-1)^i \alpha_0 \cdot \dots \cdot \alpha_i((A^T)^i, \mathcal{R}_{i+1})$$

Таким образом, можно выразить β_i через новые невязки и направления:

$$\beta_i = \rho_{i+1}/\rho_i = (\alpha_i/\omega_i)(\tilde{\rho}_{i+1}/\tilde{\rho}_i) = \frac{(r_0^*, r_{i+1})}{(r_0^*, r_i)} \frac{\alpha_i}{\omega_i}$$
(30)

Аналогичным образом можно показать, что

$$\alpha_i = \frac{(r_0^*, r_i)}{(r_0^*, Ap_i)} \tag{31}$$

Наконец, можно записать окончательный вид алгоритма:

Алгоритм 6 Стабилизированные бисопряженные градиенты

```
1: r_0 \leftarrow b - Ax_0, \; r_0^* т.ч. (r_0^*, r_0) \neq 0, \;например r_0^* = r_0
  2: p_0 \leftarrow r_0, p_0^* = r_0^*
  3: for k = 0, 1, \dots do
               v_k \leftarrow Ap_k
  4:
               \alpha_k \leftarrow (r_0^*, r_k)/(r_0^*, v_k)
               s_k \leftarrow r_k - \alpha_k v_k
               t_k \leftarrow As_k
  7:
               \omega_k = (t_k, s_k)/(t_k, t_k)
               x_{k+1} \leftarrow x_k + \alpha_j p_j + \omega_k s_k
  9:
               r_{k+1} \leftarrow r_k - \omega_k A t_k
\beta_k \leftarrow \frac{(r_0^*, r_{k+1})}{(r_0^*, r_k)} \frac{\alpha_k}{\omega_k}
p_{k+1} \leftarrow r_{k+1} + \beta_k (p_k - \omega_k v_k)
10:
11:
12:
13: end for
```

2.7 Блочный метод бисопряженных градиентов [1]

Для решения линейных систем с многими правыми частям AX = B, где A невырожденная $N \times N$ матрица, B - $N \times s$ блок (матрица) правых частей с полным рангом, блочный метод бисопряженных градиентов строит 2 набора блоков направлений: $\{P_0,...,P_k\}$ и $\{\tilde{P}_0,...,\tilde{P}_k\}$, чьи столбцы своей линейной оболочкой порождают блочные пространства Крылова $K_{k+1}^r(A,R_0) = \{R_0,AR_0,...,A^kR_0\}$, где $R_0 = B - AX_0$ и

 $K_{k+1}^l(A^T, \tilde{R}_0) = \{\tilde{R}_0, A^T \tilde{R}_0, ..., (A^T)^k \tilde{R}_0\}$, где \tilde{R}_0 - произвольная $N \times s$ матрица (фигурные скобки обозначают линейную оболочку столбцов матриц в наборе), и два набора блоков невязок: $\{R_0, ..., R_k\}$ и $\{\tilde{R}_0, ..., \tilde{R}_k\}$ так, чтобы для них выполнялись блочные соотношения ортогональности:

$$\tilde{R}_i^T R_j = 0$$
, для $i < j$ (32)

$$\tilde{P}_i^T A P_i = 0$$
, для $i < j$ (33)

$$R_i^T \tilde{R}_j = 0$$
, для $i < j$ (34)

$$P_i^T A \tilde{P}_j = 0$$
, для $i < j$ (35)

(36)

И выглядит он следующим образом: алгоритм останавливается, если хотя бы одна из

Алгоритм 7 Блочный метод биспоряженных градиентов

```
X_0 - N \times s блок начальных приближений, R_0 = B - AX_0 \tilde{R}_0 - произвольная N \times s матрица P_0 = R_0, \ \tilde{P}_0 = \tilde{R}_0 for k = 0,1,... do \alpha_k \leftarrow (\tilde{P}_k^T A P_k)^{-1} \tilde{R}_k^T R_k X_{k+1} \leftarrow X_k + P_k \alpha_k R_{k+1} \leftarrow R_k - A P_k \alpha_k \tilde{\alpha}_k = (P_k^T A^T \tilde{P}_k)^{-1} R_k^T \tilde{R}_k \beta_k = (\tilde{R}_k^T R_k)^{-1} \tilde{R}_{k+1}^T R_{k+1} \tilde{\beta}_k = (R_k^T \tilde{R}_k)^{-1} R_{k+1}^T \tilde{R}_{k+1} P_{k+1} = R_{k+1} + P_k \beta_k \tilde{P}_{k+1} = \tilde{R}_{k+1} + \tilde{P}_k \tilde{\beta}_k end for
```

матриц: $\tilde{P}_k^T A P_k$ или $\tilde{R}_k^T R_k$, становится вырожденной.

При s=1 приведённый метод эквивалентен бисопряженным градиентам.

2.8 Блочный метод сопряженных градиентов [1]

Если матрица A - симметричная и положительно определенная и $\tilde{R}_0=R_0$, то блочный метод исопряженных градиентов превращается в блочный метод сопряженных градиентов: Важным свойством этого алгоритма является то, что для него существует

Алгоритм 8 Блочный метолд сопряженных градиентов

```
X_0 - N \times s блок начальных приближений, R_0 = B - AX_0 P_0 = R_0 for k = 0,1,... do \alpha_k \leftarrow (P_k^T A P_k)^{-1} R_k^T R_k X_{k+1} \leftarrow X_k + P_k \alpha_k R_{k+1} \leftarrow R_k - A P_k \alpha_k \beta_k = (R_k^T R_k)^{-1} R_{k+1}^T R_{k+1} P_{k+1} = R_{k+1} + P_k \beta_k end for
```

теорема сходимости:

Теорема 2.1. После k шагов блочного метода сопряженных градиентов, ошибка дял i-ой правой части $e_i^{(k)} = x_i^{(k)} - x_i^*$ ограничена как:

$$e_i^{(k)T} A e_i^{(k)} \le \left(\frac{1 - \sqrt{\kappa^{-1}}}{1 + \sqrt{\kappa^{-1}}}\right)^{2k} c,$$
 (37)

 $\epsilon \partial e \ \kappa = \lambda_N/\lambda_s, \ c$ - некоторая константа.

Если решать линейную систему с многими правыми частями для каждой правой части в отдельности методом сопряженных градиентов, то скорость сходимости будем определяться числом обучловленности системы: $\kappa = \lambda_N/\lambda_1$. Если же решать блочным методом сопряженных градиентов, то скорость сходимости определяется не нижней границей спектра λ_1 , а s-ой снизу компонентой λ_s , что может существенно повысить скорость сходимости.

2.9 Блочный стабилизированный метод бисопряженных градиентов [4]

2.9.1 Матричнозначные полиномы

Проблемы со сходимостью метода из [4], демонстрация в 4 главе, решение проблемы в 3 главе.

2.9.2 Алгоритм

2.10 Блочный симметричный метод квазиминимальных невязок [5]

3 Улучшения блочного метода стабилизированных бисопряженных градиентов

В данной главе предложены изменения, направленные на улучшение стабильности блочного метода бисопряженных градиентов.

3.1 Реортогонализация для поддержания биортогональных соотношений

Для построения базиса в крыловском пространстве и построения невязок алгоритм строится таким образом, чтобы поддерживать следующие соотношения ортогональности:

$$C(\mathbf{Q}_k \mathbf{R}_{k+1}) = 0, (38)$$

$$C^{(1)}(\mathbf{Q}_k \mathbf{P}_k) = 0. \tag{39}$$

Для построения процедуры реортогонализации эти полиномиальные соотношения необходимо перевести в матричный вид. Используя полиномиальное соотношение для \mathbf{R}_{k+1} , получаем:

$$\mathbf{Q}_k \mathbf{R}_{k+1} = \mathbf{Q}_k \mathbf{R}_k - t \mathbf{Q}_k \mathbf{P}_k \alpha_k \implies S_k = R_k - A P_k \alpha_k$$

Тогда выражение (38) можно представить в виде:

$$\tilde{R}_0^* S_k = 0. \tag{40}$$

В точной арифметике это соотношение выполняется строго, однако при вычислениях на компьютере соотношение (40) выполняется с какой-то погрешностью. Для существенного уменьшения этой погрешности можно произвести ортогонализацию еще раз, взяв S_k в качестве блока, к которому производится ортогонализация:

$$S_k^r = S_k - AP_k \alpha_k^r. (41)$$

При этом мы стремимся поддерживать соотношение $\tilde{R}_0^*S_k^r=0$ с уточненным блоком S_k^r . Тогда, домножая обе части выражения (41) слева на \tilde{R}_0 , получим уравнение для поправки α_k^r :

$$(\tilde{R}_0^T A P_k) \alpha_k^r = \tilde{R}_0^T S_k.$$

Аналогичным образом рассмотрим (39). Используя полиномиальное соотношение для P_{K+1} , получаем следующее выражение:

$$t\mathbf{Q}_k\mathbf{P}_{k+1} = t\mathbf{Q}_k\mathbf{R}_{k+1} + t\mathbf{Q}_k\mathbf{P}_k. \tag{42}$$

Введем обозначение $W_k \equiv (t\mathbf{Q}_k\mathbf{R}_{k+1})(A) \circ R_0$. Тогда выражение (42) можно записать в матричном виде:

$$W_k = AS_k + AP_k\beta_k. (43)$$

Тогда выражение (39) можно представить в виде:

$$\tilde{R}_0^* W_k = 0. (44)$$

Аналогично получаем соотношения реортогонализации для (44):

$$W_k^r = W_k + AP_k\beta_k^r$$

Поправка β_k определяется уравнением:

$$(\tilde{R}_0^* A P_k) \beta_k^r = -\tilde{R}_0^* W_k$$

Следующим шагом получим формулу для вычисления P_{k+1} с учетом введённых обозначений

$$\mathbf{Q}_{k+1}\mathbf{P}_{k+1} = \mathbf{Q}_{k+1}(\mathbf{R}_{k+1} + \mathbf{P}_k\beta_k) =$$

$$= \mathbf{Q}_k\mathbf{R}_{k+1} - \omega_k t\mathbf{Q}_k\mathbf{R}_{k+1} + (1 - \omega_k t)\mathbf{Q}_k\mathbf{P}_k\beta_k =$$

$$= \mathbf{Q}_k\mathbf{R}_{k+1} - \omega_k t\mathbf{Q}_k\mathbf{P}_{k+1} + \mathbf{Q}_k\mathbf{P}_k\beta_k$$

В матричном виде это выражение записывается как:

$$P_{k+1} = S_{k+1} + P_k \beta_k - \omega_k W_k$$

Для дополнительной минимизации нормы невязки поддерживается следующее соотношение:

$$\langle AS_k, R_{k+1} \rangle_F = 0$$

Для этого выражения также можно выписать процедуру реортогонализации:

$$R_{k+1}^r = R_{k+1} - \omega_k^r T_k$$

$$\langle R_{k+1}, T_k \rangle_E$$

$$\omega_k^r = \frac{\langle R_{k+1}, T_k \rangle_F}{\langle T_{k+1}, T_k \rangle_F}$$

3.2 Ортогонализация векторов направлений и проверочных невязок

В Алгоритме 9 приведён метод, предложенный в статье [4]. Красным отмечены все места где используется блок векторов направлений P_k . Легко видеть, что он везде входит в алгоритм вместе матрицей коэффициентов (α_k и β_k). Так что если сделать замену $P_k \leftarrow P_k U$, где U - $s \times s$ матрица, то изменятся лишь сами матрицы коэффициентов, в то время как сами выражения в алгоритме останутся неизменными. Так что

Алгоритм 9 Блочные стабилизированные бисопряженные градиенты

```
X_0 - начальное приближение R_0 = B - AX_0 P_0 = R_0 \tilde{R}_0 - произвольная N \times s матрица for k = 0, 1, 2, ... do решить \tilde{R}_0^T A P_k \alpha_k = \tilde{R}_0^T R_k S_k = R_k - A P_k \alpha_k T_k = AS_k \omega_k = \frac{\langle T_k, S_k \rangle_F}{\langle T_k, T_k \rangle_F} X_{k+1} = X_k + P_k \alpha_k + \omega_k S_k R_{k+1} = S_k - \omega_k T_k решить \tilde{R}_0^T A P_k \beta_k = -\tilde{R}_0^T T_k P_{k+1} = R_{k+1} + P_k \beta_k - \omega_k A P_k \beta_k end for
```

можно попробовать подобрать такую U, чтобы вычисления стали более устойчивыми. Например, можно сделать QR-разложение матрицы P_k :

$$P_k = Q_{P_k} R_{P_k},$$

и в качестве U взять R_k^{-1} . Такой выбор U повлечет ортогонализацию P_k , что должно улучшить стабильность операций проектирования на вектора направлений.

Как указано в алгоритме 9, \tilde{R}_0 - произвольная матрица, обычно ее выбирают равной R_0 . Аналогично для улучшения стабильности предлагается сделать QR-разложение матрицы R_0 :

$$R_0 = Q_R R_R$$

и сделать замену $\tilde{R}_0 \to Q_R$.

3.3 Выбор правых частей

Алгоритм перестает сходиться, если блок невязок становится почти вырожденным, поэтому предлагается на этапе инициализации алгоритма сделать RRQR-разложение блока правых частей, рассмотреть получившуюся перестановку, и выбрать несколько правых частей с номерами, соответствующим первым номерам в перестановке. Благодаря такому выбору рассматривается более линейно-независимый набор столбцов, что положительно сказывается на сходимости.

3.4 Алгоритм

Алгоритм 10 Регуляризованный блочный метод стабилизированных бисопряженных градиентов

```
X_0 - начальное приближение;
R_0 = B - AX_0;
P_0 = R_0;
R_0 = QU - QR-разложение R_0;
\tilde{R}_0 = \tilde{U};
for k = 0, 1, ... do
     P_k = QU - QR-разложение P_k;
     P_k \to P_k U^{-1};
     V_k = AP_k;
     решить (\tilde{R}_0^*V_k)\hat{\alpha}_k = \tilde{R}_0^*R_k;
     \hat{S}_k = R_k - V_k \hat{\alpha}_k;
     решить (\tilde{R}_0^* \tilde{V}_k) \alpha_k = \tilde{R}_0^* \hat{S}_k;
     S_k = \hat{S}_k - V_k \alpha_k;
     T_k = AS_k;
     \hat{\omega}_k = \langle S_k, T_k \rangle_F / \langle T_k, T_k \rangle_F;
     R_{k+1} = S_k - \hat{\omega}_k T_k;
     \omega_k = <\hat{R}_{k+1}, T_k>_F / < T_k, T_k>_F;
     R_{k+1} = R_{k+1} - \omega_k T_k;
     X_{k+1} = X_{\underline{k}} + P_{\underline{k}}(\hat{\alpha}_k + \alpha_k) + (\hat{\omega}_k + \omega_k)S_k;
     решить (\tilde{R}_0^* V_k) \hat{\beta}_k = -\tilde{R}_0^* T_k;
     W_k = T_k + V_k \hat{\beta}_k;
     решить (\tilde{R}_{0}^{*}V_{k})\beta_{k} = -\tilde{R}_{0}^{*}\hat{W}_{k};
     W_k = W_k + V_k \beta_k;
     P_{k+1} = S_k + P_k(\hat{\beta}_k + \beta_k) - (\hat{\omega}_k + \omega_k)W_k;
end for
```

3.5 Проблемы

В данном алгоритме возможны аварийные остановки, в случаях, когда матрица $\tilde{R}_0^*AP_k$ становится вырожденной. В такой ситуации авторы [4] предлагают провести рестарт с другой \tilde{R}_0 .

Но главным недостатком алгоритма [4] является выбор ω в виде скалярной матрицы, из-за этого чем больше размер блока мы берем для расчета, тем меньше по модулю становится ω , что в свою очередь ведет к стагнации алгоритма. Наша модификация алгоритма также страдает от этой проблемы. Была надежда, что получится обобщить метод на случай, когда ω_k - произвольная $s \times s$ матрица, но в ходе исследования выяснилось, что это невозможно из-за некоммутативности матричнозначных полиномов, которая не позволяет получить короткие итерационные формулы.

4 Модификация блочного симметричного метода квазиминимальных невязок

Один из ключевых элементов блочного симметричного метода квазиминимальных невязок [5] является процесс Грамма-Шмидта с квазискалярным произведением. Далее будет представлена модификация этого алгоритма, использующая настоящее QR-разложение. Благодаря этому невязка на шаге алгоритма окажется ближе к настоящей невязке. Немаловажжно и то, что квази-QR в некотором роде эквивалентно LL^T разложению матрицы V^TV , причём это разложение выполняется без выбора ведущего элемента. В отличие от разложения Холецкого, для которого из-за положительной определенности матрицы следует, что все ведущие миноры положительно определены и обусловлены не хуже, чем вся матрица, и поэтому для него выбор ведущего элемента не так существенен, здесь это является проблемой, поэтому важно модифицировать алгоритм, не использующим квази-QR-разложение. В дополнение ко всему вышесказанному, при этом становится возможным использование устойчивых реализаций QR-разложения и применение их библиотечных реализаций.

Блочный симметричный процесс Ланцоша приводит к следующему матричному соотношению:

$$A \begin{bmatrix} V_{1} & \dots & V_{k} & V_{k+1} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} V_{1} & \dots & V_{k} & V_{k+1} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \alpha_{1} & \delta_{1} & & & & & \\ \beta_{2} & \alpha_{2} & \delta_{2} & & & & & \\ & \beta_{3} & \ddots & \ddots & & & & \\ & & \ddots & \alpha_{k-1} & \delta_{k-1} & & & \\ & & & & \beta_{k} & \alpha_{k} & & \\ & & & & & \beta_{k+1} \end{bmatrix},$$
(45)

где $\delta_{i-1} = \beta_i^T$ в версии из статьи [5], в нашей модификации же получится другой вид для этой матрицы коэффициентов. Из (45) для k-го блока следует:

$$AV_k = V_{k-1}\delta_{k-1} + V_k\alpha_k + V_{k+1}\beta_{k+1} \tag{46}$$

При построении базиса в блочном крыловском пространстве, требуется выпонение следующего свойства:

$$V_i^T V_j = 0, i \neq j \tag{47}$$

Домножая слева выражение (46) на V_{k-1}^T и используя соотношение (47) получаем системы линейных уравнений на матрицу δ_{k-1} :

$$V_{k-1}^T V_{k-1} \delta_{k-1} = V_{k-1}^T A V_k. \tag{48}$$

Сделав замену в (46) вида $k \to k-1$ и учтя выражение (48) выразим δ_{k-1} через β_k :

$$V_{k-1}^{T} V_{k-1} \delta_{k-1} = \beta_k^{T} V_k^{T} V_k.$$

Введем обозначение $\gamma_k = V_k^T V_k$.

Тогда окончательный вид для δ_{k-1} :

$$\delta_{k-1} = \gamma_{k-1}^{-1} \beta_k^T \gamma_k. \tag{49}$$

Аналогично δ_{k-1} из (46) получим системы линейных уравнений на α_k :

$$\gamma_k \alpha_k = V_k^T A V_k.$$

И воспользовавшись свойством (47) преобразуем выражение для α_k :

$$\alpha_k = \gamma_k^{-1} V_k^T (A V_k - V_{k-1} \delta_{k-1}). \tag{50}$$

Выбор β_{k+1} является произвольным и определяется целями исследователя, в предлагаемой модификации β_{k+1} выбрано таким, чтобы выполнялось соотношение $V_{k+1}^*V_{k+1} = I$, где I - единичная $s \times s$ матрица. Этого можно достичь с помощью QR-разложения:

$$V_{k+1}, \beta_{k+1} \xleftarrow{QR} AV_k - V_{k-1}\delta_{k-1} - V_k\alpha_k. \tag{51}$$

Этот выбор обладает рядом преимуществ:

- 1. получение QR-разложения в сравнении с квази-QR-разложением является более устойчивой операцией,
- 2. на первой итерации алгоритм ведёт себя как обобщённый метод минимальных невязок, что обеспечивает на первой итерации достижение точного минимума невязки в построенном к этому моменту пространстве Крылова, что в свою очередь предотвращает большие скачки невязки на первых итерациях, как это наблюдается в алгоритме из статьи [5].

Однако с этими изменениями метод все еще не сходится в задаче электромагнитного рассеяния [6] в одинарной точности, поэтому необходимо получить более устойчивые формулы для рекуррентных соотношений.

Для этого можно производить квази-реортогонализацию для поддержания соотношения (47). Поправка к V_{k+1} :

$$V_{k+1} = V_{k-1}\tilde{\delta}_{k-1} + V_k\tilde{\alpha}_k + \tilde{V}_{k+1}\tilde{\beta}_{k+1},\tag{52}$$

где \tilde{V}_{k+1} - более точно вычисленный блок V_{k+1} . Используя (47), получим формулы для поправок:

$$\tilde{\delta}_{k-1} = \gamma_{k-1}^{-1} V_{k-1}^T V_{k+1} \tag{53}$$

$$\tilde{\alpha}_k = \gamma_k^{-1} V_k^T V_{k+1} \tag{54}$$

$$\tilde{V}_{k+1}\tilde{\beta}_{k+1} \stackrel{QR}{\longleftarrow} V_{k+1} - V_{k-1}\tilde{\delta}_{k-1} - V_k\tilde{\alpha}_k \tag{55}$$

Подставим (52) в (46):

$$AV_{k} = V_{k-1}(\delta_{k-1} + \tilde{\delta}_{k-1}\beta_{k+1}) + V_{k}(\alpha_{k} + \tilde{\alpha}_{k}\beta_{k+1}) + \tilde{V}_{k+1}\beta_{k+1}\tilde{\beta}_{k+1}$$
(56)

Таким образом, матрицы коэффициентов после реортогонализации имеют вид:

$$\delta_{k-1}^r = \delta_{k-1} + \tilde{\delta}_{k-1}\beta_{k+1} \tag{57}$$

$$\alpha_k^r = \alpha_k + \tilde{\alpha}_k \beta_{k+1} \tag{58}$$

$$\beta_{k+1}^r = \beta_{k+1}\tilde{\beta}_{k+1} \tag{59}$$

Также предлагается перед рассмотренной квази-реортогонализацией провести реортогонализацию для QR-разложения (51) стандартным образом:

$$V_{k+1}, \beta_{k+1} \stackrel{QR}{\longleftarrow} AV_k - V_{k-1}\delta_{k-1} - V_k\alpha_k \tag{60}$$

$$V_{k+1}^r, \tilde{\beta}_{k+1} \xleftarrow{QR} V_{k+1} \tag{61}$$

$$\beta_{k+1}^r = \tilde{\beta}_{k+1} \beta_{k+1}. \tag{62}$$

Окончательный вид алгоритма, красным отмечена процедура реортогонализации:

Алгоритм 11 Модифицированный блочный симметричный метод квазиминимальных невязок

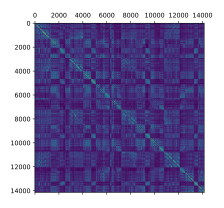
```
V_0 = P_0 = P_{-1} = 0_{N \times s}, \, N - размер матрицы A, \, s - количество правых частей.
c_0 = b_{-1} = b_0 = 0_{s \times s}
a_0 = d_{-1} = d_0 = I_{s \times s}
R_0 = B - AX_0
V_1, \beta_1 \stackrel{QR}{\longleftarrow} R_0
\gamma_0 = I_{s \times s}
\gamma_1 = V_1^T V_1
\tilde{\tau}_1 = \beta_1
for k = 1, ... do
        \delta_{k-1} = \gamma_{k-1}^{-1} \beta_k^T \gamma_k
         \tilde{V}_{k+1} = AV_k - V_{k-1}\delta_{k-1}
        \alpha_{k} = \gamma_{k}^{-1} V_{k}^{T} \tilde{V}_{k+1}
\tilde{V}_{k+1} = \tilde{V}_{k+1} - V_{k} \alpha_{k}
        V_{k+1}, \beta_{k+1} \stackrel{QR}{\longleftarrow} \tilde{V}_{k+1}
V_{k+1}, \tilde{\beta}_{k+1} \stackrel{QR}{\longleftarrow} V_{k+1}
         \beta_{k+1} \leftarrow \tilde{\beta}_{k+1} \beta_{k+1}
         \tilde{\alpha}_k = \gamma_k^{-1} V_k^T V_{k+1}
         \alpha_k \leftarrow \alpha_k + \tilde{\alpha}_k \beta_{k+1}
         V_{k+1} \leftarrow V_{k+1} - V_k \tilde{\alpha}_k
         \tilde{\delta}_{k-1} = \gamma_{k-1}^{-1} V_{k-1}^T V_{k+1}
         \delta_{k-1} \leftarrow \delta_{k-1} + \tilde{\delta}_{k-1} \beta_{k+1}
         V_{k+1} \leftarrow V_{k+1} - V_{k-1} \tilde{\delta}_{k-1}
         V_{k+1}, \ \tilde{\beta}_{k+1} \stackrel{QR}{\longleftarrow} V_{k+1}
         \beta_{k+1} \leftarrow \beta_{k+1} \beta_{k+1}
         \gamma_{k+1} = V_{k+1}^T V_{k+1}
         \theta_k = b_{k-2} \delta_{k-1}

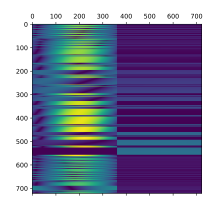
\tilde{\eta}_k = a_{k-1}d_{k-2}\delta_{k-1} + b_{k-1}\alpha_k

          \begin{aligned} & \widetilde{\zeta}_k = c_{k-1} d_{k-2} \delta_{k-1} + d_{k-1} \alpha_k \\ & Q_k, \ \begin{bmatrix} \zeta_k \\ 0_{s \times s} \end{bmatrix} \underbrace{Q^R}_{} \begin{bmatrix} \widetilde{\zeta}_k \\ \omega_{k+1} \beta_{k+1} \end{bmatrix} 
          \begin{bmatrix} a_k & b_k \\ c_k & d_k \end{bmatrix} \leftarrow Q_k^*
         \tilde{V}_k = (\tilde{V}_k - P_{k-1}\eta_k - P_{k-2}\theta_k)\zeta_k^{-1}
         \tau_k = a_k \tilde{\tau}_k
         X_k = X_{k-1} + P_k \tau_k
         \tilde{\tau}_{k+1} = c_k \tilde{\tau}_k
end for
```

5 Численные эксперименты

Тесты производились на интересующей нас задаче — линейной системе с многими правыми частями, возникающей при решении задачи электромагнитного рассеяния методом интегральных уравнений [6]. Порядок системы - 14144, количество правых частей - 722. Каждая правая часть соответствует разным углам падения, а также первая половина правых частей отличается от второй типом поляризации. При этом матрица системы является комплексной и симметричной.





(a) Матрица системы в логарифмическом масштабе (отображены модули элементов матрицы).

(b) первые 722 строки блока правых частей в логарифмическом масштабе (отображены модули элементов матрицы).

Рис. 1

На рис.1 представлен вид матрицы системы и первые 722 строки блока правых частей. Из-за разных поляризаций первая половина правых частей сильно отличается от второй половины, и если применять блочные крыловские алгоритмы к блоку правых частей, содержащему правые части из первой и второй половины одновременно, то алгоритмы могут очень плохо себя показывать в таком сценарии.

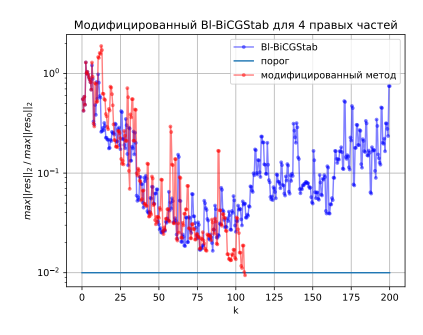
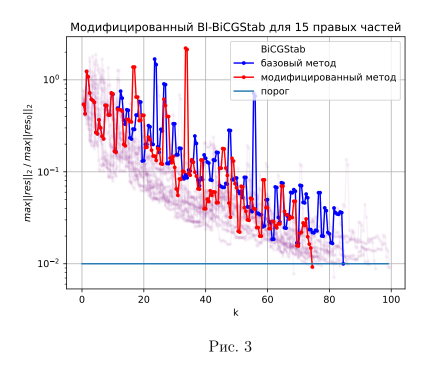


Рис. 2

Первый тест демонстрирует, что метод из статьи [4] не достигает требуемой точности, в то время как версия с улучшениями, описанными в главе 3, сходится. Эксперимент проводился в одинарной точности для четырех правых частей с номерами: 0, 90, 180, 270. Его результаты представлены на рис.2



Второй тест демонстрирует, что улучшения, описанные в главе 3 позволяют получить выгоду по количеству умножений матрицы системы на вектор, по сравнению с решением систем с каждой правой частью в отдельности. Эксперимент проводился в двойной точности с 15 правыми частями, выбранными с помощью RRQR. Его результаты представлены на рис.3. По оси абсцисс - количество итераций, по оси ординат - относительная максимальная невязка в блоке. Фиолетовым изображено падение невязки при решении задачи с каждой правой частью в отдельности, синим - метод из статьи [4], красным - метод с улучшениями из главы 3. Для решения этой задачи стабилизированными бисопряженными градиентами было потрачено 2525 матрично-векторных умножений (МВУ), для решения методом из статьи [4] - 2535, модифицированный метод сошелся за 2235 МВУ, таким образом выгода составил 12% по сравнению с неблочной версией.

Однако количество итераций даже при всех предложенных улучшениях все равно велико, так что было принято решение рассмотреть алгоритм на основе метода квазиминимальных невязок, описанный в главе 4.

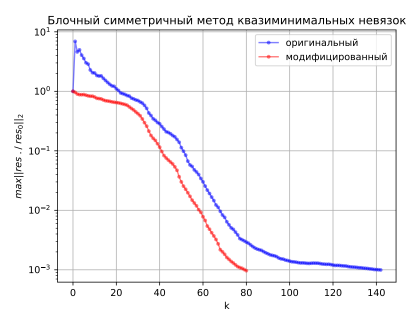
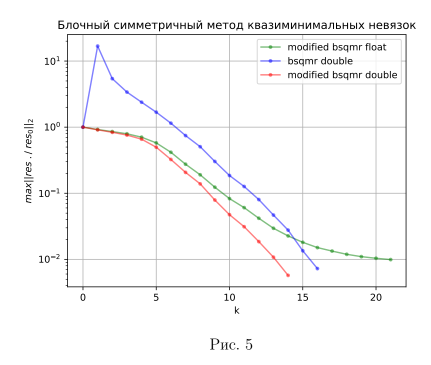


Рис. 4

На рис.4 показано уменьшение максимальной относительной невязки в блоке в зависимости от числа итераций, синяя кривая соответствует алгоритму из статьи [5], красная - модифицированному алгоритму из главы 4. Эксперимент производился в двойной точности с 45 правыми частями, остановка происходила при достижении порога 10^{-3} для демонстрации различия в сходимости двух методов. Примечательным моментом является скачок на первой итерации для метода из статьи [5], которого нет в модифицированной версии по причинам, освещенным в конце главы 4.



На рис.5 представлены результаты расчета со всеми 722 правыми частями одновременно. Синий график представляет алгоритм из статьи [5], красный и зеленый графики - его модификацию из главы 4. Причем расчёты для синей и красной кривых выполнены

в арифметике с двойной точностью, а для зелёной - с одинарной. Немодифицированный алгоритм в одинарной точности уже на первых итерациях показывает сильную расходимость, поэтому эти расчёты не включены на график.

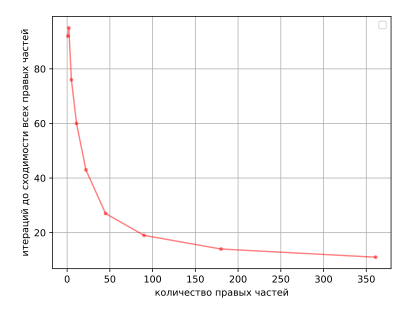


Рис. 6: Количество итераций модифицированного блочого симметричного метода квазиминимальных невязок в зависимости от количества задействованных правых частей

На рис.6 изображена зависимость количества итераций блочого симметричного метода квазиминимальных невязок в зависимости от количества задействованных правых частей для первых 361 правой части в задаче электромагнитного рассеяния [6]. Видно, что количество итераций уменьшается с увеличением размера блока, следовательно, уменьшается и размер задействованного для решения крыловского пространства.

6 Заключение

Результаты

Нерешенные проблемы редукции блока

Список литературы

- [1] O'Leary, Dianne P. The block conjugate gradient algorithm and related methods / Dianne P. O'Leary // Linear Algebra and its Applications. 1980. Vol. 29. Pp. 293—322. Special Volume Dedicated to Alson S. Householder. https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/0024379580902475.
- [2] Saad, Yousef. Iterative Methods for Sparse Linear Systems / Yousef Saad. 2nd edition. Philadelphia, PA: Society for Industrial and Applied Mathematics, 2003.
- [3] van der Vorst, H. A. Bi-CGSTAB: A Fast and Smoothly Converging Variant of Bi-CG for the Solution of Nonsymmetric Linear Systems / H. A. van der Vorst // SIAM Journal on Scientific and Statistical Computing. 1992. Vol. 13, no. 2. Pp. 631–644. https://doi.org/10.1137/0913035.
- [4] el Guennouni A., Jbilou K. Sadok H. A block version of BiCGSTAB for linear systems with multiple right-hand sides. / Jbilou K. Sadok H. el Guennouni, A. // ETNA. Electronic Transactions on Numerical Analysis [electronic only]. 2003. Vol. 16. Pp. 129–142. http://eudml.org/doc/124803.
- [5] Boyse, William E. A Block QMR Method for Computing Multiple Simultaneous Solutions to Complex Symmetric Systems / William E. Boyse, Andrew A. Seidl // SIAM Journal on Scientific Computing. 1996. Vol. 17, no. 1. Pp. 263–274. https://doi.org/10.1137/0917019.
- [6] Stavtsev, S. L. Application of Mosaic-Skeleton Approximations for Solving EFIE / S. L. Stavtsev, E. E. Tyrtyshnikov // Progress in Electromagnetics Research Symposium (PIERS) 2009 Proceedings. PIERS Proceedings. Moscow, Russia: The Electromagnetics Academy, 2009. Abstracts published in PIERS 2009 Moscow (ISBN 978-1-934142-09-7). https://piers.org/proceedings/piers2009proc.html.