# Interpolation et Approximation

par Léo Peyronnet

Novembre 2022

Compte rendu du TP consistant à programmer et comparer certaines méthodes d'interpolation et d'approximation.

## 1 Rappel des méthodes

#### 1.1 Méthodes d'interpolations

L'interpolation est une opération mathématique visant à déterminer une fonction passant par des points donnés du plan. Plus précisément, soient  $x_1, ..., x_n$  des réels distincts,  $y_1, ..., y_n$  des réels,  $n \in \mathbb{N}^*$ . Alors l'interpolation consiste à déterminer une fonction telle que  $\forall i \in [1, n], f(x_i) = y_i$ ; ce qui correspond à passer par l'ensemble des points d'interpolations  $(x_i, y_i)$ .

Les méthodes détaillés ci-dessous interpolent des fonctions polynomiales de degré au plus n-1.

#### 1.1.1 Méthode de Lagrange

La méthode de Lagrange se base sur le principe de superposition, c'est à dire que les points d'interpolation vont être traités un par un.

Soit  $L_1, ..., L_n \in \mathbb{R}_{(n-1)}[X]$  tels que  $\forall a, b \in [1, n], L_a(x_b) = 1$  si a = b, 0 sinon, alors le polynôme  $P_{(n-1)}$  est exprimé sous la forme :

$$P_{(n-1)}(x) = \sum_{i=0}^{(n-1)} y_i L_i(x)$$

avec  $L_i(x)$ :

$$L_{i}(x) = \prod_{j=0, j \neq i}^{(n-1)} \frac{x - x_{j}}{x_{i} - x_{j}}$$

#### 1.1.2 Méthode de Neville

Quant à elle, la méthode de Neville se base sur la décomposition du polynome  $P_{(n-1)}[x_1, x_2, ..., x_n]$  en  $P_{(n-2)}[x_1, x_2, ..., x_{n-1}]$  et  $P_{(n-2)}[x_2, x_3, ..., x_n]$ , et ainsi de suite.

Alors, en admettant  $P_0[x_i], \forall x, i = 0, ..., n-1; P_0[x_i](x) = y_i$ :

$$\forall x, P_k[x_i, ..., x_{i+k}](x) = \frac{(x-x_{i+k})P_{k-1}[x_i, ..., x_{i+k-1}](x) + (x_i-x)P_{k-1}[x_i+1, ..., x_{i+k}](x)}{x_i-x_{i+k}}, \\ \forall k=1, ..., n-1$$

## 2 Présentation des programmes

#### 2.1 lagrange()

```
float lagrange(float * X, float * Y, float xentree, int taille){
    float result = 0;
    for (int i = 0; i < taille; i + +){ //boucle i

        float Li = 1;
        for (int j = 0; j < taille; j + +){ //boucle j
            if (j!=i){
                Li*=(xentree-X[j])/(X[i]-X[j]); //produit
            }
        }
        result +=Y[i]*Li; //somme des produits par Y[i]
        return result;
}</pre>
```

La boucle j correspond à l'opérateur produit, la boucle i correspond à l'opérateur somme.

Complexité temporelle :  $o(x^2)$ .

### 2.2 neville()

```
double neville (float * X, float * Y, float xentree, int n) {
         double * Pk=(double *) malloc(n * sizeof(double));
         if (Pk==NULL) \{ return 0; \}
         for (int j=0; j < n; j++)
             {Pk[\,j\,]{=}Y[\,j\,]\,;\ \ //\,Initialisation\ de\ P\ 0}
         for (int k=1; k < n; k++)
              for (int i = 0; i < n; i++){
9
                  Pk[i] = ((xentree - X[i+k]) * Pk[i] + (X[i] - xentree) * Pk[i+1]) / (
10
        X[i]-X[i+k]);
              }
11
12
         return Pk[0];
13
    }
14
```

La boucle j permet d'initialiser  $P_0$  tel que défini plus haut. Les boucles k et i correspondent aux variables définies plus haut. L'utilisation de variables "double" plutôt que de simples "float" sera détaillé plus tard. (c.f. : 2.3.2) Complexité temporelle :  $o(x^2)$ .

#### 2.3 Fonctions de conformité

Fonctions propres à chacune des méthodes d'interpolation pour s'assurer de l'adéquation du polynôme interpolé aux jeux d'essais proposés, c'est à dire si f(x) = y.

Les fonctions affichent leurs résultats dans le terminal pour chaque point du jeu de données et renvoie 0 si le polynôme est conforme pour l'ensemble du jeu de données, sinon un entier  $n \in \{1, ..., t\}$ , avec t le nombre de points dans le jeu.

### 2.3.1 conformLagrange()

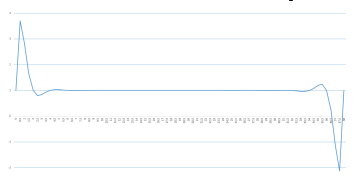
```
int conformLagrange(float * X, float * Y, int taille) {
            int result = 0;
2
            for (int i=0;i<taille;i++){
    printf("lagrange(%g)==Y[%d]: ",X[i],i);
    if(lagrange(X,Y,X[i],taille)==Y[i]){ //f(x)=y ?
        printf("True\n");</pre>
3
4
5
                   else {
                          printf("False\n");
                          result++;
10
11
12
            return result;
13
14
```

## 2.3.2 conformNeville()

```
int conformNeville(float * X, float * Y, int taille){
 2
              int result = 0;
              \begin{array}{lll} & \text{for (int } i = 0; i < t \, a \, i \, l \, l \, e \, ; \, i + +) \, \{ \\ & & \text{printf("neville(\%g)} = \!\!\!\! = \!\!\!\! Y[\%d] : ", \! X[i], i); \end{array} 
 3
                      if (neville(X,Y,X[i], taille)=Y[i]) { //f(x)=y ?
    printf("True\n");
 5
 6
                      else {
                             printf("False\n");
 9
                             result++;
10
11
12
              return result;
13
14
     }
```

Le prédicat déterminant la conformité posait problème lorsque la valeur de retour de neville() était de simple précision, la passer en double précision régla le problème.

- 3 Observations sur les jeux d'essais
- 3.1 Densité de l'eau en fonction de la température



Méthode Lagrange :  $x \in \{0, 0.5, 1, ..., 38\}$ 



Méthode Neville :  $x \in \{0, 0.5, 1, ..., 38\}$ 

3.2 Dépenses mensuelles et revenus

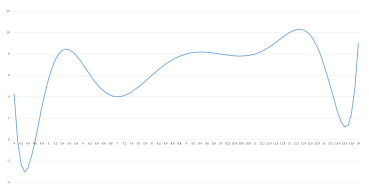


*Méthode Lagrange* :  $x \in \{462, 463, 464, ..., 921\}$ 

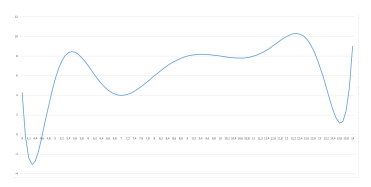


*Méthode Neville :*  $x \in \{462, 463, 464, ..., 921\}$ 

# 3.3 Série S due à Anscombe



 $\textit{M\'ethode Lagrange} : x \in \{4, 4.1, 4.2, ..., 14\}$ 



 $\textit{M\'ethode Neville}: x \in \{4, 4.1, 4.2, ..., 14\}$