

Fakultät für Mathematik und Physik Institut für Angewandte Mathematik

Diplomarbeit

Ein hierarchischer Fehlerschätzer für Hindernisprobleme

von Cornelius Rüther Matr.-Nr.: 2517350

17. November 2014

Erstprüfer: Prof. Dr. Gerhard Starke Zweitprüfer: Prof. Dr. Peter Wriggers

Inhaltsverzeichnis

A	bbild	ngsverzeichnis	iv
${f T}_{f c}$	abelle	verzeichnis	\mathbf{v}
\mathbf{A}	lgori	menverzeichnis	vi
Q	uellc	leverzeichnis	⁄ii
1	Ein	itung	8
2	Gru	dlagen	9
	2.1	Hilberträume	9
	2.2	Variationsformulierung	11
	2.3	Finite Elemente Methode	20
		2.3.1 A priori Fehlerabschätzung	27
	2.4	Adaptive Verfeinerungsstrategien	29
			29
			31
	2.5	Einführung in die Strukturmechanik	32
		2.5.1 Kinematik	33
		2.5.2 Kinetik	36
		2.5.3 Konstitutive Gleichungen und Prinzipien	36
3	Var	tionsungleichungen 3	38
	3.1	Ein Hindernisproblem	38
			39
		3.1.2 Existenz und Eindeutigkeit der Lösung	42
		3.1.3 Lösung des Hindernisproblems mittels FEM	44
	3.2	1	51
		3.2.1 Mathematische Modellierung eines Kontaktproblems . $3.2.1$	51
		3.2.2 Variationsformulierung des Signorini-Kontaktproblems	55
		3.2.3 Lösung des Kontaktproblems mittels FEM	60

4	4.1 Herleitung von einem hierarchischen a posteriori Fehlerschätzer 6 4.1.1 Diskretisierung des Defektproblems 6 4.1.2 Lokaler Anteil des Fehlerschätzers	2 53 53 70 75 78 94 96 97
5	Implementierung des Fehlerschätzers in Matlab 10 5.1 Implementierung eines Hindernisproblems	
6	Validierung106.1Numerisches Beispiel zum Hindernisproblem	9
7	Zusammenfassung und Ausblick 11	0
Lit	teraturverzeichnis 11	1
A	Funktionalanalysis11A.1 Sobolev-Räume11A.2 Optimalitätskriterien11A.3 Konvergenzbegriffe11	4
В	Optimierung11B.1 Quadratische Programmierung	9
\mathbf{C}	Tensorrechnung12C.1 Tensoralgebra12C.2 Tensoranalysis12	25
D	Quellcode 12 D.1 Implementierung des Fehlerschätzers für das Hindernisproblem 12	
In	${ m dex}$	
Se	lbstständigkeitserklärung 15	2

Abbildungsverzeichnis

2.1	Membran Ω mit Flächenlast f und Auslenkung $u(x)$	11
2.2	Zulässige und unzulässige Triangulierung (mit hängendem Kno-	
	$ten) \dots $	23
2.3	Dreiecke für nodale Basen (linear, quadratisch, kubisch)	24
2.4	Triangulierung von $\Omega = [-1, 1]^2$ in 8 Courant-Elemente	25
2.5	Referenzelement \widetilde{T} für ein allgemeines Dreieck $T \in \mathcal{T}_h$	26
2.6	Verfeinerungen von Dreiecken	32
2.7	Konfiguration eines Kontinuums \mathcal{B}	33
3.1	Ein Hindernis problem mit Hindernis ψ , konstanter Strecken-	
	last f und Lösung u	39
3.2	Körper \mathcal{B}^1 und \mathcal{B}^2 mit Randbezeichnungen	52
3.3	Kontaktformulierung zwischen zwei Körpern	52
4.1	Beispiel eines affinen Hindernisses ψ mit $v \in \mathcal{A}_{\mathcal{O}}$ in \mathbb{R}	67
4.2	Dreiecke T_1 und T_2 mit Einheitsnormalen n	72
4.3	Darstellung von ω_p (grau) und \mathcal{E}_p (abgehende Kanten von p)	
1.0	für ein beliebiges ϕ_p	73
5.1	Ungefähre Lage der Stützstellen in einem Dreieck für die	
	Gauß-Quadratur	106

Tabellenverzeichnis

2.1	Ableitungen der nodalen Basisfunktion ϕ_5	25
5.1	Stützstellen (ξ_k,η_k) und Gewichte w_k für die Gauß-Quadratur	
	über das Referenzdreieck T	105

${\bf Algorithmen verzeichn is}$

4.1	Adaptive Verfeinerungsstrategie für ein Hindernisproblem		97
B.1	Active-Set-Methode für konvexe quadratische Probleme .		124

Quellcodeverzeichnis

D.1	Assemblierung von Matrix und Vektor
D.2	Berechnung der lokalen Anteile von $\rho_{\mathcal{S}}$
D.3	Lösung des lokalen Defektproblems (4.9) 132
D.4	Dreiecksindizes zur Verfeinerung
D.5	Gradientenberechnung
D.6	Bestimmung der inneren Knoten $\mathcal{N} \cap \Omega$
D.7	Bestimmung der inneren Kontaktknoten \mathcal{N}^0
D.8	Bestimmung der inneren Nicht-Kontaktknoten \mathcal{N}^+ 135
	Bestimmung der Menge \mathcal{N}^{++}
D.10	Berechnung der Menge an Knoten aus \mathcal{N}^{0+} und \mathcal{N}^{0-} 136
D.11	Bestimmung der lokalen Steifigkeitsmatrix
D.12	Berechnung der Indizes anliegender Dreiecke
D.13	Bestimmung der Mittelpunkte und Zuordnung zu den Dreiecken 139
D.14	Berechnung der Normalflüsse j_E für alle $E \in \mathcal{E}_p$
D.15	Bestimmung der Oszillation $osc_1(u_S, \psi)$
D.16	Berechnung der Oszillationsterme $osc_2(u_S, \psi, f)$ 142
D.17	Gewichte und Stützstellen für die Quadratur
D.18	Adaptive Verfeinerung des Gitters und Lösung des Hinder-
	nisproblems
D.19	Startdatei des Problems

Kapitel 1

Einleitung

- \bullet Thema (worum geht es?) \to Fehlerabschätzung \to analytische Lösung oftmals nicht bekannt und damit Fehlerschätzer interessant
- \rightarrow in FEM soll Lösung genauer mit weniger Rechenzeit sein, daraus folgt Anwendung adaptiver Verfahren mit verschiedenen Fehlerschätzern
- Lücke zum neuen (Kontaktproblematik) füllen in dieser Arbeit
- \rightarrow Übertragung unseres Fehlerschätzers auf Kontaktprobleme, wie und warum?! \rightarrow möglicher Grund: Hindernisprobleme beinhalten Kontaktbereiche (später für Kapitel 4 interessant)

wichtig: Vorgehen einer adaptiven Verfeinerungsstrategie mit "solve \rightarrow estimate \rightarrow " umschreiben

• Struktur der Arbeit

Kapitel 2

Grundlagen

In diesem Kapitel wollen wir uns mit grundlegender Theorie beschäftigen, die nicht im Anhang aufgeführt, zum Verständnis der darauffolgenden Kapitel jedoch notwendig ist.

Dieses Kapitel basiert auf [Bra13], [Sta08], [Ste12b], [Wal11], [Alt12].

2.1 Hilberträume

Wir benötigen für die Variationsrechnung Hilberträume und wollen uns daher in diesem Kapitel mit wichtigen Eigenschaften solcher Räume im Allgemeinen beschäftigen. Zunächst führen wir ein, was wir unter einem Hilbertraum verstehen.

Definition 2.1. Ein *Hilbertraum* ist ein reeller oder komplexer Vektorraum H mit Skalarprodukt $(\cdot, \cdot)_H$, der vollständig bzgl. der durch das Skalarprodukt induzierten Norm, $||v||_H^2 := (v, v)_H$ für alle $v \in H$, ist, d.h. in dem jede Cauchy-Folge konvergiert.

Beispiel. Es sei $H = \mathbb{R}^n$ und $(\cdot, \cdot)_H : \mathbb{R}^n \times \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ definiert durch das Standardskalarprodukt. Dann konvergiert jede Cauchy-Folge in H bzgl. der durch $(\cdot, \cdot)_H$ induzierten (euklidischen) Norm (vgl. [Kö00], metrische Räume) und damit ist H ein Hilbertraum.

Wir wollen die im Folgenden aufgeführten Eigenschaften später auf weniger triviale Räume anwenden, vor allem den Funktionenraum $H^1_0(\Omega)$ (s. Anhang A Sobolev-Räume). Um alle Aussagen auch allgemein verwenden zu können, sei in diesem Kapitel H ein reeller Hilbertraum mit Skalarprodukt $(\cdot,\cdot)_H$ und der dazu induzierten Norm $\|v\|_H^2 = (v,v)_H$ für alle $v \in H$.

Bemerkung.Für alle $v,w\in H$ gilt die Cauchy-Schwarz'sche Ungleichung

$$(v, w)_H \leq ||v||_H ||w||_H$$
.

Da wir uns in dieser Arbeit mit Variationsproblemen über konvexen abgeschlossenen Mengen beschäftigen werden, sammeln wir zunächst einige Aussagen bzgl. dieser Mengen.

Satz 2.2 (Approximationssatz). Es sei $\emptyset \neq M \subset H$ konvex und abgeschlossen. Dann existiert für alle $v \in H$ ein $m_v \in M$ mit

$$||v - m_v|| = \operatorname{dist}(v, M) := \inf_{w \in M} ||v - w||.$$

Wir nennen $P_M: H \to M$ mit $v \mapsto m_v$ die Projektionen auf M.

Beweis. Der Beweis ist in [Wal11] Kapitel 7.1 Satz 7.2 zu finden. \square

Satz 2.3 (Charakterisierung der Projektionen). $\emptyset \neq M \subset H$ sei abgeschlossen, konvex und $v \in H$. Dann gilt:

$$m_0 = P_M(v) \iff (m - m_0, v - m_0)_H \le 0$$

 $f\ddot{u}r$ alle $m \in M$.

Beweis. Es sei o.B.d.A. $0 \in M$ und $m_0 = 0$.

"⇒" Wegen $0 = P_M(x)$ muss $||v - tm||_H \ge ||v||_H$ für $m \in M$ und $0 \le t \le 1$ sein. Dann ist

$$||v||_H^2 \le ||v||_H^2 - 2t(v,m)_H + t^2 ||m||_H^2 \implies 0 \le -2t(v,m)_H + \underbrace{t^2 ||m||_H^2}_{>0}.$$

Damit ist $2(v, m)_H \leq 0$.

 $, \Leftarrow$ "Für alle $m \in M$ ist $(v, m)_H \leq 0$. Es folgt

$$||v||_H^2 \le ||v||_H^2 + ||m||^2 - 2(v,m)_H = ||v - m||_H^2$$

Wegen $0 \in M$ ist $dist(v, M) = ||v||_H^2$ und damit $0 = P_M(v)$.

Satz 2.4. Es sei $\emptyset \neq M \subset H$ konvex und abgeschlossen. Dann gilt:

$$||P_M(v) - P_M(w)||_H \le ||v - w||_H \quad \forall v, w \in H.$$

Beweis. Da $P_M(v), P_M(w) \in M$ für alle $v, w \in H$ ist, folgt aus Satz 2.3

$$(P_M(w) - P_M(v), v - P_M(v))_H \le 0, (2.1)$$

$$(P_M(v) - P_M(w), w - P_M(w))_H \le 0. (2.2)$$

Addieren wir (2.1) und (2.2), so erhalten wir

$$0 \ge (P_M(w) - P_M(v), v - P_M(v))_H + (P_M(v) - P_M(w), w - P_M(w))_H$$

$$= (P_M(w) - P_M(v), v - w + P_M(w) - P_M(v))_H$$

$$= \|P_M(w) - P_M(v)\|_H^2 - (P_M(w) - P_M(v), w - v)_H$$
C.S.
$$\ge \|P_M(w) - P_M(v)\|_H^2 - \|P_M(w) - P_M(v)\|_H \|w - v\|_H.$$

Nach Umstellen der Ungleichung folgt die Behauptung.

Definition 2.5. Es sei $\emptyset \neq M \subset H$ und wir definieren das *orthogonale Komplement* von M durch

$$M^{\perp} := \{ v \in H \mid v \perp M \} := \{ v \in H \mid (v, m)_H = 0 \ \forall \ m \in M \}.$$

Satz 2.6. Es sei M ein abgeschlossener Untervektorraum von H. Dann ist

$$H = M \oplus M^{\perp}$$
,

d.h. jedes $v \in M$ hat eine eindeutige Zerlegung $v = v_M + v_{M^{\perp}}$ mit $v_M \in M$ und $v_{M^{\perp}} \in M^{\perp}$.

Beweis. Der Beweis findet sich in [Wal11] Kapitel 7.1 Theorem 7.6. \square

Korollar 2.7. Es sei $\emptyset \neq M \subset H$ ein Untervektorraum. Dann ist $\overline{M} = H$ genau dann, wenn $M^{\perp} = \{0\}$ ist.

Beweis. Man kann zeigen, dass $\overline{\text{span }M} = (M^{\perp})^{\perp} =: M^{\perp \perp}$ ist und dann unter Verwendung von Satz 2.6 die Behauptung folgern. Den kompletten Beweis können wir in [Wal11] Kapitel 7.1 Korollar 7.7 (iii) einsehen.

2.2 Variationsformulierung

Bevor wir uns mit Variationsproblemen auf konvexen Teilmengen eines Hilbertraumes beschäftigen, wollen wir die Variationsrechnung an einem einfachen Modellproblem ohne Nebenbedingung beschreiben.

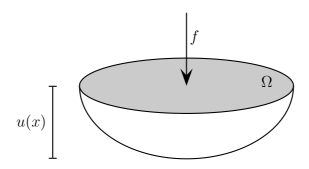


Abbildung 2.1: Membran Ω mit Flächenlast f und Auslenkung u(x)

Wir betrachten als Modellproblem die Auslenkung $u:\Omega\to\mathbb{R}$ einer in $\Omega\subset\mathbb{R}^d$ eingespannten Membran unter Krafteinwirkung f. Mathematisch beschrieben wird dies durch das Dirichlet-Problem

$$-\Delta u = f \text{ in } \Omega, \qquad (2.3a)$$

$$u = g \text{ auf } \partial\Omega,$$
 (2.3b)

dabei ist $g:\partial\Omega\to\mathbb{R}$ eine für die Randwerte von u gegebene Funktion.

Notation. In der Praxis übliche Dimensionen sind d=2,3. Der Einfachheit halber sei im Folgenden d=2 und $\Omega\subset\mathbb{R}^2$ ein durch ein Polygonzug berandetes Gebiet. Den Rand $\partial\Omega$ bezeichnen wir auch mit Γ .

Bemerkung. Sollte Ω ein allgemein berandetes Gebiet sein, so können wir dieses beliebig genau durch ein polygonales Gebiet approximieren; hierbei entsteht schon bei der Gebietszerlegung ein Fehler.

Diesen Fehler kann man durch Verwendung von isoparametrischen Elementen (vgl. [Bra13] Kapitel III, §2, Isoparametrische Elemente) verringern. Dies soll in dieser Arbeit aber nicht weiter vertieft werden.

Es sei $u_0: \Omega \to \mathbb{R}$ eine für das Dirichlet-Problem zulässige Funktion, d.h. die für (2.3) hinreichend regulär ist und für die $u_0 = g$ auf Γ gilt. Dann gilt für $\tilde{u} = u - u_0$

$$-\Delta \tilde{u} = \tilde{f} \text{ in } \Omega, \qquad (2.4a)$$

$$\tilde{u} = 0 \text{ auf } \Gamma$$
 (2.4b)

mit $\tilde{f} = f - \Delta u_0$. Also reicht es aus, sich auf das homogene Dirichlet-Problem (2.4) zu beschränken. Im Folgenden betrachten wir somit (2.3) mit $g \equiv 0$.

Mit $H_0^1(\Omega)$ bezeichnen wir, wie in Bemerkung A.8 beschrieben, den Raum der in Ω einmal schwach differenzierbaren Funktionen, die am Rand Γ verschwinden im Sinne der Spur. Wählen wir nun ein beliebiges $v \in H_0^1(\Omega)$, dann folgt durch Multiplikation von (2.3a) mit v und Integration über Ω die Beziehung

$$\int_{\Omega} -\Delta u \cdot v \, dx = \int_{\Omega} f v \, dx \,.$$

Wir betrachten nun (2.3a) also nicht mehr punktweise (lokal), sondern im gewichteten Mittel über ganz Ω (global). Durch Anwenden der 1. Green'schen Formel (C.4) (bzw. dem Satz von Gauß) ergibt sich

$$\int_{\Omega} \nabla u \cdot \nabla v \, dx - \underbrace{\int_{\Gamma} v \partial_{\nu} u \, ds}_{=0, \text{ da } v|_{\Gamma}=0} = \int_{\Omega} f v \, dx$$

$$\iff \int_{\Omega} \nabla u \cdot \nabla v \, dx = \int_{\Omega} f v \, dx . \tag{2.5}$$

Die Gleichung (2.5) wird als *Variationsgleichung* bezeichnet. Wenn wir die Notationen aus Satz A.5 (b) verwenden, so können wir (2.5) kurz schreiben als

$$(\nabla u, \nabla v)_0 = (f, v)_0,$$

damit definieren wir die Bilinearform $a:(H_0^1(\Omega))^2\to\mathbb{R}, a(u,v):=(\nabla u,\nabla v)_0$ und $(f,v):=(f,v)_0$.

Bemerkung. Wir werden in dieser Arbeit oftmals auch $a(\cdot, \cdot)$ für eine beliebige Bilinearform $a: H \times H \to \mathbb{R}$ verwenden.

Definition 2.8. Eine Funktion $u \in H_0^1(\Omega)$ heißt schwache Lösung vom homogenen Dirichlet-Problem

$$-\Delta u = f \text{ in } \Omega,$$

$$u = 0 \text{ auf } \Gamma,$$
(DP)

wenn die Gleichung

$$a(u,v) = (f,v) \quad \forall v \in H_0^1(\Omega)$$
 (2.6)

gilt.

Anschaulich nennen wir eine solche Lösung schwach, da sie das Problem (DP) nur im gewichteten Mittel löst. Eine schwache Lösung muss das *starke Problem* nicht lösen, da sie beispielsweise die Regularitätsanforderungen an das Problem nicht erfüllen muss.

Wir wollen uns nun die Frage nach der Eindeutigkeit und Existenz einer Lösung für die Variationsgleichung (2.6) stellen. Diese Frage wollen wir zunächst allgemein für einen beliebigen reellen Hilbertraum H beantworten. Wie wir nachher im Beweis des zentralen Satzes von Lax-Milgram sehen werden, ist hierfür explizit ein Hilbertraum notwendig.

Zuvor benötigen wir allerdings noch ein paar Definitionen und Eigenschaften für Bilinearformen.

Definition 2.9. Sei H ein Hilbertraum. Die Bilinearform $a: H \times H \to \mathbb{R}$ heißt stetig, falls mit einem c > 0

$$|a(u,v)| \le c ||u||_H ||v||_H \quad \forall u,v \in H$$

gilt. Sie heißt H-elliptisch (oder kurz elliptisch oder koerziv), falls es ein $\alpha > 0$ gibt, so dass

$$a(v,v) \ge \alpha \|v\|_H^2 \quad \forall v \in H$$

gilt.

Da man die Variationsgleichung (2.6) auch aus der Minimierung eines quadratischen Energiefunktionals $J:(H_0^1(\Omega))^2\to\mathbb{R}, J(v)\coloneqq\frac12a(v,v)-(f,v)$ herleiten kann, wollen wir für ein solches Funktional zuvor einige Eigenschaften sammeln.

Lemma 2.10. Es sei H ein Hilbertraum. Das Funktional

$$J: H \to \mathbb{R}, \quad J(v) := \frac{1}{2}a(v, v) - F(v),$$

ist konvex, wobei $a: H \times H \to \mathbb{R}$ eine stetige bilineare koerzive und $F: H \to \mathbb{R}$ eine lineare Abbildung ist.

Beweis. Es seien $u, v \in H$, dann gilt $u+t(v-u)=(1-t)u+tv \in H$ (dies gilt auch, wenn wir den Satz auf eine konvexe Teilmenge $M \subset H$ beschränken). Damit folgt mit $t \in [0,1]$

$$\begin{split} J((1-t)u+tv) &= \frac{1}{2}a((1-t)u+tv, (1-t)u+tv) - F((1-t)u+tv) \\ &= (1-t)J(u)+tJ(v)+\frac{1}{2}a((1-t)u+tv, (1-t)u+tv) \\ &-\frac{1}{2}(1-t)a(u,u)-\frac{1}{2}t\,a(v,v) \\ &= (1-t)J(u)+tJ(v)+\frac{1}{2}a(u,u)+t\,a(u,v-u) \\ &+\frac{t^2}{2}a(v-u,v-u)-\frac{1}{2}(1-t)\,a(u,u)-\frac{1}{2}t\,a(v,v) \\ &= (1-t)J(u)+tJ(v)+\frac{t^2}{2}a(v-u,v-u) \\ &+t\,a(u,v)-\frac{1}{2}t\,a(u,u)-\frac{1}{2}t\,a(v,v) \\ &= -\frac{1}{2}t\,a(v-u,v-u) \\ &= (1-t)J(u)+tJ(v)-\frac{1}{2}\underbrace{t\,(1-t)}_{\geq 0}\underbrace{a(v-u,v-u)}_{\geq \alpha\|v-u\|_H^2\geq 0} \\ &\leq (1-t)J(u)+tJ(v) \end{split}$$

Daraus folgt die Behauptung.

Lemma 2.11. Sei H ein Hilbertraum. Das Funktional $J: H \to \mathbb{R}, J(v) = \frac{1}{2}a(v,v) - F(v)$ aus Lemma 2.10 ist Gâteaux-differenzierbar (s. Definition A.10).

Beweis. Wir rechnen einfach nach, dass der Grenzwert des Differenzenquotienten existiert und verwenden dabei die Bilinearität von a und Linearität von F. Seien $u, v \in H$, dann gilt

$$\mathcal{D}_{v}J(u) = \lim_{t \to 0} \frac{J(u+tv) - J(u)}{t}$$

$$= \lim_{t \to 0} \frac{J(u) + t(a(u,v) - F(v)) + \frac{t^{2}}{2}a(v,v) - J(u)}{t}$$

$$= \lim_{t \to 0} (a(u,v) - F(v)) + \frac{t}{2}a(v,v)$$

$$= a(u,v) - F(v) < \infty,$$

da a und F jeweils stetig sind und daher durch $||u||_H, ||v||_H$ beschränkt sind. Damit folgt die Behauptung.

Nun können wir die Existenz und Eindeutigkeit einer Lösung durch das folgende Theorem zeigen.

Theorem 2.12 (Lax-Milgram). Es sei H ein Hilbertraum und $a: H \times$ $H \to \mathbb{R}$ eine symmetrische, in H stetige, koerzive Bilinearform. Weiter sei $F: H \to \mathbb{R}$ ein stetiges lineares Funktional, d.h.

$$|F(v)| \le c ||v||_H \quad \forall v \in H$$

mit einer Konstante c > 0. Dann gibt es eine eindeutige Lösung $u \in H$, für

$$a(u, v) = F(v) \quad \forall v \in H.$$

 $gilt.\ Diese\ minimiert\ den\ Ausdruck$

$$J(v) = \frac{1}{2}a(v,v) - F(v)$$

unter allen $v \in H$.

Beweis. (i) Zunächst zeigen wir die Äquivalenz der beiden oberen Probleme. " \Rightarrow " Es sei $u \in H$, so dass $a(u,v) = F(v) \, \forall v \in H$. Für t > 0 und $v \in H$ gilt dann

$$\begin{split} J(u+tv) &= \frac{1}{2}a(u+tv,u+tv) - F(u+tv) \\ &= \frac{1}{2}a(u,u) + t\,a(u,v) + \frac{t^2}{2}a(v,v) - F(u) - t\,F(v) \\ &= \frac{1}{2}a(u,u) - F(u) + t\,\underbrace{(a(u,v) - F(v))}_{=0}) + \frac{t^2}{2}\underbrace{a(v,v)}_{\geq 0, \, \text{da } a} \\ &> \frac{1}{2}a(u,u) - F(u) = J(u) \,, \end{split}$$

$$\min_{v \in H} J(v) = \frac{1}{2}a(v, v) - F(v).$$

Da $J: H \to \mathbb{R}$ nach Lemma 2.10 ein konvexes Funktional ist und J nach Lemma 2.11 Gâteaux-differenzierbar, gilt mit Satz A.11 für alle $v \in H$

$$0 = \mathcal{D}_v J(u) = \frac{d}{dt} J(u + tv) \Big|_{t=0}$$

$$= \frac{d}{dt} (J(u) + t (a(u, v) - F(v)) + \frac{t^2}{2} a(v, v)) \Big|_{t=0}$$

$$= a(u, v) - F(v) + t a(v, v) \Big|_{t=0} = a(u, v) - F(v)$$

(ii) Eindeutigkeit: Es seien $u, \tilde{u} \in H$ Lösungen der Variationsgleichung, d.h.

$$a(u,v) = F(v) \wedge a(\tilde{u},v) = F(v) \quad \forall v \in H.$$

Damit folgt durch Subtraktion der beiden Gleichungen für alle $v \in H$

$$a(u,v) = a(\tilde{u},v) \Longleftrightarrow a(u-\tilde{u},v) = 0. \tag{2.7}$$

Da H ein Vektorraum ist, gilt auch $u - \tilde{u} \in H$. Ersetzen wir also in (2.7) $v = u - \tilde{u}$, dann ergibt sich

$$0 = a(u - \tilde{u}, u - \tilde{u}) \stackrel{a \text{ koerziv}}{\geq} \underbrace{\alpha}_{>0} \|u - \tilde{u}\|_H^2 \geq 0 \Longrightarrow \|u - \tilde{u}\|_H^2 = 0,$$

also folgt $u = \tilde{u}$.

(iii) Existenz: Die Existenz einer Lösung weisen wir über das Funktional nach.

$$J(v) = \frac{1}{2}a(v,v) - F(v) \sum_{\substack{F \text{ linear}}}^{a \text{ koerziv}} \frac{1}{2}\alpha \|v\|_H^2 - c\|v\|_H$$
$$= \frac{1}{2}\alpha \left(\|v\|_H^2 - \frac{2c}{\alpha}\|v\|_H\right) = \frac{1}{2}\alpha \left(\|v\|_H - \frac{c}{\alpha}\right)^2 - \frac{c^2}{2\alpha}$$
$$\geq -\frac{c^2}{2\alpha}$$

Folglich ist J nach unten beschränkt. Sei $\eta := \inf\{J(v) \mid v \in H\}$ und $(v_n)_{n \in \mathbb{N}}$ eine Folge mit $J(v_n) \to \eta$ für $n \to \infty$, dann folgt mit der Koerzivität von a

$$\begin{split} \alpha\|v_{n}-v_{m}\|_{H}^{2} &\leq a(v_{n}-v_{m},v_{n}-v_{m}) \\ &=a(v_{n},v_{n})+a(v_{m},v_{m})-a(v_{n},v_{m})-a(v_{m},v_{n}) \\ &=2a(v_{n},v_{n})+2a(v_{m},v_{m})\underbrace{-a(v_{n},v_{n}+v_{m})-a(v_{m},v_{n}+v_{m})}_{=-a(v_{n}+v_{m},v_{n}+v_{m})} \\ &=2a(v_{n},v_{n})-4F(v_{n})+2a(v_{m},v_{m})-4F(v_{m}) \\ &-a(v_{n}+v_{m},v_{n}+v_{m})+4F(v_{n}+v_{m}) \\ &=4J(v_{n})+4J(v_{m})-4a\left(\frac{v_{n}+v_{m}}{2},\frac{v_{n}+v_{m}}{2}\right)+8F\left(\frac{v_{n}+v_{m}}{2}\right) \\ &=4J(v_{n})+4J(v_{m})-8J\left(\frac{v_{n}+v_{m}}{2}\right) \\ &\leq 4J(v_{n})+4J(v_{m})-8\eta \xrightarrow[n,m\to\infty]{} 4\eta+4\eta-8\eta=0\,, \end{split}$$

d.h. $(v_n)_{n\in\mathbb{N}}$ ist eine Cauchy-Folge. Da H ein Hilbertraum ist, gilt somit: $\exists u \in H : v_n \xrightarrow[n \to \infty]{} u \text{ mit } J(u) = \eta.$

Um die allgemeine Aussage aus dem Theorem von Lax-Milgram auf unser Modellproblem (2.6) übertragen zu können, benötigen wir die *Poincaré-Friedrich-Ungleichung*, die auch später noch eine zentrale Rolle für den hierarchischen Fehlerschätzer spielen wird.

Satz 2.13 (Poincaré-Friedrich-Ungleichung). Es sei Ω in einem d-dimensionalen Würfel der Kantenlänge s>0 enthalten. Dann gilt

$$||v||_0 \le s||\nabla v||_0 \quad \forall v \in H_0^1(\Omega),$$

wobei $\|\cdot\|_0$ die durch das Skalarprodukt $(\cdot,\cdot)_0$ induzierte Norm ist.

Beweis. Der Beweis ist in [Bra13] Kapitel II, $\S 1$ Sobolev-Räume, Satz 1.5 oder [Sta08] Satz 1.5 zu finden.

Bemerkung 2.14. Für die Gültigkeit der Poincaré-Friedrich-Ungleichung, muss v nicht auf ganz Γ gleich Null sein, sondern es reicht aus, dass

$$v \in H^1_{\Gamma_u}(\Omega) := \{ v \in H^1(\Omega) \mid v = 0 \text{ auf } \Gamma_u \}$$

ist mit $\Gamma_u \subset \Gamma$, wobei mit einem Maß μ gilt: $\mu(\Gamma_u) \neq 0$, d.h. Γ_u ist keine Nullmenge (vgl. [Bra13] Kapitel II, §1, Bemerkung 1.6).

Jetzt können wir mittels Theorem 2.12 überprüfen, ob Problem (2.6) mit $a:(H_0^1(\Omega))^2\to\mathbb{R}, a(u,v)=(\nabla u,\nabla v)_0$ und $F:H_0^1(\Omega)\to\mathbb{R}, F(v):=(f,v)$ eine eindeutige Lösung hat. Es seien $u,v\in H_0^1(\Omega)$, dann gilt

$$a(v,v) = \int_{\Omega} \nabla v \nabla v \, dx = \|\nabla v\|_{0}^{2}$$

$$\geq \frac{s^{2} + 1}{(1+s)^{2}} \|\nabla v\|_{0}^{2} \stackrel{\text{Satz 2.13}}{\geq} \frac{1}{(1+s)^{2}} (\|v\|_{0}^{2} + \|\nabla v\|_{0}^{2})$$

$$= \frac{1}{(1+s)^{2}} \|v\|_{1}^{2}.$$

Damit ist a mit $\alpha := \frac{1}{(1+s)^2}$ koerziv. Weiter rechnen wir unter Verwendung der Cauchy-Schwarz-Ungleichung nach:

$$|a(u,v)| = \left| \int_{\Omega} \nabla u \nabla v \, dx \right| \le \sum_{i=1}^{d} \int_{\Omega} |\partial_{i}u| |\partial_{i}v| \, dx$$

$$\stackrel{\text{C.S.}}{\le} \sum_{i=1}^{d} \left(\int_{\Omega} |\partial_{i}u|^{2} \, dx \right)^{\frac{1}{2}} \left(\int_{\Omega} |\partial_{i}v|^{2} \, dx \right)^{\frac{1}{2}}$$

$$\le \left(\sum_{i=1}^{d} \int_{\Omega} |\partial_{i}u|^{2} \, dx \right)^{\frac{1}{2}} \left(\sum_{i=1}^{d} \int_{\Omega} |\partial_{i}v|^{2} \, dx \right)^{\frac{1}{2}}$$

$$\le \left(\int_{\Omega} |\nabla u|^{2} \, dx + \int_{\Omega} u^{2} \, dx \right)^{\frac{1}{2}} \left(\int_{\Omega} |\nabla v|^{2} \, dx + \int_{\Omega} v^{2} \, dx \right)^{\frac{1}{2}}$$

$$= ||u||_{1} \, ||v||_{1},$$

d.h. a ist stetig mit c := 1. Die Symmetrie von a ist trivial, also bleibt nur noch die Stetigkeit von F zu zeigen. Es sei $v \in H_0^1(\Omega)$, dann gilt

$$|F(v)| = |(f,v)| = \left| \int_{\Omega} fv \, dx \right| \stackrel{\text{C.S.}}{\leq} \left(\int_{\Omega} |f|^2 \, dx \right)^{\frac{1}{2}} \left(\int_{\Omega} |v|^2 \, dx \right)^{\frac{1}{2}}$$
$$\leq c \left(\int_{\Omega} \underbrace{|\nabla v|^2}_{>0} + |v|^2 \, dx \right)^{\frac{1}{2}} = c \, ||v||_1$$

mit $0 < c := \left(\int_{\Omega} |f|^2 dx \right)^{\frac{1}{2}} < \infty$, wenn $f \in L_2(\Omega)$ ist. Damit ist F ein stetiges lineares Funktional und somit existiert nach Theorem 2.12 eine eindeutige Lösung $u \in H_0^1(\Omega)$ für die schwache Formulierung des homogenen Dirichlet-Problems.

Weiter minimiert die Lösung $u \in H_0^1(\Omega)$ auch das Funktional

$$J(v) = \frac{1}{2} \int_{\Omega} \nabla v \nabla v \, dx - \int_{\Omega} f v \, dx \,,$$

welches die gespeicherte Energie der durch die Kraft f belasteten in Ω eingespannten Membran beschreibt.

Bemerkung. Die Stetigkeit vom Funktional F zeigt, dass die Kraft f aus dem Dirichlet-Problem wenigstens quadratisch integrierbar, also in $L^2(\Omega)$, sein muss, damit es eine schwache Lösung geben kann.

Notation. (a) Mit H' bezeichnen wir den Dualraum zum Hilbertraum H.

(b) Den Dualraum zu $H^1(\Omega)$ bezeichnen wir mit $H^{-1}(\Omega)$.

Als Folgerung aus dem Theorem von Lax-Milgram betrachten wir den nächsten Satz.

Satz 2.15 (Riesz'scher Darstellungssatz). Es sei H ein Hilbertraum mit einem Skalarprodukt $(\cdot, \cdot)_H$. Es sei $F \in H'$, dann existiert genau ein $u \in H$, so dass

$$(u, v)_H = F(v) \quad \forall v \in H.$$

Beweis. Dies ist eine direkte Folgerung aus dem Theorem 2.12. Die Abbildung $(\cdot,\cdot)_H: H\times H\to \mathbb{R}$ ist als Skalarprodukt bilinear, symmetrisch und positiv definit, damit auch bzgl. der auf H durch das Skalarprodukt induzierten Norm $\|v\|_H:=\sqrt{(v,v)_H}$, koerziv. F ist als Element des Dualraumes H' eine lineare stetige Abbildung $F:H\to \mathbb{R}$ und damit folgt mit $a(\cdot,\cdot):=(\cdot,\cdot)_H$ aus dem Theorem von Lax-Milgram die Behauptung.

Lemma 2.16. Es sei H ein Hilbertraum mit Skalarprodukt $(\cdot, \cdot)_H$ und $a: H \times H \to \mathbb{R}$ eine stetige koerzive Bilinearform. Dann existiert genau ein linearer Operator $A: H \to H$, so dass gilt:

$$a(u,v) = (Au,v)_H \quad \forall u,v \in H.$$

Beweis. Es sei $u \in H$ fest, dann ist $L: H \to \mathbb{R}, L(v) := a(u, v)$ eine lineare Abbildung, die stetig ist, da

$$|L(v)| = |a(u,v)| \stackrel{\text{stetig}}{\leq} c ||u||_H ||v||_H = \tilde{c} ||v||_H$$

mit $0 < \tilde{c} := c ||u||_H$ gilt. Damit folgt nach dem Darstellungssatz von Riesz, dass es ein eindeutiges $l \in H$ gibt, so dass

$$a(u, v) = L(v) = (l, v)_H \quad \forall v \in H$$

gilt. Da $u \in H$ jedoch beliebig ist, bleibt zu zeigen, dass es ein eindeutiges $A: H \to H$ gibt, so dass Au = l ist.

Wir zeigen zunächst mithilfe der Bilinearform a, dass A linear ist. Es gilt für $\lambda, \mu \in \mathbb{R}$ und $u, v \in H$

$$(A(\lambda u + \mu v), w)_H = a(\lambda u + \mu v, w) = \lambda a(u, w) + \mu a(v, w)$$
$$= \lambda (Au, w)_H + \mu (Av, w)_H$$
$$= (\lambda Au + \mu Av, w)_H$$

für alle $w \in H$. Weiter gilt

$$||Au||_H^2 = (Au, Au)_H = a(u, Au) \stackrel{\text{stetig}}{\leq} c ||u||_H ||Au||_H,$$

d.h. $||Au||_H \le c ||u||_H$ und damit ist nach [Wer11] Satz II.1.2 (oder vgl. auch [Kö00] Kapitel 1.3) der Operator A stetig.

Betrachten wir den Kern von A, so ergibt sich

$$\ker A := \{ v \in H \mid Av = 0 \} = \{ 0 \}, \tag{2.8}$$

denn

$$\alpha \|v\|_H^2 \overset{\text{koerziv}}{\leq} a(v, v) = (Av, v)_H \overset{\text{CS}}{\leq} \|Av\|_H \|v\|_H$$

und damit gilt $||Av||_H \ge \alpha ||v||_H$, d.h. $Av = 0 \Leftrightarrow v = 0$. Dies impliziert, dass A injektiv ist, denn mit $v_1, v_2 \in H$, $Av_1 = Av_2$ folgt

$$0 = Av_1 - Av_2 = A(v_1 - v_2) \stackrel{(2.8)}{\Longrightarrow} v_1 = v_2.$$

Weiter betrachten wir das Bild von A, d.h.

$$\operatorname{im} A := \{ v \in H \mid \exists u \in H : Au = v \} \subset H.$$

Sei $(v_n)_{n\in\mathbb{N}}$ eine Folge mit $v_k \in \operatorname{im} A$ für alle $k \in \mathbb{N}$. Dann folgt, dass für jedes v_k ein $u_k \in H$ existiert mit $Au_k = v_k$. Es gelte, dass $Au_k = v_k \to v \in H$ geht, dann folgt

$$\alpha \|u_n - u_m\|_H \le \|A(u_n - u_m)\|_H = \|Au_n - Au_m\|_H$$

= $\|v_n - v_m\|_H \xrightarrow[n,m\to\infty]{} 0$,

d.h. $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}\subset H$ ist eine Cauchy-Folge und konvergiert daher in H. Also existiert ein $u\in H$ mit $u_n\to u$. Mit der Stetigkeit von A folgt dann

$$v_n = Au_n \xrightarrow[n \to \infty]{} Au = v,$$

d.h. $v \in \operatorname{im} A$ und damit ist im A abgeschlossen. Wir betrachten nun ein $v \in H$ mit $v \perp \operatorname{im} A \subset H$, dann gilt

$$(Au, v)_H = 0 \quad \forall u \in H.$$

Damit folgt mit $u = v \in H$ oben eingesetzt

$$0 = (Av, v)_H = a(v, v) \ge \alpha ||v||_H^2 \implies v = 0.$$

Also besteht der zu im A orthogonale Raum nur aus dem Nullelement und mit Korollar 2.7 gilt dann im $A = \overline{\text{im } A} = H$. Damit ist A bijektiv.

Es seien nun $0 \neq l \in H$ sowie $A_1, A_2 \in \mathcal{L}(H, H)$ zwei lineare Operatoren mit $A_1u = l$ und $A_2u = l$, die nach der obigen Weise konstruiert sind. Dann gilt

$$0 = A_1 u - A_2 u = (A_1 - A_2) u \implies A_1 = A_2,$$

da $u \neq 0$ und die Summe zweier bijektiver linearer Operatoren wieder bijektiv ist, also ist ein so konstruierter Operator eindeutig.

2.3 Finite Elemente Methode

Für unser Modellproblem kann man zeigen, dass es für bestimmte Gebiete Ω eine exakte, d.h. analytische, Lösung gibt (vgl. [Wal11] Kapitel 5). Diese muss im Allgemeinen nicht für jedes Problem bekannt oder gar berechenbar sein. Daher wollen wir nicht mehr die exakte Lösung von unserer Variationsgleichung (2.6) berechnen, sondern eine Approximation davon, die sogenannte Galerkin-Approximation.

Unter dem Galerkin-Verfahren verstehen wir, dass wir die Variationsgleichung

$$a(u,v) = F(v) \quad \forall v \in H \tag{2.9}$$

nur noch auf einem endlich dimensionalen Unterraum $V_h \subset H$ lösen wollen, d.h. finde $u_h \in V_h$, so dass

$$a(u_h, v_h) = F(v_h) \quad \forall v_h \in V_h. \tag{2.10}$$

Satz 2.17. Das "Galerkin-Problem" (2.10) hat eine eindeutige Lösung.

Beweis. Da V_h als Unterraum von H auch ein Hilbertraum ist und die Eigenschaften von a, F weiterhin erfüllt sind, gilt auch hier der Satz von Lax-Milgram, was die Eindeutigkeit und Existenz einer Lösung sichert.

Da V_h ein endlich dimensionaler Unterraum von H ist, wird jener von einer endlichen Basis $\mathcal{B}_h := \{\phi_1, \dots, \phi_N\}$ aufgespannt, d.h. für $u_h \in V_h$ gilt:

$$\exists! \ \boldsymbol{\mu} \in \mathbb{R}^N : u_h(x) = \sum_{i=1}^N \mu_i \, \phi_i(x) \,. \tag{2.11}$$

Da $F(\cdot)$, $a(u,\cdot)$ linear sind und alle $v_h \in V_h$ analog zu oben darstellbar sind, ist (2.10) äquivalent zum Problem

$$a(u_h, \phi_i) = F(\phi_i) \quad \forall i = 1, \dots, N$$

mit u_h , wie in (2.11) dargestellt, eingesetzt ergibt sich

$$a(u_h, \phi_i) = a\Big(\sum_{j=1}^{N} \mu_j \,\phi_j, \phi_i\Big) = \sum_{j=1}^{N} \mu_j \,a(\phi_j, \phi_i),$$

also

$$\sum_{i=1}^{N} \mu_j a(\phi_j, \phi_i) = F(\phi_i) \quad \forall i = 1, \dots, N.$$

Damit erhalten wir ein lineares Gleichungssystem

$$A\boldsymbol{\mu} = \boldsymbol{f}$$

mit $A = [a(\phi_j, \phi_i)]_{i,j=1}^N$, $\boldsymbol{\mu} = [\mu_i]_{i=1}^N$ und $\boldsymbol{f} = [F(\phi_i)]_{i=1}^N$. Dieses Gleichungssystem gilt es zu lösen, um die gesuchten Koordinaten $\mu_i, i = 1, \ldots, N$, bzgl. der Basis \mathcal{B}_h für die approximierte Lösung u_h zu finden.

In den Ingenieurswissenschaften, insbesondere bei kontinuumsmechanischen Problemen, wird A als Steifigkeitsmatrix bezeichnet.

Bemerkung 2.18. Ist die Bilinearform a symmetrisch, so ist es auch die Matrix A, denn

$$a_{ij} = a(\phi_i, \phi_j) = a(\phi_j, \phi_i) = a_{ji}$$
.

Außerdem folgt aus der Koerzivität von a, dass mit $\mathbf{0} \neq \boldsymbol{\nu} \in \mathbb{R}^N$ gilt

$$\mathbf{\nu}^{T} A \mathbf{\nu} = \sum_{i,j=1}^{N} \nu_{i} a_{ij} \nu_{j} = \sum_{i=1}^{N} \nu_{i} \sum_{j=1}^{N} a(\phi_{i}, \phi_{j}) \nu_{j}$$

$$= \sum_{i=1}^{N} \nu_{i} a\left(\phi_{i}, \sum_{j=1}^{N} \nu_{j} \phi_{j}\right) = a\left(\sum_{i=1}^{N} \nu_{i} \phi_{i}, \sum_{j=1}^{N} \nu_{j} \phi_{j}\right)$$

$$= a(v_{h}, v_{h}) \ge \alpha \|v_{h}\|_{H}^{2} > 0,$$

da $\sum \nu_i \phi_i = v_h \neq 0$ wegen $\nu \neq \mathbf{0}$. Damit ist A also positiv definit und es folgt nochmals, dass $A\mu = \mathbf{f}$ eine eindeutige Lösung hat.

Um eine Basis \mathcal{B}_h bzgl. V_h beschreiben zu können, muss das Gebiet $\Omega \subset \mathbb{R}^2$ in endliche Elemente zerlegt werden. Die Basis \mathcal{B}_h und damit der Raum V_h wird dann bzgl. einer Zerlegung \mathcal{T}_h beschrieben. Eine gebräuchliche Zerlegung \mathcal{T}_h kann durch Dreiecke oder auch Vierecke geschehen. Wir wollen in dieser Arbeit nur Zerlegungen durch Dreiecke betrachten, hierfür führen wir den folgenden Begriff ein (vgl. [Bra13] Seite 58 oder [Sta08] Seite 19).

Definition 2.19 (Triangulierung). Es sei $\Omega \subset \mathbb{R}^2$ ein durch einen Polygonzug berandetes Gebiet. Dann heißt eine Zerlegung aus Dreiecken

$$\mathcal{T} = \{T_1, T_2, \dots, T_M\}$$

Triangulierung, wenn gilt:

- (a) Für alle Dreiecke $T \in \mathcal{T}$ gilt: T ist abgeschlossen.
- (b) Ganz Ω wird durch alle Dreiecke aus \mathcal{T} überdeckt, d.h. $\bar{\Omega} = \bigcup_{T \in \mathcal{T}} T$.
- (c) Der Schnitt zweier Dreiecke $T_i \cap T_j$ mit $i \neq j$ überlappt sich nicht, d.h. $\operatorname{int}(T_i) \cap \operatorname{int}(T_j) = \emptyset$.

Wir nennen eine Triangulierung konform oder zulässig, wenn zusätzlich gilt:

(d) Für jede Kante k eines Dreiecks $T \in \mathcal{T}$ gilt entweder $k \subset \partial \Omega$ oder $k = \tilde{k}$ für eine weitere Kante \tilde{k} eines weiteren Dreiecks $\tilde{T} \in \mathcal{T}$.

Der Radius des Umkreis eines Dreieckes T wird mit h bezeichnet und beschreibt die Größe eines Dreiecks. Wenn jedes Dreieck $T \in \mathcal{T}$ höchstens einen Radius von h hat, so schreiben wir \mathcal{T}_h statt \mathcal{T} .

Bemerkung 2.20. (a) Ein Dreieck $T \in \mathcal{T}_h$ bezeichnen wir auch als (finites) Element.

(b) Sollte $\Omega \subset \mathbb{R}^3$ sein, so können wir analog zu Definition 2.19 eine Zerlegung mit Tetraedern definieren.

Für die Netzverfeinerung führen wir zwei unterschiedliche Familien von Zerlegungen ein (vgl. [Bra13] Seite 58).

Definition 2.21 ((quasi-) uniforme Zerlegung). Eine Familie von Zerlegungen $\{\mathcal{T}_h\}$ heißt *quasi-uniform*, wenn es eine Zahl $\kappa > 0$ gibt, so dass jedes $T \in \mathcal{T}_h$ einen Kreis vom Radius

$$\rho_T \ge \frac{h_T}{\kappa}$$

enthält, wobei h_T der Radius des Dreiecks T ist.

Eine Familie von Zerlegungen $\{\mathcal{T}_h\}$ heißt uniform, wenn es eine Zahl $\kappa > 0$ gibt, so dass jedes $T \in \mathcal{T}_h$ einen Kreis vom Radius

$$\rho_T \ge \frac{h}{\kappa}$$

enthält, wobei $h := \max_{T \in \mathcal{T}_h} h_T$ ist.





Abbildung 2.2: Zulässige und unzulässige Triangulierung (mit hängendem Knoten)

In der Abbildung 2.2 ist eine quasi-uniforme zulässige Zerlegung und eine unzulässige Zerlegung zu sehen; zweitere ist daher unzulässig, da es Kanten gibt, die weder am Rand liegen, noch mit einer Kante eines anderen Dreiecks übereinstimmt. Die Knoten, die zu diesem Phänomen führen, nennen wir hängende Knoten. Dies sind Knoten, die nicht Eckpunkt jedes angrenzenden Dreiecks sind.

Bemerkung 2.22. Wie man leicht sehen kann, ist jede uniforme Zerlegung auch quasi-uniform. Umgekehrt gilt dies nicht (s. Abbildung oben).

Allerdings lassen uniforme Zerlegungen keine lokalen Verfeinerungen zu. Da dies für adaptive Verfeinerungsstrategien allerdings ausschlaggebend ist, gehen wir im Folgenden immer von einer quasi-uniformen Zerlegung \mathcal{T}_h aus.

Nun wollen wir uns Gedanken über unseren Ansatzraum V_h machen. Hierfür gibt es, abhängig von der Konstruktion des verwendeten Elements, viele Möglichkeiten – vgl. hierzu auch [Bra13] Kapitel II, §5, Tabelle 2. Wir wollen uns weitestgehend aber nur auf ein Element konzentrieren. Zuvor betrachten wir hierfür ein wichtiges Resultat, wobei noch bemerkt sei, dass eine Funktion u auf Ω bei gegebener Zerlegung \mathcal{T}_h eine Eigenschaft stückweise hat, wenn sie auf jedem Element diese Eigenschaft besitzt.

Satz 2.23. Sei $k \geq 1$ und $\Omega \subset \mathbb{R}^2$ ein polygonales Gebiet. Eine stückweise beliebig oft differenzierbare Funktion $v : \overline{\Omega} \to \mathbb{R}$ liegt in $H^k(\Omega)$ genau dann, wenn $v \in C^{k-1}(\overline{\Omega})$ ist.

Beweis. Der Beweis ist in [Bra13] Kapitel II, §5, Satz 5.2 zu finden.

Der Satz 2.23 rechtfertigt, dass wir für das Modellproblem (2.6) auf einer Triangulierung \mathcal{T}_h einen Ansatzraum V_h mit stetigen Funktionen $v \in C^0(\Omega)$ verwendet, da dann auch $v \in H^1(\Omega)$ gilt. Daher wählen wir

$$V_h := \{ v \in C^0(\Omega) \mid v|_T \in \mathcal{P}_m \text{ für } T \in \mathcal{T}_h, v|_{\partial\Omega} = 0 \},$$

wobei \mathcal{P}_m der Raum der Polynome vom Grad m ist. Es stellt sich nun die Frage, wie wir geschickt eine Basis wählen können, um V_h aufzuspannen. Die einfachste Möglichkeit stellen nodale Basisfunktionen dar.

Definition 2.24 (nodale Basisfunktion). Zu einem Finiten Element Raum V_h und einer gegebenen Zerlegung \mathcal{T}_h sei eine Menge von Punkten P bekannt mit |P| = N. Die Menge $\mathcal{B}_h = \{\phi_1, \dots, \phi_N\}$ mit $\phi_i \in \mathcal{P}_m, i = 1, \dots, N$, heißt nodale Basis (oder Lagrange-Basis), wenn

$$\phi_i(x_j) = \delta_{ij} = \begin{cases} 1, & i = j \\ 0, & i \neq j \end{cases},$$

für alle $\phi_i \in \mathcal{B}_h$ und $x_j \in P$ gilt.

Mit der Menge der vorgegebenen Punkte P kann durch die Anzahl N der Grad des zur Interpolation verwendeten Polynoms gesteuert werden.

Bemerkung 2.25. Sei $m \ge 0$. In einem Dreieck T seien auf m+1 Linien $l = 1+2+\ldots+(m+1)$ Punkte z_1,\ldots,z_l angeordnet (s. Abb. 2.3). Dann gibt es zu jedem $C^0(T)$ genau ein Polynom p vom Grad m mit der Eigenschaft

$$p(z_i) = f(z_i) \quad \forall i = 1, \dots, m.$$

Beweis. Der Beweis steht in [Bra13] Kapitel II, §5, Bemerkung 5.4.

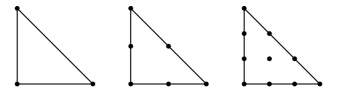


Abbildung 2.3: Dreiecke für nodale Basen (linear, quadratisch, kubisch)

Damit lässt sich für V_h mit einem beliebigen Polynomgrad m eine eindeutige nodale Basis finden, die den Raum aufspannt. Im weiteren wollen wir lineare Ansatzfunktionen verwenden. Wir bezeichnen, sofern nicht anders beschrieben, also im Folgenden \mathcal{S}_h mit

$$S_h := \{ v \in C^0(\Omega) \mid v \mid_T \in \mathcal{P}_1 \text{ für } T \in \mathcal{T}_h, v \mid_{\partial \Omega} = 0 \},$$

also sind in diesem Raum die Eckpunkte der Dreiecke vorgegeben bzw. später im LGS gesucht. Das Galerkin-Verfahren mit dem Ansatzraum \mathcal{S}_h wird auch Finite-Elemente-Methode (kurz: FEM) genannt.

Wir wollen folgendes Beispiel zur Berechnung von den Matrixeinträgen der Matrix A betrachten.

Beispiel 2.26. Wir betrachten das Variationsproblem (2.10) auf $\Omega = [-1, 1]^2$ mit S_h wie oben eingeführt als den Raum der linearen Ansatzfunktionen auf einer Zerlegung \mathcal{T}_h aus 8 Courant-Elementen, wie in Abbildung 2.4 zu sehen ist, wobei wir auf die rechte Seite $F(v_h)$ zunächst noch nicht genauer eingehen möchten.

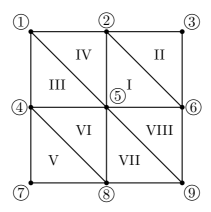


Abbildung 2.4: Triangulierung von $\Omega = [-1, 1]^2$ in 8 Courant-Elemente

Wir stellen für die nodale Basisfunktion ϕ_5 die Einträge in der Steifigkeitsmatrix A auf. Man rechnet leicht nach, dass

$$\phi_5(x,y) = \begin{cases} 1 - x - y, & \text{auf I} \\ 1 + x, & \text{auf III} \\ 1 - y, & \text{auf IV} \\ 1 + x + y, & \text{auf VI} \\ 1 + y, & \text{auf VIII} \\ 1 - x, & \text{auf VIII} \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

	I	II	III	IV	V	VI	VII	VIII
$\partial_x \phi_5$	-1	0	1	0	0	1	0	-1
$\partial_y \phi_5$	-1	0	0	-1	0	1	1	0

Tabelle 2.1: Ableitungen der nodalen Basisfunktion ϕ_5 .

ist und es ergeben sich die Ableitungen aus Tabelle 2.1. Dann gilt

$$a(\phi_{5}, \phi_{5}) = \int_{\Omega} \nabla \phi_{5} \nabla \phi_{5} \, dx dy = \int_{\text{I} \cup \dots \cup \text{VIII}} \underbrace{(\partial_{x} \phi_{5})^{2}}_{\geq 0} + \underbrace{(\partial_{y} \phi_{5})^{2}}_{\geq 0} \, dx dy$$

$$= 2 \int_{\text{I} \cup \text{III} \cup \text{IV}} (\partial_{x} \phi_{5})^{2} + (\partial_{y} \phi_{5})^{2} \, dx dy$$

$$= 2 \left(\int_{\text{I} \cup \text{III}} \underbrace{(\partial_{x} \phi_{5})^{2}}_{=1} \, dx dy + \int_{\text{I} \cup \text{IV}} \underbrace{(\partial_{y} \phi_{5})^{2}}_{=1} \, dx dy \right)$$

$$= 2(\mathcal{A}(\text{I}) + \mathcal{A}(\text{III}) + \mathcal{A}(\text{I}) + \mathcal{A}(\text{IV}))$$

$$= 8 \cdot \mathcal{A}(\text{I}) = 8 \cdot \frac{1}{2} = 4,$$

wobei verwendet wurde, dass die Dreiecke kongruent zueinander sind und $\mathcal{A}(\cdot)$ den Flächeninhalt eines Dreiecks berechnet. Analog können wir auch die übrigen acht nodalen Basisfunktionen aufstellen und damit die Einträge der Steifigkeitsmatrix

$$a(\phi_5, \phi_2) = a(\phi_5, \phi_4) = a(\phi_5, \phi_6) = a(\phi_5, \phi_8) = -1,$$

 $a(\phi_5, \phi_1) = a(\phi_5, \phi_3) = a(\phi_5, \phi_7) = a(\phi_5, \phi_9) = 0$

berechnen. Damit ist der Einteil der Basisfunktion ϕ_5 an der Steifigkeitsmatrix A von der Form

$$\widetilde{A} = \begin{pmatrix} 0 & -1 & 0 \\ -1 & 4 & -1 \\ 0 & -1 & 0 \end{pmatrix} .$$

Hierbei müssen die Einträge aus \widetilde{A} in die Matrix $A \in \mathbb{R}^{9\times 9}$ an die richtige Stelle zugeordnet werden, wie durch die Formel $a_{ij} = a(\phi_i, \phi_j)$ beschrieben wird. Daher nennen wir \widetilde{A} lokale Steifigkeitsmatrix bzgl. des Knoten 5.

Dieses Vorgehen müssten wir noch für die übrigen Basisfunktion analog durchführen, um die vollständige Steifigkeitsmatrix A zu erhalten. Dies soll hier aber nicht weiter ausgeführt werden.

Wie man sieht, ist das Vorgehen aus Beispiel 2.26 sehr aufwendig. Außerdem ist es schwer jenes auf diese Weise zu verallgemeinern, damit man es gut implementieren kann, da die Ansatzfunktionen auf das Gitter bezogen von individueller Form sind.

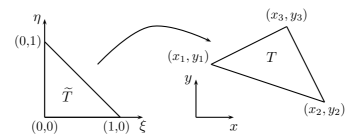


Abbildung 2.5: Referenzelement \widetilde{T} für ein allgemeines Dreieck $T \in \mathcal{T}_h$

Um die Berechnung der Einträge der Steifigkeitsmatrix A zu verallgemeinern, betrachten wir das Referenzelement

$$\widetilde{T} := \left\{ (\xi, \eta) \in \mathbb{R}^2 \mid 0 \le \xi \le 1, 0 \le \eta \le 1 - \xi \right\}.$$

Auf diesem können wir dann die Integrale für die Ansatzfunktionen lokal berechnen, um dann die berechneten Werte affin auf ein beliebiges Dreieck T zu transformieren (s. Abbildung 2.5). Diese auf das Element T bezogene lokale Steifigkeitsmatrix müssen wir dann durch global-local node ordering in die globale Steifigkeitsmatrix A assemblieren. Die genaue Berechnungsvorschrift für das oben beschriebene Vorgehen wird in Kapitel 5 noch mal genauer hergeleitet.

2.3.1 A priori Fehlerabschätzung

Wir wollen nun zeigen, dass durch Netzverfeinerung, d.h. Verkleinern von h, der Fehler zwischen der exakten Lösung u und der Galerkin-Approximation u_h kleiner wird.

Lemma 2.27. Durch $\|\cdot\|_E: H_0^1(\Omega) \to \mathbb{R}, \|v\|_E := (a(v,v))^{\frac{1}{2}}$ mit einer stetigen koerziven Bilinearform a wird eine Norm auf $H_0^1(\Omega)$ definiert.

Beweis. Aus der Stetigkeit und Koerzivität von a folgt direkt

$$\alpha \|v\|_1^2 \le \underbrace{a(v,v)}_{=\|v\|_D^2} \le c \|v\|_1^2. \tag{2.12}$$

Damit ist $\|\cdot\|_E$ nach oben und unten durch die Norm auf $H_0^1(\Omega)$ beschränkt und somit eine zu dieser äquivalente Norm.

Bemerkung. (a) Die Norm $\|\cdot\|_E$ bezeichnen wir als Energie-Norm. Sie gibt für die von uns später in der Strukturmechanik betrachtete Bilinearform die Verzerrungsenergie eines Kontinuums an.

(b) Für die Bilinearform

$$a(u,v) = \int_{\Omega} \nabla u \nabla v \, dx$$

mit $u, v \in H_0^1(\Omega)$ gilt dann $\|\cdot\|_E = |\cdot|_1$ (s. Bemerkung A.6).

(c) Auf $H^1(\Omega)$ wäre $\|\cdot\|_E$ also nur eine Halbnorm, da konstante Funktionen v=c auch die Norm $\|v\|_E=0$ hätten.

Satz 2.28. Die Galerkin-Approximation u_h ist die beste Approximation von u bzgl. der Energie-Norm, also

$$||u - u_h||_E = \inf_{v \in V_h} ||u - v||_E.$$

Beweis. Zunächst betrachten wir die exakte und approximierte Variationsgleichung (2.9) und (2.10), d.h.

$$a(u,v) = F(v) \quad \forall v \in H, \qquad (2.13)$$

$$a(u_h, v_h) = F(v_h) \quad \forall v_h \in V_h. \tag{2.14}$$

Da $V_h \subset H$ ist, gilt (2.13) auch für alle $v_h \in V_h$. Ersetzen wir dies in (2.13) und subtrahieren (2.13) und (2.14), so erhalten wir

$$a(u - u_h, v_h) = 0 \quad \forall v_h \in V_h. \tag{2.15}$$

Damit rechnen wir für ein beliebiges $v \in V_h$ einfach nach:

$$||u - u_h||_E^2 = a(u - u_h, u - u_h)$$

$$= a(u - u_h, u - v + v - u_h)$$

$$= a(u - u_h, u - v) + a(u - u_h, \underbrace{v - u_h}_{\in V_h})$$

$$= a(u - u_h, u - v)$$
C.S.
$$\leq ||u - u_h||_E ||u - v||_E$$

und damit folgt nach Division $||u-u_h||_E \leq ||u-v||_E$, was zu zeigen war.

Bemerkung. Die Gleichung (2.15) drückt aus, dass die Verbindung $u-u_h$ orthogonal zum Raum V_h steht und wird daher auch Galerkin-Orthogonalität genannt. Diese wird bei Hindernisproblemen im Allgemeinen nicht mehr erfüllt, da diese, wie wir später sehen werden, nicht mehr auf Variationsgleichungen führen.

Satz 2.29 (Céa). Der Fehler der Galerkin-Approximation u_h hat in der H^1 -Norm die Eigenschaft

$$||u - u_h||_1 \le \tilde{c} \inf_{v \in V_h} ||u - v||_1.$$

Beweis. Aus (2.12) und Satz 2.28 folgt

$$||u - u_h||_1 \le \left(\frac{1}{\alpha}\right)^{\frac{1}{2}} ||u - u_h||_E \le \left(\frac{1}{\alpha}\right)^{\frac{1}{2}} ||u - v||_E \le \left(\frac{c}{\alpha}\right)^{\frac{1}{2}} ||u - v||_1.$$

Damit folgt die Behauptung mit $\tilde{c} := \sqrt{\frac{c}{\alpha}}$.

Nun kommen wir zum zentralen Satz dieses Unterkapitels, mit dem man direkt die gewünschte Aussage folgern kann. Vergleiche hierzu auch [Bra13] Kapitel II, §6, Satz 6.4.

Theorem 2.30 (Approximationssatz für Interpolationen). Es sei $k \geq 2$ und \mathcal{T}_h eine quasi-uniforme Triangulierung von Ω . Dann gilt für die Interpolation I_h auf die stetigen, stückweise durch Polynome vom Grad k-1 gegebenen Funktionen mit einer von Ω, κ und k abhängigen Kontanten c die a priori Fehlerabschätzung

$$||u - I_h u||_m \le ch^{k-m} |u|_k$$

 $f\ddot{u}r\ u \in H^k(\Omega) \ und\ 0 \le m \le k.$

Beweis. Für den Beweis würden wir noch weitere Ausführungen über affine Transformationen benötigen, die wir hier nicht weiter aufführen wollen. Der komplette Beweis ist in [Bra13] auf Seite 75ff einzusehen.

Für k=2, also lineare Polynome, und m=1 (die Norm in H^1) gilt dann

$$||u - I_h u||_1 \le ch|u|_2 \tag{2.16}$$

für $u \in H^2(\Omega)$.

Korollar 2.31. Für lineare C^0 -Elemente gilt bzgl. der Galerkin-Approximation u_h die a priori Fehlerschätzung für unser Modellproblem (DP)

$$||u - u_h||_1 \le \tilde{c}h|u|_2.$$

Beweis. Mit Theorem 2.30 und Satz 2.29 folgt

$$||u - u_h||_1 \le \left(\frac{c_1}{\alpha}\right)^{\frac{1}{2}} \inf_{v \in V_h} ||u - v||_1 \le \left(\frac{c_1}{\alpha}\right)^{\frac{1}{2}} ||u - I_h u||_1$$

$$\stackrel{(2.16)}{\le} \left(\frac{c_1}{\alpha}\right)^{\frac{1}{2}} c_2 h|u|_2.$$

Mit
$$u \in H^2(\Omega)$$
 und $\tilde{c} := \left(\frac{c_1}{\alpha}\right)^{\frac{1}{2}} c_2$ folgt dann die Behauptung.

Mit Korollar 2.31 gilt also, dass für $h \to 0$ die Galerkin-Approximation u_h gegen die exakte Lösung u konvergiert. Es ist also sinnvoll das Netz zu verfeinern, allerdings bringt jede Verfeinerung auch mehr Knoten und damit ein größeres Gleichungssystem mit sich. Daher stellt sich die Frage, ob es sinnvoll ist, nur einzelne Teile des Gitters zu verfeinern, womit wir uns im Kapitel 2.4 beschäftigen wollen.

2.4 Adaptive Verfeinerungsstrategien

Wir wollen nun betrachten, wie sich das Gitter geschickt verfeinern lässt, so dass die Anzahl der Knoten im Vergleich zur Verringerung des Fehlers hinreichend groß ist. Diese Verfeinerung im n-ten Schritt geschieht adaptiv in Abhängigkeit des aktuellen Gitters \mathcal{T}_{h_n} bzw. der aktuellen Lösung u_{h_n} . Hierbei wird a posteriori der Fehler im nächsten Schritt $||u-u_{h_{n+1}}||$ mit dem Fehler im aktuellen $||u-u_{h_n}||$ verglichen und daraus die notwendige Größe der Verfeinerung abgeschätzt. Da die Lösung u für ein Problem, wie schon beschrieben, nicht bekannt oder berechenbar sein muss, gilt es den oben beschriebenen Fehler zu schätzen. Für solche a posteriori Fehlerschätzer gibt es mehrere Ansätze.

2.4.1 A posteriori Fehlerschätzer

Wie auch in [Bra13] Kapitel III, §8, Seite 176 genauer beschrieben, gibt es verschiedene Arten von a posteriori Fehlerschätzern:

(a) Residuale Schätzer

- (b) Schätzung über ein lokales Neumann-Problem
- (c) Schätzung über ein lokales Dirichlet-Problem
- (d) Schätzung durch Mitteilung
- (e) Hierarchische Schätzer

Als Fehlerschätzer für Hindernis- oder auch Kontaktprobleme sind häufig residuale Schätzer zu finden. Wir wollen uns in dieser Arbeit mit hierarchischen Fehlerschätzern beschäftigen.

Die Idee dabei ist, dass wir den Fehler durch eine genauere Lösung aus einem "besseren" Ansatzraum abschätzen, in dem Sinne, dass für den Ansatzraum V_h , in dem die berechnete Lösung u_h liegt, gilt:

$$V_h \subset W_h \text{ mit } W_h = V_h \oplus Z_h \,,$$
 (2.17)

wobei bzgl. der Obermenge W_h die Lösung u_h^W genauer ist als u_h , d.h. die Saturationseigenschaft

$$a(u - u_h^W, u - u_h^W) \le \beta^2 a(u - u_h, u - u_h)$$
 (2.18)

mit einer Konstanten $0 \le \beta < 1$ erfüllt.

Bemerkung 2.32. Da wir zur Berechnung unser Galerkin-Approximation den Raum $V_h = S_h$ der linearen Ansatzfunktionen verwenden werden, wählen wir später als Hierarchie

$$W_h = \mathcal{Q}_h := \{ v \in C^0(\Omega) \mid v|_T \in \mathcal{P}_2 \text{ für } T \in \mathcal{T}_h, v|_{\partial\Omega} = 0 \},$$

den Raum der quadratischen Ansatzfunktionen. Daraus lässt sich dann der Raum \mathbb{Z}_h ableiten.

Wir sollen nun aber nicht die exakte (bessere) Approximation $u_h^W \in W_h$ berechnen, da dies ein zu großer Aufwand wäre, sondern schränken das sogenannte Defektproblem lokal auf die Erweiterung Z_h ein, d.h.

$$a(u_h^W, z_h) = F(z_h) \quad \forall z_h \in Z_h, \qquad (2.19)$$

wobei in (2.19) u_h^W aufgeteilt werden kann, da W_h aus direkter Summe von V_h, Z_h entsteht, d.h. $u_h^W = u_h + e_h$ mit $u_h \in V_h, e_h \in Z_h$. Da die Lösung u_h in jedem Schritt bekannt ist, lässt sich das lokale Defektproblem (2.19) schreiben als

$$e_h \in Z_h: \quad a(e_h, z_h) = \underbrace{F(z_h) - a(u_h, z_h)}_{=\widetilde{F}(z_h)} \quad \forall z_h \in Z_h.$$
 (2.20)

Man kann zeigen, dass für die Lösung e_h aus (2.20) unter der Bedingung (2.18) der Term $a(e_h, e_h)$ beschränkt ist und daher gibt der auf ein Dreieck T bezogene lokale Anteil $\eta_T := a_T(e_h, e_h)^{\frac{1}{2}}$ den hierarchischen Fehlerschätzer an.

Damit lässt sich $a(e_h, e_h)$ in die lokalen Anteile η_T aufteilen, so dass

$$\sum_{T \in \mathcal{T}_h} a_T(e_h, e_h) = a(e_h, e_h).$$

Daher verwenden wir als adaptive Strategie: Verfeinere alle Dreiecke $T \in \mathcal{T}_h$, deren lokaler Fehleranteil größer gleich dem skalierten Gesamtfehler sind, also

$$\eta_T \ge \sigma \left(\sum_{T \in \mathcal{T}_h} \eta_T^2 \right)^{\frac{1}{2}},$$

wobei $\sigma \in (0,1)$ ist. Wählen wir σ sehr klein, so werden viele Dreiecke verfeinert, da auch kleinere lokale Fehleranteile die Ungleichung erfüllen. Umgekehrt gilt für ein großes σ , dass man viele Adaptionsschritte benötigt, um einen hinreichend kleinen Fehler zu erhalten, da nur wenige Dreiecke pro Verfeinerungsschritt ausgewählt werden.

Die Idee der Hierarchie bzgl. der Räume wollen wir in Kapitel ?? auch auf Variationsprobleme unter Nebenbedingung anwenden, um einen a posteriori Schätzer herzuleiten.

2.4.2 Verfeinerung des Netzes

Auf der Grundlage des a posteriori Schätzers müssen die ausgewählten Dreiecke verfeinert werden. Dabei ist es essentiell, dass eine konforme Triangulierung auch konform bleibt, was durch Verwendung von verschiedenen Verfeinerungsmethoden möglich ist (s. Abbildung 2.6).

- (i) Rote (reguläre) Verfeinerung,
- (ii) Grüne Verfeinerung,
- (iii) Blaue Verfeinerung.

Bei der regulären Verfeinerung werden die drei Mittelpunkte der Kanten eines Dreiecks miteinander verbunden. Der Vorteil dabei ist, dass die Winkel der entstandenen Dreiecke identisch zu den vorherigen Winkeln sind. Damit bleibt das Verhältnis zwischen dem Radius des Um- zum Innenkreises $\frac{h_T}{\rho_T}$, was den Parameter für die Quasi-Uniformität angibt, gleich bleibt.

Beim regulären Verfeinern können allerdings in anliegenden Dreiecken, die bzgl. des a posteriori Fehlerschätzers nicht verfeinert werden müssen, hängende Knoten (vgl. Abbildung 2.2) entstehen, wodurch eine nichtzulässige

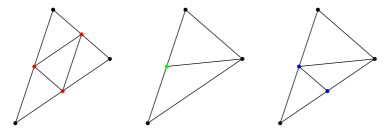


Abbildung 2.6: Verfeinerungen von Dreiecken

Triangulierung entstehen würde. Um die hängenden Knoten zu eliminieren, kann Verfeinerungsmethode (ii) und (iii) verwendet werden.

Bei der grünen Verfeinerung wird der Mittelpunkt genau einer Kante mit dem gegenüberliegendem Eckpunkt verbunden.

Bei der blauen Verfeinerung verbindet man den Mittelpunkt der längsten Kante im Dreieck mit dem gegenüberliegendem Eckpunkt und einem weiteren Mittelpunkt einer anderen Kante.

Matlab verwendet diese Verfeinerungsstrategien in der Methode refinemesh. Diese Methode werden wir bei der Implementierung der numerischen Beispiele auch verwenden und daher wollen wir das Vorgehen von Matlab kurz vorstellen. Ist $\widetilde{T_h}$ die Menge der zu verfeinernden Dreiecke, dann werden folgende Schritte durchgeführt:

- (i) Halbiere alle Kanten der ausgewählten Dreiecke $T \in \widetilde{\mathcal{T}}_h$.
- (ii) Halbiere jeweils die längste Kante aller Dreiecke, die schon eine geteilte Kante haben.
- (iii) Bilde die neuen Dreiecke nach folgender Strategie:
 - (a) Wenn alle drei Kanten eines Dreiecks geteilt sind, verwende die reguläre (rote) Verfeinerung.
 - (b) Sind genau zwei Seiten halbiert, so verwende die blaue Verfeinerung.
 - (c) Ist genau eine Kante eines Dreiecks halbiert, dann benutze die grüne Verfeinerung.

2.5 Einführung in die Strukturmechanik

Um in Kapitel 3.2 Kontaktprobleme bzgl. der Mechanik beschreiben zu können, wollen wir in diesem Kapitel eine kurze Einführung in die Kontinuumsmechanik geben.

Definition 2.33 (Kontinuum). Ein *Kontinuum* ist eine Teilmenge $\mathcal{B} \subset \mathbb{R}^3$, dessen Punkte stetig verteilt sind. Den Punkten werden gewisse Materialeigenschaften zugewiesen.

Notation. Wir wollen Vektoren oder vektorwertige (bzw. tensorwertige) Funktionen durch fettgedruckte Buchstaben darstellen (s. auch Anhang C).

2.5.1 Kinematik

Um die Kinematik für ein Kontinuum zu beschreiben, betrachten wir dieses in zeitlich abhängigen Zuständen. Dabei unterscheiden wir zwischen den materiellen Punkten des Kontinuums, die mit $\mathbf{X} = (X_1, X_2, X_3)$ beschrieben werden, und den räumlichen Punkten $\mathbf{x} = (x_1, x_2, x_3)$.

Definition 2.34 (Konfiguration). Eine zu jedem Zeitpunkt t differenzierbare und stetige Zuordnung $x = \varphi(X, t)$ nennen wir Konfiguration. Die Konfiguration zum Zeitpunkt $t = t_0$ nennen wir Ausgang- oder Referenzkonfiguration, die Konfiguration zum aktuellen Zeitpunkt t aktuelle Konfiguration oder Momentankonfiguration.

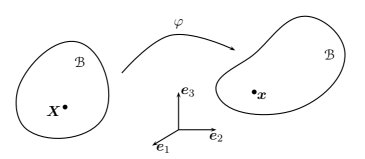


Abbildung 2.7: Konfiguration eines Kontinuums B

Bemerkung 2.35. Wir können der Einfachheit halber zu einem Startzeitpunkt $t = t_0$ die materiellen Punkte durch die räumlichen Koordinaten der Ausgangskonfiguration $\boldsymbol{X} = \boldsymbol{x}(t_0)$ beschreiben. So liegt der Körper \mathcal{B} aus Abbildung 2.7 im selben Koordinatensystem.

Damit ist die Bewegung (oder auch Deformation) eines Kontinuums als zeitlich stetige Folge von Konfigurationen $\boldsymbol{x} = \boldsymbol{x}(\boldsymbol{X},t)$ zu verstehen. Hierfür gibt es zwei grundlegende Betrachtungsweisen, die Lagrange'sche und die Euler'sche Betrachtungsweise. Bei der Lagrange'schen Betrachtung ist der Beobachter mit dem materiellen Punkt \boldsymbol{X} verbunden und misst alle Änderungen des Kontinuums an diesem Punkt; jene wird auch materielle Betrachtungsweise genannt. Bei der Euler'schen Betrachtungsweise befindet

sich der Beobachter am räumlichen Punkt x und misst zu jedem Zeitpunkt t die Änderungen am Punkt x, die sich durch das Passieren von Teilchen X ergeben; jene wird auch räumliche Betrachtungsweise genannt.

Um die Deformation eines Körpers \mathcal{B} nun beschreiben zu können, betrachten wir die Veränderung von Linienelementen $d\boldsymbol{x}$ bzgl. der Ausgangsund Momentankonfiguration. Wir beschreiben den sogenannten *Deformationsgradient* \boldsymbol{F} durch den Faktor, der zwischen der Deformation dieser Linienelemente liegt, d.h.

$$d\mathbf{x} = \mathbf{F} \, d\mathbf{X} \,. \tag{2.21}$$

Damit ergibt sich der Deformationsgradient als

$$F = \frac{\partial x}{\partial X} = \operatorname{Grad} x, \qquad (2.22)$$

dies ist der Gradient bzgl. der materiellen Betrachtung und wird daher auch materieller Deformationsgradient genannt. Analog können wir den räumlichen Deformationsgradienten erhalten als

$$\mathbf{F}^{-1} = \frac{\partial \mathbf{X}}{\partial \mathbf{x}} = \operatorname{grad} \mathbf{X}. \tag{2.23}$$

Die Deformationsgradienten sind zweistufige Tensoren, die sich jeweils auf die Referenz- und Momentankonfiguration bzgl. der Basen beziehen.

Damit können wir nun die Verzerrung eines Kontinuums mittels des Deformationsgradienten ausdrücken. Um jene zu beschreiben, betrachten wir die Längenänderung zwischen den Linienelementen dX und dx.

$$||d\mathbf{x}||^2 - ||d\mathbf{X}||^2 = (d\mathbf{x})^T d\mathbf{x} - (d\mathbf{X})^T d\mathbf{X}$$

$$\stackrel{(2.21)}{=} (d\mathbf{X})^T \mathbf{F}^T \mathbf{F} d\mathbf{X} - (d\mathbf{X})^T d\mathbf{X}$$

$$= (d\mathbf{X})^T (\mathbf{F}^T \mathbf{F} - \mathbf{1}) d\mathbf{X},$$

wobei 1 den zweistufigen Einheitstensor beschreibt. Also lässt sich die Verzerrung bzgl. der Ausgangskonfiguration durch den *Green-Lagrange'schen Verzerrungstensor*

$$\boldsymbol{E} = \frac{1}{2}(\boldsymbol{C} - \boldsymbol{1}) \tag{2.24}$$

mit dem rechten Cauchy-Green-Tensor $C = F^T F$ beschreiben.

Bemerkung 2.36. Dies ist natürlich nur eine Möglichkeit. Wichtig für die Wahl eines Verzerrungsmaßes ist jedoch, dass für reine Translation oder Rotation dieses Null wird.

Daher ist beispielsweise F-1 als Verzerrungsmaß unbrauchbar. Der Deformationsgradient lässt sich in Rotation R und Streckung U durch

$$F = R \cdot U$$

aufteilen. Sollten wir nun eine reine Rotation betrachten, so ist U = 1 und damit F = R, was nicht zwangsläufig der Einheitstensor sein muss.

Wenn wir einen Punkt bzgl. seiner Ausgangs- und Momentankonfiguration vergleichen, so erhalten wir die *Verschiebung*

$$\boldsymbol{u}(\boldsymbol{X},t) = \boldsymbol{x}(\boldsymbol{X},t) - \boldsymbol{X}. \tag{2.25}$$

Damit ergeben sich analog zum materiellen und räumlichen Deformationsgradienten (2.22) und (2.23) mit (2.25) der materielle und räumliche Verschiebungsgradient:

$$egin{aligned} m{H} &= \operatorname{Grad} m{u} = rac{\partial (m{x} - m{X})}{\partial m{X}} = rac{\partial m{x}}{\partial m{X}} - rac{\partial m{X}}{\partial m{X}} = m{F} - m{1} \,, \ m{h} &= \operatorname{grad} m{u} = rac{\partial (m{x} - m{X})}{\partial m{x}} = rac{\partial m{x}}{\partial m{x}} - rac{\partial m{X}}{\partial m{x}} = m{1} - m{F}^{-1} \,. \end{aligned}$$

Damit ergibt sich beispielsweise für den Green-Lagrange'schen Verzerrungstensor (2.24) bzgl. des materiellen Verschiebungsgradienten die Beziehung

$$E = \frac{1}{2}(C - 1) = \frac{1}{2}(F^{T}F - 1) = \frac{1}{2}((1 + H)^{T}(1 + H) - 1)$$

$$= \frac{1}{2}(1 + H^{T} + H + H^{T}H - 1) = \frac{1}{2}(H^{T} + H + H^{T}H).$$
(2.26)

Wenn wir von kleinen Deformationen ausgehen, so ist es sinnvoll für die spätere numerische Berechnung, die nichtlinearen Verzerrungsgrößen (wie in (2.26)) zu linearisieren. Dies können wir mithilfe von Taylor und der Gâteaux-Ableitung (A.1) bewerkstelligen. Für eine vektor- oder tensorwertige Funktion \boldsymbol{A} gilt dann

$$\lim(\mathbf{A})_{\mathbf{x},\mathbf{u}} = \mathbf{A}(\mathbf{x}) + \frac{d}{d\varepsilon}(\mathbf{A}(\mathbf{x} + \varepsilon \mathbf{u})) \Big|_{\varepsilon = 0}.$$
(2.27)

Wenden wir also (2.27) auf den Green-Lagrange'schen Verzerrungstensor (2.26) an, so erhalten wir die Linearisierung:

$$\lim(\mathbf{E})_{\mathbf{X},\mathbf{u}} = \underbrace{\mathbf{E}(\mathbf{X})}_{=0} + \frac{d}{d\varepsilon} (\mathbf{E}(\mathbf{X} + \varepsilon \mathbf{u})) \Big|_{\varepsilon=0}$$

$$= \frac{1}{2} \frac{d}{d\varepsilon} \left(\left(\frac{\partial (\mathbf{X} + \varepsilon \mathbf{u})}{\partial \mathbf{X}} \right)^T \frac{\partial (\mathbf{X} + \varepsilon \mathbf{u})}{\partial \mathbf{X}} - \mathbf{1} \right) \Big|_{\varepsilon=0}$$

$$= \frac{1}{2} \frac{d}{d\varepsilon} \left((\mathbf{1} + \varepsilon \mathbf{H})^T (\mathbf{1} + \varepsilon \mathbf{H}) - \mathbf{1} \right) \Big|_{\varepsilon=0}$$

$$= \frac{1}{2} \frac{d}{d\varepsilon} (\mathbf{1} + \varepsilon \mathbf{H}^T + \varepsilon \mathbf{H} + \varepsilon^2 \mathbf{H}^T \mathbf{H} - \mathbf{1}) \Big|_{\varepsilon=0}$$

$$= \frac{1}{2} (\mathbf{H}^T + \mathbf{H} + 2\varepsilon \mathbf{H}^T \mathbf{H}) \Big|_{\varepsilon=0} = \frac{1}{2} (\mathbf{H}^T + \mathbf{H}) =: \varepsilon.$$

Wir wollen der Einfachheit halber in dieser Arbeit von kleinen Deformationen ausgehen, dann gilt $\mathbf{H} \approx \mathbf{h} = \nabla \mathbf{u}$. Damit werden wir also immer die linearisierten Verzerrungstensor

$$\boldsymbol{\varepsilon} = \frac{1}{2} (\nabla^T \boldsymbol{u} + \nabla \boldsymbol{u}) \tag{2.28}$$

verwenden.

2.5.2 Kinetik

Da wir von kleinen Deformationen ausgehen, betrachten wir den Cauchy-Spannungstensor σ , der die aktuelle Kraft bzgl. der Querschnittsfläche in der Momentankonfiguration setzt. Wie in [Wri06] Kapitel 3.2.2 beschrieben, gilt das Cauchy-Theorem, das besagt, dass die Spannung t auf einer Schnittfläche eines beliebigen Schnittes im Körper \mathcal{B} gleich der Spannung σ in Normaleinrichtung n ist, d.h.

$$t = \boldsymbol{\sigma} \cdot \boldsymbol{n} \,. \tag{2.29}$$

Mit den Bilanzgleichungen für das Momentengleichgewicht kann man herleiten, dass der Cauchy-Spannungstensor symmetrisch ist, also $\sigma^T = \sigma$ gilt.

Betrachten wir nun eine Volumenkraft $\bar{\boldsymbol{b}}$ und eine Oberflächenlast $\bar{\boldsymbol{t}}$, die auf den Körper \mathcal{B} wirken, so erhalten wir das (globale) Kräftegleichgewicht

$$\int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} \, dv + \int_{\partial \Omega} \bar{\boldsymbol{t}} \, da = \boldsymbol{0} \,, \tag{2.30}$$

wobei $\Omega \subset \mathcal{B} \subset \mathbb{R}^3$ eine Teilmenge des Kontinuums \mathcal{B} beschreibt. Mit dem Cauchy-Theorem (2.29) und dem Satz von Gauß lässt sich (2.30) als Integral über Ω schreiben durch

$$\int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} + \operatorname{div} \boldsymbol{\sigma} \, dv = \boldsymbol{0} \,. \tag{2.31}$$

Die Gleichung (2.31) muss nach dem Schnittprinzip auf jeder Teilmenge Ω gelten, was nur erfüllt werden kann, wenn der Integrand Null ist. Damit erhalten wir die sogenannte starke oder auch lokale Form des Gleichgewichts

$$\operatorname{div} \boldsymbol{\sigma} + \bar{\boldsymbol{b}} = \mathbf{0} \text{ auf } \Omega. \tag{2.32}$$

Wir wollen in der Arbeit von einem konstanten Wärmefeld ausgehen, sodass wir thermodynamische Prozesse vernachlässigen können.

2.5.3 Konstitutive Gleichungen und Prinzipien

Auch für die konstitutiven Gleichungen (Materialannahmen etc.) machen wir uns zu Nutze, dass wir von kleinen Deformationen ausgehen. Wir gehen

daher von einem linear elastischen Material aus, d.h. dass Spannung und Verzerrung in einem linearen Zusammenhang stehen. Hierfür werden wir in der Arbeit das *Hooke'sche Materialmodell* verwenden:

$$\boldsymbol{\sigma} = \mathcal{C} : \boldsymbol{\varepsilon} = 2\mu\boldsymbol{\varepsilon} + \lambda(\operatorname{tr}\boldsymbol{\varepsilon})\boldsymbol{I}, \qquad (2.33)$$

wobei λ, μ die Lamé-Konstanten darstellen. Dabei handelt es sich um materialabhängige Parameter, die im Zusammenhang mit dem Elastizitätsmodul E und der Querkontraktionszahl ν stehen.

$$\lambda = \frac{\nu E}{(1+\nu)(1-2\nu)}, \quad \nu = \frac{E}{2(1+\nu)}.$$

Der Materialtensor $\mathcal C$ ist 4-stufig und mit ":" ist das doppelt verjüngende Skalarprodukt (s. Definition C.8) gemeint. Es sei bemerkt, dass ν gleich dem Schubmodul G ist.

Da wir in dieser Arbeit immer $\Omega \subset \mathbb{R}^2$ annehmen wollen, wollen wir an dieser Stelle noch zwei Prinzipien zur Behandlung von dreidimensionalen strukturmechanischen Problemen im \mathbb{R}^2 vorstellen (vgl. [Wri09] Kapitel 5.4.1 und 5.4.2).

Ist beispielsweise die dritte Richtung dünn gegenüber den anderen zwei, so können wir das Prinzip des *ebenen Spannungszustand* verwenden. Hierbei ist die Spannung in der dritten Richtung $\sigma_{33} = 0$. Dies impliziert jedoch nicht, dass es in dieser Richtung keine Verzerrung geben muss. Aus dem Hooke'schen Materialgesetz (2.33) errechnen wir nämlich, dass die Verzerrung ε_{33} abhängig von ε_{11} und ε_{22} ist.

$$\varepsilon_{33} = -\frac{\nu}{1-\nu}(\varepsilon_{11} + \varepsilon_{22})$$

Damit lässt sich der Materialtensor \mathcal{C} als Matrix schreiben, wenn wir die Voigt-Notation bzgl. des Spannungs- und Verzerrungstensors verwenden.

Analog erhalten wir den *ebenen Verzerrungszustand*, indem wir die Verzerrung in die dritte Richtung $\varepsilon_{33} = 0$ setzen. Anschaulich heißt das, dass die dritte Richtung unendlich ausgedehnt ist. Auch hier ergeben sich durch Einsetzen von $\varepsilon_{33} = 0$ in (2.33) Abhängigkeiten zwischen den Spannungen:

$$\sigma_{33} = \nu(\sigma_{11} + \sigma_{22}),$$

was einerseits bedeutet, dass die Spannung in der dritten Richtung nicht zwangsläufig Null sein muss und andererseits uns wieder Einträge aus dem Materialtensor \mathcal{C} eliminieren lässt.

Kapitel 3

Variationsungleichungen

Hindernis- und Kontaktprobleme basieren auf der Minimierung von Energiefunktionalen, wie im Theorem von Lax-Milgram (Theorem 2.12) auch schon
verwendet wurde. Allerdings minimieren wir diese jetzt nur auf einer Teilmenge der Funktionen aus dem betrachteten Hilbertraum, d.h. wir werden
eine Nebenbedingung einführen. Wir wollen in diesem Kapitel die theoretische Grundlage für die Lösung solcher Probleme bilden und eine a priori
Fehlerschätzung zwischen exakter und mit der Finiten-Elemente-Methode
approximierter Lösung durchführen.

Dieses Kapitel basiert auf [KO88], [Sta11], [Ste12b], [Ste12a], [Wri01], [Wri06], [HHNL80], [Glo08], [Fal74].

3.1 Ein Hindernisproblem

Als Modellproblem wollen wir wieder die Auslenkung $u:\Omega\to\mathbb{R}$ einer in Ω eingespannten Membran betrachten, die mit der Flächenlast f belastet wird (vgl. auch Abbildung 2.1). Nun wollen wir jedoch die Auslenkung u durch ein Hindernis ψ in Ω behindern (s. Abbildung 3.1 – die Auslenkung u der Membran liegt bezogen auf die angedeutete Kurve in der Skizze rotationssymmetrisch zur z-Achse). Dies führt auf die Minimierung des quadratischen Energiefunktionals

$$\min_{v \in K} J(v) = \frac{1}{2}a(v, v) - (f, v) \tag{3.1}$$

mit $K := \{v \in H_0^1(\Omega) \mid v \geq \psi \text{ fast überall in } \Omega\}$, wobei $a(\cdot, \cdot), (f, \cdot)$ wie in Kapitel 2.2 definiert sind. Das Funktional J gibt hierbei anschaulich wieder die in der Membran gespeicherte Energie an.

Der Unterschied zur Minimierung von J aus dem Theorem von Lax-Milgram liegt nun also darin, dass wir J nicht über ganz $H_0^1(\Omega)$ minimieren, sondern nur über eine Teilmenge $K \subset H_0^1(\Omega)$ (anschaulich alle Auslenkungen u, die oberhalb des Hindernisses ψ liegen).

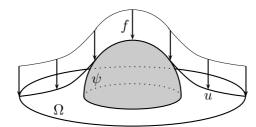


Abbildung 3.1: Ein Hindernisproblem mit Hindernis $\psi,$ konstanter Streckenlast f und Lösung u

Wir können nun analog zum Kapitel 2.2 auch für diese Art von Problemen eine Variationsformulierung herleiten.

3.1.1 Variationsformulierung für das Hindernisproblem

Um für das Hindernisproblem (3.1) eine äquivalente Variationsformulierung zu erhalten, wollen wir die in Anhang A.2 aufgeführten Optimalitätskriterien verwenden. Hierfür müssen wir zunächst zeigen, dass die oben aufgeführte Menge K konvex und abgeschlossen in $H_0^1(\Omega)$ ist.

Lemma 3.1. Die Menge $K = \{v \in H_0^1(\Omega) \mid v \geq \psi \text{ fast "überall in } \Omega\}$ ist eine konvexe abgeschlossene Teilmenge von $H_0^1(\Omega)$.

Beweis. (i) Es seien $u,v\in K,$ d.h. $u\geq \psi$ und $v\geq \psi$ fast überall in $\Omega.$ Dann gilt für $t\in [0,1]$

$$(1-t)u + tv > (1-t)\psi + t\psi = \psi$$
,

somit ist $(1-t)u + tv \in K$, also K konvex.

(ii) Es sei $(v_n)_{n\in\mathbb{N}}\subset K$ eine konvergente Folge mit $v_n\to v$ für $n\to\infty$. Da $H^1_0(\Omega)$ laut Bemerkung A.8 ein abgeschlossener Unterraum von $H^1(\Omega)$ ist, folgt direkt $v\in H^1_0(\Omega)$. Da weiter $v_n\geq \psi$ für alle $n\in\mathbb{N}$ gilt, folgt aus dem Spursatz (vgl. [Bra13] Kapitel II, §3, Satz 3.1), dass auch $v\geq \psi$ fast überall in Ω gilt und damit ist $v\in K$, d.h. K ist abgeschlossen.

Satz 3.2. Es sei $K = \{v \in H_0^1(\Omega) \mid v \geq \psi \text{ fast "überall in } \Omega\}$. Das Minimierungsproblem

$$\min_{v \in K} J(v) = \frac{1}{2}a(v, v) - (f, v) \tag{3.2}$$

ist äquivalent zur Variationsungleichung: Finde $u \in K$, so dass

$$a(u, v - u) \ge (f, v - u) \quad \forall v \in K. \tag{3.3}$$

Beweis. Aus Lemma 2.10 folgt, dass J konvex ist und damit gilt mit Satz A.11, dass $u \in K$ genau dann eine Lösung von (3.2) ist, wenn

$$\mathcal{D}_{v-u}J(u) > 0 \quad \forall v \in K \tag{3.4}$$

gilt. Analog zu der berechneten Gâteaux-Ableitung von J in Lemma 2.11, gilt

$$\mathcal{D}_{v-u}J(u) = \frac{d}{dt}J(u + t(v - u))\Big|_{t=0} = a(u, v - u) - (f, v - u)$$

und damit folgt mit (3.4) die Behauptung.

Bemerkung 3.3. Wie man mit Satz A.11 nachrechnen kann, gilt analog zu Satz 3.2 auch allgemeiner: Es sei $K \subset H$ eine konvexe Teilmenge eines Hilbertraumes H. Dann ist

$$\min_{v \in K} J(v) = \frac{1}{2}a(v,v) - F(v)$$

äquivalent zur Variationsungleichung: Finde $u \in K$, so dass

$$a(u, v - u) \ge F(v - u) \quad \forall v \in K$$

wobei $F: H \to \mathbb{R}$ eine lineare stetige Abbildung ist.

Wie wir sehen, erhalten wir durch die Einführung einer Nebenbedingung keine Variationsgleichung mehr wie in Kapitel 2.2, sondern eine Variationsungleichung. Anschaulich liegt dies daran, dass die Veränderung der auf die Membran wirkenden Flächenlast f nicht zwangsläufig eine Änderung in der Auslenkung u hervorrufen muss, da diese durch ψ behindert werden könnte.

Diese Ungleichunsrelation überträgt sich auch auf die äquivalente starke Formulierung des Problems (3.1), die wir auch für das Hindernisproblem, analog zum homogenen Dirichlet-Problem, finden können.

Satz 3.4 (Starke Formulierung des Hindernisproblems). Jede Lösung $u \in H^2(\Omega) \cap H^1_0(\Omega)$ des Problems

$$-\Delta u - f \ge 0,$$

$$u - \psi \ge 0,$$

$$(u - \psi)(-\Delta u - f) = 0$$
(3.5)

mit $\psi \in H^1(\Omega)$ erfüllt die Variationsungleichung (3.3). Umgekehrt ist jede Lösung $u \in H^2(\Omega) \cap K$ von (3.3) auch eine Lösung von (3.5).

Beweis. " \Rightarrow " Sei $u \in H^2(\Omega) \cap H^1_0(\Omega)$ eine Lösung von (3.5), dann gilt für ein beliebiges $v \in K$

$$\int_{\Omega} (-\Delta u - f)(v - u) dx = \underbrace{-\int_{\Omega} \Delta u(v - u) dx}_{\text{Green } \int_{\Omega} \nabla u \nabla (v - u) dx} - \int_{\Omega} f(v - u) dx$$

$$-\int_{\Gamma} \underbrace{(v - u)}_{=0} \partial_{\nu} u ds$$

$$= \int_{\Omega} \nabla u \nabla (v - u) dx - \int_{\Omega} f(v - u)$$

$$= a(u, v - u) - (f, v - u).$$

Mit $\Omega_0 := \{x \in \Omega \mid u = \psi\}$ folgt, dass $-\Delta u = f$ auf $\Omega_1 := \Omega \setminus \bar{\Omega}_0$ gelten muss.

$$\implies \int_{\Omega = \Omega_0 \cup \Omega_1} \underbrace{(-\Delta u - f)}_{=0 \text{ auf } \Omega_1} (v - u) \, dx = \int_{\Omega_0} \underbrace{(-\Delta u - f)}_{\geq 0} \underbrace{(v - \psi)}_{\geq 0} \, dx \geq 0$$

Damit ist u eine Lösung von (3.3)

$$a(u, v - u) \ge (f, v - u) \quad \forall v \in K.$$

"

—" Es sei $u \in H^2(\Omega) \cap K$ Lösung von (3.3). Weiter sei $v \in K$ beliebig, dann gilt

$$0 \leq a(u, v - u) - (f, v - u)$$

$$= \int_{\Omega} \nabla u \nabla (v - u) \, dx - \int_{\Omega} f(v - u) \, dx$$

$$\stackrel{\text{Green}}{=} \int_{\Omega} -\Delta u (v - u) \, dx - \int_{\Omega} f(v - u) \, dx$$

$$= \int_{\Omega} (-\Delta u - f)(v - u) \, dx.$$
(3.6)

Wir nehmen an, dass $-\Delta u - f < 0$ in einem Ball $B_{r_0} := B_{r_0}(x_0) \subset \Omega$ mit Radius r_0 um $x_0 \in \Omega$ gilt. Sei weiter $\chi \in C^{\infty}(\Omega)$ mit $\chi = 0$ auf $\Omega \setminus \bar{B}_{r_0}, \rho(r) := \left(1 - \frac{r}{r_0}\right)^2 \chi > 0$ und $v := u + \rho(r) \in K$, da $u \in K$ und $\rho(r) > 0$. Dann gilt

$$\int_{\Omega} (-\Delta u - f)(v - u) dx = \int_{B_{r_0}} \underbrace{(-\Delta u - f)}_{<0} \underbrace{\rho(r)}_{>0} dx < 0,$$

was im Widerspruch zu (3.6) steht. Also muss $-\Delta u - f \ge 0$ gelten.

Nun nehmen wir an, dass $-\Delta u - f > 0$ und $u > \psi$ fast überall in einem Ball B_{r_0} gilt. Wir betrachten $v := u + \varepsilon \rho(r)(\psi - u) \in K$ mit $0 < \varepsilon \le 1$, dann folgt

$$\int_{\Omega} (-\Delta u - f)(v - u) \, dx = \varepsilon \int_{B_{r_0}} \underbrace{(-\Delta u - f)}_{>0} \underbrace{\rho(r)}_{>0} \underbrace{(\psi - u)}_{<0} \, dx < 0,$$

was wiederum im Widerspruch zu (3.6) steht. Damit muss $u = \psi$ gelten, wenn $-\Delta u = f$ ist. Es folgt, dass $u \in H^2(\Omega) \cap K$ eine Lösung von (3.5) ist.

3.1.2 Existenz und Eindeutigkeit der Lösung

Wir wollen nun die Existenz und Eindeutigkeit der Lösung des Hindernisproblems (3.2) bzw. der Variationsungleichung (3.3) überprüfen. Hierzu betrachten wir zunächst wieder das allgemeine reelle quadratische Funktional

$$J: H \to \mathbb{R}$$
, $J(v) = \frac{1}{2}a(v,v) - F(v)$.

Folgende Voraussetzungen wollen wir für den Beweis der Existenz und Eindeutigkeit der Lösung stellen.

Voraussetzung 3.5. Sei H ein reeller Hilbertraum mit Skalarprodukt $(\cdot, \cdot)_H$ und der damit induzierten Norm $\|\cdot\|_H$. Mit H' bezeichnen wir den Dualraum zu H. Weiter sei vorausgesetzt:

- (a) $a: H \times H \to \mathbb{R}$ ist eine stetige koerzive Bilinearform,
- (b) $F: H \to \mathbb{R}$ ist ein stetiges lineares Funktional,
- (c) $K \neq \emptyset$ ist eine abgeschlossene konvexe Teilmenge von H.

Theorem 3.6 (Existenz und Eindeutigkeit). Unter den obigen Voraussetzungen 3.5 hat die Variationsungleichung, finde $u \in K$, so dass

$$a(u, v - u) \ge F(v - u) \quad \forall v \in K$$
 (3.7)

ist, genau eine Lösung.

Beweis. (i) Eindeutigkeit: Es seien $u_1, u_2 \in K$ zwei Lösungen der Variationsungleichung (3.7), d.h.

$$a(u_1, v - u_1) \ge F(v - u_1) \quad \forall v \in K,$$
 (3.8)

$$a(u_2, v - u_2) > F(v - u_2) \quad \forall v \in K.$$
 (3.9)

Addieren wir (3.8) und (3.9) miteinander und setzen zuvor $v = u_2$ in (3.8) und $v = u_1$ in (3.9), so erhalten wir

$$0 \le a(u_1, u_2 - u_1) - F(u_2 - u_1) + a(u_2, u_1 - u_2) \underbrace{-F(u_1 - u_2)}_{=F(u_2 - u_1)}$$

$$= a(u_1, u_2 - u_1) - a(u_2, u_2 - u_1) = -a(u_2 - u_1, u_2 - u_1)$$

$$\le -\alpha \|u_2 - u_1\|_{H}^{2}.$$

Also gilt $||u_2 - u_1||_H^2 \le 0 \Rightarrow ||u_2 - u_1||_H^2 = 0$ und damit folgt $u_1 = u_2$.

(ii) Existenz: Aus dem Darstellungssatz von Riesz bzw. das Lemma 2.16 folgt, dass ein $A \in \mathcal{L}(H, H), l \in H$ existiert, so dass

$$a(u,v) = (Au,v)_H \quad \forall u,v \in H,$$

$$F(v) = (l,v)_H \quad \forall v \in H.$$

Damit gilt

$$F(v-u) - a(u, v-u) = (l, v-u)_H - (Au, v-u)_H$$

= $(l - Au, v-u)_H \le 0$.

Durch Multiplikation mit $\varrho > 0$ und Addition der Null erhalten wir das äquivalente Problem: Finde $u \in K$, so dass

$$(u - \varrho(Au - l) - u, v - u)_H \le 0 \quad \forall v \in K.$$
(3.10)

Nach Satz 2.3 ist u damit das Bild der Projektion von $u - \varrho(Au - l)$ auf K, d.h.

$$u = P_K(u - \rho(Au - l))$$
.

Es bleibt zu zeigen, dass $W_{\varrho}: H \to K, W_{\varrho}(v) := P_K(v - \varrho(Av - l))$ einen Fixpunkt besitzt. Mit Anwendung von Satz 2.4 und der Koerzivität von a rechnen wir nach, dass

$$\begin{aligned} \|W_{\varrho}(v_{1}) - W_{\varrho}(v_{2})\|_{H}^{2} &= \|P_{K}(v_{1} - \varrho(Av_{1} - l)) - P_{K}(v_{2} - \varrho(Av_{2} - l))\|_{H}^{2} \\ &\leq \|v_{1} - \varrho(Av_{1} - l) - (v_{2} - \varrho(Av_{2} - l))\|_{H}^{2} \\ &= \|(v_{1} - v_{2}) - \varrho A(v_{1} - v_{2})\|_{H}^{2} \\ &= \|v_{1} - v_{2}\|_{H}^{2} + \varrho^{2} \|A(v_{1} - v_{2})\|_{H}^{2} \\ &- \varrho (A(v_{1} - v_{2}), v_{1} - v_{2})_{H} - \varrho (v_{1} - v_{2}, A(v_{1} - v_{2}))_{H} \\ &= 2\varrho (A(v_{1} - v_{2}), v_{1} - v_{2})_{H} - 2\varrho a(v_{1} - v_{2}, v_{1} - v_{2}) \\ &\leq \|v_{1} - v_{2}\|_{H}^{2} + \varrho^{2} \|A\|^{2} \|v_{1} - v_{2}\|_{H}^{2} - 2\varrho \alpha \|v_{1} - v_{2}\|_{H}^{2} \\ &= (1 - 2\varrho \alpha + \varrho^{2} \|A\|^{2}) \|v_{1} - v_{2}\|_{H}^{2} \end{aligned}$$

mit $||A|| := \sup_{v \in H} \frac{||Av||_H}{||v||_H}$. Also ist die Abbildung W_{ϱ} eine Kontraktion, wenn gilt

$$1 - 2\varrho\alpha + \varrho^2 \|A\|^2 < 1 \implies 0 < \varrho < \frac{2\alpha}{\|A\|^2}.$$

Nach dem Banach'scher Fixpunktsatz (vgl. [Sto99] Satz 5.2.3) existiert für solch ein ϱ ein $u \in H$ mit $u = W_{\varrho}(u) = P_K(u - \varrho(Au - l))$.

Insgesamt gibt es also für das Problem (3.7) genau eine Lösung.

Korollar 3.7. Das Problem (3.1) hat eine eindeutige Lösung.

Beweis. Da laut Lemma 3.1 die Menge

$$K = \{ v \in H_0^1(\Omega) \mid v \ge \psi \text{ fast "uberall in } \Omega \}$$

abgeschlossen und konvex ist, F(v) = (f, v) ein stetiges lineares Funktional und

$$a(u,v) = \int_{\Omega} \nabla u \nabla v \, dx$$

stetig bilinear und koerziv, sind die Voraussetzungen für Theorem 3.6 erfüllt. Damit hat das Problem, finde $u \in K$, so dass

$$a(u, v - u) \ge (f, v - u) \quad \forall v \in K, \tag{3.11}$$

genau eine Lösung. Nach Satz 3.2 ist (3.1) äquivalent zu (3.11) und damit folgt die Behauptung. $\hfill\Box$

Bemerkung 3.8. Insbesondere hat auch das Problem (3.5) nach Satz 3.4 und Theorem 3.6 eine eindeutige Lösung, wenn $u \in H^2(\Omega) \cap H^1_0(\Omega)$ ist.

3.1.3 Lösung des Hindernisproblems mittels FEM

Analog zu Kapitel 2.3 können wir nun auch die Variationsungleichung (3.11) mittels FEM lösen. Hierzu betrachten wir (3.11) bzgl. eines endlich dimensionalen Unterraum

$$K_h := \{ v_h \in V_h \mid v_h(p) \ge \psi(p) \, \forall \, p \in \mathcal{N} \cap \Omega \},$$

wobei \mathcal{N} die Knotenmenge bzgl. der Triangulierung \mathcal{T}_h bezeichne und V_h wie oben ein endlich dimensionaler Unterraum eines Hilbertraumes H ist. Damit ist (3.11) in diskreter Form: Finde $u_h \in K_h$, so dass

$$a(u_h, v_h - u_h) \ge (f, v_h - u_h) \quad \forall v_h \in K_h. \tag{3.12}$$

Auch für das diskrete Problem existiert eine eindeutige Lösung, wie sich mithilfe des nächsten Sachtes zeigen lässt.

Satz 3.9 (Fixpunktsatz von Brouwer). Es sei $K \neq \emptyset$ eine kompakte konvexe Teilmenge eines endlich dimensionalen normierten Raumes H und $F: K \rightarrow K$ sei stetig. Dann besitzt F einen Fixpunkt $v \in K$.

Beweis. Der Beweis ist in [Wer11] Kapitel 4 Satz 7.15 zu finden.

Theorem 3.10 (Existenz und Eindeutigkeit). Es gelten die Voraussetzungen 3.5. Das Problem (3.12) hat eine eindeutige Lösung $u_h \in K_h$.

Beweis. Der Beweis ist analog zu Theorem 3.6 zu führen. Wir ersetzen lediglich H durch V_h und K durch K_h und verwenden im endlich dimensionalen Raum V_h den Fixpunktsatz von Brouwer.

Bemerkung. In Kapitel 2.2 von [Sta08] sind die Argumente bzgl. der Existenz und Eindeutigkeit einer Lösung von (3.11) für den endlich dimensionalen Fall K_h auch noch einmal im Einzelnen aufgeführt.

Es sei $\mathcal{B}_h = \{\phi_1, \dots, \phi_N\}$ eine nodale Basis von V_h , d.h. analog zu (2.11) können wir u_h und v_h mit Koordinaten $\mu_i, \nu_i, i = 1, \dots, N$ bzgl. \mathcal{B}_h ausdrücken. Dann schreiben wir (3.12) als

$$\sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1}^{N} \mu_i a(\phi_i, \phi_j) (\nu_j - \mu_j) \ge \sum_{j=1}^{N} (f, \phi_j) (\nu_j - \mu_j)$$

$$\iff \boldsymbol{\mu}^T A(\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu}) \ge \boldsymbol{f}^T (\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu})$$

mit $A = [a(\phi_j, \phi_i)]_{i,j=1}^N$, $\boldsymbol{\mu} = [\mu_i]_{i=1}^N$, $\boldsymbol{\nu} = [\nu_i]_{i=1}^N$ und $\boldsymbol{f} = [(f, \phi_i)]_{i=1}^N$. Damit lässt sich die Menge K_h auch eindeutig durch die Koordinatenvektoren bzgl. \mathcal{B}_h ausdrücken. Die Menge K_h ist bzgl. V_h äquivalent zu

$$K_{\mathcal{S}} := \{ \boldsymbol{\nu} \in \mathbb{R}^N \mid \nu_i \ge \psi(p_i), p_i \in \mathcal{N} \cap \Omega, i = 1, \dots, N \}.$$
 (3.13)

Im Folgenden schreiben wir $\psi := [\psi(p_i)]_{i=1}^N$ mit $p_i \in \mathcal{N} \cap \Omega$.

Bemerkung. K_h bzw. K_S sind analog zu K konvex und abgeschlossen.

Damit erhalten wir aus (3.12) die diskrete Variationsungleichung: Finde $\mu \in K_{\mathcal{S}}$, so dass

$$(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T (\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu}) \ge 0 \quad \forall \, \boldsymbol{\nu} \in K_{\mathcal{S}}.$$
 (3.14)

Es fehlt uns nun jedoch die Möglichkeit solch eine Ungleichung, die offensichtlich nicht mehr linear ist, zu lösen. Wir wollen also (3.14) mathematisch äquivalent formulieren, um es das erzeugte Problem lösen zu können.

Satz 3.11. Das Problem (3.14) ist äquivalent zum linearen Komplementaritätsproblem: Bestimme $\mu \in K_S$, so dass

$$A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f} \ge \boldsymbol{0}$$
 und $(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T (\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{\psi}) = 0$ (3.15)

gilt.

Beweis. " \Rightarrow " Sei $\mu \in K_S$ Lösung von (3.14). Wir setzen $\nu = \mu + e_i \ge \psi$ mit einem beliebigen $i \in \{1, ..., N\}$, wobei e_i den i-te Einheitsvektor bezeichne. Dann gilt

$$0 \le (A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T (\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu}) = (A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T \boldsymbol{e}_i = (A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})_i.$$

Da *i* beliebig war, folgt $A\mu - f \geq 0$.

Wir nun nehmen an, dass ein $i \in \{1, ..., N\}$ existiert, so dass $(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})_i(\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{\psi})_i > 0$ ist. Weiter wählen wir

$$\boldsymbol{\nu} = \begin{pmatrix} \mu_1 \\ \vdots \\ \mu_{i-1} \\ 0 \\ \mu_{i+1} \\ \vdots \\ \mu_N \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ \psi_i \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix} \ge \boldsymbol{\psi}$$

und damit folgt

$$0 > (A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})_i(\boldsymbol{\psi} - \boldsymbol{\mu})_i = (A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T(\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu}) \ge 0,$$

was im Widerspruch zu (3.14) steht, daraus folgt die Behauptung.

"
—" Es sei $\mu \in K_{\mathcal{S}}$ Lösung von (3.15). Dann rechnen wir nach, dass für ein beliebige
s $\nu \in K_{\mathcal{S}}$ gilt

$$(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^{T}(\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu}) = (A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^{T}(\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\psi} + \boldsymbol{\psi} - \boldsymbol{\mu})$$

$$= \underbrace{(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^{T}}_{\geq 0} \underbrace{(\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\psi})}_{\geq 0} - \underbrace{(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^{T}(\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{\psi})}_{=0}$$

$$\geq 0.$$

Satz 3.12 (Äquivalenz zu quadratischem Programm). Das Problem (3.14) ist äquivalent zum quadratischen Programm

$$\min_{\boldsymbol{\nu} \in \mathbb{R}^N} J(\boldsymbol{\nu}) = \frac{1}{2} \boldsymbol{\nu}^T A \boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{f}^T \boldsymbol{\nu} \quad s.t. \quad \boldsymbol{\nu} \ge \boldsymbol{\psi}.$$
 (3.16)

Beweis. Wir zeigen zunächst die Äquivalenz von (3.15) zu (3.16) und dann folgt mit Satz 3.11 die Behauptung.

" \Rightarrow " Es sei $\mu \in \mathbb{R}^N$ Lösung vom Problem (3.15). Dann folgt mit einem beliebigen $\nu \in K_{\mathcal{S}}$

$$J(\boldsymbol{\nu}) - J(\boldsymbol{\mu}) = \frac{1}{2} \boldsymbol{\nu}^T A \boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{f}^T \boldsymbol{\nu} - \frac{1}{2} \boldsymbol{\mu}^T A \boldsymbol{\mu} + \boldsymbol{f}^T \boldsymbol{\mu}$$

$$= \frac{1}{2} \underbrace{(\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu})^T A (\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu})}_{\geq 0 \text{ wegen Bem. 2.18}} + \boldsymbol{\mu}^T A \boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu}^T A \boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f}^T (\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu})$$

$$\geq (A \boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T (\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\psi} + \boldsymbol{\psi} - \boldsymbol{\mu})$$

$$= \underbrace{(A \boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T (\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\psi})}_{\geq 0} - \underbrace{(A \boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T (\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{\psi})}_{\geq 0}$$

$$\geq 0.$$

Somit ist $\mu \in K_{\mathcal{S}}$ auch Lösung des quadratischen Programms (3.16). " \Leftarrow " Sei $\mu \in K_{\mathcal{S}}$ Lösung von (3.16), dann gelten nach [NW06] Kapitel 12, Theorem 12.1 für die Lagrange-Funktion

$$\mathcal{L}(\boldsymbol{\nu}, \boldsymbol{\lambda}) = J(\boldsymbol{\nu}) - \boldsymbol{\lambda}^T(\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\psi})$$

die Karush-Kuhn-Tucker Bedingungen für den Optimalpunkt (μ, λ^*)

$$\nabla_{\nu} \mathcal{L}(\mu, \lambda^*) = \nabla J(\mu) - \lambda^* = A\mu - f - \lambda^* \stackrel{!}{=} \mathbf{0}, \qquad (3.17a)$$

$$\mu - \psi \ge 0, \tag{3.17b}$$

$$\lambda^* \ge 0, \tag{3.17c}$$

$$\lambda_i^*(\mu_i - \psi_i) = 0 \qquad \forall i = 1, \dots, N.$$
 (3.17d)

Mit (3.17a) gilt also $\lambda^* = A\mu - f$ und daher folgt aus (3.17c)

$$A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f} \geq \mathbf{0}$$
.

Aus (3.17d) folgt wegen $(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})_i(\mu_i - \psi_i) = 0$ für alle $i = 1, \dots, N$ direkt

$$(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T (\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{\psi}) = 0.$$

Also ist $\mu \in K_{\mathcal{S}}$ auch Lösung von (3.15).

Bemerkung 3.13. Analog zu Satz 3.11 und 3.12 können wir durch leichte Abwandlung der Beweise zeigen, dass das quadratische Programm

$$\min_{\boldsymbol{\nu} \in \mathbb{R}^N} J(\boldsymbol{\nu}) = \frac{1}{2} \boldsymbol{\nu}^T A \boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{f}^T \boldsymbol{\nu} \quad \text{s.t.} \quad B \boldsymbol{\nu} \ge \boldsymbol{\psi}$$
 (3.18)

mit $B \in \mathbb{R}^{M \times N}$ äquivalent ist zur Variationsungleichung: Finde $\boldsymbol{\mu} \in \mathbb{R}^N$ mit $B\boldsymbol{\mu} \geq \boldsymbol{\psi}$, so dass

$$(A\boldsymbol{\mu} - \boldsymbol{f})^T (\boldsymbol{\nu} - \boldsymbol{\mu}) \ge 0 \quad \forall \, \boldsymbol{\nu} \in \mathbb{R}^N \text{ mit } B\boldsymbol{\nu} \ge \boldsymbol{\psi}.$$
 (3.19)

Diese Formulierung werden wir später in Kapitel 3.2.3 wiederfinden, wenn wir Kontaktprobleme mittels der Finiten-Elemente-Methode lösen werden.

Bemerkung 3.14. Die quadratischen Programme (3.16) und (3.18) haben mit den Voraussetzungen aus Bemerkung 2.18 eine globale Lösung μ , wenn diese die KKT-Bedingungen (B.3) erfüllt (vgl. Theorem B.1).

Da wir wegen Bemerkung 2.18 konvexe quadratischen Programme vorliegen haben, können wir diese mit dem in Anhang B.2 vorgestellten Active-Set-Algorithmus lösen. Wie wir später sehen werden, ist es sinnvoll bei der Implementierung auf eine Innere-Punkte-Methode (kurz: IPM) zurückzugreifen.

Es bleibt noch zu prüfen, ob die Lösung der Variationsungleichung für Netzverfeinerung an die exakte Lösung konvergiert. Hierfür wollen wir folgende Voraussetzungen an unsere Ansatzräume stellen.

Voraussetzung 3.15. Gegeben sei ein Parameter $h \to 0$. Weiter seien $(V_h)_h$ eine Familie aus abgeschlossenen Teilmengen von einem Hilbertraum $H, \emptyset \neq K \subset H$ eine konvexe abgeschlossene Teilmenge und $(K_h)_h$ eine Familie von abgeschlossenen konvexen nichtleeren Teilmengen von H, so dass $K_h \subset V_h$ für alle h.

Dabei sei K_h eine Approximation von K im folgenden Sinne:

- (i) wenn $(v_h)_h$ eine in H beschränkte Folge mit $v_h \in K_h$ ist, dann folgt $v_h \to v \in K$,
- (ii) es existiert ein $W \subset H$ mit $\overline{W} = K$ and ein $I_h : W \to K_h$, so dass

$$\lim_{h \to 0} I_h v = v$$

stark in H für alle $v \in W$ konvergiert.

Theorem 3.16 (a priori Konvergenz). Mit den obigen Voraussetzungen für K und $(K_h)_h$ gilt für die Lösungen u von (3.7) und u_h vom approximierten Problem: Finde $u_h \in K_h$, so dass

$$a(u_h, v_h - u_h) \ge F(v_h - u_h) \quad \forall v_h \in K_h, \tag{3.20}$$

der Zusammenhang

$$\lim_{h \to 0} ||u_h - u||_H = 0.$$

Beweis. (i) Abschätzung von u_h : Es sei u_h Lösung von (3.20), dann gilt nach einer Umformung für alle $v_h \in K_h$

$$a(u_h, u_h) \leq a(u_h, v_h) - F(v_h - u_h)$$

$$= (Au_h, v_h)_H - (f, v_h - u_h)_H$$

$$\stackrel{\text{CS}}{\leq} \underbrace{\|Au_h\|_H} \|v_h\|_H + \|f\|_H \underbrace{\|v_h - u_h\|_H}_{\leq \|v_h\|_H + \|u_h\|_H}$$

$$\leq \|A\| \|u_h\|_H \|v_h\|_H + \|f\|_H (\|v_h\|_H + \|u_h\|_H).$$

Zusammen mit der Koerzivität folgt dann

$$\alpha \|u_h\|_H^2 \le \|A\| \|u_h\|_H \|v_h\|_H + \|f\|_H (\|v_h\|_H + \|u_h\|_H). \tag{3.21}$$

Wähle ein festes $v_0 \in W$, sodass $I_h v_0 = v_h \in K_h$ gilt. Aus Voraussetzungen (ii) folgt dann

$$\lim_{h \to 0} I_h v_0 = v_0$$

und daher muss v_h beschränkt sein, d.h. es existiert ein $m \in \mathbb{R}$: $||v_h||_H \le m$ für alle h. Zusammen mit (3.21) gilt dann

$$||u_h||_H^2 \le \frac{1}{\alpha} (m ||A|| ||u_h||_H + ||f||_H (m + ||u_h||_H))$$

$$= \underbrace{\left(\frac{m}{\alpha} ||A|| + ||f||_H\right)}_{=:c_1} ||u_h||_H + \underbrace{\frac{m}{\alpha} ||f||_H}_{=:c_2}$$

$$= c_1 ||u_h||_H + c_2$$

und damit können wir durch quadratischer Ergänzung folgern, dass es ein $c \in \mathbb{R}$ gibt mit $||u_h|| \le c$ für alle h, d.h. $(u_h)_h$ ist gleichmäßig beschränkt.

(ii) schwache Konvergenz: Da $(u_h)_h$ in H gleichmäßig beschränkt ist, folgt mit Bemerkung A.14 (b), dass es eine schwach konvergente Teilfolge $(u_{h_j})_{h_j} \in K_{h_j}$ mit einem Grenzwert u^* in H gibt, d.h.

$$u_{h_i} \rightharpoonup u^* \in H$$
.

Mit den Voraussetzungen (i) für $(K_h)_h$ folgt direkt $u^* \in K$, außerdem ist u^* nach Bemerkung A.14 (e) eindeutig.

Wir zeigen nun, dass u^* eine Lösung von (3.7) ist. Für die oben betrachtete Teilfolge gilt

$$a(u_{h_j}, v_{h_j} - u_{h_j}) \ge F(v_{h_j} - u_{h_j}) \quad \forall v_{h_j} \in K_{h_j}.$$
 (3.22)

Sei $v \in W$ mit $v_{h_j} = I_{h_j}v$. Dann gilt $v_{h_j} = I_{h_j}v \to v \in W$ für $h_j \to 0$. Mit (3.22) folgt

$$a(u_{h_{j}}, u_{h_{j}}) \leq a(u_{h_{j}}, v_{h_{j}}) - F(v_{h_{j}} - u_{h_{j}})$$

$$= a(u_{h_{j}}, I_{h_{j}}v) - F(v_{h_{j}} - u_{h_{j}})$$

$$\implies \liminf_{h_{j} \to 0} a(u_{h_{j}}, u_{h_{j}}) \leq a(u^{*}, v) - F(v - u^{*}).$$
(3.23)

Weiter schätzen wir durch Bemerkung A.14 (f) nach unten ab

$$\liminf_{h_j \to 0} a(u_{h_j}, u_{h_j}) = \liminf_{h_j \to 0} ||u_{h_j}||_H^2 \ge ||u^*||_H^2 = a(u^*, u^*).$$
(3.24)

Insgesamt folgt also mit (3.23) und (3.24)

$$a(u^*, u^*) \le \liminf_{h_j \to 0} a(u_{h_j}, u_{h_j}) \le a(u^*, v) - F(v - u^*)$$

und damit nach Umformung

$$a(u^*, v - u^*) \ge F(v - u^*) \quad \forall v \in W.$$

Da W dicht in K liegt, d.h. $\overline{W} = K$, und a, F stetig sind, erhalten wir

$$a(u^*, v - u^*) \ge F(v - u^*) \quad \forall v \in K$$

mit $u^* \in K$, also ist $u^* =: u$ Lösung von (3.7). Da u ein Häufungspunkt von $(u_h)_h$ bzgl. der schwachen Topologie von H ist, konvergiert auch die Folge $(u_h)_h$ schwach gegen u.

(iii) starke Konvergenz: Aus der Koerzivität von a folgt

$$0 \le \alpha \|u_h - u\|_H^2 \le a(u_h - u, u_h - u) \le a(u_h, u_h) - a(u_h, u) - a(u, u_h) + a(u, u),$$
(3.25)

wobei u_h Lösung vom approximierten Problem (3.20) und u Lösung vom exakten Problem (3.7) ist. Es sei $v \in W$ mit $I_h v = v_h \in K_h$, dann folgt aus (3.20)

$$a(u_h, u_h) \le a(u_h, I_h v) - F(I_h v - u_h) \quad \forall v \in W.$$
(3.26)

Da $u_h \rightharpoonup u$ in H und $I_h v \rightarrow v$ in H für $h \rightarrow 0$, folgt aus (3.25) und (3.26) unter Verwendung von Voraussetzungen (ii)

$$0 \le \alpha \lim_{h \to 0} ||u_h - u||_H^2 \le a(u, v - u) - F(v - u) \quad \forall v \in W.$$
 (3.27)

Da a und F stetig sind und W dicht in K liegt, gilt (3.27) auch für alle $v \in K$. Setzen wir dann also v = u in (3.27), dann folgt die Behauptung $\lim_{h\to 0} ||u_h - u||_H^2 = 0$.

Es sei $V_h \subset H^1_0(\Omega)$ ein beliebiger endlich dimensionaler Unterraum von $H^1_0(\Omega)$ und K_h wie zu Beginn dieses Kapitels definiert. Dann ist $K_h \subset V_h$ für alle Parameter h. Außerdem folgt Voraussetzung 3.15 (i) wegen der Abgeschlossenheit von K_h . Betrachten wir

$$W := \{ v \in H_0^1(\Omega) \mid v > \psi \text{ f.ü. in } \Omega \},$$

so gilt $\overline{W}=K$ und mit der bekannten Spline-Interpolation folgt dann auch Voraussetzung 3.15 (ii). Damit gilt

$$\lim_{h \to 0} ||u_h - u||_1 = 0.$$

Es lässt sich folglich auch eine a priori Abschätzung für den Fehler von u und u_h machen. Die Herleitung ist detailliert beispielsweise in [Fal74] wiederzufinden.

Theorem 3.17 (a priori Fehlerabschätzung). Seien u und u_h die Lösungen von (3.7) und (3.20). Dann existiert eine Konstante $C := C(\Omega, f, \psi)$ unabhängig von u, so dass

$$||u_h - u||_1 \le Ch.$$

Beweis. Vgl. [Fal74] Theorem 2 bzw. [Ste12b] Theorem 6.4. \square

Damit führt die Netzverfeinerung also zur exakten Lösung der Variationsungleichung (3.11). Inwiefern adaptive Netzverfeinerung hier sinnvoll ist, wollen wir in Kapitel 4 betrachten.

3.2 Kontaktprobleme

Das in Kapitel 3.1 vorgestellte Hindernisproblem ist ein Modellproblem zur Minimierung eines Energiefunktionals unter Nebenbedingung. Kontaktprobleme sind Probleme aus der Strukturmechanik, die auch auf eine solche Problemstellung führen. Daher können wir die Ideen zur Lösung eines Hindernisproblems auf diese Problemstellung übertragen.

3.2.1 Mathematische Modellierung eines Kontaktproblems

Zunächst wollen wir mithilfe der in Kapitel 2.5 eingeführten mechanischen Gleichungen ein Kontaktproblem mathematisch modellieren.

Voraussetzung 3.18. Wir treffen folgende Annahmen für unser Kontaktmodell:

- (a) Die in Kontakt stehenden Körper sind beschränkt.
- (b) Es liegen kleine Deformationen und linear elastische Materialien vor.
- (c) Wir betrachten ein konstantes Temperaturfeld, d.h. thermodynamische Prozesse werden ausgeschlossen.
- (d) Zu Beginn, also in der Ausgangskonfiguration, gilt für die Spannung und Verzerrung:

$$\sigma=0$$
 , $arepsilon=0$.

- (e) Wir gehen von einem reibungslosen Kontakt aus. Dieses Kontaktproblem wird als Signorini-Kontakt-Problem bezeichnet.
- (f) Wir gehen von ebenen Problemen aus, d.h. $\Omega \subset \mathbb{R}^2$. Im \mathbb{R}^3 sind alle Resultate analog.

Zur Herleitung der starken Kontaktformulierung wollen wir zwei Körper $\mathcal{B}^1, \mathcal{B}^2$ betrachten, welche wegen Voraussetzung 3.18 (a) durch zwei beschränkte Gebiete Ω^1, Ω^2 mathematisch beschrieben werden können. Diese Voraussetzung lässt sich auch auf beliebig viele Körper verallgemeinern (vgl. hierfür [CSW99]).

Weiter lassen sich die Ränder $\Gamma^i = \partial \Omega^i$ von Ω^i , i = 1, 2, in drei disjunkte Teile unterteilen (s. Abbildung 3.2):

- Γ_u^i : Der *Dirichlet-Rand*, oder auch *Verschiebungsrand*, auf dem die Werte von der Verschiebung u vorgegeben sind.
- Γ_{σ}^{i} : Der *Neumann-Rand*, oder auch *Spannungsrand*, auf dem die Oberflächenlast bzw. -spannung \bar{t} vorgegeben ist.
- Γ_c^i : Der Kontaktrand, auf dem die Kontaktbedingungen definiert sind.

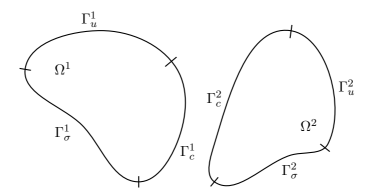


Abbildung 3.2: Körper \mathcal{B}^1 und \mathcal{B}^2 mit Randbezeichnungen

Kontaktkinematik

Wir wollen zunächst die Kontaktkinematik (wie in [CSW99]) etwas allgemeiner als in [Wri01] oder [Wri06] beschrieben einführen. Für die Formulierung der Kontaktbedingungen werden den Körpern $\mathcal{B}^1, \mathcal{B}^2$ die Bezeichnungen master und slave zugeordnet. Mit slave bezeichnen wir dabei die Menge an Punkten, für die überprüft wird, ob sie in die master-Fläche eindringen. Die Zuordnung von master und slave ist jedoch für das Ergebnis der Kontaktbedingung vollkommen unabhängig. Es sei daher o.B.d.A. \mathcal{B}^1 der slave.

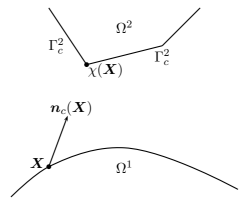


Abbildung 3.3: Kontaktformulierung zwischen zwei Körpern

Für einen gegebenen Punkt $\boldsymbol{X} \in \Omega^1$, bzw. $\boldsymbol{X} \in \Gamma^1_c$, in der Ausgangskonfiguration ist $\bar{\boldsymbol{X}} := \chi(\boldsymbol{X})$ derjenige Punkt aus Γ^2 , der minimalsten Abstand zu \boldsymbol{X} hat, d.h.

$$\|\boldsymbol{X} - \bar{\boldsymbol{X}}\| = \min\{\|\boldsymbol{X} - \boldsymbol{Y}\| \mid \boldsymbol{Y} \in \Gamma^2\},$$

also ist $\chi:\Gamma^1_c\cup\Gamma^2_c\to\Gamma^1\cup\Gamma^2$ eine Abbildung der kleinsten Distanz (s. Abbildung 3.3). Damit definieren wir entsprechend die *kritische Richtung*

mit Länge 1 als

$$\boldsymbol{n}_c(\boldsymbol{X}) := \frac{\chi(\boldsymbol{X}) - \boldsymbol{X}}{\|\chi(\boldsymbol{X}) - \boldsymbol{X}\|}, \tag{3.28}$$

wobei im Falle $X = \chi(X)$, d.h. im Falle des Kontaktes, eine beliebige normierte Richtung für $n_c(X)$ gesetzt wird. Den Punkt \bar{X} nennen wir analog kritischen Punkt.

Bemerkung 3.19. Der Punkt \bar{X} heißt deshalb kritischer Punkt, da er wegen des kleinsten Abstandes zu X der wohlmöglich nächste Punkt ist, der mit X in Kontakt tritt. Der Vorteil dieser Formulierung ist, dass die kritische Richtung $n_c(X)$ auch existiert, wenn der Rand eines Körpers nicht hinreichend glatt ist.

In den Koordinaten der Momentankonfiguration gilt x = X + u für das Verschiebungsfeld u und damit erhalten wir die Nichtdurchdringungsbedingung

$$(\bar{\boldsymbol{x}} - \boldsymbol{x}) \, \boldsymbol{n}_c(\boldsymbol{X}) > 0 \,, \tag{3.29}$$

wobei $\bar{\boldsymbol{x}} := \bar{\boldsymbol{X}} + u(\bar{\boldsymbol{X}})$ ist. Dies bedeutet, dass die Verbindung der Punkte in der Momentankonfiguration mit der kritischen Richtung einen Winkel $\alpha \in [-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2}]$ einschließen muss, andernfalls läge $\bar{\boldsymbol{x}}$ "hinter" \boldsymbol{x} , d.h. \mathcal{B}^1 wäre in \mathcal{B}^2 eingedrungen. Aus (3.29) folgt

$$0 \leq (\bar{\boldsymbol{x}} - \boldsymbol{x}) \, \boldsymbol{n}_c(\boldsymbol{X}) = (\bar{\boldsymbol{X}} + u(\bar{\boldsymbol{X}}) - \boldsymbol{X} - u(\boldsymbol{X})) \, \boldsymbol{n}_c(\boldsymbol{X})$$

$$= \underbrace{(\bar{\boldsymbol{X}} - \boldsymbol{X}) \frac{\bar{\boldsymbol{X}} - \boldsymbol{X}}{\|\bar{\boldsymbol{X}} - \boldsymbol{X}\|}}_{=\|\bar{\boldsymbol{X}} - \boldsymbol{X}\| = :g} + (u(\bar{\boldsymbol{X}}) - u(\boldsymbol{X})) \, \boldsymbol{n}_c(\boldsymbol{X})$$

$$= g + (u(\chi(\boldsymbol{X})) - u(\boldsymbol{X})) \, \boldsymbol{n}_c(\boldsymbol{X}),$$

was uns Nichtdurchdringungsbedingung bzgl. der Ausgangskonfiguration liefert, wobei wir die Funktion g auch als Gap-Funktion bezeichnen, da sie die Lücke zwischen den Körpern beschreibt.

Aufgrund von Voraussetzung 3.18 (b) gehen wir von kleinen Deformationen aus. Damit gilt unter anderem $\boldsymbol{X} \approx \boldsymbol{x}, \nabla_{\boldsymbol{X}} = \operatorname{Grad}(\cdot) \approx \operatorname{grad}(\cdot) = \nabla_{\boldsymbol{x}}$ (vgl. [Alt12] S. 122f). Daher schreiben wir im folgenden immer \boldsymbol{x} statt \boldsymbol{X} . Insgesamt lässt sich also die Nichtdurchdringungsbedingung schreiben als

$$(\boldsymbol{u} \circ \chi - \boldsymbol{u}) \cdot \boldsymbol{n}_c + g \ge 0 \quad \forall \, \boldsymbol{x} \in \Gamma_c,$$
 (3.30)

wobei $\Gamma_c := \Gamma_c^1 \cup \Gamma_c^2$ ist.

Der Einfachheit halber wollen wir in dieser Arbeit noch weitere Forderungen an die beiden Körper \mathcal{B}^1 und \mathcal{B}^2 stellen. Wir fordern, dass die Ränder Γ^i hinreichend glatt sind. Daraus folgt, dass (3.30) auch für \mathbf{n}_c als

Einheitsnormale von \mathcal{B}^1 gilt. Weiter soll $\boldsymbol{u}(\bar{\boldsymbol{x}}) \equiv \boldsymbol{0}$ gelten, d.h. falls \mathcal{B}^2 ein Verschiebungsfeld ungleich Null hat, können wir \boldsymbol{u} bzgl. $\Omega = \Omega^1 \cup \Omega^2$ auch als Relativverschiebung interpretieren.

Im numerischen Beispiel wollen wir später \mathcal{B}^1 als feste Ebene verwenden. Damit reduziert sich (3.30) auf

$$\boldsymbol{u} \cdot \boldsymbol{n} - g \le 0 \quad \forall \, x \in \Gamma_c \,, \tag{3.31}$$

wobei wir auch $u_n := \boldsymbol{u} \cdot \boldsymbol{n}$ im Folgenden schreiben werden. Weiter muss auf dem Kontaktrand Γ_c die Normalkraft eine Druckkraft sein oder es herrscht Kräftegleichgewicht, d.h. für $\sigma_n := \boldsymbol{n} \cdot (\boldsymbol{\sigma} \cdot \boldsymbol{n})$, also die Spannung in Normalenrichtung, gilt

$$\sigma_n \le 0 \text{ auf } \Gamma_c.$$
 (3.32)

Damit gilt auch, wenn die Kontaktbedingung nicht aktiv ist (also nicht die Gleichheit gilt), so muss Kräftegleichgewicht herrschen, d.h. in (3.32) gilt die Gleichheit. Zusammen erhält man die Komplementaritätsbedingung

$$(u_n - g) \sigma_n = 0 \text{ auf } \Gamma_c. \tag{3.33}$$

Laut der Voraussetzung (e) betrachten wir Signorini-Kontakt (also keine Reibung) und damit muss die Tangentialkraft auf dem Kontaktrand gleich Null sein, d.h.

$$\sigma_t := \sigma \cdot n - \sigma_n n = 0 \text{ auf } \Gamma_c.$$
 (3.34)

Bilanzgleichungen, materialunabhängige Gleichungen

Wie in Kapitel 2.5 eingeführt, gelten auch hier die Gleichung (2.32) des Kräftegleichgewichts. Da wir laut Voraussetzung (b) von kleinen Deformationen ausgehen, gilt

$$\operatorname{div} \boldsymbol{\sigma} + \bar{\boldsymbol{b}} = \mathbf{0} \quad \text{in } \Omega \,. \tag{3.35}$$

Weiter gilt nach dem Cauchy-Theorem (2.29), dass die Spannung in Normalenrichtung auf der Oberfläche Γ von Ω gleich der von außen angebrachten Spannung \bar{t} ist, d.h.

$$\boldsymbol{\sigma} \cdot \boldsymbol{n} = \bar{\boldsymbol{t}} \quad \text{auf } \Gamma_{\sigma} \,, \tag{3.36}$$

also auf dem Neumann-Rand.

Konstitutive Gleichungen

Da wir laut Voraussetzung (b) von einem linear elastischen Material und kleinen Deformationen ausgehen, gilt ein linearer Zusammenhang bzgl. der Spannung σ und Verzerrung ε , d.h. das Hooke'sche-Gesetz (2.33) und wir können den linearisierten Verzerrungstensor ε (vgl. (2.28)) verwenden, d.h. mit einem 4 stufigem Materialtensor $\mathcal{C} = (c_{ijkl})$ gilt

$$\sigma - \mathcal{C} : \varepsilon = \mathbf{0} \text{ in } \Omega. \tag{3.37}$$

Zusammenfassend lässt sich das Signorini-Kontakt-Problem mit (3.31) bis (3.37) in der starken Formulierung beschreiben durch:

$$\operatorname{div} \boldsymbol{\sigma} + \bar{\boldsymbol{b}} = \boldsymbol{0} \quad \text{in } \Omega \tag{3.38a}$$

$$\boldsymbol{\sigma} - \mathcal{C} : \boldsymbol{\varepsilon} = \mathbf{0} \quad \text{in } \Omega \tag{3.38b}$$

$$\boldsymbol{\sigma} \cdot \boldsymbol{n} = \bar{\boldsymbol{t}} \quad \text{auf } \Gamma_{\sigma} \tag{3.38c}$$

$$\mathbf{u} = \mathbf{0} \quad \text{auf } \Gamma_u$$
 (3.38d)

$$\left\{
 \begin{array}{l}
 u_n - g \le 0 \\
 \sigma_n \le 0 \\
 (u_n - g) \, \sigma_n = 0 \\
 \sigma_t = \mathbf{0}
 \end{array}
\right\} \text{ auf } \Gamma_c$$
(3.38e)

An dieser Stelle sei kurz angemerkt, wie sich die Problemstellung (3.38) ändern würde, wenn wir ein Modell mit Reibung betrachten.

Bemerkung 3.20. Ein Kontaktmodell mit $\sigma_t \neq 0$ ist beispielsweise das Modell mit *Tresca-Reibung*. Für dieses Problem wird die letzte Bedingung aus (3.38e) durch die Bedingungen

$$\|\boldsymbol{\sigma}_t\| \le \mathfrak{F}, \quad \boldsymbol{\sigma}_t \boldsymbol{u}_t + \mathfrak{F} \|\boldsymbol{u}_t\| = 0$$
 (3.39)

mit $u_t := u - u_n n$, dem tangentialen Anteil des Verschiebungsfeldes u, ersetzt. Hierbei ist $\mathcal{F} \geq 0$ eine Schranke für die Reibung. Gilt $\|\boldsymbol{\sigma}_t\| < \mathcal{F}$, so folgt aus der zweiten Gleichung von (3.39), dass $u_t = \mathbf{0}$ ist. Also kann $u_t \neq \mathbf{0}$ nur gelten, wenn $\|\boldsymbol{\sigma}_t\| = \mathcal{F}$ ist.

Mit $\mathcal{F} := \mu \sigma_n$ erhalten wir das Reibungsgesetz von Coulomb, wobei μ den aus der Mechanik bekannten Reibungskoeffizienten darstellt.

Da die Herleitung der zu diesem Problem äquivalenten Variationsungleichung zusätzliche mathematische Resultate erfordert, werden wir uns in der weiteren Herleitung auf das Signorini-Kontakt-Problem beziehen. Außerdem führt solch ein Problem auf eine sogenannte Variationsungleichung 2. Art, deren Lösung wir in dieser Arbeit nicht ausführen wollen.

3.2.2 Variationsformulierung des Signorini-Kontaktproblems

Erinnerung. Wegen Voraussetzung 3.18 (f) sei $\Omega \subset \mathbb{R}^2$ ein zweidimensionale Gebiet.

Wir betrachten das Signorini-Kontakt-Problem (3.38). Um hierfür eine Variationsformulierung herzuleiten, führen wir analog zu $H_0^1(\Omega)$ den Raum

$$H^{1}_{\Gamma_{u}}(\Omega) := \{ \boldsymbol{v} \in (H^{1}(\Omega))^{2} \mid \boldsymbol{v} = \boldsymbol{0} \text{ auf } \Gamma_{u} \}$$
(3.40)

der Funktionen, die auf dem Dirichtlet-Rand Γ_u gleich Null sind. Weiter sei analog zur Teilmenge $K \subset H_0^1(\Omega)$ die zu betrachtende Teilmenge von $H_{\Gamma_u}^1(\Omega)$ definiert durch

$$\mathcal{K} := \{ \boldsymbol{v} \in H^1_{\Gamma_u}(\Omega) \mid v_n - g \le 0 \text{ auf } \Gamma_c \}, \tag{3.41}$$

welche die Funktionen enthält, die die Dirichlet-Rand- und Kontaktrandbedingungen erfüllen. Die Menge \mathcal{K} ist analog zu Lemma 3.1 konvex und abgeschlossen (vgl. auch [KO88] Kapitel 6.2 und [CSW99] Proposition 3.2).

Weiter seien $u, v \in \mathcal{K}$, wobei u die Lösung des Signorini-Kontakt-Problems darstellt und v (häufig in den Ingenieurswissenschaften als *virtuelle Verschiebung* bezeichnet) eine beliebige Testfunktion ist. Dann gilt, dass

$$\boldsymbol{w} = \boldsymbol{v} - \boldsymbol{u} \in (H^1_{\Gamma_u}(\Omega))^2$$

auch eine Testfunktion ist, die wir mit (3.38a) multiplizieren und über Ω integrieren. Daraus folgt

$$0 = \int_{\Omega} (\operatorname{div} \boldsymbol{\sigma} + \bar{\boldsymbol{b}}) \cdot \boldsymbol{w} \, d\Omega = \int_{\Omega} \operatorname{div} \boldsymbol{\sigma} \cdot \boldsymbol{w} + \bar{\boldsymbol{b}} \cdot \boldsymbol{w} \, d\Omega$$

$$= \int_{\Omega} \operatorname{div}(\boldsymbol{w} \cdot \boldsymbol{\sigma}) - \operatorname{grad} \boldsymbol{w} : \boldsymbol{\sigma} + \bar{\boldsymbol{b}} \cdot \boldsymbol{w} \, d\Omega$$

$$= \int_{\Gamma} \underbrace{\boldsymbol{w} \cdot \boldsymbol{\sigma} \cdot \boldsymbol{n}}_{=\boldsymbol{w} \cdot ||\boldsymbol{n}||^{2} \cdot (\boldsymbol{\sigma} \cdot \boldsymbol{n})} \, d\Gamma - \int_{\Omega} \underbrace{\frac{1}{2} (\operatorname{grad} \boldsymbol{w} + \operatorname{grad}^{T} \boldsymbol{w})}_{=\boldsymbol{\varepsilon}(\boldsymbol{w})} : \boldsymbol{\sigma} \, d\Omega + \int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} \cdot \boldsymbol{w} \, d\Omega$$

$$= \int_{\Gamma_{\sigma}} w_{n} \, \sigma_{n} \, d\Gamma + \int_{\Gamma_{\sigma}} \bar{\boldsymbol{t}} \cdot \boldsymbol{w} \, d\Gamma - \int_{\Omega} \boldsymbol{\sigma} : \boldsymbol{\varepsilon}(\boldsymbol{w}) \, d\Omega + \int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} \cdot \boldsymbol{w} \, d\Omega , \qquad (3.42)$$

wobei im zweiten Schritt die Produktregel für die Divergenz (C.2) und darauf folgend der Integralsatz von Gauß verwendet wurde. Weiter wurde die disjunkte Aufteilung vom Rand $\Gamma = \Gamma_u \cup \Gamma_\sigma \cup \Gamma_c$ benutzt, wobei w = 0 auf Γ_u und $\sigma n = \bar{t}$ auf Γ_σ gilt.

Um weiter zu einer Variationsungleichung zu gelangen, betrachten wir das Integral über Γ_c . Dann gilt für den Integranden

$$w_n \, \sigma_n = (v_n - u_n) \, \sigma_n \overset{\text{"+0"}}{=} (v_n - g + g - u_n) \, \sigma_n$$
$$= (v_n - g) \, \sigma_n - \underbrace{(u_n - g) \, \sigma_n}_{=0 \text{ auf } \Gamma_c}$$
$$= \underbrace{(v_n - g)}_{<0} \underbrace{\sigma_n}_{<0} \ge 0$$

Damit ist das Integral größer gleich Null und aus (3.42) folgt

$$0 \ge \int_{\Gamma_{\sigma}} \bar{\boldsymbol{t}} \cdot \boldsymbol{w} \, d\Gamma - \int_{\Omega} \boldsymbol{\sigma} : \boldsymbol{\varepsilon}(\boldsymbol{w}) \, d\Omega + \int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} \cdot \boldsymbol{w} \, d\Omega$$

$$\iff \int_{\Omega} \boldsymbol{\sigma}(\boldsymbol{u}) : \boldsymbol{\varepsilon}(\boldsymbol{v} - \boldsymbol{u}) \, d\Omega \ge \int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} \cdot (\boldsymbol{v} - \boldsymbol{u}) \, d\Omega + \int_{\Gamma_{\sigma}} \bar{\boldsymbol{t}} \cdot (\boldsymbol{v} - \boldsymbol{u}) \, d\Gamma \quad (3.43)$$

Wegen (3.38b) steht die Spannung aus (3.43) im linearen Zusammenhang mit der Verzerrung und kann durch $\sigma = \mathcal{C} : \varepsilon$ ausgedrückt werden. Mit der Bilinearform $a: H^1_{\Gamma_u} \times H^1_{\Gamma_u} \to \mathbb{R}$ und der Linearform $F: H^1_{\Gamma_u} \to \mathbb{R}$ mit

$$a(\boldsymbol{u}, \boldsymbol{v}) := \int_{\Omega} \boldsymbol{\varepsilon}(\boldsymbol{u}) : \mathcal{C} : \boldsymbol{\varepsilon}(\boldsymbol{v}) d\Omega,$$
 (3.44a)

$$F(\boldsymbol{v}) := \int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} \cdot \boldsymbol{v} \, d\Omega + \int_{\Gamma_{\sigma}} \bar{\boldsymbol{t}} \cdot \boldsymbol{v} \, d\Gamma \tag{3.44b}$$

lässt sich (3.43) in der altbekannten Form schreiben: Finde $\boldsymbol{u} \in \mathcal{K}$, so dass

$$a(\boldsymbol{u}, \boldsymbol{v} - \boldsymbol{u}) \ge F(\boldsymbol{v} - \boldsymbol{u}) \quad \forall \, \boldsymbol{v} \in \mathcal{K}$$
 (3.45)

gilt. Wir stellen folgende Voraussetzungen an den Materialtensor $C = (C_{ijkl})$ (vgl. [KO88] Bedingung (5.5)).

Voraussetzung 3.21. (a) Es sei $C_{ijkl} \in L^{\infty}(\Omega)$. Damit gilt, dass eine Konstante M existiert, so dass

$$\max_{1 \le i,j,k,l \le n} ||C_{ijkl}||_{0,\infty} \le M \tag{3.46}$$

gilt. \mathcal{C} ist also nach oben beschränkt.

(b) Der Materialtensor \mathcal{C} ist in folgendem Sinne symmetrisch:

$$C_{ijkl}(\boldsymbol{x}) = C_{klij}(\boldsymbol{x}) = C_{jikl}(\boldsymbol{x})$$
 fast überall in Ω . (3.47)

(c) Es existiert eine Konstante m > 0, so dass fast überall in Ω

$$C_{ijkl}(\boldsymbol{x})\varepsilon_{ij}\varepsilon_{kl} \ge m\varepsilon_{ij}\varepsilon_{ij}$$
 (3.48)

für jedes $\varepsilon \in \mathbb{R}^{n \times n}$ mit $\varepsilon_{ij} = \varepsilon_{ji}$ gilt, d.h. der Materialtensor ist nach unten beschränkt.

Notation. (a) Der Parameter n aus Voraussetzung 3.21 gibt die Dimension des Verzerrungstensors bzw. Spannungstensors an, in unserem Fall also n=2.

(b) In Voraussetzung 3.21 (c) wird die Einstein'sche Summenkonvention verwendet. Hierbei wird über doppelt vorkommende Indizes summiert, d.h.

$$\varepsilon_{ij}\varepsilon_{ij} = \sum_{i=1}^{n} \sum_{j=1}^{n} \varepsilon_{ij}^{2}.$$

Unter den Voraussetzungen 3.21 lässt sich für die Bilinearform $a(\cdot, \cdot)$ aus (3.44a) die Stetigkeit und Koerzivität zeigen, denn:

$$a(\boldsymbol{u}, \boldsymbol{v}) = \int_{\Omega} \underbrace{\varepsilon(\boldsymbol{u}) : \mathcal{C} : \varepsilon(\boldsymbol{v})}_{=\varepsilon_{ij}(\boldsymbol{u})C_{ijkl}\varepsilon_{kl}(\boldsymbol{v})} d\Omega$$

$$\stackrel{(3.46)}{\leq} M \int_{\Omega} \sum_{i,j=1}^{2} \varepsilon_{ij}(\boldsymbol{u}) \cdot \sum_{k,l=1}^{2} \varepsilon_{kl}(\boldsymbol{v}) d\Omega$$

$$\stackrel{\text{C.S.}}{\leq} M \left(\int_{\Omega} \left(\sum_{i,j=1}^{2} \varepsilon_{ij}(\boldsymbol{u}) \right)^{2} d\Omega \right)^{\frac{1}{2}} \left(\int_{\Omega} \left(\sum_{k,l=1}^{2} \varepsilon_{kl}(\boldsymbol{v}) \right)^{2} d\Omega \right)^{\frac{1}{2}}$$

$$= M \left(\int_{\Omega} |\operatorname{grad} \boldsymbol{u}|^{2} d\Omega \right)^{\frac{1}{2}} \left(\int_{\Omega} |\operatorname{grad} \boldsymbol{v}|^{2} d\Omega \right)^{\frac{1}{2}}$$

$$\leq M \|\boldsymbol{u}\|_{1} \|\boldsymbol{v}\|_{1},$$

wobei wir im vorletzten Schritt verwendet haben, dass

$$\sum_{i,j=1}^{2} \varepsilon_{ij}(\mathbf{u}) = \sum_{i,j=1}^{2} \frac{1}{2} (u_{i,j} + \underbrace{u_{j,i}}_{=\partial_{i}u_{j}}) = \sum_{i,j=1}^{2} u_{i,j}$$

ist. Für die Koerzivität rechnen wir unter Verwendung von Voraussetzung 3.21 (c) nach:

$$a(\boldsymbol{v}, \boldsymbol{v}) = \int_{\Omega} \underbrace{\varepsilon(\boldsymbol{v}) : \mathcal{C} : \varepsilon(\boldsymbol{v})}_{=\varepsilon_{ij}(\boldsymbol{v})C_{ijkl}\varepsilon_{kl}(\boldsymbol{v})} d\Omega \ge m \int_{\Omega} \underbrace{\varepsilon_{ij}(\boldsymbol{v})\varepsilon_{ij}(\boldsymbol{v})}_{=\sum_{i,j=1}^{2} v_{i,j}^{2}} d\Omega$$
$$= m \int_{\Omega} |\operatorname{grad} \boldsymbol{v}|^{2} d\Omega \overset{\operatorname{Satz} \ 2.13}{\ge} c \|\boldsymbol{v}\|_{1}^{2}$$

mit einem c > 0. Die letzte Ungleichung folgt auch aus der zweiten Korn'schen Ungleichung (s. [Bra13] Kapitel VI, §3, Satz 3.3). Als letztes berechnen wir für die Linearform $F(\cdot)$ aus (3.44b) die Stetigkeit nach.

$$|F(\boldsymbol{v})| = \left| \int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} \cdot \boldsymbol{v} \, d\Omega + \int_{\Gamma_{\sigma}} \bar{\boldsymbol{t}} \cdot \boldsymbol{v} \, d\Gamma \right|$$

$$\stackrel{\text{C.S.}}{\leq} \|\bar{\boldsymbol{b}}\|_{0} \, \|\boldsymbol{v}\|_{0} + \|\bar{\boldsymbol{t}}\|_{0,\Gamma_{\sigma}} \, \|\boldsymbol{v}\|_{0,\Gamma_{\sigma}}$$

$$\stackrel{\text{Theorem A.9}}{\leq} c \left(\|\bar{\boldsymbol{b}}\|_{0} + \|\bar{\boldsymbol{t}}\|_{0,\Gamma_{c}} \right) \|\boldsymbol{v}\|_{1}$$

$$\stackrel{\text{Spursatz}}{\leq} c \left(\|\bar{\boldsymbol{b}}\|_{0} + \|\bar{\boldsymbol{t}}\|_{0,\Gamma_{c}} \right) \|\boldsymbol{v}\|_{1}$$

Also ist F unter der Voraussetzung, dass $\bar{\boldsymbol{b}} \in (L^2(\Omega))^2$ und $\bar{\boldsymbol{t}} \in (L^2(\Gamma_c))^2$ gilt (analog zum Modellproblem aus Kapitel 2.2), stetig. Damit folgt das die Aussage des nächsten Theorems.

Theorem 3.22. Es sei Voraussetzung 3.21 erfüllt sowie $\bar{\mathbf{b}} \in (L^2(\Omega))^2$ und $\bar{\mathbf{t}} \in (L^2(\Gamma_c))^2$. Dann hat die Variationsungleichung (3.43) bzw. (3.45) eine eindeutige Lösung.

Beweis. Unter den Voraussetzungen ist a eine stetige koerzive Bilinearform, sowie F stetig. Weiter ist \mathcal{K} abgeschlossen und konvex. Dann folgt aus Theorem 3.6 die Behauptung.

Wie schon erwähnt gilt auch bei dieser Variationsungleichung die Äquivalenz zu einem Minimierungsproblem eines Energiefunktionals.

Theorem 3.23. Es sei $\mathbf{v}: \Omega \to \mathbb{R}^2$ und K wie oben definiert. Die Variationsungleichung (3.45) ist äquivalent zum Minimierungsproblem:

$$\min_{\boldsymbol{v} \in \mathcal{K}} J(\boldsymbol{v}) = \frac{1}{2} a(\boldsymbol{v}, \boldsymbol{v}) - F(\boldsymbol{v})$$
(3.49)

mit der Bilinearform a aus (3.44a) und der Linearform F aus (3.44b).

Beweis. Es sei zu Beginn noch einmal bemerkt, dass \mathcal{K} konvex und abgeschlossen ist. Da a stetig und koerziv sowie F stetig ist, folgt direkt aus Lemma 2.10, dass J ein konvexes Funktional ist. Außerdem folgt analog zum Beweis von Lemma 2.11, dass J auch Gâteaux-differenzierbar ist und damit gilt wegen Satz A.11, dass das Minimierungsproblem (3.49) und die Variationsungleichung (3.45) äquivalent sind.

Bemerkung 3.24. Für das Kontaktproblem mit Tresca-Reibung (s. Bemerkung 3.20) gibt es ein zu (3.49) analoges Energiefunktional. Da durch die Reibung noch Energie entsteht, bzw. verloren geht, ist dieses Funktional noch von der Reibung abhängig. Es ergibt sich dann:

$$J(\mathbf{v}) = \frac{1}{2}a(\mathbf{v}, \mathbf{v}) + j(\mathbf{v}) - F(\mathbf{v})$$
(3.50)

mit dem Reibungsfunktional

$$j(\boldsymbol{v}) := \int_{\Gamma_{-}} \mathcal{F} \|\boldsymbol{v}_{t}\| \, d\Gamma. \tag{3.51}$$

Wegen des Reibungsfunktionals j ist (3.50) nicht mehr Gâteaux-differenzierbar. Dennoch kann man eine zur Minimierungsaufgabe über (3.50) äquivalente Variationsungleichung herleiten (vgl. [Ste12a]). Eine solche Ungleichung nennen wir Variationsungleichung 2. Art und ist von der Form

$$a(\boldsymbol{u}, \boldsymbol{v} - \boldsymbol{u}) + j(\boldsymbol{v}) - j(\boldsymbol{u}) > F(\boldsymbol{v} - \boldsymbol{u}). \tag{3.52}$$

Allerdings ist der Beweis der Existenz einer Lösung für (3.52) mit den in dieser Arbeit aufgeführten Mitteln nicht möglich, weshalb wir vom reibungslosen Fall ausgehen.

3.2.3 Lösung des Kontaktproblems mittels FEM

Um die Variationsungleichung (3.45) mittels Finite-Elemente-Methode zu lösen, betrachten wir analog zu S_h den Raum der mehrdimensionalen linearen Ansatzfunktionen bzgl. einer quasi-uniformen Triangulierung \mathcal{T}_h

$$\mathfrak{S}_h := \{ \boldsymbol{v} \in (C^0(\Omega))^2 \mid \boldsymbol{v}|_T \in \mathcal{P}_1^2 \text{ für } T \in \mathcal{T}_h, \boldsymbol{v}|_{\Gamma_u} = \boldsymbol{0} \} \subset H^1_{\Gamma_u}(\Omega). \quad (3.53)$$

Mit einer Basis $\mathcal{B}_h := \{\psi_1, \dots, \psi_{2N}\}$ von \mathcal{S}_h lässt sich dann jedes Element $\boldsymbol{v}_h \in \mathcal{S}_h$ als Linearkombination schreiben

$$\boldsymbol{v}_h(\bar{x}) = \sum_{i=1}^{2N} x_i \, \boldsymbol{\psi}_i(\bar{x}) \quad \forall \, \bar{x} \in \Omega$$
 (3.54)

für genau ein $(x_1, \ldots, x_{2N})^T =: \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^{2N}$. Betrachten wir analog zu Kapitel 3.1.3 die Variationsgleichung (3.45) diskret, so erhalten wir das Problem: Finde $\boldsymbol{u}_h \in \mathcal{S}_h$, so dass

$$a(\boldsymbol{u}_h, \boldsymbol{v}_h - \boldsymbol{u}_h) \ge F(\boldsymbol{v}_h - \boldsymbol{u}_h) \quad \forall \, \boldsymbol{v}_h \in \mathcal{K}_h.$$
 (3.55)

mit $\mathcal{K}_h := \{ \boldsymbol{v}_h \in \mathcal{S}_h \mid \boldsymbol{v}_h(\bar{x}_i) \cdot \boldsymbol{n} - g(\bar{x}_i) \leq 0 \text{ mit } \bar{x}_i \in \mathcal{N} \cap \Gamma_c \}, \text{ d.h. die punktuelle Form (der Nebenbedingung) von } \mathcal{K}.$ Auch hier stellt \mathcal{N} (mit $|\mathcal{N}| = N$) wieder die Menge der Knoten dar.

Analog zu K_S aus (3.13) können wir auch hier bzgl. einer Basis \mathcal{B}_h die Menge \mathcal{K}_h äquivalent durch den Koordinatenvektor $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^{2N}$ ausdrücken, d.h.

$$\mathcal{K}_{\mathcal{S}} := \left\{ \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^{2N} \, \middle| \, \sum_{j=1}^{2N} x_j \, \boldsymbol{\psi}_j(\bar{x}_i) \cdot \boldsymbol{n} - g(x_i) \leq 0 \text{ für } \bar{x}_i \in \mathcal{N} \cap \Gamma_c \right\}$$

$$= \left\{ \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^{2N} \, \middle| \, B\boldsymbol{x} \geq \boldsymbol{c} \right\}$$

$$\text{mit } B = \left[-\boldsymbol{\psi}_j(\bar{x}_i) \cdot \boldsymbol{n}(\bar{x}_i) \right]_{\bar{x}_i \in \mathcal{N} \cap \Gamma_c, 1 \leq j \leq 2N}, \boldsymbol{c} = \left[-g(\bar{x}_i) \right]_{\bar{x}_i \in \mathcal{N} \cap \Gamma_c}.$$

Damit können wir das diskrete Problem in Matrixschreibweise wieder durch Einsetzen der Linearkombination (3.54) in die Variationsungleichung (3.55) erhalten. Finde $x^* \in \mathcal{K}_{\mathcal{S}}$, so dass

$$(A\boldsymbol{x}^* - \boldsymbol{b})^T (\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}^*) \ge 0 \quad \forall \, \boldsymbol{x} \in \mathcal{K}_{\delta},$$
 (3.56)

wobei

$$\begin{split} A &= \left[\int_{\Omega} \boldsymbol{\varepsilon}(\boldsymbol{\psi}_j) : \mathcal{C} : \boldsymbol{\varepsilon}(\boldsymbol{\psi}_i) \, d\Omega \right]_{1 \leq i,j \leq 2N}, \\ \boldsymbol{b} &= \left[\int_{\Omega} \bar{\boldsymbol{b}} \cdot \boldsymbol{\psi}_i \, d\Omega + \int_{\Gamma_N} \bar{\boldsymbol{t}} \cdot \boldsymbol{\psi}_i \, ds \right]_{1 \leq i < 2N} \end{split}$$

ist. Aus Bemerkung 3.13 folgt, dass die Variationsungleichung (3.56) äquivalent zu folgendem quadratischen Programm ist:

$$\min_{\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^{2N}} \frac{1}{2} \boldsymbol{x}^T A \boldsymbol{x} - \boldsymbol{b}^T \boldsymbol{x} \quad \text{s.t.} \quad B \boldsymbol{x} \ge \boldsymbol{c},$$
 (3.57)

d.h. da wegen der Koerzivität von a das Problem (3.57) konvex ist, kann dieses wieder mithilfe des in Anhang B.2 vorgestellten gelöst werden.

Bemerkung 3.25. Wir erhalten beim Kontaktproblem im Vergleich zum Hindernisproblem doppelt so große Vektoren x, b bzw. eine doppelt so große Matrix A, da wir an jedem der N Knoten ein Verschiebungsfeld, d.h. eine Verschiebung in x- und y-Richtung, berechnen.

Kapitel 4

Ein hierarchischer Fehlerschätzer für Hindernisprobleme

Die adaptive Netzverfeinerung (s. Kapitel 2.4) ist gerade auch bei Hindernisund Kontaktproblemen von großem Vorteil. Wie wir in Kapitel 3 gesehen haben, führt die Lösung von solchen Problemen auf quadratische Programme, die wir mit zeitaufwändigen Verfahren lösen müssen. An dieser Stelle sei bemerkt, dass man Variationsungleichungen auch mit anderen Verfahren – häufig üblich ist z.B. die *Penalty-Methode* – lösen kann, die jedoch nicht weniger aufwendig sind.

Um nun eine adaptive Verfeinerungsstrategie herleiten zu können, müssen wir zunächst einen geeigneten Fehlerschätzer für unser Modellproblem (3.1) erhalten. Dabei ist "geeignet" in dem Sinne zu verstehen, dass der Schätzer unseren echten Fehler nach oben und unten beschränkt. Weiter wollen wir mit dem Fehler a posteriori nach jedem Verfeinerungsschritt den Fehler in der nächsten Verfeinerung abschätzen. Mit diesen Fragestellungen werden wir uns in diesem Kapitel beschäftigen und einen ersten adaptiven Algorithmus sowie die Übertragung auf Kontaktprobleme zeigen.

Es sei bemerkt, dass man als a posteriori Fehlerschätzer für Hindernisprobleme in der Literatur häufig residuale Schätzer wiederfinden kann. Wir wollen uns jedoch hier mit einem hierarchischen Fehlerschätzer beschäftigen, dessen grundlegende Idee auch schon in Kapitel 2.4.1 dargestellt wurde.

Dieses Kapitel basiert größtenteils auf [ZVKG11].

4.1 Herleitung von einem hierarchischen a posteriori Fehlerschätzer

Bevor wir uns detailliert der Herleitung eines hierarchischen a posteriori Fehlerschätzers widmen, wollen wir eine Generalvoraussetzung für das gesamte Kapitel 4 stellen.

Voraussetzung 4.1. Das Hindernis wird durch eine stückweise lineare stetige Funktion ψ beschrieben.

Für nichtstetige oder auch glatte Hindernisse sind analoge Aussagen beweisbar, die jedoch schwerer zu zeigen sind. Für einen residualen Schätzer kann man das Vorgehen für glatte Hindernisse auch in [Pag10] finden.

4.1.1 Diskretisierung des Defektproblems

Es sei \mathcal{B}_h eine nodale Basis bzgl. einer quasi-uniformen Triangulierung \mathcal{T}_h für \mathcal{S}_h (s. Kapitel 2.3), dem Raum der stückweise linearen Funktionen über \mathcal{T}_h . Weiter sei K_h wie in Kapitel 3.1.3 definiert

$$K_h = \{ v_h \in \mathcal{S}_h \mid v_h(p) \ge \psi(p) \, \forall \, p \in \mathcal{N} \cap \Omega \},$$

wobei \mathcal{N} wieder die Menge der Knoten von \mathcal{T}_h darstellt. Wir betrachten nun wieder die diskrete Variationsungleichung (3.12): Finde $u_h \in K_h$ mit

$$a(u_h, v_h - u_h) \ge (f, v_h - u_h) \quad \forall v_h \in K_h$$

oder äquivalent die Minimierung des Funktionals $J(v) = \frac{1}{2}a(v,v) - (f,v)$ über K_h , d.h.

$$u_h \in K_h: \quad J(u_h) \le J(v_h) \quad \forall v_h \in K_h.$$
 (4.1)

Wegen Voraussetzung 4.1, dass ψ stückweise linear ist, gilt $K_h \subset K$, da die linearen Ansatzfunktionen nicht nur punktuell, sondern auch kontinuierlich die Nebenbedingung erfüllen. Damit ist (3.12) eine konforme Finite-Elemente-Methode; nichtkonforme Finite-Elemente würden z.B. durch ein nichtstetiges Hindernis erzeugt werden. Diese sollen jedoch nicht Teil dieser Arbeit sein.

Wir werden einen a posteriori Fehlerschätzer für den Fehler bzgl. der Funktionswerte der Funktionale $J(u), J(u_h)$ herleiten. Hierfür gilt

$$J(u_h) - J(u) \ge 0,$$

denn aus den beiden Minimierungsproblemen über K und K_h folgt

$$J(u) \le J(v) \, \forall \, v \in K, \quad J(u_h) \le J(v_h) \, \forall \, v_h \in K_h.$$

Da $K_h \subset K$ gilt, gilt insbesondere $J(u) \leq J(v_h)$ für alle $v_h \in K_h$. Setzen wir $v_h = u_h$, so folgt

$$J(u) \leq J(u_h) \iff J(u_h) - J(u) \geq 0$$
.

Bemerkung 4.2. Gilt $\psi = -\infty$, d.h. ist kein Hindernis vorhanden, so folgt

$$J(u_h) - J(u) = \frac{1}{2}a(u_h, u_h) - (f, u_h) - \left(\frac{1}{2}a(u, u) - (f, u)\right)$$

$$= \frac{1}{2}a(u_h, u_h) - (f, u_h) - \frac{1}{2}a(u, u) + (f, u)$$

$$= 0$$

$$+ (a(u, u - u_h) - (f, u - u_h))$$

$$= (f, u) - (f, u_h)$$

$$= \frac{1}{2}a(u_h, u_h) - \frac{1}{2}a(u, u) + a(u, u - u_h)$$

$$= \frac{1}{2}a(u_h, u_h) - \frac{1}{2}a(u, u) + a(u, u) - a(u, u_h)$$

$$= \frac{1}{2}(a(u_h, u_h) + a(u, u) - 2a(u, u_h))$$

$$= \frac{1}{2}a(u_h - u, u_h - u) = \frac{1}{2}||u_h - u||_E^2.$$

Ist nun ein $\psi > -\infty$ gegeben, dann addieren wir im zweiten Schritt nicht mehr Null, sondern es gilt für den Term

$$a(u, u - u_h) - (f, u - u_h) \le 0$$

und damit gilt $J(u_h) - J(u) \ge \frac{1}{2} ||u_h - u||_E^2$, d.h. eine obere Schranke des Fehlers im Funktional schätzt auch den Fehler zwischen exakter und approximierter Lösung in der Energienorm ab.

Notation. Um im Folgenden den hierarchischen Split leichter beschreiben zu können, schreiben wir für die Galerkin-Lösung u_h die Notation u_s , um auszudrücken, dass diese im linearen Ansatzraum S_h liegt. Analog sind die im Weiteren übrigen verwendeten Indizes zu verstehen.

Zudem werden wir die für die Energienorm die Notation

$$a(v,v)^{\frac{1}{2}} = ||v||$$

für alle $v \in H^1(\Omega)$, also ohne Index, verwenden. Auch in diesem Kapitel werden wir wieder $(u, v) = (u, v)_0$ für alle $u, v \in H^1(\Omega)$ schreiben.

Zur Herleitung des hierarchischen Fehlerschätzers führen wir die Fehlerfunktion $e = u - u_{\mathcal{S}}$ ein, die den exakten Fehler angibt. Weiter sei

$$\mathcal{I}(v) = \frac{1}{2}a(v,v) - \rho_{\mathcal{S}}(v) \text{ mit } \rho_{\mathcal{S}}(v) = (f,v) - a(u_{\mathcal{S}},v), \quad v \in H_0^1(\Omega).$$

Bemerkung 4.3. (a) Die Linearform $\rho_{\mathcal{S}}$ stellt das Residuum der Variationsgleichung (d.h. ohne Hindernis) dar.

(b) Nach dem Darstellungssatz von Riesz existiert ein $v^* \in H_0^1(\Omega)$, so dass

$$(v^*, v) = \rho_{\mathcal{S}}(v) \quad \forall v \in H_0^1(\Omega)$$

ist. Wir können also v^* als Lagrange-Multiplikator bzgl. der Nebenbedingung $v \geq \psi$ interpretieren.

Damit führen wir das Defektproblem für das Hindernisproblem ein, welches der exakte Fehler e löst.

Satz 4.4 (Lösung des Defektproblems). Mit den obigen Bezeichnungen löst die Fehlerfunktion e folgendes Defektproblem:

$$e \in \mathcal{A}: \quad \mathcal{I}(e) \le \mathcal{I}(v) \quad \forall v \in \mathcal{A},$$
 (4.2)

wobei $\mathcal{A} := \{ v \in H_0^1(\Omega) \mid v \ge \psi - u_{\mathcal{S}} \} = -u_{\mathcal{S}} + K.$

Beweis. Es sei u die Lösung von (3.2) und $u_{\mathcal{S}}$ die Lösung von (4.1). Dann gilt

$$u \in K: J(u) \le J(\tilde{v}) \forall \tilde{v} \in K (*)$$

$$\iff u \in K: J(u) - J(u_{\mathcal{S}}) \le J(\tilde{v}) - J(u_{\mathcal{S}}) \forall \tilde{v} \in K.$$

Wir rechnen für die linke Seite nach, dass gilt

$$J(u) - J(u_{\mathcal{S}}) = \frac{1}{2}a(u, u) - (f, u) - \left(\frac{1}{2}a(u_{\mathcal{S}}, u_{\mathcal{S}}) - (f, u_{\mathcal{S}})\right)$$

$$= \frac{1}{2}a(u, u) + \frac{1}{2}a(u_{\mathcal{S}}, u_{\mathcal{S}}) - a(u_{\mathcal{S}}, u_{\mathcal{S}}) - (f, u - u_{\mathcal{S}})$$

$$= \frac{1}{2}a(u, u) + \frac{1}{2}a(u_{\mathcal{S}}, u_{\mathcal{S}}) - a(u_{\mathcal{S}}, u)$$

$$- ((f, u - u_{\mathcal{S}}) - a(u_{\mathcal{S}}, u - u_{\mathcal{S}}))$$

$$= \frac{1}{2}a(u - u_{\mathcal{S}}, u - u_{\mathcal{S}}) - \rho_{\mathcal{S}}(u - u_{\mathcal{S}})$$

$$= \frac{1}{2}a(e, e) - \rho_{\mathcal{S}}(e) = \mathcal{I}(e).$$

Analog gilt für die rechte Seite $J(\tilde{v}) - J(u_{\mathcal{S}}) = \mathcal{I}(\tilde{v} - u_{\mathcal{S}})$. Mit $v := \tilde{v} - u_{\mathcal{S}}$ gilt $v \in \mathcal{A}$ und damit ist (*) äquivalent zu: Finde $e \in \mathcal{A}$, so dass

$$\mathcal{I}(e) \leq \mathcal{I}(v) \quad \forall v \in \mathcal{A}.$$

Korollar 4.5. Das Problem (4.2) ist äquivalent zur Variationsungleichung: Finde $e \in \mathcal{A}$ mit

$$a(e, v - e) \ge \rho_{\mathcal{S}}(v - e) \quad \forall v \in \mathcal{A}.$$
 (4.3)

Beweis. Analog zu Lemma 3.1 lässt sich zeigen, dass \mathcal{A} abgeschlossen und konvex ist. Aus Lemma 2.10 und 2.11 folgt, dass \mathcal{I} konvex und Gâteaux-differenzierbar ist und mit Satz A.11 folgt dann die Behauptung.

- Bemerkung. (a) Da ψ stückweise linear ist und $\psi u_{\mathcal{S}} \leq 0$ gilt, folgt $0 \in \mathcal{A}$, d.h. das "gewünschte" Ergebnis für den Fehler e liegt in der für das Defektproblem betrachteten Menge.
- (b) Wir werden noch zeigen, dass $\rho_{\mathcal{S}}$ eine Schlüsselgröße für die a posteriori Abschätzung darstellt.

Die Herleitung des a posteriori Schätzers vollzieht sich jetzt analog zu Kapitel 2.4.1 in zwei Schritten.

- (i) Diskretisiere (4.3) bzgl. einer Erweiterung von S_h (hier mit quadratischen Funktionen), so dass e hinreichend genau approximiert wird.
- (ii) Teile den neuen Raum so auf, dass (4.3) lokal in der Erweiterung exakt gelöst werden kann.

Als Erweiterung von S_h betrachten wir einen Raum Q_h mit $S_h \subset Q_h$, wobei

$$Q_h := \{ v \in C^0(\Omega) \mid v |_T \in \mathcal{P}_2 \text{ für } T \in \mathcal{T}_h, v |_{\partial\Omega} = 0 \}$$

ist, d.h. der Raum der stückweise quadratischen Funktionen über einer quasiuniformen Zerlegung \mathcal{T}_h . Damit definieren wir $\mathcal{N}_{\mathcal{Q}} := \mathcal{N} \cup \{x_E \mid E \in \mathcal{E}\}$, wobei x_E den Mittelpunkt der Kante E bezeichne und \mathcal{E} somit die Menge aller Kanten ist. Daraus ergibt sich \mathcal{A} über \mathcal{Q}_h diskret als

$$\mathcal{A}_{\mathcal{O}} := \{ v \in \mathcal{Q}_h \mid v(p) \ge \psi(p) - u_{\mathcal{S}}(p) \, \forall \, p \in \mathcal{N}_{\mathcal{O}} \cap \Omega \}$$
 (4.4)

und im Bezug zu (4.4) erhalten wir somit das diskrete Defektproblem

$$e_{\mathcal{O}} \in \mathcal{A}_{\mathcal{O}}: \quad a(e_{\mathcal{O}}, v - e_{\mathcal{O}}) \ge \rho_{\mathcal{S}}(v - e_{\mathcal{O}}) \quad \forall v \in \mathcal{A}_{\mathcal{O}}.$$
 (4.5)

Bemerkung 4.6. Im Allgemeinen gilt hierbei nicht $\mathcal{A}_{\mathcal{Q}} \subset \mathcal{A}$. So kann man sich anschaulich eine quadratische Funktion $v_{\mathcal{Q}} \in \mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$ vorstellen, die allerdings zwischen den übereinstimmenden Werten aufgrund ihrer Krümmung das lineare Hindernis aus \mathcal{A} durchdringt (vgl. das eindimensionale Beispiel aus Abbildung 4.1).

Als hierarchischen Split des Raumes \mathcal{Q}_h verwenden wir $\mathcal{Q}_h = \mathcal{S}_h + \mathcal{V}_h$, wobei $\mathcal{V}_h := \{\phi_E \mid E \in \mathcal{E}\}$ der Raum der quadratischen Bubble-Funktionen ist, wobei solch eine Bubble-Funktion ϕ_E bzgl. der Eck- und Kantenmittelpunkte eines Dreiecks definiert ist durch

$$\phi_E(p) = \delta_{x_E,p} = \begin{cases} 1, & p = x_E \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}.$$

Es stellt sich nun die Frage, ob \mathcal{Q}_h als direkte Summe der beiden Räume \mathcal{S}_h und \mathcal{V}_h geschrieben werden kann.

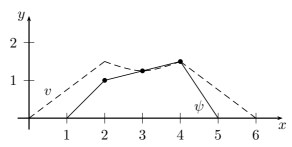


Abbildung 4.1: Beispiel eines affinen Hindernisses ψ mit $v \in \mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$ in \mathbb{R}

Satz 4.7. Mit den oben verwendeten Notationen gilt $Q_h = S_h \oplus V_h$.

Beweis. Wir zeigen, dass $\mathcal{Q}_h = \mathcal{S}_h \oplus \mathcal{V}_h$ auf dem Referenzdreieck gilt und damit gilt es auch für beliebige Dreiecke $T \in \mathcal{T}_h$, da ein allgemeines Dreieck T aus dem Referenzelement \widetilde{T} (vgl. Kapitel 2.3) durch affine Transformation hervorgeht.

Auf dem Referenzelement \widetilde{T} ist $\{\phi_1, \phi_2, \phi_3\}$ eine Basis von \mathcal{S}_h mit

$$\phi_1(\xi, \eta) = 1 - \xi - \eta$$
, $\phi_2(\xi, \eta) = \xi$, $\phi_3(\xi, \eta) = \eta$

und $\{\phi_4, \phi_5, \phi_6\}$ eine Basis von \mathcal{V}_h mit

$$\phi_1(\xi,\eta) = 4\xi(1-\xi-\eta), \quad \phi_2(\xi,\eta) = 4\xi\eta, \quad \phi_3(\xi,\eta) = 4\eta(1-\xi-\eta).$$

Damit ist $\{\phi_1, \ldots, \phi_6\}$ ein Erzeugendensystem von \mathcal{Q}_h , da jedes Element

$$a_0 + a_1 \xi + a_2 \eta + a_3 \xi^2 + a_4 \xi \eta + a_5 \eta^2 \in \mathcal{Q}_h$$

als Linearkombination aus den Funktionen beschrieben werden kann (ϕ_1 bis ϕ_6 enthalten alle vorkommenden Summanden eines Polynom 2. Grades). Außerdem ist leicht nachzurechnen, dass die Funktionen ϕ_i , $i=1,\ldots,6$, linear unabhängig sind und damit gilt

$$Q_h = \operatorname{span}\{\phi_1, \dots, \phi_6\}.$$

Aus der linearen Unabhängigkeit folgt damit auch $S_h \cap V_h = \{0\}$ gilt und damit die Behauptung.

Satz 4.7 erlaubt es uns also, jedes Element $v_{\mathcal{Q}} \in \mathcal{Q}_h$ als $v_{\mathcal{Q}} = v_{\mathcal{S}} + v_{\mathcal{V}}$ mit $v_{\mathcal{S}} \in \mathcal{S}_h, v_{\mathcal{V}} \in \mathcal{V}_h$ schreiben zu können. Aus diesem Grund führen wir folgende Bilinearform ein:

$$a_{\mathcal{Q}}(v, w) := a(v_{\mathcal{S}}, w_{\mathcal{S}}) + \sum_{E \in \mathcal{E}} u_{\mathcal{V}}(x_E) w_{\mathcal{V}}(x_E) a(\phi_E, \phi_E) \quad \forall v, w \in \mathcal{Q}_h,$$

welche aufgrund der Eigenschaften der direkten Summe von \mathcal{S}_h und \mathcal{V}_h wohldefiniert ist. Dabei erhält man $a_{\mathcal{Q}}$ durch Entkopplung von a bzgl. der Räume

 S_h und V_h und anschließender "Diagonalisierung" auf V_h in dem Sinne, dass wir nur noch die Koordinaten der Elemente v, w auf V_h betrachten, deren Basisfunktionen ϕ_E gleich sind. Wenn wir mittels a_Q eine Matrix bzgl. der Basisfunktionen ϕ_E mit dem bekannten Muster aus dem Galerkinverfahren aufstellen, ergibt sich eine Diagonalmatrix.

Es ist legitim und sinnvoll mit der im Vergleich zur Bilinearform a einfacheren Form $a_{\mathcal{O}}$ weiterzuarbeiten, was der folgende Satz besagt.

Satz 4.8. Die zu a_Q assoziierte Energienorm

$$||v||_{\mathcal{Q}} \coloneqq a_{\mathcal{Q}}(v,v)^{\frac{1}{2}}, \quad v \in \mathcal{Q}_h$$

ist äquivalent zur Energienorm $a(\cdot,\cdot)^{\frac{1}{2}} = ||\cdot||$, d.h. es gibt Konstanten c_1, c_2 (die insbesondere nur von der Quasi-Uniformität von \mathcal{T}_h abhängen), so dass

$$c_1 \|v\| \le \|v\|_{\mathcal{Q}} \le c_2 \|v\|, \quad \forall v \in \mathcal{Q}_h.$$

Beweis. Die Aussage folgt aus Theorem 4.1 bzw. Bemerkung 4.3 in [HK92] zusammen mit dem Lemma auf Seite 14 in [DLY89].

Deshalb führen wir die approximierte Energie

$$\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(v) := \frac{1}{2} a_{\mathcal{Q}}(v, v) - \rho_{\mathcal{S}}(v), \quad v \in \mathcal{Q}_h$$
(4.6)

ein, das damit verbundene Defektproblem ist allerdings noch durch die Nebenbedingung aus $\mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$ mit \mathcal{S}_h gekoppelt und daher noch nicht alleine auf die Raumerweiterung \mathcal{V}_h bezogen. Als Abhilfe ignorieren wir einfach die linearen Beiträge in $\mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$ und führen eine echte Teilmenge

$$\mathcal{A}_{\mathcal{V}} := \{ v \in \mathcal{V}_h \mid v(x_E) \ge \psi(x_E) - u_{\mathcal{S}}(x_E) \, \forall \, E \in \mathcal{E} \}$$
 (4.7)

von $\mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$ ein. Zusammen mit (4.6) und (4.7) erhalten wir dann das lokale diskrete Defektproblem

$$\varepsilon_{\mathcal{V}} \in \mathcal{A}_{\mathcal{V}}: \quad \mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \le \mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(v) \quad \forall v \in \mathcal{A}_{\mathcal{V}}$$
 (4.8)

bzw. die dazu äquivalente Variationsungleichung

$$\varepsilon_{\mathcal{V}} \in \mathcal{A}_{\mathcal{V}}: \quad a_{\mathcal{O}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}, v - \varepsilon_{\mathcal{V}}) \ge \rho_{\mathcal{S}}(v - \varepsilon_{\mathcal{V}}) \quad \forall v \in \mathcal{A}_{\mathcal{V}}.$$
 (4.9)

Bemerkung 4.9. (a) Da ψ stetig stückweise linear ist und somit $u_{\mathcal{S}} \geq \psi$ gilt, folgt $0 \in \mathcal{A}_{\mathcal{V}}$. Damit ist auch hier die gewünschte Lösung für $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ in $\mathcal{A}_{\mathcal{V}}$ enthalten

(b) Auch für $\mathcal{A}_{\mathcal{V}}$ lässt sich mit analogem Vorgehen zu Lemma 3.1 die Konvexität zeigen.

Lemma 4.10. Das Energiefunktional $\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}$ ist konvex.

Beweis. Da a eine stetige koerzive Bilinearform, werden aufgrund der Konstruktion von $a_{\mathcal{Q}}$ diese Eigenschaften auch auf $a_{\mathcal{Q}}$ übertragen. Weiterhin ist leicht zu überprüfen, dass $\rho_{\mathcal{S}}$ eine stetige Linearform ist. Dann folgt aus Lemma 2.10 direkt die Behauptung.

Das lokale diskrete Defektproblem (4.9) ist sogar exakt lösbar. Die Lösung des Problems gibt uns der nächste Satz.

Satz 4.11. Die Lösung von (4.8) bzw. (4.9) ist explizit gegeben durch

$$\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E) = \frac{\max\{-d_E, \rho_E\}}{\|\phi_E\|} \tag{4.10}$$

wobei

$$d_E = (u_S(x_E) - \psi(x_E)) \|\phi_E\| \ge 0, \quad \rho_E = \frac{\rho_S(\phi_E)}{\|\phi_E\|}.$$
 (4.11)

Beweis. Es sei $M = |\mathcal{E}|$ die Anzahl der Kanten. Zunächst berechnen wir zur besseren Übersicht $\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E)$ konkret, d.h.

$$\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E) = \frac{\max\{-d_E, \rho_E\}}{\|\phi_E\|}$$

$$= \frac{\max\{(\psi(x_E) - u_{\mathcal{S}}(x_E))\|\phi_E\|, \frac{\rho_{\mathcal{S}}(\phi_E)}{\|\phi_E\|}\}}{\|\phi_E\|}$$

$$= \max\{\psi(x_E) - u_{\mathcal{S}}(x_E), \frac{\rho_{\mathcal{S}}(\phi_E)}{\|\phi_E\|^2}\}$$

$$= \max\{\psi(x_E) - u_{\mathcal{S}}(x_E), \frac{1}{\|\phi_E\|^2}((f, \phi_E) - a(u_{\mathcal{S}}, \phi_E))\}. \quad (4.12)$$

Da $\varepsilon_{\mathcal{V}} = \sum_{E \in \mathcal{E}} \varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E) \phi_E$ ist, können wir (4.8) bzgl. der Basis $\{\phi_E \mid E \in \mathcal{E}\}$ von \mathcal{V}_h diskret schreiben als

$$\min_{\boldsymbol{v} \in \mathbb{R}^M} \frac{1}{2} \boldsymbol{v}^T D \boldsymbol{v} - \boldsymbol{g}^T \boldsymbol{v} \quad \text{s.t.} \quad \boldsymbol{v} \geq \boldsymbol{\psi} - \boldsymbol{u}_{\mathcal{S}} ,$$

wobei $\boldsymbol{v} = [\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_{E_i})]_{1 \leq i \leq M}, D = \operatorname{diag}(a(\phi_{E_1}, \phi_{E_1}), \dots, a(\phi_{E_M}, \phi_{E_M})), \boldsymbol{g} = [(f, \phi_{E_i}) - a(u_{\mathcal{S}}, \phi_{E_i})]_{1 \leq i \leq M}, \boldsymbol{\psi} = [\psi(x_{E_i})]_{1 \leq i \leq M} \text{ und } \boldsymbol{u}_{\mathcal{S}} = [u_{\mathcal{S}}(x_{E_i})]_{1 \leq i \leq M}.$ Da $\mathcal{A}_{\mathcal{V}}$ und $\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}$ konvex sind, existiert ein Minimum $\boldsymbol{v}^* \in \mathcal{A}_{\mathcal{V}}$ von $\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}$, das die KKT-Bedingungen erfüllt. Damit gilt

$$D\mathbf{v} - \mathbf{q} - \lambda = \mathbf{0}, \tag{4.13a}$$

$$\lambda \ge 0, \tag{4.13b}$$

$$v > \psi - u_{\mathcal{S}} \,, \tag{4.13c}$$

$$\lambda_i \left(\boldsymbol{v} - \boldsymbol{\psi} + \boldsymbol{u}_{\mathcal{S}} \right)_i = 0 \quad \forall i = 1, \dots, M.$$
 (4.13d)

Es sei $k \in \{1, \dots, M\}$ beliebig.

Fall 1: Gilt $\lambda_k = 0$, so folgt aus (4.13a)

$$\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_{E_k}) = v_k = \frac{g_k}{a(\phi_{E_k}, \phi_{E_k})} = \frac{1}{\|\phi_{E_k}\|^2} ((f, \phi_{E_k}) - a(u_{\mathcal{S}}, \phi_{E_k})).$$

Fall 2: Gilt $\lambda_k \neq 0$, dann folgt wegen (4.13d)

$$\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_{E_k}) = v_k = (\psi - u_{\mathcal{S}})_k = \psi(x_{E_k}) - u_{\mathcal{S}}(x_{E_k}).$$

Insgesamt folgt mit (4.13c) und (4.12) die Behauptung.

Als a posteriori Fehlerschätzer werden wir im Folgenden

$$-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) = -\frac{1}{2}a_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}, \varepsilon_{\mathcal{V}}) + \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$$

betrachten und zeigen, dass dieser äquivalent zum Fehler im Funktional $J(u_S) - J(u)$ ist (vgl. Kapitel 4.1.4 und 4.1.5). Zunächst wollen wir aber eine Einführung der lokalen Anteile des Fehlerschätzers $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ bieten.

4.1.2 Lokaler Anteil des Fehlerschätzers

Notation. (a) Wir schreiben im Folgenden " \lesssim " statt " $\leq C$ ", wenn die Konstante C nur von der Quasi-Uniformität von \mathcal{T}_h abhängt.

(b) Weiter schreiben wir " $A \approx B$ " für " $A \lesssim B$ " und " $B \lesssim A$ ".

Um die lokalen Anteile des Fehlerschätzers herzuleiten, zeigen wir zunächst ein paar Eigenschaften der Fehlerfunktion $e=u-u_{\mathcal{S}}$.

Lemma 4.12. Die Fehlerfunktion $e = u - u_S$ erfüllt die Ungleichungen

$$\frac{1}{2}||e||^2 \le \frac{1}{2}\rho_{\mathcal{S}}(e) \le -\mathcal{I}(e) \le \rho_{\mathcal{S}}(e). \tag{4.14}$$

Beweis. Wir erinnern uns, dass

$$-\mathcal{I}(e) := -\frac{1}{2} \underbrace{a(e, e)}_{\geq 0} + \rho_{\mathcal{S}}(e) \leq \rho_{\mathcal{S}}(e),$$

da a koerziv ist. Dann gilt weiter

$$-\mathcal{I}(e) = -\frac{1}{2}a(e,e) + \rho_{\mathcal{S}}(e)$$

$$= -\frac{1}{2}a(u - u_{\mathcal{S}}, e) + \rho_{\mathcal{S}}(e)$$

$$= -\frac{1}{2}a(u,e)\underbrace{\frac{1}{2}a(u_{\mathcal{S}}, e) - \frac{1}{2}(f,e)}_{=-\frac{1}{2}\rho_{\mathcal{S}}(e)} + \underbrace{\frac{1}{2}(f,e) + \rho_{\mathcal{S}}(e)}_{=-\frac{1}{2}(a(u,u - u_{\mathcal{S}}) - (f,u - u_{\mathcal{S}}))} + \underbrace{\frac{1}{2}\rho_{\mathcal{S}}(e)}_{\leq 0} \ge \underbrace{\frac{1}{2}\rho_{\mathcal{S}}(e)}_{\leq 0}.$$

Es bleibt also die erste Ungleichung von (4.14) zu zeigen. Wir rechnen nach, dass

$$\frac{1}{2}\rho_{\mathcal{S}}(e) = \frac{1}{2}(f, e) - \frac{1}{2}a(u_{\mathcal{S}}, e)$$

$$= \frac{1}{2}(\underbrace{(f, u - u_{\mathcal{S}}) - a(u, u - u_{\mathcal{S}})}_{\geq 0} + a(u - u_{\mathcal{S}}, e))$$

$$\geq \frac{1}{2}a(u - u_{\mathcal{S}}, e) = \frac{1}{2}a(e, e) = \frac{1}{2}||e||^{2}$$

gilt, womit (4.14) insgesamt bewiesen ist.

Korollar 4.13. Für die Lösungen $e_{\mathcal{Q}}, \varepsilon_{\mathcal{V}}$ von (4.5) und (4.9) gilt

$$\frac{1}{2} \|e_{\mathcal{Q}}\|^2 \le \frac{1}{2} \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}}) \le -\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}}) \le \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}}), \tag{4.15}$$

$$\frac{1}{2} \|\varepsilon_{\mathcal{V}}\|_{\mathcal{Q}}^2 \le \frac{1}{2} \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \le -\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \le \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}). \tag{4.16}$$

Beweis. Da $e_{\mathcal{Q}}$ und $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ Lösungen der Variationsungleichungen (4.5) und (4.9) sind, folgt die Behauptung analog zum Beweis von Lemma 4.12.

Wegen (4.16) ist also $\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ äquivalent zum Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ und kann daher als Fehlerindikator für $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ verwendet werden, denn wenn wir $\rho_{\mathcal{S}}$ verkleinern, so wird auch $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}$ kleiner. In Kapitel 4.1.4 und 4.1.5 werden wir dann die Äquivalenz von $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ zum exakten Fehler in den Funktionalen $J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) = -\mathcal{I}(e)$ zeigen.

Aus Lemma 4.12 folgt analog, dass der Fehler $J(u_S)-J(u)$ äquivalent zu $\rho_S(e)$ ist. Daher werden wir die lokalen Anteile des Fehlerschätzers mittels $\rho_S(\varepsilon_V)$ berechnen. Es sei u_S die Lösung von (3.12), dann gilt für alle $T \in \mathcal{T}_h$ die Gleichung $\Delta u_S = 0$, da u_S auf jedem T linear ist. Mit $\Omega = \bigcup_{T \in \mathcal{T}_h} T$ berechnen wir daher für alle $v \in H^1(\Omega)$

$$\rho_{\mathcal{S}}(v) = (f, v) - a(u_{\mathcal{S}}, v) = \int_{\Omega} f v \, dx - \int_{\Omega} \nabla u_{\mathcal{S}} \nabla v \, dx
= \int_{\Omega} f v \, dx - \sum_{T \in \mathcal{T}_h} \int_{T} \nabla u_{\mathcal{S}} \nabla v \, dx
= \int_{\Omega} f v \, dx - \sum_{T \in \mathcal{T}_h} \left(\int_{\partial T} v \partial_{\boldsymbol{n}} u_{\mathcal{S}} \, ds - \int_{T} \underbrace{\Delta u_{\mathcal{S}}}_{=0} v \, dx \right)
= \int_{\Omega} f v \, dx - \sum_{T \in \mathcal{T}_h} \int_{\partial T} v \partial_{\boldsymbol{n}} u_{\mathcal{S}} \, ds,$$
(4.17)

wobei im vorletzten Schritt die 1. Green'sche Formel angewendet wurde und n die äußere Einheitsnormale von einem Dreieck T bezeichnet.

Betrachten wir zwei beliebige Dreiecke T_1, T_2 wie in Abbildung 4.2, wobei n hierbei die Einheitsnormale, die von T_1 nach T_2 zeigt, bezeichnet, so können wir die Summe aus (4.17) bzgl. der Menge der Kanten \mathcal{E} darstellen, da der Rand $\partial T = E_1 \cup E_2 \cup E_3$ für jedes T disjunkt in seine Kantenstücke aufgeteilt werden kann.

Dabei sei E nun die Kante, die T_1 und T_2 zugleich enthalten, d.h. \boldsymbol{n} steht rechtwinklig auf E. Dann gilt, dass die Richtungsableitung $\partial_{\boldsymbol{n}} u_{\mathcal{S}}|_{T_2}$ negativ ist bzgl. (4.17) wegen der negativen Orientierung von \boldsymbol{n} bzgl. T_2 .

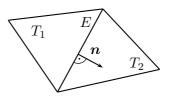


Abbildung 4.2: Dreiecke T_1 und T_2 mit Einheitsnormalen \boldsymbol{n}

Dies in (4.17) eingesetzt ergibt

$$\rho_{\mathcal{S}}(v) = \int_{\Omega} f v \, dx - \sum_{T \in \mathcal{T}_h} \int_{\partial T} v \partial_{\boldsymbol{n}} u_{\mathcal{S}} \, ds$$

$$= \int_{\Omega} f v \, dx - \sum_{E \in \mathcal{E}} \int_{E} v \left(\underbrace{\partial_{\boldsymbol{n}} u_{\mathcal{S}}|_{T_1} - \partial_{\boldsymbol{n}} u_{\mathcal{S}}|_{T_2}}_{=:-j_E}\right) ds$$

$$= \int_{\Omega} f v \, dx + \sum_{E \in \mathcal{E}} \int_{E} j_E v \, ds \,. \tag{4.18}$$

Da für die nodalen Basisfunktionen $\{\phi_p \mid p \in \mathcal{N} \cap \Omega\}$ von \mathcal{S}_h die Partition der Eins gilt, also

$$\sum_{p \in \mathcal{N}} \phi_p = 1 \text{ auf ganz } \Omega,$$

lässt sich ρ_S wie folgt in lokale Anteile aufteilen können:

$$\rho_p(v) := \rho_{\mathcal{S}}(v\phi_p), \quad v \in H^1(\Omega), p \in \mathcal{N}.$$
(4.19)

In Lemma 4.14 werden wir zeigen, dass wir den in (4.19) definierten lokalen Anteil von $\rho_{\mathcal{S}}$ leicht berechnen können, und mit der Aussage aus Korollar 4.15, dass sich der Fehlerindikator $\rho_{\mathcal{S}}$ auch eindeutig in die lokalen Anteile ρ_p zerlegen lässt.

Lemma 4.14. Für ρ_p gilt

$$\rho_p(v) = \int_{\omega_p} fv \phi_p \, dx + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \int_E j_E v \phi_p \, ds \,, \quad v \in H^1(\Omega)$$

 $mit \ \omega_p := \operatorname{supp} \phi_p \ und \ \mathcal{E}_p := \{E \in \mathcal{E} \mid E \ni p\}, \ d.h. \ die \ Menge \ der \ Kanten, in \ denen \ p \ enthalten \ ist.$

Beweis. Wir rechnen einfach mit der Definition (4.19) und (4.18) nach, dass für ein beliebiges $v \in H^1(\Omega)$ gilt

$$\rho_p(v) = \rho_{\mathcal{S}}(v\phi_p) = \int_{\Omega} fv\phi_p \, dx + \sum_{E \in \mathcal{E}} \int_E j_E v\phi_p \, ds$$
$$= \int_{\omega_p} fv\phi_p \, dx + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \int_E j_E v\phi_p \, ds \,,$$

da $\phi_p \equiv 0$ auf $\mathcal{O} := \overline{\Omega \setminus \omega_p}$ und damit auch auf $\mathcal{F} := \mathcal{E} \setminus \mathcal{E}_p$, da $\mathcal{F} \subset \mathcal{O}$ (vgl. Abbildung 4.3).

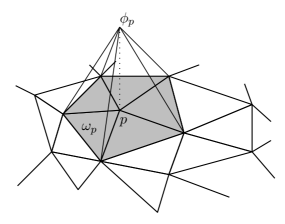


Abbildung 4.3: Darstellung von ω_p (grau) und \mathcal{E}_p (abgehende Kanten von p) für ein beliebiges ϕ_p

Korollar 4.15. Der Indikator $\rho_{\mathcal{S}}$ lässt sich schreiben als

$$\rho_{\mathcal{S}} = \sum_{p \in \mathcal{N}} \rho_p \,. \tag{4.20}$$

Beweis. Die Behauptung folgt direkt aus Lemma 4.14 zusammen mit

$$\Omega = \bigcup_{p \in \mathcal{N}} \omega_p$$
, $\mathcal{E} = \bigcup_{p \in \mathcal{N}} \mathcal{E}_p$ und $\sum_{p \in \mathcal{N}} \phi_p = 1$

durch einfaches Nachrechnen.

Im unbeschränkten Fall gilt $\rho_{\mathcal{S}}=0 \Leftrightarrow e=0$, denn zu $\rho_{\mathcal{S}}=0$ ist

$$a(e, v) = \rho_{\mathcal{S}}(v) = 0 \quad \forall v \in \mathcal{V}$$

äquivalent. Da $e \in \mathcal{V}$ ist, folgt wegen der Galerkin-Orthogonalität, dass e=0 sein muss. Die Umkehrung gilt offensichtlich auch.

Wie wir schon weiter oben beschrieben haben, gilt die Galerkin-Orthogonalität bei Variationsungleichungen gilt im Allgemeinen nicht. Aber aus Lemma 4.12 folgt allgemeiner, falls $\rho_{\mathcal{S}}(v) \leq 0$ für alle $v \in \mathcal{A}$ gilt,

$$\frac{1}{2}||e||^2 \le \rho_{\mathcal{S}}(e) \le 0 \implies ||e|| = 0 \implies e = 0,$$

d.h. aus $\rho_{\mathcal{S}} = 0$ folgt, dass e = 0 ist. Man kann nun diese globale Eigenschaft auch auf die lokalen Anteile übertragen. Mit $u_{\mathcal{S}}$ als Lösung von (3.12) gilt für alle $p \in \mathcal{N} \cap \Omega$, dass $v = u_{\mathcal{S}} + \phi_p \geq \psi$, d.h. $v \in K_h$. Daraus folgt mit Einsetzen von v in (3.12)

$$a(u_{\mathcal{S}}, u_{\mathcal{S}} + \phi_p - u_{\mathcal{S}}) \ge (f, u_{\mathcal{S}} + \phi_p - u_{\mathcal{S}})$$

$$\iff 0 \ge (f, \phi_p) - a(u_{\mathcal{S}}, \phi_p) = \rho_{\mathcal{S}}(\phi_p).$$
(4.21)

Dies bedeutet, dass die lineare Approximation des Fehlers e gleich Null ist. Falls an einem Punkt p kein Kontakt zwischen $u_{\mathcal{S}}$ und ψ vorliegt, also $u_{\mathcal{S}}(p) > \psi(p)$ ist, dann können wir ein $\alpha > 0$ hinreichend klein wählen, sodass $v = u_{\mathcal{S}} - \alpha \phi_p \in K_h$ liegt. Dann folgt analog durch Einsetzen von v in (3.12)

$$0 \ge (f, -\alpha\phi_p) - a(u_{\mathcal{S}}, -\alpha\phi_p)$$

$$\iff 0 \le (f, \phi_p) - a(u_{\mathcal{S}}, \phi_p) = \rho_{\mathcal{S}}(\phi_p) \le 0$$
(4.21)

und damit gilt $\rho_{\mathcal{S}}(\phi_p) = 0$. Zusammen ergeben sich die (KKT-)Bedingungen

$$\rho_{\mathcal{S}}(\phi_p) \le 0, \quad \psi(p) - u_{\mathcal{S}}(p) \le 0, \quad \rho_{\mathcal{S}}(\phi_p)(\psi(p) - u_{\mathcal{S}}(p)) = 0.$$
(4.22)

Dies berechtigt zur Definition von Kontakt- und Nichtkontaktpunkten.

Definition 4.16. Wir definieren die Mengen von inneren Kontaktknoten \mathcal{N}^0 und Nichtkontaktknoten \mathcal{N}^+ durch

$$\mathcal{N}^0 := \left\{ p \in \mathcal{N} \cap \Omega \mid u_{\mathcal{S}}(p) = \psi(p) \right\}, \quad \mathcal{N}^+ := \left\{ p \in \mathcal{N} \cap \Omega \mid u_{\mathcal{S}}(p) > \psi(p) \right\}.$$

Bemerkung 4.17. Die Bedingungen (4.22) können wir auch auf den lokalen Anteil ρ_p übertragen, damit ergibt sich für alle $p \in \mathcal{N} \cap \Omega$

$$\rho_p(1) \le 0, \tag{4.23a}$$

$$u_{\mathcal{S}}(p) > \psi(p) \Longrightarrow \rho_p(1) = 0,$$
 (4.23b)

denn $\rho_p(1) = \rho_{\mathcal{S}}(\phi_p)$.

Damit ist also die Approximation von e über S_h gleich Null, wenn die lokalen Anteile von ρ_S kleiner gleich Null sind.

4.1.3 Oszillationsterme

In Kapitel 4.1.4 werden wir zeigen, dass $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ eine obere Schranke von $-\mathcal{I}(e)$ bis auf Terme höherer Ordnung bereitstellen, d.h. Terme, die nicht in \mathcal{V} enthalten sind. Diese sogenannten *Oszillationsterme* wollen wir daher in diesem Kapitel anschaulich einführen (ohne präzise Beweise).

Wie wir später auch in den numerischen Beispielen sehen werden, bringt eine Verkleinerung der Oszillation auch eine Verringerung des Fehlers mit sich. Daher ist es von Interesse die Oszillationsterme einfach berechnen zu können und auch mit in die adaptive Verfeinerung einzubeziehen.

Wir werden zwei Arten von Oszillationen betrachten und daher die Gesamtoszillation in diese Anteile aufteilen.

$$\operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f) := \left(\operatorname{osc}_{1}(u_{\mathcal{S}}, \psi)^{2} + \operatorname{osc}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^{2}\right)^{\frac{1}{2}}$$

$$(4.24)$$

Bemerkung 4.18. In [ZVKG11] werden die Oszillationsterme (4.24) durch

$$\operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f) = \operatorname{osc}_1(u_{\mathcal{S}}, \psi) + \operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$$

eingeführt. Wir wählen hier absichtlich eine leicht veränderte Darstellung, da diese für die spätere Implementierung bzgl. der lokalen Anteile der Oszillationen von Vorteil ist. Außerdem ist in vielen Fällen die Menge \mathcal{N}^{0+} (s.u.) nach wenigen Verfeinerungsschritten leer, sodass $\operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f) = \operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$ in beiden beschriebenen Fällen gilt.

Im unbeschränkten Fall ist die Oszillation nur von f abhängig (vgl. [MNS00]) und daher wird dabei von "Daten-Oszillation" gesprochen.

Der Oszillationsterm $\operatorname{osc}_1(u_{\mathcal{S}}, \psi)$ ist ein Maß für die Oszillation zwischen dem Hindernis ψ und der Galerkin-Lösung $u_{\mathcal{S}}$, d.h.

$$\operatorname{osc}_{1}(u_{\mathcal{S}}, \psi) \coloneqq \left(\sum_{p \in \mathcal{N}^{0+}} \|\nabla(\psi - u_{\mathcal{S}})\|_{0, \omega_{p}}^{2} \right)^{\frac{1}{2}},$$

wobei $\mathcal{N}^{0+} := \{p \in \mathcal{N}^0 \mid u_{\mathcal{S}} > \psi \text{ in } \omega_p \setminus \{p\}\}$ ist, also die Menge der isolierten Kontaktknoten, d.h. $u_{\mathcal{S}}$ ist auf der Menge ω_p nur im Punkt p mit ψ in Kontakt. Anschaulich stellt $\operatorname{osc}_1(u_{\mathcal{S}},\psi)$ deshalb ein Maß für die Hindernisoszillation dar, weil wegen der Linearität von $u_{\mathcal{S}},\psi$ folgt, dass eine größere Differenz zwischen ψ und $u_{\mathcal{S}}$ auch einen größeren Gradienten $\nabla(\psi-u_{\mathcal{S}})$ impliziert und damit auch eine größere Oszillation $\operatorname{osc}_1(u_{\mathcal{S}},\psi)$.

Das kontinuierliche Gegenstück zu \mathcal{N}^{0+} ist die Menge der *isolierten Kontaktpunkte* x_c , die aufgrund von $u-\psi>0$ für alle $x\in\mathcal{U}(x_c,\varepsilon)\subset\Omega$ mit $u(x_c)=\psi(x_c)$ alle strikten Minima $x_c\in\Omega$ von $u-\psi$ enthält. Daraus folgt, dass $(\nabla u-\nabla\psi)=0$ ist für alle isolierten Kontaktpunkte, wenn u,ψ hinreichend glatt sind.

Stellt nun ψ nur eine lineare Approximation an ein hinreichend glattes Hindernis dar, so folgt mit den Aussagen aus Theorem 3.16 und Theorem 2 in [Zha07], dass wegen der Konvergenz der diskretisierten Ränder für einen isolierter Kontaktknoten $p \in \mathcal{N}^{0+}$, der bei Verfeinerung bestehen bleibt, ein für die exakte Lösung u korrespondierender Kontaktpunkt \tilde{p} existiert und es gilt

$$\bigcup_{p \in \mathcal{N}^{0+}} \omega_p \xrightarrow[h \to 0]{} \tilde{p}.$$

Sind u und ψ also hinreichend glatt, so verschwindet der Oszillationsterm $osc_1(u_S, \psi)$ für $h \to 0$.

Der Oszillationsterm $osc_2(u_S, \psi, f)$ ist auf zwei Mengen definiert:

$$\mathcal{N}^{++} := \{ p \in \mathcal{N}^+ \mid \rho_E \ge -d_E \,\forall \, E \in \mathcal{E}_p \} \,, \tag{4.25}$$

d.h. alle Knoten ohne Kontakt, in denen der Fehler $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ nicht in Kontakt mit dem Hindernis aus $\mathcal{A}_{\mathcal{V}}$ steht (wie in Beweis von Satz 4.11 ersichtlich) und

$$\mathcal{N}^{0-} := \{ p \in \mathcal{N}^0 \mid u_{\mathcal{S}} = \psi, f \le 0 \text{ auf } \omega_p, j_E \le 0 \,\forall \, E \in \mathcal{E}_p \},$$
 (4.26)

d.h. die Kontaktknoten mit vollem Kontakt, sodass die Kraft f eine Drucklast ist und negativer Normalenfluß j_E herrscht (vgl. auch [SV07] Gleichung (2.11)).

Aus der Nebenbedingung von \mathcal{N}^{0-} folgt

$$0 \ge f + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} j_E$$

Durch Multiplikation mit geeigneten Testfunktionen v und Integration über ω_p ergibt

$$0 \ge \int_{\omega_p} fv \, dx + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \int_E j_E v \, ds$$
$$= \int_{\omega_p} fv \, dx - \int_{\omega_p} \underbrace{\nabla u_{\mathcal{S}}}_{= \nabla v} \nabla v \, dx$$

und damit gilt

$$\int_{\omega_p} \nabla \psi \nabla v \, dx \ge \int_{\omega_p} f v \, dx \,. \tag{4.27}$$

Es gilt also mit (4.27) laut Satz 3.4, dass $-\Delta \psi - f \ge 0$ auf ω_p im distributionellem Sinne (vgl. auch [Wal11] Kapitel 3) ist. Dies ist laut Satz 3.4 auch notwendig, damit $u = \psi$ auf ω_p gilt.

Mit den Mengen (4.25) und (4.26) ist der Oszillationsterm $\operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$ definiert als

$$\operatorname{osc}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f) := \left(\sum_{p \in \mathcal{N}^{++}} h_{p}^{2} \| f - \bar{f}_{p} \|_{0, \omega_{p}}^{2} + \sum_{p \in \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0} - \cup \mathcal{N}^{++})} h_{p}^{2} \| f \|_{0, \omega_{p}}^{2} \right)^{\frac{1}{2}},$$

wobei $h_p := \max_{E \in \mathcal{E}_p} |E|$ für jedes $p \in \mathcal{N}$ ist, h_p ist ein Maß für den Durchmesser von ω_p , und $\bar{f_p}$ den Mittelwert von f über ω_p bezeichne, also

$$\bar{f}_p = \frac{1}{|\omega_p|} \int_{\omega_p} f \, dx \, .$$

Anschaulich kann man die Summanden der ersten Summe als Varianz der Last f auf ω_p interpretieren. Da wir in der Variationsrechnung ein gemitteltes Problem betrachten, ist die erste Summe also ein Maß dafür, auf welchen Teilen von Ω die wirkliche Last f um einen gemittelten Wert oszilliert. Dies impliziert bei starker Oszillation anschaulich, dass eine Verfeinerung in solchen Gebieten, die Lösung genauer machen würde.

In der Menge $\mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})$ sind die inneren Knoten, die keinen vollen Kontakt $u_{\mathcal{S}} = \psi$ auf ω_p haben und für die die Lösung $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ des lokalen Defektproblems keinen Kontakt mit der Nebenbedingung von $\mathcal{A}_{\mathcal{V}}$ hat. Man beachte also, dass in $\mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})$ nur die Kontaktknoten fehlen, die vollen Kontakt haben, und die Nichtkontaktknoten, für die $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ in Kontakt mit dem Hindernis aus $\mathcal{A}_{\mathcal{V}}$ stehen. Diese Menge beschreibt gerade die Randpunkte am Hindernis und $\operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$ enthält nur Anteile aus Knoten ohne vollen Kontakt, da für diese die Varianz bzgl. des Lastvektors f irrelevant wäre, denn hier würde nach Verfeinerung immer noch voller Kontakt herrschen.

Bemerkung. Die Oszillationsterme können leicht berechnet bzw. implementiert werden, wie man in Kapitel 5 oder auch Anhang D nachvollziehen kann.

Im unbeschränkten Fall, also $\psi = -\infty$, ist $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ nicht im Kontakt mit dem Hindernis für alle Knoten aus \mathcal{N} und damit gilt $\mathcal{N}^{++} = \mathcal{N} \cap \Omega$. Wir rechnen nach, dass dann für die Menge der Randpunkte gilt:

$$\mathcal{N}\setminus (\mathcal{N}^{0-}\cup\mathcal{N}^{++})=\mathcal{N}\setminus (\mathcal{N}\cap\Omega)=\mathcal{N}\cap\partial\Omega\,.$$

Also erhalten wir für den Oszillationsterm $osc_2(u_S, \psi, f)$ die Form

$$\operatorname{osc}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f) = \left(\sum_{p \in \mathcal{N} \cap \Omega} h_{p}^{2} \|f - \bar{f}_{p}\|_{0, \omega_{p}}^{2} + \sum_{p \in \mathcal{N} \cap \partial \Omega} h_{p}^{2} \|f\|_{0, \omega_{p}}^{2} \right)^{\frac{1}{2}},$$

was der Daten-Oszillation aus dem unbeschränkten Fall entspricht. Damit ist der zweite Oszillationsterm aus (4.24) also eine Verallgemeinerung des

unbeschränkten Falles. Wenn also der Teil ohne Kontakt bekannt wäre, dann wäre der beschränkte Fall auf dieser Menge von Knoten äquivalent zu einem unbeschränkten Dirichtlet-Problem.

4.1.4 Zuverlässigkeit des Fehlerschätzers

Wir werden in diesem Kapitel eine obere Schranke für den Fehler im Energiefunktional $-\mathcal{I}(e)$, die vom hierarchischen Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ abhängt, herleiten. Hierfür sind zunächst Eigenschaften für die Interpolation von eauf $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ notwendig.

Die Reduktion des Fehlers $e = u - u_{\mathcal{S}} \in H_0^1(\Omega)$ auf den approximierten Fehler $\varepsilon_{\mathcal{V}} \in \mathcal{V}$ erhalten wir durch lokale Projektionen für jedes $p \in \mathcal{N}$ mit

$$\pi_p: H^1(\Omega) \to \mathcal{Q}_p = \operatorname{span}\{\phi_p\} \cup \mathcal{V}_p, \quad \mathcal{V}_p = \operatorname{span}\{\phi_E \mid E \in \mathcal{E}_p\}.$$

Die lokalen Projektionen π_p sind für jedes $v \in H^1(\Omega)$ aus Dimensionsgründen (dim $(\mathcal{Q}_p) = p + 1$) eindeutig bestimmt durch

$$\int_{E} \pi_{p} v \, ds = \int_{E} v \, ds \quad \forall E \in \mathcal{E}_{p} \text{ und } \begin{cases} \int_{\omega_{p}} \pi_{p} v \, dx = \int_{\omega_{p}} v \, dx &, p \in \mathcal{N}^{++} \\ 0, \text{ sonst} \end{cases}$$
(4.28)

Zunächst zeigen wir ein Resultat, das uns die Koordinaten für das Bild der lokalen Projektion π_p in einer Basis von \mathcal{Q}_p liefert.

Lemma 4.19. Es sei π_p die oben beschriebene Projektion. Dann gelten für die Koordinaten bzgl. der Basis $\{\phi_p\} \cup \{\phi_E \mid E \in \mathcal{E}_p\}$ von

$$\pi_p v = \alpha_p(v)\phi_p + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(v)\phi_E$$

die Beziehungen

$$\alpha_p(v) = \begin{cases} \frac{c_p(v)}{c_p(\phi_p)} &, p \in \mathcal{N}^{++} \\ 0 &, sonst \end{cases}, \tag{4.29a}$$

$$\alpha_E(v) = \frac{\int_E v \, ds - \alpha_p(v) \int_E \phi_p \, ds}{\int_E \phi_E \, ds}, \qquad (4.29b)$$

wobei

$$c_p(v) = \int_{\omega_p} v \, dx - \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \left(\int_E v \, ds \right) \left(\int_{\omega_p} \phi_E \, dx \right) \left(\int_E \phi_E \, ds \right)^{-1}$$

Insbesondere gilt $c_p(\phi_p) = -\frac{1}{6} |\omega_p|$.

Beweis. Für eine bessere Übersicht im Beweis werden wir die Differentialformen dx und ds weg. Es sei $v \in H^1(\Omega)$ beliebig. Dann gilt für jede Kante $E \in \mathcal{E}_p$ mit

$$\pi_p v = \alpha_p(v)\phi_p + \alpha_E(v)\phi_E \in \mathcal{Q}_p$$

nach (4.28), dass

$$\int_{E} v = \int_{E} \pi_{p} v = \int_{E} \alpha_{p}(v)\phi_{p} + \alpha_{E}(v)\phi_{E}$$

$$\Longrightarrow \alpha_{E}(v) = \left(\int_{E} v - \alpha_{p}(v)\int_{E} \phi_{p}\right) \left(\int_{E} \phi_{E}\right)^{-1}.$$
(4.30)

Wenn $p \notin \mathcal{N}^{++}$ ist, so gilt $\pi_p v \in \mathcal{V}_p = \operatorname{span}\{\phi_E \mid E \in \mathcal{E}_p\}$, d.h. $\alpha_p(v) = 0$. Es sei nun also $p \in \mathcal{N}^{++}$. Dann folgt aus der zweiten Eigenschaft von (4.28) und (4.30) für $\pi_p v = \alpha_p(v)\phi_p + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(v)\phi_E \in \mathcal{Q}_p$

$$\int_{\omega_p} v = \int_{\omega_p} \pi_p v = \int_{\omega_p} \alpha_p(v) \phi_p + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(v) \phi_E$$

$$= \alpha_p(v) \int_{\omega_p} \phi_p + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(v) \int_{\omega_p} \phi_E$$

$$= \alpha_p(v) \int_{\omega_p} \phi_p + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \left(\int_E v - \alpha_p(v) \int_E \phi_p \right) \left(\int_E \phi_E \right)^{-1} \left(\int_{\omega_p} \phi_E \right)$$

$$= \alpha_p(v) \left(\underbrace{\int_{\omega_p} \phi_p - \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \left(\int_E \phi_p \right) \left(\int_{\omega_p} \phi_E \right) \left(\int_E \phi_E \right)^{-1}}_{=c_p(\phi_p)} \right)$$

$$+ \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \left(\int_E v \right) \left(\int_{\omega_p} \phi_E \right) \left(\int_E \phi_E \right)^{-1}.$$

Nach dem Umformen nach $\alpha_p(v)$ ergibt sich dann

$$\alpha_p(v) = \frac{c_p(v)}{c_p(\phi_p)}$$

mit dem oben definierten $c_p(\cdot)$.

Es bleibt also zu zeigen, dass $c_p(\phi_p) = -\frac{1}{6} |\omega_p|$. Hierfür betrachten wir die einzelnen Summanden von $c_p(\phi_p)$. Zunächst berechnet das Integral von ϕ_p über ω_p das Volumen der von ϕ_p erzeugten Pyramide mit Grundfläche $|\omega_p|$, d.h.

$$\int_{\omega_p} \phi_p = \frac{1}{3} |\omega_p|. \tag{4.31}$$

Weiter ist ϕ_p auf jeder Kante $E \in \mathcal{E}_p$ eine von 1 zu 0 abfallende Gerade und damit ist das Integral über E gerade der Flächeninhalt vom darüber liegenden Dreieck, also

$$\int_{E} \phi_{p} = \frac{1}{2} |E|. \tag{4.32}$$

Die letzten beiden Integrale berechnen wir über die Referenzelemente in \mathbb{R} oder \mathbb{R}^2 für das Kurven- bzw. Flächenintegral. Die Funktion ϕ_E über eine Kante E ist eine nach unten geöffnete Parabel. Auf dem Referenzelement $[-1,1]\subset\mathbb{R}$ ist dies die Funktion

$$\hat{\phi}_E = 1 - \xi^2$$

und mit einer affinen Transformation $s: [-1,1] \to [a,b] = E, s(\xi) = \frac{b-a}{2}\xi + \frac{b+a}{2}$ lässt sich das Referenzelement auf das Element E abbilden. Damit ergibt sich mit dem Transformationssatz der Integration

$$\int_{E} \phi_{E} = \frac{b-a}{2} \int_{-1}^{1} \hat{\phi}_{E} = \frac{1}{2} |E| \cdot \frac{4}{3} = \frac{2}{3} |E|. \tag{4.33}$$

Der letzte Fall ist komplizierter zu beschreiben. Zunächst sei erwähnt, dass $\operatorname{supp}(\phi_E) = T_i \cup T_j, T_i, T_j \subset \omega_p, i \neq j$ gilt, ϕ_E also nur auf zwei Dreiecken, die in ω_p enthalten sind, ungleich Null ist. Damit wird für jede Kante $E \in \mathcal{E}_p$ über jedes Dreieck $T \subset \omega_p$ genau zweimal integriert.

Auf dem Referenzelement

$$\hat{T} := \{ (\xi, \eta) \in \mathbb{R}^2 \mid 0 \le \xi \le 1, 0 \le \eta \le 1 - \xi \}$$

haben wir die drei Bubble-Funktionen

$$\hat{\phi}_{E_1} = 4\xi(1-\xi-\eta), \quad \hat{\phi}_{E_2} = 4\xi\eta, \quad \hat{\phi}_{E_3} = 4\eta(1-\xi-\eta),$$

für die man leicht nachrechnen kann, dass

$$\int_{\hat{T}} \hat{\phi}_{E_1} = \int_{\hat{T}} \hat{\phi}_{E_2} = \int_{\hat{T}} \hat{\phi}_{E_3} = \frac{1}{6}$$

gilt. Es sei nun J_T die Jacobi-Determinante bzgl. einer affinen Transformation $r: \hat{T} \to T$, dann gilt nach Transformationssatz mit einem $T \subset \text{supp}(\phi_E)$

$$\int_{T} \phi_E = |J_T| \int_{\hat{T}} \hat{\phi}_E = \frac{1}{6} |J_T|.$$

Weiter rechnen wir nach, dass

$$|T| = \int_T dx = |J_T| \int_{\hat{T}} dx = \frac{1}{2} |J_T| \implies |J_T| = 2 |T|$$

gilt und damit folgt insgesamt zusammen mit (4.31) bis (4.33)

$$c_p(\phi_p) = \int_{\omega_p} \phi_p - \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \left(\int_E \phi_p \right) \left(\int_{\omega_p} \phi_E \right) \left(\int_E \phi_E \right)^{-1}$$

$$= \frac{1}{3} |\omega_p| - 2 \sum_{T \subset \omega_p} \frac{1}{2} |E| \cdot \frac{1}{6} |J_T| \cdot \frac{3}{2} |E|^{-1}$$

$$= \frac{1}{3} |\omega_p| - \sum_{T \subset \omega_p} \frac{1}{2} |T| = \left(\frac{1}{3} - \frac{1}{2} \right) |\omega_p|$$

$$= -\frac{1}{6} |\omega_p|.$$

Für das zentrale Lemma in diesem Kapitel benötigen wir noch eine Abschätzung für die Koordinaten der lokalen Projektionen.

Lemma 4.20. Die Koeffizienten in (4.29) erfüllen die Eigenschaft

$$\max_{Q \in \{p\} \cup \mathcal{E}_p} |\alpha_Q(v)| \lesssim h_p^{-1}(\|v\|_{0,\omega_p} + h_p \|\nabla v\|_{0,\omega_p})$$
 (4.34)

und π_p ist stabil im Sinne von

$$\|\pi_p v\|_{0,\omega_p} \lesssim \|v\|_{0,\omega_p} + h_p \|\nabla v\|_{0,\omega_p}.$$
 (4.35)

Insbesondere gilt, wenn $p \notin \mathcal{N}^{++}$ ist, dass für $\alpha_E(v) = \left(\int_E v \, ds\right) \left(\int_E \phi_E\right)^{-1}$ die Eigenschaft gilt:

$$\int_{E} v \, ds \ge \int_{E} (\psi - u_{\mathcal{S}}) \, ds \Longrightarrow \alpha_{E}(v) \gtrsim \psi(x_{E}) - u_{\mathcal{S}}(x_{E}) \quad \forall \, E \in \mathcal{E}_{p} \,. \tag{4.36}$$

Beweis. Unter Verwendung der Cauchy-Schwarz'schen Ungleichung und einer Anwendung vom Spursatz (s. Theorem A.9) erhalten wir zunächst

$$\left| \int_{\omega_p} v \, dx \right| \overset{\text{C.S.}}{\leq} \underbrace{\left(\int_{\omega_p} dx \right)^{\frac{1}{2}}}_{=|\omega_p|^{\frac{1}{2}}} \left(\int_{\omega_p} v^2 \, dx \right)^{\frac{1}{2}} \lesssim h_p \|v\|_{0,\omega_p} ,$$

$$\left| \int_E v \, ds \right| \overset{\text{C.S.}}{\leq} \underbrace{\left(\int_E ds \right)^{\frac{1}{2}}}_{=|E|^{\frac{1}{2}} \leq h_p^{\frac{1}{2}}} \underbrace{\left(\int_E v^2 \, ds \right)^{\frac{1}{2}}}_{=\|v\|_{0,E}} \overset{\text{Spursatz}}{\lesssim} h_p (h_p^{-1} \|v\|_{0,\omega_p} + \|\nabla v\|_{0,\omega_p}) .$$

Analog zum Beweis von Lemma 4.19 können wir für ϕ_p und ϕ_E berechnen, dass die Integrale jeweils über E sowie ω_p von den Gebieten und einer weiteren Konstanten abhängen und damit also " $\approx h_p$ " sind. Durch Anwendung

der Dreiecksungleichung sowie den eben erwähnten Integralen lässt sich damit berechnen, dass

$$|\alpha_p(v)| \lesssim ||v||_{0,\omega_p} + h_p ||\nabla v||_{0,\omega_p}$$

gilt. Dies in (4.29b) eingesetzt, ergibt dann wieder unter Verwendung der Dreiecksungleichung und der endlichen Integrale von ϕ_p, ϕ_E sowie der obigen Abschätzungen die Schranke

$$|\alpha_E(v)| \lesssim h_p^{-1}(||v||_{0,\omega_p} + h_p||\nabla v||_{0,\omega_p})$$

und damit folgt (4.34).

Die Abschätzung (4.35) folgt direkt aus den Abschätzungen von (4.34) zusammen mit der Koordinatendarstellung

$$\pi_p v = \alpha_p(v)\phi_p + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(v)\phi_E$$

der lokalen Projektion und vorheriger Anwendung der Dreiecksungleichung auf die Norm $\|\pi_p v\|_{0,\omega_p}$.

Es sei $P \notin \mathcal{N}^{++}$. Dann gilt wegen (4.29a) $\alpha_p(v) = 0$ und damit mit (4.29b)

$$\alpha_E(v) = \left(\int_E v \, ds\right) \left(\int_E \phi_E \, ds\right)^{-1}.$$

Da ψ wegen Voraussetzung 4.1 stückweise linear ist, gilt dies auch für $\psi - u_{\mathcal{S}}$, d.h. die Funktion stellt eine Gerade über der Kante E dar. Mit der Mittelpunktsregel der Quadratur (vgl. [Sto99] Kapitel 3) ergibt sich dann also

$$\int_{E} (\psi - u_{\mathcal{S}}) ds = |E| (\psi(x_{E}) - u_{\mathcal{S}}(x_{E})).$$

Wie wir im Beweis von Lemma 4.19 nachgerechnet haben, gilt $\int_E \phi_E ds = \frac{2}{3}|E|$ und dann ist unter der Voraussetzung von (4.36)

$$\psi(x_E) - u_{\mathcal{S}}(x_E) = \frac{3}{2} |E|^{-1} \int_E (\psi - u_{\mathcal{S}}) \, ds$$

$$\lesssim \left(\int_E \phi_E \, ds \right)^{-1} \left(\int_E v \, ds \right)$$

$$= \alpha_E(v) \, . \qquad \square$$

Jetzt haben wir das komplette Werkzeug, um das zentrale Lemma zum Beweis einer oberen Schranke für $J(u_S) - J(u)$ bzgl. $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ zu zeigen. Da wir gesehen haben, dass $-\mathcal{I}(e)$ äquivalent zum Fehlerindikator $\rho_{\mathcal{S}}(e)$ ist, leiten wir für diesen im folgenden Lemma eine obere Schranke her.

Lemma 4.21. Es sei Voraussetzung 4.1 erfüllt. Dann gilt

$$\rho_{\mathcal{S}}(e) \lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}} \eta_E |\rho_E| + \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2$$
(4.37)

 $mit \ \rho_E \ wie \ in \ (4.11), \ \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f) \ wie \ in \ (4.24) \ und \ \eta_E = |\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E)| \|\phi_E\|.$

Beweis. Die Idee des Beweises beruht auf Gleichung (4.20); damit können wir den Indikator in die lokalen Anteile bzgl. der Punkte $p \in \mathcal{N}$ aufteilen, d.h.

$$\rho_{\mathcal{S}}(e) = \sum_{p \in \mathcal{N}} \rho_p(e). \tag{4.38}$$

Hierbei ist die Abschätzung der lokalen Anteile $\rho_p(e)$ abhängig von einer Anwendung der Poincaré-Friedrichungleichung (Satz 2.13), die auf die verallgemeinerte Poincaré-Friedrich-Ungleichung (vgl. auch [Rud91])

$$||v - c||_{0,\omega_p} \lesssim h_p ||\nabla v||_{0,\omega_p} \tag{4.39}$$

mit einer Konstanten c und $v \in H^1(\Omega)$, so dass v = c auf einer Menge $\Gamma \subset \partial \omega_p$ mit einem Maß $\mu(\Gamma) \neq 0$ gilt, führt. Da (4.39) von $p \in \mathcal{N}$ abhängt, werden wir sehen, dass die Anwendung von der Poincaré-Friedrich-Ungleichung vom Typ des Knotens p abhängt. Deshalb betrachten wir die disjunkte Vereinigung

$$\underbrace{\mathcal{N}^{++} \cup (\mathcal{N}^{+} \setminus \mathcal{N}^{++})}_{=\mathcal{N}^{0}} \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) \cup \underbrace{(\mathcal{N}^{0} \setminus (\mathcal{N}^{0+} \cup \mathcal{N}^{0-})) \cup \mathcal{N}^{0+} \cup \mathcal{N}^{0-}}_{=\mathcal{N}^{+} \cup \mathcal{N}^{0} \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) = (\mathcal{N} \cap \Omega) \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) = \mathcal{N}}.$$
(4.40)

Wir wollen im Folgenden die in (4.40) aufgeführten Fälle chronologisch abarbeiten.

Fall 1: Es sei $p \in \mathcal{N}^{++}$. Wir behaupten, dass

$$\rho_p(e) \lesssim \left(\sum_{E \in \mathcal{E}_p^+} |\rho_E| + h_p \|f - \bar{f}_p\|_{0,\omega_p} \right) \|\nabla e\|_{0,\omega_p}$$

$$(4.41)$$

gilt, wobei $\mathcal{E}_p^+ = \{E \in \mathcal{E}_p \mid \rho_E \ge -d_E\}$. Da $p \in \mathcal{N}^{++}$ ist, gilt für alle $E \in \mathcal{E}_p$ die Ungleichung $\rho_E \ge -d_E$ ist, d.h. $\mathcal{E}_p^+ = \mathcal{E}_p$. Wir setzen

$$w = (e - c)\phi_p$$
, $c = \frac{1}{|\omega_p|} \int_{\omega_p} e \, dx$.

Da $\mathcal{N}^{++}\subset\mathcal{N}^+\cap\Omega$ ist, d.h. $u_{\mathcal{S}}(p)>\psi(p)$ ist, gilt

$$\rho_p(c) = c \, \rho_p(1) \stackrel{\text{(4.23b)}}{=} c \cdot 0 = 0.$$

Damit erhalten wir

$$\rho_{p}(e) = \rho_{p}(e) - \rho_{p}(c) = \rho_{p}(e - c) \stackrel{\text{Lem. 4.14}}{=} \int_{\omega_{p}} fw \, dx + \sum_{E \in \mathcal{E}_{p}} \int_{E} j_{E} w \, ds$$

$$\stackrel{\text{"+0"}}{=} \int_{\omega_{p}} f\pi_{p} w \, dx + \sum_{E \in \mathcal{E}_{p}} \underbrace{\int_{E} j_{E} \pi_{p} w \, ds}_{(4.28)} + \int_{\omega_{p}} f(w - \pi_{p} w) \, dx$$

$$= \rho_{\mathcal{S}}(\pi_{p} w) + \int_{\omega_{p}} f(w - \pi_{p} w) \, dx - \bar{f}_{p} \underbrace{\int_{\omega_{p}} (w - \pi_{p} w) \, dx}_{=0 \text{ wegen (4.28)}}$$

$$= \rho_{\mathcal{S}}(\pi_{p} w) + \int_{\omega_{p}} (f - \bar{f}_{p})(w - \pi_{p} w) \, dx$$

$$\stackrel{\text{C.S.}}{\leq} \sum_{E \in \mathcal{E}_{p}} \alpha_{E}(w) \rho_{E} \|\phi_{E}\| + \|f - \bar{f}_{p}\|_{0,\omega_{p}} \|w - \pi_{p} w\|_{0,\omega_{p}}, \qquad (4.42)$$

wobei im letzten Schritt zusätzlich zur Cauchy-Schwarz-Ungleichung im zweiten Summanden noch angewendet wurde, dass

$$\rho_{\mathcal{S}}(\pi_p w) = \rho_{\mathcal{S}} \left(\alpha_p(w) \phi_p + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(w) \phi_E \right)$$

$$= \alpha_p(w) \underbrace{\rho_{\mathcal{S}}(\phi_p)}_{=\rho_p(1)=0} \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(w) \underbrace{\rho_{\mathcal{S}}(\phi_E)}_{\substack{(4.11)}} \underbrace{\rho_E \|\phi_E\|}_{\substack{(4.11)}}$$

$$= \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(w) \rho_E \|\phi_E\|$$

ist. Da $\|\phi_p\|_{\infty,\omega_p} \leq 1$, gilt mit der Poincaré-Friedrich-Ungleichung (4.39)

$$||w||_{0,\omega_p} = ||(e-c)\phi_p||_{0,\omega_p} \le ||e-c||_{0,\omega_p} \lesssim h_p ||\nabla e||_{0,\omega_p}, \tag{4.43}$$

wobei die erste Ungleichung aus dem Mittelwertsatz der Integralrechnung folgt. Es sei weiterhin darauf hingewiesen, dass $\|\nabla\phi_p\|_{\infty,\omega_p} \lesssim h_p^{-1}$, da die Steigung der Hutfunktion nur von der Form von ω_p abhängt. Damit erhalten wir dann durch Anwenden von (4.34) für alle $E \in \mathcal{E}_p$

$$|\alpha_{E}(w)| \lesssim h_{p}^{-1}(\|w\|_{0,\omega_{p}} + h_{p}\|\nabla w\|_{0,\omega_{p}})$$

$$= h_{p}^{-1}(\|(e-c)\phi_{p}\|_{0,\omega_{p}} + h_{p}\|\nabla((e-c)\phi_{p})\|_{0,\omega_{p}})$$

$$\leq h_{p}^{-1}(h_{p}\|\nabla e\|_{0,\omega_{p}} + h_{p}\|\underbrace{\nabla(e-c)\phi_{p} + (e-c)\nabla\phi_{p}\|_{0,\omega_{p}}})$$

$$\stackrel{\triangle\neq}{\leq} \|\nabla e\|_{0,\omega_{p}} + \|\nabla e\phi_{p}\|_{0,\omega_{p}} + \|(e-c)\nabla\phi_{p}\|_{0,\omega_{p}}$$

$$\lesssim 2 \|\nabla e\|_{0,\omega_{p}} + h_{p}^{-1}\|e-c\|_{0,\omega_{p}} \lesssim \|\nabla e\|_{0,\omega_{p}}.$$

$$(4.44)$$

Über das Referenzelement T kann man zeigen, dass

$$\|\phi_E\| = a(\phi_E, \phi_E)^{\frac{1}{2}} = \left(\int_{\Omega} \nabla \phi_E \nabla \phi_E \, dx\right)^{\frac{1}{2}} = \left(\frac{8}{3}(|J_{T_1}| + |J_{T_2}|)\right)^{\frac{1}{2}} \lesssim \tilde{c}\,,$$

da die Jacobi-Determinanten J_{T_1}, J_{T_2} (wobei $E \subset T_i, i = 1, 2$ gilt) endlich sind, jedoch von der Form von ω_p abhängen. Damit gilt

$$\|\nabla e\|_{0,\omega_p} \approx \|\phi_E\|^{-1} \|\nabla e\|_{0,\omega_p}.$$
 (4.45)

Analog folgt mit Anwendung von (4.35) und (4.43), dass gilt:

$$||w - \pi_p w||_{0,\omega_p} \stackrel{\triangle \neq}{\leq} ||w||_{0,\omega_p} + ||\pi_p w||_{0,\omega_p} \lesssim h_p ||\nabla e||_{0,\omega_p} + ||w||_{0,\omega_p} + h_p ||\nabla e||_{0,\omega_p} \lesssim h_p ||\nabla e||_{0,\omega_p}$$
(4.46)

Setzen wir (4.44) bis (4.46) in (4.42), so folgt nach Ausklammern von $\|\nabla e\|_{0,\omega_p}$ die Behauptung (4.41) mit $\mathcal{E}_p = \mathcal{E}_p^+$. Fall 2: Es sei $p \in \mathcal{N}^+ \setminus \mathcal{N}^{++}$. Wir behaupten, dass gilt:

$$\rho_p(e) \lesssim \left(\sum_{E \in \mathcal{E}_p^+} |\rho_E| + h_p ||f||_{0,\omega_p} \right) ||\nabla e||_{0,\omega_p}.$$
(4.47)

Auch hier können wir analog zu (4.42) eine Ungleichung herleiten, wobei die zweite Addition der Null nicht gilt, da $p \notin \mathcal{N}^{++}$. Damit erhalten wir die Aussage

$$\rho_p(e) \le \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(w) \rho_E \|\phi_E\| + \|f\|_{0,\omega_p} \|w - \pi_p w\|_{0,\omega_p}, \qquad (4.48)$$

wobei wir hier

$$w = (e - c)\phi_p$$
, $c = \min\left\{ \left(\int_E e\phi_p \, ds \right) \left(\int_E \phi_p \, ds \right)^{-1} \mid E \in \mathcal{E}_p \right\}$ (4.49)

setzen. Damit gilt

$$\alpha_{E}(w) = \left(\int_{E} w \, ds\right) \left(\int_{E} \phi_{E} \, ds\right)^{-1} = \left(\int_{E} (e - c)\phi_{p} \, ds\right) \left(\int_{E} \phi_{E} \, ds\right)^{-1}$$

$$= \left(\int_{E} e\phi_{p} \, ds - c \int_{E} \phi_{p} \, ds\right) \left(\int_{E} \phi_{E} \, ds\right)^{-1}$$

$$\stackrel{(4.49)}{\geq} \frac{\int_{E} e\phi_{p} \, ds - \left(\int_{E} e\phi_{p} \, ds\right) \left(\int_{E} \phi_{p} \, ds\right)^{-1} \left(\int_{E} \phi_{p} \, ds\right)}{\int_{E} \phi_{E} \, ds}$$

$$= 0.$$

Daraus können wir folgern, dass für die Kanten $E \in \mathcal{E}_p$ mit $\rho_E < -d_E \le 0$

$$\alpha_E(w)\rho_E \leq 0$$

gilt. Ersetzen wir dies in (4.48), so folgt (4.47) insgesamt mit denselben Abschätzungen aus (4.44), (4.45) und (4.46).

Fall 3: Sei $p \in \mathcal{N} \cap \partial \Omega$. Wir behaupten für diesen Fall, dass

$$\rho_p(e) \lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}_p^0} d_E |\rho_E| + \left(\sum_{E \in \mathcal{E}_p^+} |\rho_E| + h_p ||f||_{0,\omega_p}\right) ||\nabla e||_{0,\omega_p}$$
(4.50)

mit $\mathcal{E}_p^0 = \mathcal{E}_p \setminus \mathcal{E}_p^+ = \{E \in \mathcal{E}_p \mid \rho_E < -d_E\}$. Auch hier betrachten wir die Ungleichung (4.48), wobei wir dieses Mal $w = e\phi_p$ setzen, d.h. mit der obigen Wahl c = 0 setzen. In diesem Fall kann kein anderes c gewählt werden, da wir wegen $p \notin \Omega$ nicht direkt $\rho_p(c) = 0$ aus (4.23b) folgern können. Da $p \in \partial \Omega$ ist, gilt mindestens auf einer Kante $E \in \mathcal{E}_p$ von $\partial \omega_p$

$$e = u - u_{\mathcal{S}} = 0.$$

Damit ist e auf einer Teilmenge, vom Maße ungleich Null, des Randes gleich Null und wir können daher die allgemeine Poincaré-Friedrich-Ungleichung (4.39) anwenden. Damit erhalten wir die Anteile von $E \in \mathcal{E}_p^+$ durch die Abschätzungen (4.44), (4.45) und (4.46). Um die Anteile für die Kanten $E \in \mathcal{E}_p^0$ zu erhalten, betrachten wir

$$u_{\mathcal{S}} + w = u_{\mathcal{S}} + e\phi_p = u_{\mathcal{S}} + (u - u_{\mathcal{S}})\phi_p$$

$$= \underbrace{(1 - \phi_p)}_{\in [0,1]} u_{\mathcal{S}} + \underbrace{\phi_p}_{\in [0,1]} u$$

$$\geq (1 - \phi_p)\psi + \phi_p\psi = \psi.$$

Da die Ungleichung punktweise gilt, folgt auch

$$\int_{E} w \, ds \ge \int_{E} \psi - u_{\mathcal{S}} \, ds \stackrel{(4.36)}{\Longrightarrow} \alpha_{E}(w) \gtrsim \psi(x_{E}) - u_{\mathcal{S}}(x_{E}) \stackrel{(4.11)}{=} -d_{E} \|\phi_{E}\|^{-1}$$

und daher gilt $\alpha_E(w) \lesssim d_E \|\phi_E\|^{-1}$. Alle Aussagen ersetzt in (4.48) ergeben dann die Behauptung.

Fall 4: Sei $p \in \mathcal{N}^0 \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{0+})$. Wir behaupten, dass

$$\rho_p(e) \lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}_p^0} d_E |\rho_E| + \left(\sum_{E \in \mathcal{E}_p^+} |\rho_E| + h_p ||f||_{0,\omega_p}\right) ||\nabla e||_{0,\omega_p}$$
(4.51)

gilt. Um dies zu zeigen, spalten wir den Fehler $e = e^+ + e^-$ auf mit $e^+ := \max\{e,0\}$ und $e^- := \min\{e,0\}$. Damit lässt sich der lokale Anteil des Indikators $\rho_{\mathcal{S}}$ schreiben als

$$\rho_p(e) = \rho_p(e^+ + e^-) = \rho_p(e^+) + \rho_p(e^-). \tag{4.52}$$

Wir betrachten zunächst $\rho_p(e^+)$ und setzen analog zum Fall 2

$$w = (e^+ - c)\phi_p, \quad c = \min\left\{ \left(\int_E e^+ \phi_p \, ds \right) \left(\int_E \phi_p \, ds \right)^{-1} \mid E \in \mathcal{E}_p \right\}. \tag{4.53}$$

Da $e^+ \ge 0$ ist, gilt auch $c \ge 0$. Wegen $\mathcal{N}^0 \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{0+}) \subset \mathcal{N} \cap \Omega$ gilt nach $(4.23a) \rho_p(1) \le 0$, also analog zu Fall 2

$$\rho_{p}(e^{+}) \leq \rho_{p}(e^{+}) - \underbrace{c \rho_{p}(1)}_{\leq 0} = \rho_{p}(e^{+} - c)$$

$$\leq \sum_{E \in \mathcal{E}_{p}} \alpha_{E}(w) \rho_{E} \|\phi_{E}\| + \|f\|_{0,\omega_{p}} \|w - \pi_{p}w\|_{0,\omega_{p}}.$$
(4.54)

Die Aussagen (4.53), (4.54) sind identisch zu denen aus Fall 2, wenn wir $e=e^+$ setzen. Damit folgt mit $\|\nabla e^+\|_{0,\omega_p} \leq \|\nabla e\|_{0,\omega_p}$ und denselben Argumenten wie in Fall 2, dass

$$\rho_p(e^+) \lesssim \left(\sum_{E \in \mathcal{E}_p^+} |\rho_E| + h_p ||f||_{0,\omega_p} \right) ||\nabla e||_{0,\omega_p}.$$
(4.55)

Wir betrachten nun $\rho_p(e^-)$. Analog zu Fall 3 setzen wir $w = (e^- - c)\phi_p$, c = 0 und leiten damit wieder die obere Schranke

$$\rho_p(e^-) \le \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \alpha_E(w) \rho_E \|\phi_E\| + \|f\|_{0,\omega_p} \|w - \pi_p\|_{0,\omega_p}$$
 (4.56)

her. Weiter gilt punktweise

$$w = e^{-}\phi_{p} \ge e^{-} = \min\{e, 0\} = \min\{u - u_{\mathcal{S}}, 0\}$$

 $\ge \min\{\underbrace{\psi - u_{\mathcal{S}}}_{\le 0}, 0\} = \psi - u_{\mathcal{S}}$

und damit auch die Aussage über $E \in \mathcal{E}_p$ integriert; also folgt aus (4.36)

$$0 \ge \alpha_E(w) \gtrsim \psi(x_E) - u_S(x_E) = -d_E \|\phi_E\|^{-1} \quad \forall E \in \mathcal{E}_p.$$
 (4.57)

Damit folgt speziell für alle $E \in \mathcal{E}_p^0$ die Abschätzung

$$|\alpha_{E}(w)\rho_{E} \|\phi_{E}\|| = |\alpha_{E}(w)| |\rho_{E}| \|\phi_{E}\|$$

$$\lesssim d_{E} \|\phi_{E}\|^{-1} |\rho_{E}| \|\phi_{E}\| = d_{E} |\rho_{E}|.$$
(4.58)

Nun bleiben noch die oberen Schranken von $|\alpha_E(w)|$ für $E \in \mathcal{E}_p^+$ und $||w - \pi_p w||_{0,\omega_p}$ zu zeigen. Da $p \notin \mathcal{N}^{0+}$, also kein isolierter Knoten ist, gibt es mindestens eine Kante $E \in \mathcal{E}_p$, so dass $u_{\mathcal{S}} = \psi$ gilt. Damit folgt

$$0 = \psi - u_{\mathcal{S}} \le e^- = \min\{e, 0\} \le 0 \implies e^- = 0 \text{ auf } E.$$

Wie in Fall 3 ist damit die allgemeine Poincaré-Friedrich-Ungleichung anwendbar und wir können die Aussagen (4.44), (4.45) und (4.46) mit Anwendung von $\|\nabla e^-\|_{0,\omega_p} \leq \|\nabla e\|_{0,\omega_p}$ zeigen. Insgesamt folgt dann mit (4.58)

$$\rho_p(e^-) \lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}_p^0} d_E |\rho_E| + \left(\sum_{E \in \mathcal{E}_p^+} |\rho_E| + h_p ||f||_{0,\omega_p}\right) ||\nabla e||_{0,\omega_p}.$$
(4.59)

Zusammen mit (4.52), (4.55) und (4.59) folgt dann die Behauptung (4.51). Fall 5: Es sei nun $p \in \mathcal{N}^{0+}$. Wir behaupten, dass

$$\rho_{p}(e) \lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}_{p}^{0}} d_{E} |\rho_{E}| + \left(\sum_{E \in \mathcal{E}_{p}^{+}} |\rho_{E}| + h_{p} ||f||_{0,\omega_{p}}\right) (||\nabla e||_{0,\omega_{p}} + ||\nabla(\psi - u_{\mathcal{S}})||_{0,\omega_{p}})$$

$$(4.60)$$

gilt. Wie in Fall 4 verwenden wir die Aufteilung des Indikators nach Gleichung (4.52). Mit genau demselben Vorgehen wie in Fall 4 können wir für $\rho_p(e^+)$ zeigen, dass die Abschätzung (4.55) gilt. Für $\rho_p(e^-)$ können die Aussagen (4.56) bis (4.58) wie in Fall 4 gezeigt werden. Es bleiben also auch hier noch die oberen Schranken von $|\alpha_E(w)|$ für $E \in \mathcal{E}_p^+$ und $||w - \pi_p w||_{0,\omega_p}$ zu zeigen.

Wir erinnern uns, dass $\psi - u_{\mathcal{S}} \leq e^- \leq w \leq 0$ gilt und damit folgt

$$0 \ge \alpha_E(w) = \left(\int_E w \, ds\right) \left(\int_E \phi_E \, ds\right)^{-1}$$

$$\ge \left(\int_E \psi - u_S \, ds\right) \left(\int_E \phi_E \, ds\right)^{-1}$$

$$= \alpha_E(\psi - u_S). \tag{4.61}$$

Aus (4.61) folgt

$$|\alpha_{E}(w)| \|\phi_{E}\| \leq |\alpha_{E}(\psi - u_{\mathcal{S}})| \|\phi_{E}\|$$

$$= \left| \left(\int_{E} \psi - u_{\mathcal{S}} \, ds \right) \underbrace{\left(\int_{E} \phi_{E} \, ds \right)^{-1}}_{\lesssim h_{p}^{-1}} \right| \cdot \underbrace{\left(\int_{\omega_{p}} \nabla \phi_{E} \nabla \phi_{E} \, dx \right)^{\frac{1}{2}}}_{\lesssim h_{p}^{\frac{1}{2}}}$$

$$\lesssim h_{p}^{-\frac{1}{2}} \left| \int_{E} \psi - u_{\mathcal{S}} \, ds \right| \overset{\text{C.S.}}{\lesssim} h_{p}^{-\frac{1}{2}} \|\psi - u_{\mathcal{S}}\|_{0,E}$$

$$\lesssim \|\nabla(\psi - u_{\mathcal{S}})\|_{0,\omega_{p}}, \tag{4.62}$$

wobei im letzten Schritt eine skalierte Version der Poincaré-Friedrich-Ungleichung ¹ verwendet wurde, die darauf basiert, dass $(\psi - u_{\mathcal{S}})(p) = 0$ und $\psi - u_{\mathcal{S}}$ linear ist wegen Voraussetzung 4.1. Wegen $\psi - u_{\mathcal{S}} \leq w$ folgt auch, dass

$$||w||_{0,\omega_p} \le ||\psi - u_{\mathcal{S}}||_{0,\omega_p} \lesssim h_p ||\nabla (\psi - u_{\mathcal{S}})||_{0,\omega_p},$$
 (4.63)

wobei in (4.63) im letzten Schritt wegen $(\psi - u_S)(p) = 0$ wieder die skalierte Version der Poincaré-Friedrich-Ungleichung verwendet wurde. Aus (4.62) folgern wir unter Verwendung der Dreiecksungleichung

$$\|\pi_{p}w\|_{0,\omega_{p}} \leq \sum_{E \in \mathcal{E}_{p}} |\alpha_{E}(w)| \|\phi_{E}\|_{0,\omega_{p}}$$

$$\lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}_{p}} |\alpha_{E}(w)| h_{p} \underbrace{\|\nabla\phi_{E}\|_{0,\omega_{p}}}_{=\|\phi_{E}\|}$$

$$\lesssim h_{p} \|\nabla(\psi - u_{\mathcal{S}})\|_{0,\omega_{p}}.$$

$$(4.64)$$

Also folgt aus (4.63) und (4.64) insgesamt

$$||w - \pi_p w||_{0,\omega_p} \le ||w||_{0,\omega_p} + ||\pi_p w||_{0,\omega_p} \lesssim h_p ||\nabla(\psi - u_{\mathcal{S}})||_{0,\omega_p}. \tag{4.65}$$

Setzen wir nun für die Kanten $E \in \mathcal{E}_p^0$ die Abschätzung (4.58) und für die Kanten $E \in \mathcal{E}_p^+$ die Ungleichungen (4.62) und (4.65) in die Bedingung (4.56) ein, so erhalten wir die Aussage

$$\rho_{p}(e^{-}) \lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}_{p}^{0}} d_{E} |\rho_{E}| + \left(\sum_{E \in \mathcal{E}_{p}^{+}} |\rho_{E}| + h_{p} ||f||_{0,\omega_{p}}\right) ||\nabla(\psi - u_{\mathcal{S}})||_{0,\omega_{p}}.$$
(4.66)

Damit folgt mit der Aufteilung (4.52) und den Abschätzungen (4.55) und (4.66) die Behauptung.

Fall 6: Es sei $p \in \mathcal{N}^{0-}$. In diesem Fall haben wir vollen Kontakt, also $u_{\mathcal{S}} = \psi$ auf ω_p und daher gilt

$$e = u - u_{\mathcal{S}} = u - \psi \ge 0$$
 auf ganz ω_n .

Weiter gelten für alle $p \in \mathcal{N}^{0-}$ die Eigenschaften $f \leq 0$ auf ω_p und $j_E \leq 0$ für alle $E \in \mathcal{E}_p$. Daher rechnen wir leicht nach, dass gilt:

$$\rho_p(e) = \rho_{\mathcal{S}}(e\phi_p) = \int_{\omega_p} \underbrace{fe\phi_p}_{\leq 0} dx + \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \int_E \underbrace{j_E e\phi_p}_{\leq 0} ds \leq 0.$$
 (4.67)

¹Anschaulich können wir uns dies folgendermaßen vorstellen: Da $\psi - u_{\mathcal{S}}$ linear und am Punkt p gleich ist, ist der Gradient $\nabla(\psi - u_{\mathcal{S}}) = \text{const.}$ Damit kann man mit dieser Konstanten als Höhe mit dem Mittelwertsatz der Integralrechnung die beiden Normen gegenseitig abschätzen, wobei diese Ungleichung abhängig von einer Konstanten c ist, die wiederum nur von der Form von ω_p bzw. E abhängt.

Bevor wir die sechs Fälle zusammenführen, machen wir uns klar, dass

$$(\mathcal{N}^{+} \setminus \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) \cup \underbrace{(\mathcal{N}^{0} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{0+})) \cup \mathcal{N}^{0+}}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) = \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) = \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) = \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) = \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) = \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N} \cap \partial\Omega) = \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \cup (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \cup (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++}) \cup (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N} \cap \Omega) \cup (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})}_{=(\mathcal{N$$

gilt. Verwenden wir nun die sechs gezeigten Fälle, so ergibt sich:

$$\rho_{\mathcal{S}}(e) = \sum_{p \in \mathcal{N}} \rho_{p}(e)
= \sum_{E \in \mathcal{E}^{0}} d_{E} |\rho_{E}| + \sum_{p \in \mathcal{N} \setminus \mathcal{N}^{0-}} \left(\sum_{E \in \mathcal{E}^{+}_{p}} |\rho_{E}| \right) ||\nabla e||_{0,\omega_{p}}
+ \sum_{p \in \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0-} \cup \mathcal{N}^{++})} h_{p} ||f||_{0,\omega_{p}} ||\nabla e||_{0,\omega_{p}} + \sum_{p \in \mathcal{N}^{++}} h_{p} ||f - \bar{f}_{p}||_{0,\omega_{p}} ||\nabla e||_{0,\omega_{p}}
+ \sum_{p \in \mathcal{N}^{0+}} \left(\sum_{E \in \mathcal{E}^{+}_{n}} |\rho_{E}| + h_{p} ||f||_{0,\omega_{p}} \right) ||\nabla (\psi - u_{\mathcal{S}})||_{0,\omega_{p}}.$$

Damit folgt nach der Cauchy-Schwarz-Ungleichung, dass mit einer Konstante C > 0, die nur von der Quasi-Uniformität von \mathcal{T}_h abhängt, gilt:

$$C\rho_{\mathcal{S}}(e) \leq \sum_{E \in \mathcal{E}^{0}} d_{E} |\rho_{E}| + \left(\sum_{E \in \mathcal{E}^{+}} |\rho_{E}|^{2} + \sum_{p \in \mathcal{N} \setminus (\mathcal{N}^{0} - \cup \mathcal{N}^{++})} h_{p}^{2} ||f||_{0,\omega_{p}}^{2} \right) + \sum_{p \in \mathcal{N}^{++}} h_{p}^{2} ||f - \bar{f}_{p}||_{0,\omega_{p}}^{2} \right)^{\frac{1}{2}} \left(||\nabla e||_{0,\Omega}^{2} + \sum_{p \in \mathcal{N}^{0+}} ||\nabla(\psi - u_{\mathcal{S}})||_{0,\omega_{p}}^{2} \right)^{\frac{1}{2}}$$

$$= \sum_{E \in \mathcal{E}^{0}} d_{E} |\rho_{E}|$$

$$+ \left(\sum_{E \in \mathcal{E}^{+}} |\rho_{E}|^{2} + \operatorname{osc}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^{2} \right)^{\frac{1}{2}} \left(||\nabla e||_{0,\Omega}^{2} + \operatorname{osc}_{1}(u_{\mathcal{S}}, \psi)^{2} \right)^{\frac{1}{2}}$$

$$\leq \sum_{E \in \mathcal{E}^{0}} d_{E} |\rho_{E}|$$

$$+ \frac{\varepsilon}{2} \left(\sum_{E \in \mathcal{E}^{+}} |\rho_{E}|^{2} + \operatorname{osc}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^{2} \right) + \frac{1}{2\varepsilon} \left(||\nabla e||_{0,\Omega}^{2} + \operatorname{osc}_{1}(u_{\mathcal{S}}, \psi)^{2} \right),$$

wobei wir als letztes die Ungleichung von Young mit einem $\varepsilon > 0$ verwendet haben und

$$\mathcal{E}^0 = \bigcup_{p \in \mathcal{N}} \mathcal{E}_p^0, \quad \mathcal{E}^+ = \bigcup_{p \in \mathcal{N}} \mathcal{E}_p^+.$$

Wählen wir $\varepsilon \leq C$, so ergibt sich nach leichtem Umstellen der Ungleichung

$$c(\varepsilon)\rho_{\mathcal{S}}(e) \leq \frac{\varepsilon}{2} \left(\sum_{E \in \mathcal{E}^+} |\rho_E|^2 + \operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2 \right) + \frac{1}{2\varepsilon} \operatorname{osc}_1(u_{\mathcal{S}}, f)^2 + \sum_{E \in \mathcal{E}^0} d_E |\rho_E|$$

$$\leq \left(1 + \frac{1}{2\varepsilon}\right) \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \eta_E |\rho_E|
+ \left(\frac{\varepsilon}{2} + \frac{1}{2\varepsilon}\right) \left(\operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2 + \operatorname{osc}_1(u_{\mathcal{S}}, f)^2\right)
\lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}_p} \eta_E |\rho_E| + \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2$$

mit $c(\varepsilon) = \varepsilon - \frac{1}{2\varepsilon}$ und η_E wie in (4.11) definiert. Damit folgt die Behauptung.

Mit dem Lemma 4.21 und der Äquivalenz des a posteriori Fehlerschätzers $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ zum Fehlerindikator $\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ folgt das gewünschte Resultat für unseren Fehlerschätzer im nächsten Theorem.

Theorem 4.22. Es sei Voraussetzung 4.1 für ψ erfüllt. Dann ist der hierarchische Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ eine obere Schranke für den Fehler im Energiefunktional bis auf Addition von Oszillationstermen und einer Konstante C, die nur von der Quasi-Uniformität von \mathcal{T}_h abhängt, d.h.

$$J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) \lesssim -\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) + \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^{2}.$$
 (4.68)

Beweis. Die Aussage folgt direkt durch Lemma 4.12 und 4.21, denn

$$J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) = -\mathcal{I}(e) \le \rho_{\mathcal{S}}(e)$$

$$\lesssim \underbrace{\sum_{E \in \mathcal{E}} \eta_E |\rho_E| + \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2}_{=\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})}$$

$$\le 2 \cdot (-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})) + \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2$$

$$\le 2 \cdot (-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) + \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2)$$

und damit folgt die Behauptung.

An der Abschätzung (4.68) können wir sehen, dass es sinnvoll ist, nicht nur den hierarchischen Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ von einem Verfeinerungsschritt zum nächsten zu verringern, sondern auch zu fordern, dass die Oszillationsterme osc $(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$ kleiner werden. Daher wollen wir in unserem Algorithmus später für einen adaptiven Verfeinerungsschritt diese Forderung mit verwenden, dass die Oszillationsterme aus (4.24) verringert werden.

Wie wir in Bemerkung 4.2 gesehen haben, gibt eine obere Schranke vom Fehler der Funktionswerte des Energiefunktionals J auch eine obere Schranke für den exakten Fehler bzgl. der Energienorm an.

Theorem 4.23. Es sei die Voraussetzung 4.1 für ψ erfüllt. Dann liefert die Lösung vom lokalisierten Defektproblem (4.9) eine obere Schranke für den exakten Fehler

$$||u - u_S|| \lesssim \left(\sum_{E \in \mathcal{E}} \eta_E |\rho_E|\right)^{\frac{1}{2}} + \operatorname{osc}(u_S, \psi, f)$$
 (4.69)

bis auf Oszillationsterme, wie in (4.24) definiert, und einer Konstante, die nur von der Quasi-Uniformität von \mathcal{T}_h abhängt.

Beweis. Mit Lemma 4.12 und 4.21 folgt direkt

$$||u - u_{\mathcal{S}}||^2 \le 2\rho_{\mathcal{S}}(e) \lesssim \sum_{E \in \mathcal{E}} \eta_E |\rho_E| + \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2.$$

Nach Wurzel ziehen und Verwendung der Dreiecksungleichung folgt die Behauptung. \Box

Wir wollen noch ein Resultat liefern, was die Forderung an die Verringerung der Oszillationsterme in jedem Verfeinerungsschritt begründet. Hierbei handelt es sich um ein analoges Resultat zu Lemma 3.8 aus [MNS00].

Lemma 4.24. Es sei $0 < \gamma < 1$ ein Parameter, der die Reduktion der Größe des Dreiecks bei Verfeinerung wiedergibt. Weiter sei $0 < \hat{\theta} < 1$ gegeben und eine Menge an Punkten $\hat{\mathcal{N}} \subset \mathcal{N}$, die die zu verfeinernden Dreiecke anzeigen, gegeben, so dass

$$\operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \hat{\mathcal{N}}) \ge \hat{\theta} \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \mathcal{N}).$$

Dann existiert ein $\hat{\alpha} \in (0,1)$, so dass

$$\operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \tilde{\mathcal{N}}) \le \hat{\alpha} \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \mathcal{N}), \qquad (4.70)$$

wobei $\tilde{\mathcal{N}}$ die Menge an Punkten nach Verfeinerung der Triangulierung \mathcal{T}_h bzgl. der Punkte $\hat{\mathcal{N}}$ ist.

Beweis. Es sei $T \in \mathcal{T}_h$ ein Element, das Teilmenge von einem ω_p ist. Da

$$\bar{f}_p = \frac{1}{|\omega_p|} \int_{\omega_p} f \, dx$$
 bzw. $\bar{f}_T := \frac{1}{|T|} \int_T f \, dx$

 L^2 -Projektionen von f auf den Raum der stückweise konstanten Funktionen über ω_p bzw. T sind, gilt

$$||f - \bar{f}_p||_{0,\omega_p} \le ||f - \bar{f}_T||_{0,T}$$
.

Weiter können wir auch mit einem Kontraktionsparameter $\beta > 0$ zeigen, dass gilt:

$$||f - \bar{f}_p||_{0,\omega_p} \ge \beta ||f - \bar{f}_T||_{0,T}.$$

Analoge Aussagen ergeben sich für $||f||_{0,\omega_p}$ und $||f||_{0,T}$. Damit lässt sich der Oszillationsterm $\operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}},\psi,f)$ äquivalent beschreiben durch

$$\widetilde{\operatorname{osc}}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \mathcal{T}_{h}) = \left(\sum_{T \in \mathcal{T}_{h}^{1}} h_{T}^{2} \| f - \bar{f}_{T} \|_{0,T}^{2} + \sum_{T \in \mathcal{T}_{h}^{2}} h_{T}^{2} \| f \|_{0,T}^{2} \right)^{\frac{1}{2}},$$

wobei \mathcal{T}_h^i , i=1,2 die Menge der Dreiecke ist, über die die Summanden des Oszillationsterms berechnet werden sollen, und h_T wie gewohnt der Radius des Dreiecks ist.

Es sei nun $\mathcal{T}_H^i, i=1,2$ die zu verfeinernde Menge an gröberen Elementen. Da $h_T \leq \gamma h_{\hat{T}}$, ergibt sich

$$\widetilde{\operatorname{osc}}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \mathcal{T}_{h})^{2} = \sum_{T \in \mathcal{T}_{h}^{1}} h_{T}^{2} \|f - \bar{f}_{T}\|_{0,T}^{2} + \sum_{T \in \mathcal{T}_{h}^{2}} h_{T}^{2} \|f\|_{0,T}^{2} \\
\leq \gamma^{2} \left(\sum_{\hat{T} \in \hat{\mathcal{T}}_{H}^{1}} h_{\hat{T}}^{2} \|f - \bar{f}_{\hat{T}}\|_{0,\hat{T}}^{2} + \sum_{\hat{T} \in \hat{\mathcal{T}}_{H}^{2}} h_{\hat{T}}^{2} \|f\|_{0,\hat{T}}^{2} \right) \\
+ \left(\sum_{T \in \mathcal{T}_{H} \setminus \hat{\mathcal{T}}_{H}^{1}} h_{T}^{2} \|f - \bar{f}_{T}\|_{0,T}^{2} + \sum_{T \in \mathcal{T}_{H} \setminus \hat{\mathcal{T}}_{H}^{2}} h_{T}^{2} \|f\|_{0,T}^{2} \right) \\
\overset{\text{"+0"}}{=} \underbrace{(\gamma^{2} - 1)}_{\leq 0} \underbrace{\widetilde{\operatorname{osc}}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \hat{\mathcal{T}}_{H})^{2}}_{\geq 0} + \widetilde{\operatorname{osc}}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \mathcal{T}_{H})^{2} \\
< \widetilde{\alpha} \, \widetilde{\operatorname{osc}}_{2}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \mathcal{T}_{H})^{2}.$$

Eine analoge Aussage ergibt sich auch für $\widetilde{\operatorname{osc}}_1(u_{\mathcal{S}}, \psi, \mathcal{T}_h)$. Wegen der Äquivalenz der Darstellung von $\widetilde{\operatorname{osc}}_1, \widetilde{\operatorname{osc}}_2$ zu den Oszillationstermen (4.24), folgt die Behauptung (4.70).

4.1.5 Effektivität des Fehlerschätzers

Der Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ ist für den exakten Fehler des Energiefunktionals auch effektiv, d.h. wir werden zeigen, dass der hierarchische Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ auch eine untere Schranke für $-\mathcal{I}(e) = J(u_{\mathcal{S}}) - J(u)$ ist.

Theorem 4.25. Das Hindernis ψ sei stückweise linear und stetig. Dann ist der hierarchische a posteriori Fehlerschätzer $\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ auch eine untere Schranke für den Fehler im Energiefunktional im Sinne von

$$-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \le 6(J(u_{\mathcal{S}}) - J(u)). \tag{4.71}$$

Beweis. Zunächst folgt mit (4.16)

$$-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \leq \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) = \rho_{\mathcal{S}} \left(\sum_{E \in \mathcal{E}} \varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E) \phi_E \right)$$

$$= \sum_{E \in \mathcal{E}} \varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E) \rho_{\mathcal{S}}(\phi_E)$$

$$= \sum_{E \in \mathcal{E}} \eta_E |\rho_E|$$
(4.72)

mit $\eta_E = |\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E)| \cdot ||\phi_E||$ und $\rho_E = \frac{\rho_{\mathcal{S}}(\phi_E)}{||\phi_E||}$, wobei man zeigen kann, dass $\operatorname{sign}(\varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E)) = \operatorname{sign}(\rho_{\mathcal{S}}(\phi_E))$ gilt. Weiter sollte man erwähnen, dass (4.72) äquivalent ist zu [SV07] Gleichung (2.16).

Das weitere Vorgehen ist ähnlich zum Beweis von Theorem 3.2 aus $[\mathrm{SV}07].$ Es sei

$$\varphi = \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} \beta_E \phi_E$$

eine Linearkombination aus Bubble-Funktionen. Dann lässt sich $u_{\mathcal{S}} + \varphi$ auf jedem $T \in \mathcal{T}_h$ durch eine Konvexkombination aus $v_E := u_{\mathcal{S}} + \beta_E \phi_E, E \in \mathcal{E}$ schreiben, d.h.

$$(u_{\mathcal{S}} + \varphi)\Big|_{T} = \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}, E \subset T} v_{E}\Big|_{T}.$$

Da $\mathbb{R}^2 \ni x \mapsto \frac{1}{2}|x|^2$ konvex ist, rechnen wir mit den obigen Bezeichnungen

schnell nach, dass gilt

$$J(u_{\mathcal{S}} + \varphi) = \int_{\Omega} \frac{1}{2} |\nabla(u_{\mathcal{S}} + \varphi)|^2 - f(u_{\mathcal{S}} + \varphi) dx$$

$$= \sum_{T \in \mathcal{T}_h} \int_{T} \frac{1}{2} |\nabla(u_{\mathcal{S}} + \varphi)|_{T}|^2 - f(u_{\mathcal{S}} + \varphi)|_{T} dx$$

$$= \sum_{T \in \mathcal{T}_h} \int_{T} \frac{1}{2} |\left(\frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}, E \subset T} |\nabla v_{E}|_{T}\right)|^2 - f\left(\frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}, E \subset T} |v_{E}|_{T}\right) dx$$

$$\leq \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}, E \subset T} \sum_{T \in \mathcal{T}_h} \int_{T} \frac{1}{2} |\nabla v_{E}|_{T}|^2 - fv_{E}|_{T} dx.$$

Da wir drei Kanten pro Dreieck T haben, gilt analog die Gleichung

$$J(u_{\mathcal{S}}) = \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}. E \subset T} \sum_{T \in \mathcal{T}_b} \int_T \frac{1}{2} |\nabla u_{\mathcal{S}}|^2 - f u_{\mathcal{S}} dx.$$

Durch Subtraktion der letzten beiden Terme und einigen Umformungen ergibt sich dann

$$J(u_{\mathcal{S}}) - J(u_{\mathcal{S}} + \varphi) \ge \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} (J(u_{\mathcal{S}}) - J(u_{\mathcal{S}} + \beta_E \phi_E)). \tag{4.73}$$

Wir rechnen nach, dass für alle $E \in \mathcal{E}$

$$J(u_{\mathcal{S}} + \beta_E \phi_E) = \frac{1}{2} a(u_{\mathcal{S}} + \beta_E \phi_E, u_{\mathcal{S}} + \beta_E \phi_E) - (f, u_{\mathcal{S}} + \beta_E \phi_E)$$
$$= J(u_{\mathcal{S}}) + \frac{1}{2} a(\beta_E \phi_E, \beta_E \phi_E) - ((f, \beta_E \phi_E) - a(u_{\mathcal{S}}, \beta_E \phi_E))$$
$$= J(u_{\mathcal{S}}) + \mathcal{I}(\beta_E \phi_E)$$

gilt. Damit ist das Minimieren von $J(u_S + \beta_E \phi_E)$, so dass $\beta_E \ge -d_E$, mit d_E wie oben definiert, äquivalent ist zum Problem:

$$\min_{\beta_E \ge -d_E} \mathcal{I}(\beta_E \phi_E) \,,$$

was den nächsten Schritt legitimiert. Wir setzen nun $\beta_E = \varepsilon_{\mathcal{V}}(x_E)$, dann gilt, dass $u_{\mathcal{S}} + \beta_E \phi_E \in K$ ist für alle $E \in \mathcal{E}$ und damit aufgrund der Konvexität

von K auch $u_{\mathcal{S}} + \varphi \in \mathcal{K}$. Damit folgt insgesamt

$$\begin{split} J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) &\geq J(u_{\mathcal{S}}) - J(u_{\mathcal{S}} + \varphi) \\ &\geq \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} (J(u_{\mathcal{S}}) - J(u_{\mathcal{S}} + \beta_E \phi_E)) = \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} -\mathcal{I}(\beta_E \phi_E) \\ &= \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} \left(\rho_{\mathcal{S}}(\beta_E \phi_E) - \frac{1}{2} a(\beta_E \phi_E, \beta_E \phi_E) \right) \\ &= \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} \left(\beta_E \, \rho_{\mathcal{S}}(\phi_E) - \frac{1}{2} \beta_E^2 a(\phi_E, \phi_E) \right) \\ &\geq \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} \left(\frac{\max\{-d_E, \rho_E\}}{\|\phi_E\|} \, \rho_{\mathcal{S}}(\phi_E) - \frac{1}{2} \frac{\max\{-d_E, \rho_E\}^2}{\|\phi_E\|^2} \|\phi_E\|^2 \right) \\ &= \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} \left(\underbrace{\max\{-d_E, \rho_E\} \rho_E}_{=\eta_E \mid \rho_E|} - \frac{1}{2} \underbrace{\max\{-d_E, \rho_E\}^2}_{\geq \eta_E \mid \rho_E|} \right) \\ &\geq \frac{1}{3} \sum_{E \in \mathcal{E}} \frac{1}{2} \eta_E \, |\rho_E| = \frac{1}{6} \sum_{E \in \mathcal{E}} \eta_E \, |\rho_E| \, . \end{split}$$

Zusammen mit (4.72) folgt dann die Behauptung.

4.2 Ein adaptiver Algorithmus

Mit den Resultaten aus Kapitel 4.1 können wir nun einen implementierbaren Algorithmus für eine adaptive Verfeinerung angeben.

Mittels Theorem 4.22 bildet der hierarchische a posteriori Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ eine obere Schranke für den exakten Fehler $J(u_{\mathcal{S}}) - J(u)$ (und wegen Theorem 4.25 auch eine untere), d.h. dass die Verringerung unseres Schätzers auch eine Verkleinerung des Fehlers mit sich führt. Aufgrund von Korollar 4.13 ist außerdem der Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ äquivalent zum Fehlerindikator $\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$, den wir durch Lemma 4.14 in seine lokalen Anteile bzgl. der einzelnen Knoten aufteilen können. Daher werden wir diesen im Algorithmus zur Verringerung des Fehlerschätzers verwenden.

Zuletzt bleibt noch aus, dass auch die Oszillationsterme in der oberen Schranke von Theorem 4.22 enthalten sind. Diese sollten sich also in einem Verfeinerungsschritt nicht vergrößern. Diese Forderung können wir mittels Lemma 4.24 erfüllen.

Insgesamt ergibt sich damit folgender adaptiver Algorithmus.

Algorithm 4.1 Adaptive Verfeinerungsstrategie für ein Hindernisproblem Gegeben sei eine Fehlerschranke $\varepsilon > 0$, Parameter $\theta_1, \theta_2 \in (0, 1)$ und ein initiales Gitter \mathcal{T}_0 . Wir setzen $\mathcal{T}_n := \mathcal{T}_0$.

- 1: Berechne die Galerkin-Lösung $u_{\mathcal{S}}$ von (3.12) über der Zerlegung \mathcal{T}_n .
- 2: Berechne die Lösung $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ vom lokalen Defektproblem (4.9) mittels (4.10) und berechne damit $-\mathcal{I}_{\mathcal{O}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$.
- 3: Berechne die lokalen Anteile ρ_p des Fehlerindikators ρ_S mit Lemma 4.14 für alle $p \in \mathcal{N}$ und damit auch ρ_S mit (4.20).
- 4: Weiter berechne die Mengen \mathcal{N}^{0+} , \mathcal{N}^{++} und \mathcal{N}^{0-} um die lokalen Anteile (also die einzelnen Summanden) von $\operatorname{osc}_1(u_{\mathcal{S}}, \psi)$ und $\operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$ sowie die globalen Oszillationsterme $\operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$ zu bestimmen.
- 5: if $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) < \varepsilon$ then
- 6: break
- 7: end if
- 8: Finde die kleinste Menge an Punkten $\hat{\mathcal{N}} \subset \mathcal{N}$, so dass gilt

$$\sum_{p \in \hat{\mathcal{N}}} \rho_p(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \ge \theta_1 \, \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \,.$$

9: Erweitere $\hat{\mathcal{N}}$ mit der Menge $\bar{\mathcal{N}}$ zu einer kleinsten Menge an Punkten $\tilde{\mathcal{N}}\subset\hat{\mathcal{N}}$, so dass gilt

$$\operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f, \bar{\mathcal{N}}) \ge \theta_2 \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$$
.

- 10: Bestimme aus $\widetilde{\mathcal{N}}$ die angrenzenden Dreiecke $\widetilde{\mathcal{T}_n} \subset \mathcal{T}_n$.
- 11: Erhalte die neue Triangulierung \mathcal{T}_{n+1} durch die Verfeinerung des Gitters \mathcal{T}_n über die zu verfeinernden Dreiecke $\widetilde{\mathcal{T}_n}$.
- 12: Setze $n \leftarrow n + 1$ und Springe zu Schritt 1.

4.3 Erfüllung einer Saturationseigenschaft

In Kapitel 2.4, in dem wir adaptive Verfeinerungsstrategien für Variationsgleichungen beschrieben haben, musste für den hierarchischen Fehlerschätzer eine Saturationseigenschaft erfüllt werden. Dies ist hier nicht benötigt worden, dennoch wird eine solche äquivalente Eigenschaft erfüllt. Wir wollen daher in diesem Kapitel zeigen, dass das für die quadratische Finite-Element-Approximation $u_{\mathcal{Q}}$ mit

$$u_{\mathcal{O}} \in K_{\mathcal{O}}: \quad a(u_{\mathcal{O}}, v - u_{\mathcal{O}}) \ge (f, v - u_{\mathcal{O}}) \quad \forall v \in K_{\mathcal{O}},$$
 (4.74)

wobei $K_Q = \{v \in Q \mid v(p) \geq \psi(p) \, \forall \, p \in \mathcal{N}_Q \cap \Omega \}$ ist, die Saturationseigenschaft

$$J(u_{\mathcal{Q}}) - J(u) \le \alpha(J(u_{\mathcal{S}}) - J(u)) \tag{4.75}$$

mit $\alpha \in (0,1)$ erfüllt, wenn die Oszillationsterme osc $(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$ relativ klein sind. Hierfür werden wir zunächst die Äquivalenz zu einer Ungleichung abhängig von $-\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}})$ zeigen, um dann aufgrund der Äquivalenz von $-\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}})$ zum hierarchischen Fehlerschätzer das gewünschte Resultat zu erhalten.

Lemma 4.26. Es sei $\alpha \in (0,1)$. Dann gilt die Saturationseigenschaft (4.75) genau dann, wenn gilt:

$$J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) \le \frac{-\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}})}{1 - \alpha}.$$
(4.76)

Beweis. Es sei $e_{\mathcal{Q}}$ Lösung von Problem (4.5) bzw. $u_{\mathcal{Q}}$ Lösung von (4.74), damit gilt $u_{\mathcal{Q}} = u_{\mathcal{S}} + e_{\mathcal{Q}}$. Es gilt

$$-\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}}) + (J(u_{\mathcal{Q}}) - J(u))$$

$$= \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}}) - \frac{1}{2}a(e_{\mathcal{Q}}, e_{\mathcal{Q}}) + \frac{1}{2}a(u_{\mathcal{Q}}, u_{\mathcal{Q}}) - (f, u_{\mathcal{Q}}) - J(u)$$

$$= (f, e_{\mathcal{Q}}) - a(u_{\mathcal{S}}, e_{\mathcal{Q}}) + a(u_{\mathcal{S}}, u_{\mathcal{Q}}) - \frac{1}{2}a(u_{\mathcal{S}}, u_{\mathcal{S}}) - (f, u_{\mathcal{Q}}) - J(u)$$

$$= \underbrace{\frac{1}{2}a(u_{\mathcal{S}}, u_{\mathcal{S}}) - (f, u_{\mathcal{S}})}_{=J(u_{\mathcal{S}})} - J(u) = J(u_{\mathcal{S}}) - J(u).$$

Damit folgt, wenn (4.75) gilt,

$$J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) = -\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}}) + (J(u_{\mathcal{Q}}) - J(u))$$

$$\leq -\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}}) + \alpha(J(u_{\mathcal{S}}) - J(u))$$

und mit Umformung nach $J(u_S) - J(u)$ folgt (4.76). Analog folgt, wenn (4.76) gilt:

$$(1-\alpha)(J(u_{\mathcal{S}})-J(u)) \le -\mathcal{I}(e_{\mathcal{O}}) = J(u_{\mathcal{S}}) - J(u_{\mathcal{O}})$$

und damit folgt nach leichter Umformung (4.75).

Lemma 4.27. Es gilt

$$\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}}) \lesssim \mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}) \leq \mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \leq 0.$$
 (4.77)

Beweis. Es bezeichne $\varepsilon_{\mathcal{Q}}$ die Lösung des Minimierungsproplems: Finde $\varepsilon_{\mathcal{Q}} \in \mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$, so dass

$$\mathcal{I}_{\mathcal{O}}(\varepsilon_{\mathcal{O}}) \le \mathcal{I}_{\mathcal{O}}(v) \quad \forall v \in \mathcal{A}_{\mathcal{O}}.$$
 (4.78)

Weiter sei $\varepsilon_{\mathcal{V}} \in \mathcal{A}_{\mathcal{V}}$ die Lösung von (4.8). Da $0 \in \mathcal{A}_{\mathcal{V}} \subset \mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$ liegt, folgt durch Einsetzen von $\varepsilon_{\mathcal{V}}$ in die obige Gleichung bzw. v = 0 in (4.8) die Behauptung

$$\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}) \leq \mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) \leq 0$$
.

Analog zu Lemma 4.12 bzw. Korollar 4.13 gilt auch für $\varepsilon_{\mathcal{Q}}$ die Ungleichung $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}) \leq \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}})$. Gilt nun $\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}) \lesssim \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}})$, so folgt mit (4.16)

$$\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}}) \leq -\frac{1}{2}\rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}}) \lesssim -\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}) \leq \mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}).$$

Es bleibt also $\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}) \lesssim \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}})$ zu zeigen. Setzen wir $v = \varepsilon_{\mathcal{Q}} \in \mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$ in Problem (4.5) ein und verwenden die Cauchy-Schwarz-Ungleichung, sowie die für $\varepsilon_{\mathcal{Q}}$ zu (4.15) und (4.16) analogen Aussagen, dann ergibt sich

$$\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}) \le a(e_{\mathcal{Q}}, \varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}) \stackrel{\text{C.S.}}{\le} \|e_{\mathcal{Q}}\| \|\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}\|$$

$$\le \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}})^{\frac{1}{2}} \|\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}\|.$$

$$(4.79)$$

Da $e_{\mathcal{Q}}, \varepsilon_{\mathcal{Q}} \in \mathcal{A}_{\mathcal{Q}}$ Lösungen von (4.5) bzw. (4.78) sind, folgt aus den dazugehörigen Variationsungleichungen

$$-a(e_{\mathcal{Q}}, \varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}) \le \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}} - \varepsilon_{\mathcal{Q}}) \le a_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}, e_{\mathcal{Q}} - \varepsilon_{\mathcal{Q}}). \tag{4.80}$$

Dann folgt wegen der Äquivalenz von $\|\cdot\|_{\mathcal{Q}}$ und $\|\cdot\|$ (vgl. Satz 4.8), der Cauchy-Schwarz-Ungleichung und (4.80) die obere Schranke

$$\begin{split} \|\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}\|^2 &= a(\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}, \varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}) \\ &= a(\varepsilon_{\mathcal{Q}}, \varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}) - a(e_{\mathcal{Q}}, \varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}) \\ &\stackrel{(4.80)}{\leq} a(\varepsilon_{\mathcal{Q}}, \varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}) + a_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}, e_{\mathcal{Q}} - \varepsilon_{\mathcal{Q}}) \\ &\stackrel{\text{C.S.}}{\leq} \|\varepsilon_{\mathcal{Q}}\| \|\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}\| + \|\varepsilon_{\mathcal{Q}}\|_{\mathcal{Q}} \|\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}\|_{\mathcal{Q}} \\ &\stackrel{\text{Satz } 4.8}{\lesssim} \|\varepsilon_{\mathcal{Q}}\|_{\mathcal{Q}} \|\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}\|. \end{split}$$

Mit Division durch $\|\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}\|$ erhalten wir dann

$$\|\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}\| \lesssim \|\varepsilon_{\mathcal{Q}}\|_{\mathcal{Q}} \leq \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}})^{\frac{1}{2}},$$

wobei wir im letzten Schritt wieder für $\varepsilon_{\mathcal{Q}}$ die zu (4.15) äquivalente Aussage verwendet haben. Setzen wir dies in (4.79) ein, so erhalten wir

$$\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}} - e_{\mathcal{Q}}) \le c \, \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}})^{\frac{1}{2}} \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}})^{\frac{1}{2}} \stackrel{\text{Young }}{\le} \frac{c^2}{2} \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}}) + \frac{1}{2} \rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}})$$

mit einer Konstanten C > 0, die nur von der Quasi-Uniformität von \mathcal{T}_h abhängt. Nach Anwendung der Linearität von $\rho_{\mathcal{S}}$ auf der linken Seite und Umformung nach $\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}})$ folgt die Behauptung durch

$$\rho_{\mathcal{S}}(\varepsilon_{\mathcal{Q}}) \le (2 + c^2) \, \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}}) \lesssim \rho_{\mathcal{S}}(e_{\mathcal{Q}}).$$

Theorem 4.28. Es gibt Konstanten c > 0 und $\alpha \in (0,1)$, die nur von der Quasi-Uniformität von \mathcal{T}_h abhängt, so dass kleine Oszillation im Sinne von

$$\operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^{2} \le c \left(J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) \right) \tag{4.81}$$

die Saturationseigenschaft (4.75)

$$J(u_Q) - J(u) \le \alpha(J(u_S) - J(u))$$

impliziert.

Beweis. Mit Theorem 4.22 und Lemma 4.27 folgt, dass es zwei Konstanten c_1, c_2 gibt, die nur von der Quasi-Uniformität von \mathcal{T}_h abhängen, so dass

$$J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) \leq -c_1 \mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}}) + c_2 \operatorname{osc}(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)^2$$

$$\lesssim -c_1 \mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}}) + c_2 c \left(J(u_{\mathcal{S}}) - J(u)\right).$$

Wir formen die letzte Aussage nach dem Fehler im Energiefunktional um, so dass

$$J(u_{\mathcal{S}}) - J(u) \lesssim \frac{-\mathcal{I}(e_{\mathcal{Q}})}{\frac{1 - c_2 c}{c_1}}$$

ist und damit gilt für $1 - \alpha = \frac{1 - c_2 c}{c_1}$, dass

$$c = \frac{1 - c_1(1 - \alpha)}{c_2}$$

sein muss. Setzen wir nun $c_1 \ge 1$, so gilt für $\alpha \in \left(\frac{c_1-1}{c_1},1\right) \subset (0,1)$, damit c > 0 ist. Damit sind die Voraussetzungen aus Lemma 4.26 erfüllt und somit folgt die Behauptung (4.75).

4.4 Übertragung des Fehlerschätzers auf Kontaktprobleme

100

Kapitel 5

Implementierung des Fehlerschätzers in Matlab

In diesem Kapitel wollen wir uns einen kurzen Überblick über den Quellcode für das programmierte Hindernis- bzw. Kontaktproblem verschaffen. Während wir an dieser Stelle einige wichtige Funktionen detailiert betrachten werden, können wir im Anhang D den Matlab-Quellcode komplett einsehen

In die Implementierung sind neben [ZVKG11] unter anderem auch Resultate aus [MNS00], [BCH05], [Bra13] und [Ste12b] eingeflossen.

5.1 Implementierung eines Hindernisproblems

Grundlegender Aufbau des Programms

In der Datei start.m werden die grundlegenden Daten für das betrachtete Beispiel festgelegt, wie beispielsweise

- die Geometriedaten für das Gitter und die Dirichlet-Randbedingungen,
- die exakte Lösung des Funktionasl J(u),
- \bullet die Lastfunktion f und
- die initiale Triangulierung \mathcal{T}_0 .

Weiter werden nach Ausführung des adaptiven Algorithmus die Galerkin-Lösung und ein Fehlerdiagramm geplottet.

Die Funktion adaptive_refinement_solution.m ist das Herzstück des Programms. Diese Datei beinhaltet den Ablauf des Algorithmus 4.1, wobei hier die Abbruchbedingung aus Zeile 5 erweitert wurde. Alle weiteren Programmteile werden in adaptive_refinement_solution.m aufgerufen.

Lokale Steifigkeitsmatrix und Assemblierung

Wie schon in Kapitel 2.3 Beispiel 2.26 beschrieben ist es für die Implementierung notwendig eine Verallgemeinerung zur Berechnung der Steifigkeitsmatrix herzuleiten. Die Idee ist an selber Stelle kurz vorgestellt worden; wir wollen nun angelehnt an Abbildung 2.5 die Formeln für die lokale Steifigkeitsmatrix eines beliebigen Elementes T über das Referenzelement

$$\widetilde{T} = \{ (\xi, \eta) \in \mathbb{R}^2 \mid 0 \le \xi \le 1, 0 \le \eta \le 1 - \xi \}$$

herleiten. Für die affine Transformation vom Referenzelement auf ein beliebiges Dreieck T gelten die Bedingungen

$$x = x_1 + (x_2 - x_1)\xi + (x_3 - x_1)\eta, \qquad (5.1a)$$

$$y = y_1 + (y_2 - y_1)\xi + (y_3 - y_1)\eta,$$
 (5.1b)

wobei (x_i, y_i) , i = 1, 2, 3, die Eckpunkte des Dreiecks T sind (vgl. auch Abbildung 2.5). Mit den Bedingungen (5.1) erhalten wir dann die Funktional-determinante

$$J = \det \begin{pmatrix} x_2 - x_1 & x_3 - x_1 \\ y_2 - y_1 & y_3 - y_1 \end{pmatrix}$$

= $(x_2 - x_1)(y_3 - y_1) - (x_3 - x_1)(y_2 - y_1)$. (5.2)

Dabei gilt J>0, da die Orientierung der Eckpunkte von \widetilde{T} zu T erhalten bleibt. Wir bezeichnen mit $\widetilde{u}:\widetilde{T}\to\mathbb{R}$ eine Funktion über dem Referenzdreieck und mit $u:T\to\mathbb{R}$ die dazugehörige Funktion über dem allgemeinen Element T. Dann gilt zwischen \widetilde{u} und u der Zusammenhang

$$u(x,y) = u(x_1 + (x_2 - x_1)\xi + (x_3 - x_1)\eta, y_1 + (y_2 - y_1)\xi + (y_3 - y_1)\eta)$$

= $\tilde{u}(\xi, \eta)$.

Wir rechnen also unter Verwendung der Kettenregel nach, dass

$$\begin{pmatrix} \tilde{u}_{\xi} \\ \tilde{u}_{\eta} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_2 - x_1 & y_2 - y_1 \\ x_3 - x_1 & y_3 - y_1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_x \\ u_y \end{pmatrix}$$

$$\iff \begin{pmatrix} u_x \\ u_y \end{pmatrix} = \frac{1}{J} \begin{pmatrix} y_3 - y_1 & y_1 - y_2 \\ x_1 - x_3 & x_2 - x_1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \tilde{u}_{\xi} \\ \tilde{u}_{\eta} \end{pmatrix}$$

gilt. Damit können wir $\nabla u \nabla v$ auf dem Referenzelement \widetilde{T} ausdrücken durch

$$\begin{pmatrix} u_x \\ u_y \end{pmatrix}^T \begin{pmatrix} v_x \\ v_y \end{pmatrix} = \frac{1}{J^2} \begin{pmatrix} \tilde{u}_\xi \\ \tilde{u}_\eta \end{pmatrix}^T \begin{pmatrix} y_3 - y_1 & x_1 - x_3 \\ y_1 - y_2 & x_2 - x_1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} y_3 - y_1 & y_1 - y_2 \\ x_1 - x_3 & x_2 - x_1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \tilde{v}_\xi \\ \tilde{v}_\eta \end{pmatrix}$$

$$= \frac{1}{J^2} \begin{pmatrix} \tilde{u}_\xi \\ \tilde{u}_\eta \end{pmatrix}^T \begin{pmatrix} a & b \\ b & c \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \tilde{v}_\xi \\ \tilde{v}_\eta \end{pmatrix}$$

$$\text{mit } \begin{cases} a = (y_3 - y_1)^2 + (x_3 - x_1)^2 \\ b = -((y_3 - y_1)(y_2 - y_1) + (x_3 - x_1)(x_2 - x_1)) \\ c = (y_2 - y_1)^2 + (x_2 - x_1)^2 \end{cases}$$

Insgesamt können wir nun die lokale Bilinearform $a_T(u, v)$ von einem allgemeinen Element T auf das Referenzelement \widetilde{T} transformieren.

$$a_{T}(u,v) := \int_{T} \nabla u \nabla v \, dx dy = \int_{T} u_{x} v_{x} + u_{y} v_{y} \, dx dx dy$$

$$= \int_{\widetilde{T}} \frac{1}{J^{2}} (a \, \widetilde{u}_{\xi} \widetilde{v}_{\xi} + b \, (\widetilde{u}_{\xi} \widetilde{v}_{\eta} + \widetilde{u}_{\eta} \widetilde{v}_{\xi}) + c \, \widetilde{u}_{\eta} \widetilde{v}_{\eta}) J \, d\xi d\eta$$

$$= \frac{1}{J} \int_{\widetilde{T}} a \, \widetilde{u}_{\xi} \widetilde{v}_{\xi} + b \, (\widetilde{u}_{\xi} \widetilde{v}_{\eta} + \widetilde{u}_{\eta} \widetilde{v}_{\xi}) + c \, \widetilde{u}_{\eta} \widetilde{v}_{\eta} \, d\xi d\eta$$

$$= \frac{1}{J} (a \, S_{1} + b \, S_{2} + c \, S_{3})$$

$$(5.3)$$

Die Matrizen $S_k, k = 1, 2, 3$, beinhalten dann die Anteile der einzelnen Summanden des Integranden aus dem oberen Integral von den jeweiligen lokalen Ansatzfunktionen. Eine Basis der linearen Ansatzfunktionen ist auf dem Referenzelement \widetilde{T} beispielsweise von der Form

$$\varphi_1(\xi,\eta) = 1 - \xi - \eta$$
, $\varphi_2(\xi,\eta) = \xi$, $\varphi_3(\xi,\eta) = \eta$. (5.4)

Damit lassen sich die Einträge von $S_1 =: S = (s_{ij})_{i,j=1,2,3}$ berechnen durch

$$s_{ij} = \int_{\widetilde{T}} \varphi_{i,\xi} \, \varphi_{j,\xi} \, d\xi d\eta \,, \tag{5.5}$$

d.h. mit (5.4) berechnen wir die Gradienten

$$\nabla \varphi_1(\xi, \eta) = (-1, -1), \quad \nabla \varphi_2(\xi, \eta) = (1, 0), \quad \nabla \varphi_3(\xi, \eta) = (0, 1)$$

und damit ergibt sich beispielsweise

$$s_{11} = \int_0^1 \int_0^{1-\xi} \varphi_{1,\xi} \, \varphi_{1,\xi} \, d\eta d\xi = \int_0^1 \int_0^{1-\xi} d\eta d\xi = \frac{1}{2}.$$

Analog lassen sich mit (5.5) die weiteren Matrixeinträge aus S_1 berechnen bzw. mit (5.3) und den dazugehörigen Formeln auch S_2 und S_3 :

$$S_1 = \begin{pmatrix} \frac{1}{2} & -\frac{1}{2} & 0 \\ -\frac{1}{2} & \frac{1}{2} & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}, \quad S_2 = \begin{pmatrix} 1 & -\frac{1}{2} & -\frac{1}{2} \\ -\frac{1}{2} & 0 & \frac{1}{2} \\ -\frac{1}{2} & \frac{1}{2} & 0 \end{pmatrix}, \quad S_3 = \begin{pmatrix} \frac{1}{2} & 0 & -\frac{1}{2} \\ 0 & 0 & 0 \\ -\frac{1}{2} & 0 & \frac{1}{2} \end{pmatrix}.$$

Insgesamt ist dann mit (5.3) die lokale Steifigkeitsmatrix für die linearen Ansatzfunktionen eines beliebigen Elementes gegeben durch

$$S = \frac{1}{2J} \begin{pmatrix} a + 2b + c & -a - b & -b - c \\ -a - b & a & b \\ -b - c & b & c \end{pmatrix}.$$

Betrachten wir nun eine Basis von quadratischen Ansatzfunktionen auf $\widetilde{T},$ d.h.

$$\varphi_4(\xi, \eta) = 4\xi (1 - \xi - \eta), \quad \varphi_5(\xi, \eta) = 4\xi \eta, \quad \varphi_6(\xi, \eta) = 4\eta (1 - \xi - \eta),$$

dann können wir auch für diese nach Berechnung der Gradienten mit (5.3), (5.5) und den analog resultierenden Formeln eine lokale Steifigkeitsmatrix \bar{S} aufstellen. Diese hat dann die Form

$$\bar{S} = \frac{4}{3J} \begin{pmatrix} a+b+c & -b-c & b \\ -b-c & a+b+c & -a-b \\ b & -a-b & a+b+c \end{pmatrix}.$$

Um das lokale Defektproblem (4.9) zu lösen, ist nicht nur das Aufstellen von Steifigkeitsmatrizen über quadratische Ansatzfunktionen notwendig, sondern auch das Berechnen der rechten Seite $\rho_{\mathcal{S}}(v) = (f, v) - a(u_{\mathcal{S}}, v)$. Auch hier können wir für zumindest einen Teil der Summe einen lokalen Vektor bestimmen. Analog zu (5.3) rechnen wir nach, dass

$$a_{T}(u_{\mathcal{S}}, v) = \int_{T} \nabla u_{\mathcal{S}} \nabla v \, dx dy$$

$$= \int_{\widetilde{T}} (a \, \widetilde{u}_{\mathcal{S}, \xi} + b \, \widetilde{u}_{\mathcal{S}, \eta}) \widetilde{v}_{\xi} + (b \, \widetilde{u}_{\mathcal{S}, \xi} + c \, \widetilde{u}_{\mathcal{S}, \eta}) \widetilde{v}_{\eta} \, d\xi d\eta$$

$$= \lambda \, \boldsymbol{w}_{1} + \mu \, \boldsymbol{w}_{2}$$

$$(5.6)$$

gilt, wobei w_i , i=1,2 Vektoren sind, deren Einträge gerade die lokalen Anteile an dem i-ten Summanden des Integranden bzgl. der quadratischen Ansatzfunktionen enthalten, analog zu den Matrizen S_k . Wenn wir also eine Lösung $u(x,y) = \alpha x + \beta y + \gamma$ auf T gegeben haben, der Gradient $\nabla u(x,y) = (\alpha,\beta)$ noch auf \widetilde{T} zu transformieren. Mit der affine Transformation (5.1) lässt sich leicht nachrechnen, dass dann

$$\nabla \tilde{u}_{\mathcal{S}}(\xi,\eta) = (\alpha (x_2 - x_1) + \beta (y_2 - y_1), \alpha (x_3 - x_1) + \beta (y_3 - y_1)) =: (\tilde{\alpha}, \tilde{\beta})$$

ist. Damit ist $\lambda = a\tilde{\alpha} + b\tilde{\beta}$ und $\mu = b\tilde{\alpha} + c\tilde{\beta}$. Die Werte α, β des Gradienten auf T lassen sich durch die gegebenen Funktionswerte von $u_{\mathcal{S}}$ an den Eckpunkten des Elementes T berechnen, da $u_{\mathcal{S}}$ auf T linear ist. Dies wird in der Datei $\mathtt{grad_u.m}$ verwendet. Die Vektoren w_1, w_2 ergeben sich nun aus

$$\boldsymbol{w}_1 = \int_0^1 \int_0^{1-\xi} \begin{pmatrix} \varphi_{4,\xi} \\ \varphi_{5,\xi} \\ \varphi_{6,\xi} \end{pmatrix} d\eta d\xi = \begin{pmatrix} 0 \\ \frac{2}{3} \\ -\frac{2}{3} \end{pmatrix} , \quad \boldsymbol{w}_2 = \begin{pmatrix} -\frac{2}{3} \\ \frac{2}{3} \\ 0 \end{pmatrix} .$$

Damit ist der lokale Vektor aus (5.6) bzgl. eines beliebigen Dreiecks T gegeben durch

$$\bar{\boldsymbol{\rho}} = \lambda \begin{pmatrix} 0 \\ \frac{2}{3} \\ -\frac{2}{3} \end{pmatrix} + \mu \begin{pmatrix} -\frac{2}{3} \\ \frac{2}{3} \\ 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -\frac{2}{3}(b\,\tilde{\alpha} + c\,\tilde{\beta}) \\ \frac{2}{3}(a\,\tilde{\alpha} + b\,(\tilde{\beta} + \tilde{\alpha}) + c\,\tilde{\beta}) \\ -\frac{2}{3}(a\,\tilde{\alpha} + b\,\tilde{\beta}) \end{pmatrix}.$$

Die hier hergeleiteten Formeln für die lokalen Steifigkeitsmatrizen bzw. Vektoren werden in local_mat.m verwendet und ermöglichen einerseits eine leichtere Implementierung, da wir nur über ein Element integrieren müssen, andererseits erzeugen sie aber auch einen schnelleren Programmcode, weil wir keine Integrationen mehr durchführen müssen, um die Steifigkeitsmatrizen aufzustellen.

Die globalen Steifigkeitsmatrizen erzeugen wir dann durch Assemblierung, d.h. wir berechnen für alle Elemente die lokalen Steifigkeitsmatrizen und ordnen mit dem global-local node ordering jedem globalen Knoten in einem Element den jeweils lokalen zu. Damit addieren wir in der globalen Steifigkeitsmatrix im zugehörigen Eintrag den jeweiligen lokalen Eintrag auf. Dieses Vorgehen wir im Programmcode assemble.m verwendet. Natürlich ist die Assemblierung für den globalen Vektor aus $\rho_{\mathcal{S}}$ analog.

Quadratur auf einem Dreieck

Das Skalarprodukt $(f, v)_T = \int_T fv \, dx$ muss allerdings auf den einzelnen Dreiecken T ausgewertet werden. Dies kann leider nur durch direkte Integration geschehen, weil die Last f auf den Elementen variabel sein kann und daher nicht allgemein auf das Referenzdreieck transformierbar ist, so dass wir einen lokalen Vektor erstellen können, der nur noch assembliert werden muss.

Für die zweidimensionale Integration sind in Matlab beispielsweise die Funktionen integral2 und quad2d implementiert. Um jedoch die Laufzeit des Codes zu verbessern, werden wir direkt eine Gauß-Quadratur über dem Referenzdreieck \tilde{T} verwenden. Eine mögliche Wahl (mit dem dazugehörigen Exaktheitsgrad) ist beispielsweise in [Sch] wiederzufinden. Implementiert sind davon die Seitenmitten-Regel und die 7-Punkte-Formel, wobei wir aufgrund der hohen Genauigkeit beim Aufrufen des Progammcodes vorwiegend letztere verwenden. Die lokalen Stützstellen (ξ_k, η_k) und Gewichte w_k für die 7-Punkte-Formel sind auch in [Bra13] Kapitel II, Tabelle 5 zu finden und lauten wie folgt (s. Abbildung 5.1 für die ungefähre Lage der Stützstellen).

k	ξ_k	η_k	w_k
1	1/3	1/3	9/80
2	$(6+\sqrt{15})/21$	$(6+\sqrt{15})/21$	$(155 + \sqrt{15})/2400$
3	$(9-2\sqrt{15})/21$	$(6+\sqrt{15})/21$	$(155 + \sqrt{15})/2400$
4	$(6+\sqrt{15})/21$	$(9-2\sqrt{15})/21$	$(155 + \sqrt{15})/2400$
5	$(6-\sqrt{15})/21$	$(6-\sqrt{15})/21$	$(155 - \sqrt{15})/2400$
6	$(9+2\sqrt{15})/21$	$(6-\sqrt{15})/21$	$(155 - \sqrt{15})/2400$
7	$(6 - \sqrt{15})/21$	$(9+2\sqrt{15})/21$	$(155 - \sqrt{15})/2400$

Tabelle 5.1: Stützstellen (ξ_k,η_k) und Gewichte w_k für die Gauß-Quadratur über das Referenzdreieck \widetilde{T}

Um nun das Integral über ein beliebiges Element T zu ziehen, benötigen wir noch die affine Transformation von T auf das Referenzelement \widetilde{T} , welche schon weiter oben bei der Berechnung der Steifigkeitsmatrizen genauer beschrieben wurde. Dadurch folgt mit $f(x_1 + (x_2 - x_1)\xi + (x_3 - x_1)\eta, y_1 + (y_2 - y_1)\xi + (y_3 - y_1)\eta) = \widetilde{f}(\xi, \eta)$ die Formel

$$\int_{T} f(x,y) dxdy = \int_{\widetilde{T}} \widetilde{f}(\xi,\eta) J d\xi d\eta \approx J \sum_{k=1}^{7} w_{k} \widetilde{f}(\xi_{k},\eta_{k}).$$
 (5.7)

Die benötigten Gewichte und Stützstellen für die Quadraturformel über einem Dreieck (5.7) werden durch quad_tri.m übergeben. Weiterhin übergibt diese Funktion auch die Funktionswerte der mitgegebenen Ansatzfunktionen. Die Integration kann dann durch Anwendung der Formel (5.7) geschehen.

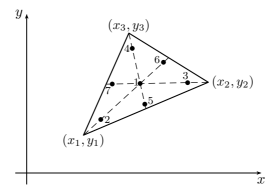


Abbildung 5.1: Ungefähre Lage der Stützstellen in einem Dreieck für die Gauß-Quadratur

Lösung der quadratischen Programme

Wie wir in Anhang B beschrieben können wir die konvexen quadratischen Programme, die sich durch Hindernis- oder Kontaktproblem erzeugen, mit dem Active-Set-Algorithmus lösen. Dieser ist unter anderem in der Matlab-Funktion quadprog hinterlegt. Allerdings ist der Active-Set-Algorithmus mit steigender Dimension schnell sehr langsam. Das Funktionen-Paket quadprog beinhaltet jedoch auch die *Innere-Punkte-Methode* (kurz: IPM), welche für große Systeme wesentlich schneller ist als die Active-Set-Methode. Daher verwenden wir die IPM zur Lösung der quadratischen Programme. Außerdem verwenden wir dazu *Sparse*-Matrizen und die Option *large-scale*, um die Auswertung zu beschleunigen.

Berechnung des Normalenflußes

Mit der Datei normal_flux.m berechnen wir für jede Kante aus der übergebenen Kantenmenge E_p den Normalenfluß j_E . Hierfür werden zunächst für jede Kante $E \in E_p$ die Indizes der anliegenden Dreiecke berechnet (dies geschieht mit der Funktion neighbourhood.m). Dabei gibt der Parameter flag an, ob eine Kante nur einen oder zwei Nachbarn besitzt, d.h. ob Randkante ist oder innen liegt. Durch die Indizes der anliegenden Dreiecke lassen sich die Eckpunkte und damit die Gradienten von u_S auf T_1 und T_2 sowie der Normalenvektor n, der immer von T_1 nach T_2 zeigen soll, berechnen. Da diese Eigenschaft durch die gewählte Erzeugung des Normalenvektors im Code nicht immer erfüllt sein muss, wird überprüft, ob der berechnete Vektor n mit einer der übrigen Kanten aus T_1 einen Winkel $\alpha \in (0, \frac{\pi}{2})$ einschließt. Sollte dies der Fall sein, so drehen wir den Vektor n um, ansonsten beschreibt er schon die gewünschte Richtung. Danach werden die durch das Skalarprodukt $\nabla u_S|_{T_i} \cdot n$ berechneten Richtungsableitungen noch voneinander abgezogen, um j_E zu erhalten.

Berechnung der einzelnen Knotenmengen

Um die Knotenmengen \mathcal{N}^0 und \mathcal{N}^+ zu berechnen, müssen wir zunächst die inneren Knoten $\mathcal{N} \cap \Omega$ bestimmen. Dies kann man sehr leicht durch die Adjazenzmatrix $H \in \{0,1\}^{m \times n}$, die mit der Funktion assemb berechnet werden kann und durch den Matrixeintrag 1 angibt welcher der n Knoten einer der m Randknoten ist, bestimmen. Dafür berechnen wir eine Vergleichsmatrix, die überprüft, welcher der Einträge in H gleich Null ist, und bilden dann spaltenweise das Produkt. Die Einträge, die in dem erzeugten Vektor, ungleich Null sind, können keine Randpunkte sein.

Die inneren Kontakt- und Nichtkontaktknoten lassen sich dann leicht durch Überprüfen der Bedingungen berechnen, bzw. die Nichtkontaktknoten lassen sich auch einfach als Komplement zu den Kontaktknoten bilden. Bei der Berechnung der Kontaktknotenindizes ist zu beachten, dass wegen der Approximationsfehler eine obere Fehlerschranke $\varepsilon \approx 0$ verwendet wird. Dieses Vorgehen ist in N0.m und Nplus.m verwendet.

Analog kann man auch die Menge der Knoten \mathcal{N}^{++} (s. Nplusplus.m) leicht implementieren, indem wir einfach die Bedingung aus der Menge mit den mitgegebenen Daten überprüfen.

Dies ist für der Menge der isolierten Kontaktknoten \mathcal{N}^{0+} und der Kontaktnoten mit vollständigem Kontakt \mathcal{N}^{0-} nicht mehr so einfach möglich. Die nun beschriebenen Ideen sind gemeinsam in der Datei Noplusminus.m angewendet. Da wir in Matlab keine kompletten Funktionen miteinander vergleichen können (s. Bedingung $u_{\mathcal{S}} = \psi$ auf ganz ω_p), transformieren wir die Dreiecke T wieder auf das Referenzdreieck und vergleichen einzelne Funktionswerte bzgl. eines möglichst engmaschigem Gitter auf diesem. Hierbei

laufen wir in einer Schleife über alle Dreiecke $T \subset \omega_p$ und berechnen auf jedem Dreieck $u_{\mathcal{S}} - \psi$ auf dem betrachteten Gitter. Um nun zu überprüfen, ob p ein isolierter Kontaktknoten ist, müssen wir aus den berechneten Funktionswerten die der Eckpunkte eliminieren, was in Zeile 52-60 geschieht. Sollte nun ein Funktionswert kleiner oder gleich Null sein, so kann p kein isolierter Kontaktknoten mehr sein und wir setzen daher $\mathtt{flag_plus} = 1$, womit wir später diese Entscheidung fällen, wenn wir aus der Schleife über alle Dreiecke T kommen. Sollten nun aber alle Funktionswerte an den Eckpunkten von ψ und $u_{\mathcal{S}}$ übereinstimmen, so gilt wegen der Linearität der beiden Funktionen die Gleichheit und weiter $f \leq 0$ an den betrachteten Gitterpunkten, so erhöhen wir den Parameter $\mathtt{flag_minus}$ um Eins, mit dem wir damit später entscheiden können, ob die Bedingung auch auf allen Dreiecken von ω_p gilt. Es fehlt also nur noch die Überprüfung, ob $\mathtt{flag_plus} = 0 \ (\Rightarrow p \in \mathcal{N}^{0+})$ bzw. $\mathtt{flag_minus} = |\omega_p|$ und $j_E \leq 0$ für alle $E \in \mathcal{E}_p \ (\Rightarrow p \in \mathcal{N}^{0-})$ ist.

Oszillationsterme

Die Berechnung der Oszillationsterme geschieht in osc1.m und osc2.m. Die größte Schwierigkeit zur Implementierung dieser, liegt in der Bestimmung der einzelnen Punktemengen, die oben beschrieben wurde. Daher werden hier größtenteils nur die Integrale aus $\operatorname{osc}_1(u_{\mathcal{S}}, \psi)$ und $\operatorname{osc}_2(u_{\mathcal{S}}, \psi, f)$ eingearbeitet.

Berechnung des zu verfeinernden Dreiecksindizes

Im Quellcode find_triangle_refinement.m werden die Indizes der zu verfeinernden Dreiecke berechnet. Dies geschieht dadurch, dass wir so viele der größten Anteile vom Fehlerindikator $\rho_{\mathcal{S}}$ heraussuchen, bis jene größer als ein skalierter Wert des Indikators ist. Dasselbe Vorgehen verwenden wir dann noch für die Oszillationsterme. Für die damit erhaltenen Punktindizes berechnen wir mit neighbourhood die anliegenden Dreiecke und übergeben diese für die Verfeinerung.

Sollten wir ein symmetrisches Problem vorliegen haben, dann ist es von Vorteil dieses auch symmetrisch bzgl. der Netzverfeinerung bzw. der Lösung zu halten. In diesem Fall sind auch die Fehleranteile im hierarchischen Fehlerschätzer $-\mathcal{I}_{\mathcal{Q}}(\varepsilon_{\mathcal{V}})$ bzw. Fehlerindikator $\rho_{\mathcal{S}}$ symmetrisch angeordnet. Hierfür können wir den Wert option auf 'symmetric' setzen. Dies bewirkt, dass bei der Auswahl eines Fehleranteiles alle weiteren Punkte mit demselben Anteil direkt mit gewählt werden. Damit kann es zu einer stärkeren Netzverfeinerung kommen, das erzeugte Gitter bleibt jedoch symmetrisch und damit auch die dadurch berechnete Galerkin-Lösung.

Kapitel 6

Validierung

- \bullet numerisches Beispiel (Problemstellung) \rightarrow vielleicht mit Kontakt und nur Hindernis
- \bullet Vergleich mit Analytischer Lösung?! (Tabelle mit Ergebnissen) \to Ergebnisse diskutieren

6.1 Numerisches Beispiel zum Hindernisproblem

• numerisches Beispiel aus [SV07] oder auch [BCH07]

6.2 Numerisches Beispiel zum Kontaktproblem

Kapitel 7

Zusammenfassung und Ausblick

- kurz einleiten, worum es ging (Einleitung in einem Absatz zusammenfassen)
- Was ist rausgekommen?!
- Ausblick: Was ist noch offen geblieben, was kann man noch machen... In dieser Arbeit linearisierte Verzerrung verwendet; kann verallgemeinert werden durch allgemeine Verzerrungstensoren (bzgl. der jeweiligen Konfiguration).

Vielleicht statt refinemesh ein Bisectionsverfahren implementieren \Rightarrow weniger Verfeinerung pro Schritt. Nachteil: der Regulatitätsparameter bleibt in keinem Dreieck gleich

Literaturverzeichnis

- [Alt12] Altenbach, Holm: Kontinuumsmechanik. 2. Auflage. Springer, 2012
- [BCH05] BARTELS, S.; CARSTENSEN, C.; HECHT, A.: 2D isoparametric FEM in MATLAB / Humboldt-Universität, Berlin. 2005. Forschungsbericht
- [BCH07] Braess, D.; Carstensen, C.; Hoppe, R.: Convergence analysis of a conforming adaptive finite element method for an obstacle problem. In: *Numerische Mathematik* 107 (2007), S. 455–471
- [Bra05] Braess, Dietrich: A Posteriori Error Estimators for Obstacle Problems – Another Look / Faculty of Mathematics, Ruhr-University. 2005. – Forschungsbericht
- [Bra13] Braess, Dietrich: Finite Elemente Theorie, schnelle Löser und Anwendungen in der Elastizitätstheorie. 5. Auflage. Springer-Verlag, 2013
- [CSW99] Carstensen, C.; Scherf, O.; Wriggers, P.: Adaptive finite elements for elastic bodies in contact. In: *SIAM J. Sci. Comput.* 20 (1999), Nr. 5, S. 1605–1626
- [DLY89] DEUFLHARD, P.; LEINEN, P.; YSERENTANT, H.: Concepts of an Adaptive Hierarchical Finite Element Code. In: *Impact of Computing in Science and Engineering* 1 (1989), S. 3–35
- [Fal74] Falk, Richard S.: Error estimates for the approximation of a class of variational inequalities. In: *Math. Comp.* 28 (1974), S. 963–971
- [Fis05] FISCHER, Gerd: Lineare Algebra. 15. Auflage. 2005
- [Glo08] GLOWINSKI, Roland: Numerical methods for nonlinear variational problems. Reprint. Springer, 2008
- [GRT09] GÖPFERT, A.; RIEDRICH, T.; TAMMER, C.: Angewandte Funktionalanalysis. Vieweg und Teubner, 2009

- [HH80] HASLINGER, J.; HLAVÁCEK, I.: Contact between elastic bodies. I. Continuous problems. In: *Apl. Mat.* 25 (1980), S. 324–347
- [HHNL80] HLAVÁCEK, I.; HASLINGER, J.; NECAS, J.; LOVÍSEK, J.: Solution of Variational Inequalities in Mechanics. 9. Auflage. Springer, 1980
- [HK92] HOPPE, R.; KORNHUBER, R.: Adaptive Multilevel-Methods for Obstacle Problems. In: *Preprint SC 91-16* (1992), April
- [Joh92] JOHNSON, Claes: Adaptive finite element methods for the obstacle problem. In: *Math. Models Methods Appl. Sci.* 2 (1992), Nr. 4, S. 483–487
- [KO88] KIKUCHI, N.; ODEN, J.T.: Contact Problems in Elasticity: A Study of Variational Inequalities and Finite Element Methods. SIAM, 1988
- [KZ11] KORNHUBER, Ralf; ZOU, Qingsong: Efficient and reliable hierarchical error estimates for the discretization error of elliptic obstacle problems. In: *Mathematics of Computation* 80 (2011), Nr. 273, S. 69–88
- [Kö00] KÖNIGSBERGER, Konrad: Analysis 2. 5. Auflage. Springer, 2000
- [MNS00] MORIN, P.; NOCHETTO, R.H.; SIEBERT, K.G.: Data Oscillation and convergence of adaptive FEM. In: SIAM J. Numer. Anal. 38 (2000), Nr. 2, S. 466–488
- [NW06] NOCEDAL, Jorge; WRIGHT, Stephen J.: Numerical Optimization. 2. ed. New York, NY: Springer, 2006
- [Pag10] PAGE, M.: Schätzerreduktion und Konvergenz adaptiver FEM für Hindernisprobleme / Universität Wien. 2010. Masterarbeit
- [QSS02] QUARTERONI, A.; SACCO, R.; SALERI, F.: Numerische Mathematik 2. 1. Auflage. Springer, 2002
- [Rud91] RUDIN, Walter: Functional Analysis. 2. Auflage. McGraw-Hill, 1991
- [Sch] Schneider, Rene: Beispiele für Gauß-Integration im Mehr-dimensionalen. https://www-user.tu-chemnitz.de/~rens/lehre/archiv/numerik1_11SS/folien/gaussxd.pdf
- [Sta08] Starke, Gerhard: Numerik partieller Differentialgleichungen / IFAM Universität Hannover. 2008. Vorlesungsskript

- [Sta11] Starke, Gerhard: Variationsungleichungen / IFAM Universität Hannover. 2011. Vorlesungsskript
- [Ste12a] Stephan, Ernst P.: Contact Problems Numerical Analysis and Implementation / IFAM Universität Hannover. 2012. Vorlesungsskript
- [Ste12b] Stephan, Ernst P.: Numerik partieller Differentialgleichungen I / IFAM Universität Hannover. 2012. Vorlesungsskript
- [Sto99] Stoer, Josef: Numerische Mathematik I. 8. Auflage. Springer, 1999
- [SV07] SIEBERT, K.G.; VEESER, A.: A Unilaterally Constrained Quadratic Minimization with Adaptive Finite Elements. In: *SIAM J. Optim.* 18 (2007), Nr. 1, S. 260–289
- [Wal11] Walker, Christoph: Partielle Differentialgleichungen / IFAM Universität Hannover. 2011. Vorlesungsskript
- [Wer11] WERNER, Dirk: Funktionalanalysis. 7. Auflage. Springer, 2011
- [Wri01] WRIGGERS, Peter: Nichtlineare Finite-Element-Methoden. 5. Auflage. Springer, 2001
- [Wri06] Wriggers, Peter: Computional Contact Mechanics. 2. Auflage. Springer, 2006
- [Wri09] WRIGGERS, Peter: Finite-Elemente-Methode / IKM Universität Hannover. 2009. Vorlesungsskript
- [Zha07] Zhang, Yongmin: Convergence of free boundaries in discrete obstacle problems. In: *Numerische Mathematik* (2007), Nr. 106, S. 157–164
- [Zou11] Zou, Qingsong: Efficient and reliable hierarchical error estimates for an elliptic obstacle problem. In: Applied Numerical Mathematics 61 (2011), S. 344–355
- [ZVKG11] ZOU, Q.; VEESER, A.; KORNHUBER, R.; GRÄSER, C.: Hierarchical error estimates for the energy functional in obstacle problems. In: *Numerische Mathematik* (2011), Nr. 117, S. 653–677

Anhang A

Funktionalanalysis

A.1 Sobolev-Räume

Sei im Weiteren $\emptyset \neq \Omega \subset \mathbb{R}^n$. Wir definieren den Sobolev-Raum allgemein wie folgt (vgl. [Bra13] Kaptitel II, §2 und [Wal11] Kapitel 6).

Definition A.1. Seien $1 \leq p \leq \infty$ und $m \in \mathbb{N}$. Die Menge

$$W_p^m(\Omega) := \left(\{ u \in L_p(\Omega) \mid \partial^{\alpha} u \in L_p(\Omega) \, \forall \, |a| \le m \}, \| \cdot \|_{W_p^m} \right)$$

heißt Sobolev-Raum der Ordnung m. Dabei ist

$$||u||_{W_p^m} := ||u||_{W_p^m(\Omega)} := \left(\sum_{|\alpha| \le m} ||\partial^{\alpha} u||_{L_p}^p\right)^{\frac{1}{p}},$$

wenn $1 \le p < \infty$. Im Fall $p = \infty$ ist $||u||_{W_p^m} := \max_{|\alpha| \le m} ||\partial^{\alpha} u||_{\infty}$.

Weiterhin bezeichne $L_p(\Omega)$ den Lebesgue-Raum, d.h. den Raum der messbaren Funktionen, deren p-te Potenz Lebesgue-integrierbar über Ω ist, d.h.

$$L_p(\Omega) := (\{u : \Omega \to \mathbb{R} \mid f \text{ messbar}, \|\cdot\|_{L_p} < \infty\}, \|\cdot\|_{L_p}),$$

wobei $||u||_{L_p} := ||u||_{L_p(\Omega)} = ||u||_{W_p^0}$.

Definition A.2. Der Raum

$$\mathcal{D}(\Omega) := C_c^{\infty}(\Omega) = \{ \varphi \in C^{\infty}(\Omega) \mid \operatorname{supp}(\varphi) \subset \subset \Omega \}$$

heißt der Raum der Testfunktionen, wobei $K\subset\subset\Omega:\Leftrightarrow \bar K\subset\Omega$ kompakt.

Bemerkung A.3. Seien $u \in W_p^m(\Omega)$, $\varphi \in \mathcal{D}(\Omega)$ und $\alpha \in \mathbb{N}^n$ mit $|\alpha| \leq m$. Dann bezeichnen wir $v = \partial^{\alpha} u$ als schwache Ableitung von u, wenn gilt

$$\int_{\Omega} v \cdot \varphi \, dx = (-1)^{|\alpha|} \int_{\Omega} u \cdot \partial^{\alpha} \varphi \, dx \, .$$

Beispiel A.4. Es sei $\Omega = (-1,1) \subset \mathbb{R}$ und $u(x) = |x| \in L_2(\Omega)$. Betrachten wir $v(x) = \operatorname{sign}(x)$, so ergibt sich für $\varphi \in \mathcal{D}(\Omega)$

$$\int_{\Omega} v \cdot \varphi \, dx = \int_{-1}^{0} -1 \cdot \varphi(x) \, dx + \int_{0}^{1} 1 \cdot \varphi(x) \, dx$$
$$= -x\varphi(x) \Big|_{-1}^{0} - \int_{-1}^{0} -x\varphi'(x) \, dx + x\varphi(x) \Big|_{0}^{1} - \int_{0}^{1} x\varphi'(x) \, dx$$
$$= -\int_{-1}^{1} |x| \varphi'(x) \, dx = (-1)^{1} \int_{\Omega} u \cdot \varphi' \, dx \,,$$

da $\varphi(-1) = \varphi(1) = 0$. Also ist $v = \partial u$ und somit $u \in W_2^1(\Omega)$. Analog kann man nachrechnen, dass

$$\int_{\Omega} v \cdot \varphi' \, dx = -2\varphi(0)$$

ist und somit u nicht zweimal schwach ableitbar ist, d.h. $u \notin W_2^2(\Omega)$.

Wir wollen in der Theorie der Finiten Elemente Methode vor allem Sobolev-Räume über dem Raum $L_2(\Omega)$ betrachten, daher ist folgender Satz essentiell.

Satz A.5. Es seien $1 \le p \le \infty$ und $m \in \mathbb{N}$. Dann gilt:

- (a) $W_p^m(\Omega)$ ist ein Banachraum.
- (b) $H^m(\Omega) := W_2^m(\Omega)$ ist ein Hilbertraum mit Skalarprodukt

$$(u,v)_m := (u,v)_{H^m(\Omega)} := \sum_{|\alpha| \le m} (\partial^{\alpha} u, \partial^{\alpha} v)_0 \quad \forall u, v \in H^m(\Omega),$$

wobei

$$(u,v)_0 := (u,v)_{L_2(\Omega)} := \int_{\Omega} uv \, dx.$$

Bemerkung A.6. (a) Die Norm auf $H^m(\Omega)$ ergibt sich analog zur Norm des allgemeinen Sobolev-Raumes durch das Skalarprodukt, d.h. $||u||_m := ||u||_{H^m(\Omega)} := ||u||_{W_2^m}$.

(b) Analog dazu definieren wir die Halbnorm $|\cdot|_m$ auf H^m wie folgt:

$$|u|_m := |u|_{H^m(\Omega)} := \left(\sum_{|\alpha|=m} \|\partial^{\alpha} u\|_{L_2}^2\right)^{\frac{1}{2}}.$$

Definition A.7. Der Raum $H_0^m(\Omega)$ ist die Vervollständigung von $\mathcal{D}(\Omega)$ bzgl. der Norm $\|\cdot\|_m$.

Bemerkung A.8. Die Funktionen $u \in H_0^m(\Omega)$ können als die Funktionen $u \in H^m(\Omega)$ mit u = 0 auf $\partial \Omega$ aufgefasst werden. Weiter ist $H_0^m(\Omega)$ ein abgeschlossener Unterraum von $H^m(\Omega)$ (vgl. auch [Wal11] Bemerkung 6.7).

Theorem A.9 (Spursatz). Es sei $\Omega \subset \mathbb{R}^n$ und C^2 . Dann gilt für 1 , dass ein <math>c > 0 existiert mit

$$||u|_{\partial\Omega}||_{L_p(\partial\Omega)} \le c ||u||_{W_p^1(\Omega)}$$

 $f\ddot{u}r$ alle $u \in C^{\infty}(\bar{\Omega})$.

Die Restriktion $[u \mapsto u|_{\partial\Omega}]$ lässt sich also eindeutig stetig zum Spuroperator $\gamma_0 \in \mathcal{L}(W_p^1(\Omega), L_p(\partial\Omega))$ fortsetzen.

A.2 Optimalitätskriterien

Zunächst definieren wir einen verallgemeinerten Begriff der Richtungsableitung, der auch auf unendlich dimensionalen Vektorräumen existiert.

Definition A.10. Es seien V ein Vektorraum, $M \subset V$ und W ein normierter Raum, sowie $F: M \to W$ eine Abbildung, $x_0 \in M$ und $v \in V$. Dann heißt F Gâteaux-differenzierbar (bzw. in Richtung v an der Stelle x_0 differenzierbar), falls es ein $\varepsilon > 0$ mit $[x_0 - \varepsilon v, x_0 + \varepsilon v] \subset M$ gibt und der Grenzwert

$$\mathcal{D}_v F(x_0) := \frac{d}{dt} F(x_0 + tv) \Big|_{t=0} := \lim_{t \to 0} \frac{F(x_0 + tv) - F(x_0)}{t}$$
(A.1)

in W existiert. $\mathcal{D}_v F(x_0)$ heißt dann $G\hat{a}teaux$ -Ableitung von F an der Stelle x_0 in Richtung v.

Falls wir nur $[x_0, x_0 + \varepsilon v] \subset M$ voraussetzen, so können wir in (A.1) $\lim_{t\to 0}$ durch $\lim_{t\to +0}$ ersetzen. Dann nennen wir (A.1) die rechtsseitige Gâteaux-Ableitung und bezeichnen diese mit $\mathcal{D}_v^+ F(x_0)$.

Für die Variationsrechnung sind folgende zwei Sätze für uns von besonderer Bedeutung.

Satz A.11. (Charakterisierungssatz der konvexen Optimierung) Es seien $M \subset V$ eine konvexe Menge, V ein Vektorraum und $F: M \to \mathbb{R}$ ein konvexes Funktional. Dann gilt für $x_0, x \in M$:

 x_0 ist Lösung von $\min_{x \in M} F(x)$ genau dann, wenn für alle $x \in M$ gilt

$$\mathcal{D}_{x-x_0}^+ F(x_0) \ge 0.$$

Beweis. Siehe [GRT09], Kapitel 3.3.3, Satz 3.34.

Satz A.12. Es sei $U \subset V$ ein (Unter-)Vektorraum, V ein Vektorraum und $F: U \to \mathbb{R}$ eine Gâteaux-differenzierbare konvexe Funktion. Dann ist $x_0 \in U$ genau dann Lösung von $\min_{x \in U} F(x)$, wenn für alle $u \in U$ gilt

$$\mathfrak{D}_u F(x_0) = 0.$$

Beweis. Siehe [GRT09], Kapitel 3.3.3, Satz 3.35.

A.3 Konvergenzbegriffe

Definition A.13. Es sei $m \in \mathbb{N}, 1 \leq p < \infty, 1 = \frac{1}{p} + \frac{1}{p'}$.

(a) Eine Folge (u_j) in L_p konvergiert schwach gegen $u \in L_p(\Omega)$

$$:\iff u_j \rightharpoonup u \text{ in } L_p(\Omega)$$
$$:\iff \forall v \in L_{p'}(\Omega) : \int_{\Omega} u_j v \, \mathrm{d}x \longrightarrow \int_{\Omega} u v \, \mathrm{d}x \text{ in } \mathbb{K}.$$

(b) Eine Folge $(u_j) \in W_p^m(\Omega)$ konvergiert schwach gegen $u \in W_p^m(\Omega)$

$$:\iff u_j \to u \text{ in } W_p^m(\Omega)$$
$$:\iff \partial^{\alpha} u_j \to \partial^{\alpha} u \text{ in } L_p(\Omega) \,\forall \, |\alpha| \le m.$$

Bemerkung A.14. Sei $1 \le p < \infty, m \in \mathbb{N}$, dann ist:

(a) Ist $u_j \to u$ in $W_p^m(\Omega)$, dann folgt $u_j \rightharpoonup u$ in $W_p^m(\Omega)$, d.h. "starke Konvergenz ist stärker als schwache Konvergenz".

Beweis. $\forall v \in L_{p'}(\Omega), |\alpha| \leq m \text{ gilt}$

$$\left| \int_{\Omega} (\partial^{\alpha} u_{j} - \partial^{\alpha} u) v \, \mathrm{d}x \right| \leq_{\text{H\"{o}lder}} \|v\|_{L_{p'}(\Omega)} \|\partial^{\alpha} u_{j} - \partial^{\alpha} u\|_{L_{p}(\Omega)} \longrightarrow 0. \quad \Box$$

(b) Sei $1 beschränkt (bzgl. <math>\|\cdot\|_{W_p^m}$), dann folgt, dass eine Teilfolge $(u_{j'})$ und ein $u \in W_p^m(\Omega)$ existiert, so dass $u_{j'} \rightharpoonup u$ in $W_p^m(\Omega)$, d.h. "beschränkte Folgen sind relativ schwach kompakt".

Beweis. Vgl. [Rud91].
$$\Box$$

(c) Es sei $M \subset W_p^m(\Omega)$ konvex und abgeschlossen (bzgl. $\|\cdot\|_{W_p^m}$), sowie $(u_j) \subset M$ mit $u_j \rightharpoonup u$ in $W_p^m(\Omega)$, dann ist $u \in M$, d.h. "abgeschlossene konvexe Mengen sind schwach abgeschlossen" (Theorem von Mazun; ohne Beweis, vgl. [Rud91]).

(d)	Es sei $u_j \to u$ in $W_m^p(\Omega)$, dann folgt (u_j) ist beschränkt in $W_p^m(\Omega)$ (bzg $\ \cdot\ _{W_p^m}$), d.h. "schwach konvergente Folgen sind beschränkt".	;l.	
	Beweis. Theorem von Mackey, vgl. [Rud91].		
(e)	$u_j \rightharpoonup u$ in $W_p^m(\Omega), u_j \rightharpoonup v$ in $W_p^m(\Omega)$, dann gilt $u=v$, d.h. "Grenzwert von schwach konvergenten Folgen sind eindeutig".	te	
	$Beweis.$ Aus dem Hauptsatz der Variationsrechnung folgt die Behauptung. $\hfill \Box$	p-	
(f)	Sei $u_j \rightharpoonup u$ in $W_p^m(\Omega)$, dann folgt $ u _{W_p^m(\Omega)} \leq \liminf u_j _{W_p^m(\Omega)}$.		
Theorem A.15. In einem reflexiven Raum V , d.h. der Bidualraum V'' ist isomorph zu V , besitzt jede beschränkte Folge $(v_n)_{n\in\mathbb{N}}$ eine schwach konvergente Teilfolge (v_{n_j}) .			
Bev	weis. Der Beweis befindet sich in [Wer11] Kapitel III, Theorem 3.7.		
Bei	merkung A.16. Jeder Hilbertraum H ist reflexiv.		
Beweis. Dies folgt aus dem Darstellungssatz von Riesz (Satz 2.15).			

Anhang B

Optimierung

B.1 Quadratische Programmierung

Um im folgenden die Idee des Algorithmus zu verstehen, führen wir zunächst grundlegende Begriffe ein. Ein quadratisches Problem mit Gleichungs- und Ungleichungsnebenbedingungen ist von der Form

$$\min_{\boldsymbol{x}} \quad q(\boldsymbol{x}) = \frac{1}{2} \boldsymbol{x}^T G \boldsymbol{x} + \boldsymbol{x}^T \boldsymbol{c}$$
s.t. $\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x} = b_i, \quad i \in \mathcal{E},$

$$\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x} \ge b_i, \quad i \in \mathcal{I},$$
(B.1)

wobei \mathcal{E} und \mathcal{I} die Indexmengen der Gleichungs- und Ungleichungsnebenbedingungen darstellen und $\boldsymbol{c}, \boldsymbol{x}, \boldsymbol{a}_i \in \mathbb{R}^n, b_i \in \mathbb{R}, i \in \mathcal{E} \cup \mathcal{I}$, sowie G eine symmetrische $(n \times n)$ -Matrix ist, welche die Hesse-Matrix des Problems darstellt. Damit ist die Hesse-Matrix konstant und daher das Problem konvex, wenn G positiv semidefinit ist. (Ist G positiv definit, so nennen wir das Problem strikt konvex. Wenn G indefinit ist, ist (B.1) "nicht konvex".)

Da sonst das quadratische Problem (und damit der Active-Set Algorithmus) zu kompliziert wird, betrachten wir hier nur den konvexen Fall. Für diesen Fall können wir leicht zeigen, dass eine Lösung x^* , die die Bedingungen 1. Ordnung erfüllt, auch globale Lösung des Problems ist (s. Theorem ??). Anschaulich kann es im indefiniten Fall mehrere optimale Punkte geben, die voneinander getrennt liegen, d.h. die Menge der optimalen Punkte ist nicht zusammenhängend, wodurch das Auffinden des globalen Minimums erschwert wird.

Die notwendigen Bedingungen 1. Ordnung sind die KKT-Bedingungen und können hier angewendet werden, da die Restriktionen und die Zielfunktion stetig differenzierbar sind. Die Lagrangefunktion \mathcal{L} für das quadratische Problem ist

$$\mathcal{L}(\boldsymbol{x}, \boldsymbol{\lambda}) = \frac{1}{2} \boldsymbol{x}^T G \boldsymbol{x} + \boldsymbol{x}^T \boldsymbol{c} - \sum_{i \in \mathcal{I} \cup \mathcal{E}} \lambda_i (\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x} - b_i).$$
 (B.2)

Damit ergeben sich – vgl. [NW06], Theorem 12.1 – mit der Menge der aktiven Nebenbedingungen $\mathcal{A}(\boldsymbol{x}^*) = \{i \in \mathcal{E} \cup \mathcal{I} : \boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x}^* = b_i\}$ die KKT-Bedingungen

$$\nabla_{\boldsymbol{x}} \mathcal{L}(\boldsymbol{x}^*, \boldsymbol{\lambda}^*) = G\boldsymbol{x}^* + \boldsymbol{c} - \sum_{i \in \mathcal{A}(\boldsymbol{x}^*)} \lambda_i^* \boldsymbol{a}_i = 0,$$

$$\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x}^* = b_i, \quad \forall i \in \mathcal{A}(\boldsymbol{x}^*),$$

$$\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x}^* \ge b_i, \quad \forall i \in \mathcal{I} \setminus \mathcal{A}(\boldsymbol{x}^*),$$

$$\lambda_i^* \ge 0, \quad \forall i \in \mathcal{I} \cap \mathcal{A}(\boldsymbol{x}^*).$$
(B.3)

Hierbei ist x^* Lösung von (B.1) und erfüllt die LICQ-Bedingung; λ^* ist dazugehöriger optimaler Lagrange-Multiplikator. In (B.3) wird die Komplementaritätsbedingung $\lambda_i^* c_i(x^*) = 0$ impliziert durch $\lambda_i^* = 0 \,\forall i \notin \mathcal{A}(x^*)$.

Theorem B.1. Wenn x^* die Bedingungen (B.3) erfüllt mit $\lambda_i^*, i \in \mathcal{A}(x^*)$ und G ist positiv semidefinit, dann ist x^* eine globale Lösung von (B.1).

Beweis. Wenn \boldsymbol{x} ein beliebiger weiterer zulässiger Punkt für (1.1) ist, gelten die Restriktionen $\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x} = b_i, i \in \mathcal{E}$, sowie $\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x} \geq b_i, i \in \mathcal{I} \cap \mathcal{A}(\boldsymbol{x}^*)$ für \boldsymbol{x} und damit gilt zusammen mit der ersten Bedingung von (B.3), dass

$$(\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}^*)^T (G\boldsymbol{x}^* + \boldsymbol{c}) = \sum_{i \in \mathcal{E}} \underbrace{\lambda_i^* \boldsymbol{a}_i^T (\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}^*)}_{>0} + \sum_{i \in \mathcal{A}(\boldsymbol{x}^*) \cap \mathcal{I}} \underbrace{\lambda_i^* \boldsymbol{a}_i^T (\boldsymbol{x} - \boldsymbol{x}^*)}_{>0} \ge 0.$$

Dann drücken wir $q(\boldsymbol{x})$ durch $q(\boldsymbol{x}^*)$ aus und wenden die obere Ungleichung sowie die positive Semidefinitheit für G an, um zu zeigen, dass $q(\boldsymbol{x}) \geq q(\boldsymbol{x}^*)$ ist. Damit ist \boldsymbol{x}^* globale Lösung des quadratischen Problems.

Daher ist im positiv semidefiniten Fall gesichert, dass ein optimaler Punkt auch gleichzeitig globale Lösung ist.

B.2 Active Set-Methode für konvexe QPs

Wenn wir eine Lösung x^* für das Problem (B.1) kennen, so ist auch die Menge der aktiven Nebenbedingungen $\mathcal{A}(x^*)$ bekannt und wir können (B.1) vereinfachen zum Optimierungsproblem

$$\min_{\boldsymbol{x}} \quad q(\boldsymbol{x}) = \frac{1}{2} \boldsymbol{x}^T G \boldsymbol{x} + \boldsymbol{x}^T \boldsymbol{c}, \quad \text{s.t.} \quad \boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x} = b_i, \quad i \in \mathcal{A}(\boldsymbol{x}^*).$$
 (B.4)

Dieses könnten wir dann beispielsweise mit direkten Verfahren wie der Schur-Komplement-Methode oder der Nullraum-Methode lösen. Natürlich ist die optimale Lösung zu Beginn noch nicht bekannt und damit auch nicht die aktiven Restriktionen. Jedoch können wir diese Idee für die Active-Set-Methode verwenden.

Das Hauptziel der Active-Set-Methode ist, die Menge der aktiven Restriktionen bzgl. der optimalen Lösung zu finden, wobei wir hier die primale

Variante betrachten wollen, in der die Approximierte x_k zulässig bzgl. des primalen Problems ist.

Die Grundidee ist, ein quadratisches Teilproblem zu lösen, bei dem wir bestimmte Nebenbedingungen aus Problem (B.1) bzgl. \mathcal{I} als aktiv annehmen. Die dadurch beschriebene Indexmenge der aktiven Restriktionen für \boldsymbol{x}_k im k-ten Schritt heißt working set und kann wie folgt beschrieben werden

$$\mathcal{W}_k = \{i \mid \boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x}_k = b_i, i \in \mathcal{E} \cup \mathcal{J}, \mathcal{J} \subset \mathcal{I}\}.$$

Hierbei muss vorausgesetzt werden, dass die Nebenbedingungen in \mathcal{W}_k die LICQ-Bedingung erfüllen, selbst wenn diese bezogen auf alle Nebenbedingungen an der Stelle x_k nicht erfüllt wird.

Wir betrachten nun den k-ten Schritt mit der Approximierten \boldsymbol{x}_k und dem working set \mathcal{W}_k . Wir berechnen die neue Iterierte \boldsymbol{x}_{k+1} , indem wir eine Richtung \boldsymbol{p} finden, in der wir unter den Nebenbedingungen \mathcal{W}_k die Funktion q minimieren. Hierfür betrachten wir $\boldsymbol{x}_{k+1} = \boldsymbol{x}_k + \boldsymbol{p}$ und setzen \boldsymbol{x}_{k+1} in q ein:

$$q(\boldsymbol{x}_{k+1}) = q(\boldsymbol{x}_k + \boldsymbol{p}) = \frac{1}{2} (\boldsymbol{x}_k + \boldsymbol{p})^T G(\boldsymbol{x}_k + \boldsymbol{p}) + (\boldsymbol{x}_k + \boldsymbol{p})^T \boldsymbol{c}$$

$$= \frac{1}{2} \boldsymbol{x}_k^T G \boldsymbol{x}_k + \underbrace{\boldsymbol{x}_k^T G \boldsymbol{p}}_{\text{da } G \text{ symm.}} + \frac{1}{2} \boldsymbol{p}^T G \boldsymbol{p} + \boldsymbol{x}_k^T \boldsymbol{c} + \boldsymbol{p}^T \boldsymbol{c}$$

$$= \frac{1}{2} \boldsymbol{p}^T G \boldsymbol{p} + \boldsymbol{g}_k^T \boldsymbol{p} + \rho_k,$$

wobei $\mathbf{g}_k = G\mathbf{x}_k + \mathbf{c}$ und $\rho_k = \frac{1}{2}\mathbf{x}_k^TG\mathbf{x}_k + \mathbf{x}_k^T\mathbf{c}$. Da wir den Parameter \mathbf{p} so wählen wollen, so dass $q(\mathbf{x}_{k+1})$ minimal wird, ist der Term ρ_k bzgl. des Problems konstant und kann somit für die Lösung jenes weggelassen werden. Da weiterhin auch \mathbf{x}_{k+1} die aktiven Nebenbedingungen \mathcal{W}_k erfüllen soll, gilt

$$\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{p} = \boldsymbol{a}_i^T (\boldsymbol{x}_{k+1} - \boldsymbol{x}_k) = \underbrace{\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x}_{k+1}}_{=b_i} - \underbrace{\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x}_k}_{=b_i} = 0 \quad \forall \, i \in \mathcal{W}_k \,.$$

Zusammengefasst müssen wir also im k-ten Schritt das Teilproblem

$$\min_{\boldsymbol{p}} \quad \frac{1}{2} \boldsymbol{p}^T G \boldsymbol{p} + \boldsymbol{g}_k^T \boldsymbol{p},
\text{s.t.} \quad \boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{p} = 0, \quad \forall i \in \mathcal{W}_k$$
(B.5)

lösen. Die Lösung im k-ten Schritt von (B.5) bezeichnen wir mit \boldsymbol{p}_k . Umgekehrt gilt damit, analog zur obigen Rechnung, natürlich auch, dass für alle $i \in \mathcal{W}_k$ die Restriktion aktiv bleibt für $\boldsymbol{x}_k + \alpha \boldsymbol{p}_k$ mit beliebigem α . Da G positiv definit ist, kann (B.5) nun – wie schon bei (B.4) erwähnt – mit Schur-Komplement-Methode oder Nullraum-Methode gelöst werden.

Wie wir schon wissen, ist die neue Iterierte $x_{k+1} = x_k + p_k$ bzgl. W_k immer noch zulässig. Nun müssen wir jedoch feststellen, ob diese Iterierte

auch alle übrigen Restriktionen mit $i \notin \mathcal{W}_k$ erfüllt. Ist dies der Fall, so setzen wir $\boldsymbol{x}_{k+1} = \boldsymbol{x}_k + \boldsymbol{p}_k$, ansonsten suchen wir das größtmögliche $\alpha_k \in [0, 1]$, so dass

$$\boldsymbol{x}_{k+1} = \boldsymbol{x}_k + \alpha_k \boldsymbol{p}_k$$

zulässig bleibt. Hierfür betrachten wir zwei Fälle.

<u>Fall 1:</u> Gilt für ein $i \notin \mathcal{W}_k$, dass $\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{p}_k \geq 0$ ist, so folgt

$$oldsymbol{a}_i^T(oldsymbol{x}_k + lpha_k oldsymbol{p}_k) = oldsymbol{a}_i^T oldsymbol{x}_k + \underbrace{lpha_k oldsymbol{a}_i^T oldsymbol{p}_k}_{\geq 0} \geq oldsymbol{a}_i^T oldsymbol{x}_k \geq b_i \,,$$

da $\alpha_k \geq 0$, d.h. für diese Nebenbedingungen müssen wir für die Wahl von α_k nichts beachten.

<u>Fall 2:</u> Existiert ein $i \notin \mathcal{W}_k$, für das $\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{p}_k < 0$ ist, so gilt

$$\mathbf{a}_{i}^{T}(\mathbf{x}_{k} + \alpha_{k}\mathbf{p}_{k}) \geq b_{i}$$

$$\iff \mathbf{a}_{i}^{T}\mathbf{x}_{k} + \alpha_{k}\mathbf{a}_{i}^{T}\mathbf{p}_{k} \geq b_{i}$$

$$\iff \alpha_{k}\underbrace{\mathbf{a}_{i}^{T}\mathbf{p}_{k}}_{<0} \geq b_{i} - \mathbf{a}_{i}^{T}\mathbf{x}_{k}$$

$$\iff \alpha_{k} \leq \frac{b_{i} - \mathbf{a}_{i}^{T}\mathbf{x}_{k}}{\mathbf{a}_{i}^{T}\mathbf{p}_{k}}.$$
(B.6)

Damit folgt mit (B.6) und den vorherigen Überlegungen, dass zusammengefasst

$$\alpha_k = \min \left\{ 1, \min_{i \notin \mathcal{W}_k, \boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{p}_k < 0} \frac{b_i - \boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{x}_k}{\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{p}_k} \right\}$$
(B.7)

gilt. Eine Restriktion $i \notin \mathcal{W}_k$, für die das Minimum für α_k angenommen wird, nennen wir blocking constraint; diese muss nicht eindeutig sein, da wir beispielsweise anschaulich auch von einer Ecke geblockt werden können. Ist $\alpha_k = 1$, so werden alle Restriktion außerhalb vom working set mit dem Schritt $\boldsymbol{x}_{k+1} = \boldsymbol{x}_k + \boldsymbol{p}_k$ erfüllt, d.h. es gibt keine blocking constraint. Gibt es eine Nebenbedingung $j \notin \mathcal{W}_k$, die aktiv ist, obwohl sie nicht zum working set gehört, so gilt

$$egin{aligned} & lpha_k = \min \left\{ 1, \min_{i
otin \mathcal{W}_k, oldsymbol{a}_i^T oldsymbol{p}_k < 0} rac{b_i - oldsymbol{a}_i^T oldsymbol{x}_k}{oldsymbol{a}_i^T oldsymbol{p}_k}
ight\} \ & = \min \left\{ 1, rac{b_j - oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{p}_k}{oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{p}_k}
ight\} = 0 \,. \end{aligned}$$

Es sei $j \notin \mathcal{W}_k$ nun ein Index einer blocking constraint. Dann ist

$$oldsymbol{x}_{k+1} = oldsymbol{x}_k + lpha_k oldsymbol{p}_k = oldsymbol{x}_k + rac{b_j - oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{x}_k}{oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{p}_k} oldsymbol{p}_k \,.$$

Setzen wir x_{k+1} in die j-te Restriktion ein, so erhalten wir

$$egin{aligned} oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{x}_{k+1} &= oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{x}_k + rac{b_j - oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{x}_k}{oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{p}_k} oldsymbol{p}_k &= oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{x}_k + rac{b_j - oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{x}_k}{oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{p}_k} \cdot oldsymbol{g}_j^T oldsymbol{p}_k \ &= oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{x}_k + b_j - oldsymbol{a}_j^T oldsymbol{x}_k = b_j \ , \end{aligned}$$

d.h. die blocking constraint ist für die neue Iterierte x_{k+1} nach Konstruktion aktiv. Daher setzen wir als neues working set $\mathcal{W}_{k+1} = \mathcal{W}_k \cup \{j\}$.

Das oben beschriebene Vorgehen wiederholen wir so lange, bis wir das working set $\hat{\mathcal{W}}$ mit dem Minimum des quadratischen Problems \hat{x} gefunden haben. Dies ist leicht zu erkennen, da wir (B.1) auf \mathcal{W}_k nicht weiter minimieren können, sobald es keinen Schritt p gibt, in dessen Richtung wir q verringern können, d.h. wenn p = 0 die Lösung für das Teilproblem (B.5) ist. Dann ist der optimale Punkt \hat{x} bzgl. des working sets $\hat{\mathcal{W}} \subset \mathcal{A}(\hat{x})$ gefunden.

Wir müssen jetzt überprüfen, ob \hat{x} die KKT-Bedingungen erfüllt. Wir wissen, dass für p=0 die KKT-Bedingungen für (B.5)

$$\begin{pmatrix} G & A^T \\ A & 0 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} -\boldsymbol{p} \\ \hat{\boldsymbol{\lambda}} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \hat{\boldsymbol{g}} \\ \hat{\boldsymbol{h}} \end{pmatrix}$$

mit $\hat{\boldsymbol{g}} = \boldsymbol{c} + G\hat{\boldsymbol{x}}, \boldsymbol{h} = A\hat{\boldsymbol{x}} + \boldsymbol{b}$ und $\boldsymbol{p} = \boldsymbol{0}$ erfüllt. Daraus folgt

$$A^T \hat{\boldsymbol{\lambda}} = \hat{\boldsymbol{g}} \iff \sum_{i \in \hat{\mathcal{W}}} \boldsymbol{a}_i \hat{\lambda}_i = G\hat{\boldsymbol{x}} + \boldsymbol{c},$$

 $\boldsymbol{0} = \hat{\boldsymbol{h}} \iff A\hat{\boldsymbol{x}} = \boldsymbol{b}.$

wobei A die Gradienten \mathbf{a}_i^T der aktiven Restriktionen $\hat{\mathcal{W}}$ zeilenweise enthält. Damit werden die ersten beiden KKT-Bedingungen aus (B.3) erfüllt. Da die Schrittlänge α_k mit (B.6) so gewählt ist, dass die übrigen Restriktionen erfüllt bleiben, gilt auch die dritte Bedingung aus (B.3). Es bleibt zu überprüfen, ob die Lagrange-Multiplikatoren $\hat{\lambda}_i \geq 0$ sind.

Gilt $\hat{\lambda}_i \geq 0$ für alle $i \in \hat{\mathcal{W}} \cap \mathcal{I}$, so sind alle KKT-Bedingungen erfüllt und damit $\boldsymbol{x}^* = \hat{\boldsymbol{x}}$. Existiert allerdings ein $j \in \hat{\mathcal{W}} \cap \mathcal{I}$, so dass $\hat{\lambda}_j < 0$ ist, so können wir den Wert von q noch weiter verringern, indem wir die j-te Restriktion wegfallen lassen (vlg. [NW06], Kapitel 12.3). Dies zeigt das folgende Theorem.

Theorem B.2. Der Punkt \hat{x} erfülle die notwendigen Bedingungen 1. Ordnung für das Teilproblem (B.5) auf \hat{W} . Weiter seien die Gradienten $a_i, i \in$

 \hat{W} , linear unabhängig (LICQ) und es gebe einen Index $j \in W$ mit $\hat{\lambda}_j < 0$. Es sei p die Lösung vom Teilproblem (B.5) ohne die Restriktion j, d.h.

$$\min_{\boldsymbol{p}} \quad \frac{1}{2} \boldsymbol{p}^T G \boldsymbol{p} + (G \hat{\boldsymbol{x}} + \boldsymbol{c})^T \boldsymbol{p},$$
s.t. $\boldsymbol{a}_i^T \boldsymbol{p} = 0, \quad \forall i \in \hat{\mathcal{W}} \setminus \{j\}.$

Dann ist p eine zulässige Richtung für die Nebenbedingung j, d.h. $\mathbf{a}_{j}^{T}\mathbf{p} \geq 0$. Weiterhin gilt sogar $\mathbf{a}_{j}^{T}\mathbf{p} > 0$ und p ist eine Abstiegsrichtung für q, wenn \mathbf{p} die hinreichenden Bedingungen 2. Ordnung erfüllt.

Da wir zeigen können, dass der erzielte Abstieg für q durch das Weglassen einer Nebenbedingung mit negativem Lagrange-Multiplikator λ_i proportional zu $|\lambda_i|$ ist, eliminieren wir gerade die Restriktion mit kleinstem Langrange-Multiplikator. Es kann allerdings sein, dass der folgende zu berechnende Schritt p aufgrund einer blocking constraint kurz ist, wodurch nicht garantiert ist, dass q den größtmöglichen Abstieg erfährt.

B.3 Algorithmus

Algorithm B.1 Active-Set-Methode für konvexe quadratische Probleme Gegeben sei ein zulässiger Startpunkt x_0 für (B.1) und definiere W_0 z.B. mit allen aktiven Restriktionen bzgl. x_0 .

```
for k = 0,1,2,... do
      Löse (B.5) zur Berechnung von p_k;
      if p_k = 0 then
           Berechne die Lagrange-Multiplikatoren mittels (2.5a)
                und setze \mathcal{W} = \mathcal{W}_k;
           if \hat{\lambda}_i \geq 0 \,\forall \, i \in \hat{\mathcal{W}} \cap \mathcal{I} then
                 stop mit der Lösung x^* = \hat{x};
                 j \leftarrow \arg\min_{j \in \mathcal{W}_k \cap \mathcal{I}} \ddot{\lambda}_j;
                 \boldsymbol{x}_{k+1} \leftarrow \boldsymbol{x}_k, \mathcal{W}_{k+1} \leftarrow W_k \setminus \{j\};
      else (\boldsymbol{p}_k \neq \boldsymbol{0})
           Berechne \alpha_k mit (B.7);
           \boldsymbol{x}_{k+1} \leftarrow \boldsymbol{x}_k + \alpha_k \boldsymbol{p}_k;
           if \alpha_k < 1 (blocking constraint existiert) then
                 Bestimme blocking constraint j und setze W_{k+1} \leftarrow W_k \cup \{j\}
           else
                 \mathcal{W}_{k+1} \leftarrow \mathcal{W}_k
           end if
      end if
end for
```

Anhang C

Tensorrechnung

C.1 Tensoralgebra

Definition C.1. Es sei V ein endlicher Vektorraum und \mathbb{K} ein beliebiger Körper. Ein p-Tensor (oder auch p-stufiger Tensor) $\varphi: V \times \ldots \times V \to \mathbb{K}$ ist eine multilineare Abbildung, d.h. linear in jeder Komponente. Die Menge aller p-Tensoren über V wird mit $T^p(V)$ bezeichnet.

Beispiel C.2. Der Dualraum V^* eines Vektorraums V ist der Raum der Linearformen, also der Raum der 1-Tensoren. Also können wir schreiben $V^* = T^1(V)$.

Bemerkung C.3. Da V endlich ist, können wir $T^p(V)$ durch eine endliche Anzahl von Basisvektoren $\varphi_k \in T^p(V)$ aufspannen. Solche Basisvektoren lassen sich durch die Basis des Dualraumes V^* und der folgenden Definition bilden.

Definition C.4 (Tensorprodukt). Ist $\varphi \in T^p(V)$ und $\psi \in T^q(V)$, so definieren wir das *Tensorprodukt* (oder auch *dyadische Produkt*) $\varphi \otimes \psi \in T^{p+q}(V)$ durch

$$(\varphi \otimes \psi)(v_1, \ldots, v_p, v_{p+1}, \ldots, v_{p+q}) = \varphi(v_1, \ldots, v_p) \cdot \psi(v_{p+1}, \ldots, v_{p+q}).$$

Bemerkung. Wir sollten beachten, dass $\varphi \otimes \psi$ nicht zwangsläufig kommutativ ist.

Bemerkung C.5. Da $T^1(V)$ der Raum der Linear- und $T^2(V)$ der Raum der Bilinearformen ist, können wir die Elemente als Vektoren bzw. Matrizen identifizieren. Hierbei ist allerdings zu beachten, dass diese nur die Koordinaten bzgl. der jeweils betrachteten Basen angeben.

Wir notieren einstufige Tensoren, d.h. Elemente aus $T^1(V)$, in fetten Kleinbuchstaben, also a, b, c usw., und schreiben diese bzgl. der Standardbasis

$$a = a_i e_i := \sum_{i=1}^n a_i e_i$$
.

Hierbei ist die *Einstein'sche Summenkonvention* benutzt worden, in der über doppelt vorkommende Indizes summiert wird.

Analog beschreiben wir zweistufige Tensoren, also Elemente aus $T^2(V)$, mit fetten Großbuchstaben, d.h. A, B, C etc., und schreiben diese bzgl. der Standardbasis als Tensorprodukt von zwei einstufigen Tensoren:

$$A = A_{ij}e_i \otimes e_j \coloneqq \sum_{i,j=1}^n A_{ij}e_i \otimes e_j$$
.

Bemerkung. Die Tensordarstellung aus Bemerkung C.5 kann natürlich auch bzgl. allgemeiner Basen geschehen.

Definition C.6 (Kroneckerdelta, Einheitstensor). Das *Kroneckerdelta* ist definiert durch

$$\delta_{ij} := \begin{cases} 1, & i = j \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}.$$

Damit können wir den zweistufigen Einheitstensor definieren durch

$$\mathbf{1} \coloneqq \delta_{ij} \mathbf{e}_i \otimes \mathbf{e}_j$$
.

Bemerkung C.7. Wir können leicht nachrechnen, dass das Kroneckerdelta folgende Eigenschaften hat:

$$\delta_{ij}\delta_{jk} = \delta_{ik}$$
, $\delta_{ij}\delta_{jk}\delta_{kl} = \delta_{il}$.

Mit diesen Eigenschaften können wir beispielsweise 4- oder 6-stufige EinheitstensorenEinheitstensor definieren.

Definition C.8 (Skalarprodukte). Das einfach verjüngende Skalarprodukt ist für zwei Vektoren (1-Tensoren) a, b definiert als

$$\mathbf{a} \cdot \mathbf{b} \coloneqq (a_i \mathbf{e}_i) \cdot (b_j \mathbf{e}_j) = a_i b_j \underbrace{\mathbf{e}_i \cdot \mathbf{e}_j}_{=\delta_{ij}} = a_i b_i.$$

Das doppelt verjüngende Skalarprodukt ist für zwei Matrizen (2-Tensoren) T, S definiert als

$$T: S = (T_{ij}e_i \otimes e_j) : (S_{kl}e_k \otimes e_l) := T_{ij}S_{kl}\delta_{ik} \cdot \delta_{jl} = T_{ij}S_{ij}$$
.

Bemerkung C.9. Analog können wir die Skalarprodukte aus Definition C.8 auch auf höher stufige Tensoren übertragen. Die Skalarprodukte heißen einfach und doppelt verjüngend, da sie im Endergebnis die Stufe der Tensoren um eins bzw. zwei verringern.

C.2 Tensoranalysis

In dieser Arbeit werden skalar-, vektor- oder auch tensorwertige Funktionen in einem mehrdimensionalen Raum verwendet. Hierfür wollen wir Gradient und Divergenz einführen.

Definition C.10 (Gradient, Divergenz). Der *Gradient* einer skalar-, vektoroder tensorwertige Funktionen ist definiert als

$$\operatorname{grad}(\ldots) \coloneqq \frac{\partial(\ldots)}{\partial \boldsymbol{x}} \coloneqq \frac{\partial(\ldots)}{\partial x_i} \otimes \boldsymbol{e}_i \coloneqq (\ldots)_{,i} \otimes \boldsymbol{e}_i \,.$$

Für den Gradienten schreiben wir auch häufig den Nabla-Operator ∇ .

Die Divergenz einer skalar-, vektor- oder tensorwertige Funktionen ist definiert durch

$$\operatorname{div}(\ldots) := \nabla \cdot (\ldots) = \frac{\partial(\ldots)}{\partial x_i} \cdot \boldsymbol{e}_i = (\ldots)_{,i} \cdot \boldsymbol{e}_i.$$

Bemerkung. Der Gradient vergrößert also die Stufe eines Tensors, während die Divergenz diese verringert.

Für den Gradienten und die Divergenz gelten einige Produktregeln bzgl. tensorwertigen Funktionen (von 0. bis 2. Stufe). Folgende werden wir davon benötigen.

Satz C.11 (Produktregeln). Es seien $\phi(x)$ eine skalarwertiges, a(x) eine vekorwertiges und T(x) ein tensorwertiges (2. Stufe) Tensorfeld. Dann gelten für die Divergenz folgende Produktregeln.

$$\operatorname{div}(\phi \cdot \boldsymbol{a}) = \operatorname{grad} \phi \cdot \boldsymbol{a} + \phi \cdot \operatorname{div} \boldsymbol{a} \tag{C.1}$$

$$\operatorname{div}(\boldsymbol{a} \cdot \boldsymbol{T}) = \operatorname{grad} \boldsymbol{a} : \boldsymbol{T} + \boldsymbol{a} \cdot \operatorname{div} \boldsymbol{T}$$
 (C.2)

Beweis. Einfaches Nachrechnen.

Weiter gelten in der Tensoranalysis verschiedene Integralsätze von Gauß, Stokes und Green, von denen wir folgende aufführen wollen, wobei wir uns wieder auf $\Omega \subset \mathbb{R}^2$, $\partial \Omega = \Gamma$ beschränken.

Satz C.12 (Integralsatz von Gauß). Es seien die Tensorfelder a(x), T(x) wie in Satz C.11 gegeben. Dann gelten die Sätze von Gauß

$$\int_{\Omega} \operatorname{div} \boldsymbol{a} \, d\Omega = \int_{\Gamma} \boldsymbol{a} \cdot \boldsymbol{n} \, d\Gamma \,, \tag{C.3a}$$

$$\int_{\Omega} \operatorname{div} \mathbf{T} \, d\Omega = \int_{\Gamma} \mathbf{T} \cdot \mathbf{n} \, d\Gamma \,, \tag{C.3b}$$

wobei n die äußere Einheitsnormale auf Γ bezeichne.

Beweis. Standardresultat aus der Analysis 2.

Korollar C.13 (1. Green'sche Formel). Es seien $u, v : \Omega \to \mathbb{R}$ skalarwertige Funktionen. Dann folgt

$$\int_{\Omega} v \Delta u \, dx + \int_{\Omega} \nabla u \cdot \nabla v \, dx = \int_{\Gamma} v \partial_{\boldsymbol{n}} u \, ds \tag{C.4}$$

 $mit \ \partial_{\boldsymbol{n}} u = \nabla u \cdot \boldsymbol{n}.$

Beweis. Es seien u, v wie vorausgesetzt. Dann ist ∇u vektorwertig und nach (C.1) gilt dann

$$\operatorname{div}(v \cdot \nabla u) = \nabla v \cdot \nabla u + v \cdot \operatorname{div}(\nabla u)$$
$$= \nabla v \cdot \nabla u + v \cdot \Delta u.$$

Weiter gilt wegen (C.3a)

$$\int_{\Omega} \operatorname{div}(v \cdot \nabla u) \, d\Omega = \int_{\Gamma} v \cdot \underbrace{\nabla u \cdot \mathbf{n}}_{=\partial_{\mathbf{n}} u} \, d\Gamma.$$

Zusammen mit dem oberen Resultat folgt dann die Behauptung (C.4). \Box

Anhang D

Quellcode

D.1 Implementierung des Fehlerschätzers für das Hindernisproblem

Im Folgenden ist der Quellcode angegeben, der für die Implementierung für das in Kapitel 4 beschriebene affine Hindernisproblem geschrieben wurde. Als letztes ist auch die Startdatei für das in Kapitel 6.1 dargestellte numerische Beispiel angegeben.

```
\begin{array}{ll} \textbf{function} & [A,f] = assemble \, (\, points \, , triangle \, , fun \, , num\_of\_nodes \, , option \, , u\_S \, ) \end{array}
    %ASSEMBLE evaluates the global matrix A and load vector f out of the
        given nodes, triangles, loadfunction, number of nodes and the
         Galerkin approximation u\_S.
3
   \% ordering: triangles \leftrightarrow midpoints:
    [midpoints, midtriangle] = midpoints_of_triangle(triangle, points);
   \% initialising the dimension and the solution:
    np = size(points, 2);
9
    nt = size(triangle,2):
    nmp = size (midpoints,2);
10
11
    if nargin == 4
12
         option = 'linear';
13
         u_S = zeros(np,1);
14
    end
15
16
    if nargin == 5
17
        u_S = zeros(np,1);
18
19
20
21
   \% beginning of the assembling:
    switch lower(option)
22
        case {'linear'}
23
24
        \% linear hatfunctionen on the reference-element:
        hat = @(xi, eta) [1-xi-eta; xi; eta];
25
26
        \% initialising of the global values:
        A = sparse(np, np);
28
29
         f = sparse(np, 1);
         my_tri = triangle(1:3,:);
```

```
31
        case {'bubble', 'quadratic'}
32
        \% bubble
functionen on the reference-element:
33
        hat = @(xi, eta) [4*xi.*(1-xi-eta); 4*xi.*eta; 4*eta.*(1-xi-eta)];
34
35
36
        \% initialising of the global values:
37
        A = sparse(nmp, nmp);
        f = sparse(nmp, 1);
38
        my_tri = midtriangle;
39
40
    end
41
   % loop over the triangles for the assembling:
    for i = 1:nt
43
44
        poi = points (:, triangle (1:3, i));
45
        u_S_{loc} = u_S(triangle(1:3,i));
46
        tri = my\_tri(:,i);
47
        % evaluation of the local linear stiffness matrix and the
48
            Jacobian:
49
        [S, fl, J] = local_mat(poi, u_S_loc, option);
50
51
        \% Evaluating the local vector fl: (here is Gauss-quadrature over
            triangles used)
        [wi,gauss,ansatz_values] = quad_tri(poi,hat,num_of_nodes);
52
53
        % quadrature over a triangle:
54
        fl(k) = fl(k)+J*sum(wi.*fun(gauss(1,:),gauss(2,:)).*...
56
                 ansatz_values(k,:));
57
58
        end
59
        \% assembling into the global stiffness matrix \boldsymbol{A} and the load
60
            vector f:
        for k = 1:3
61
62
            for l = 1:3
63
                A(tri(k), tri(l)) = A(tri(k), tri(l)) + S(k, l);
64
65
66
            f(tri(k)) = f(tri(k))+fl(k);
        end
67
68
   end
69
70
   end
```

Code D.1: Assemblierung der Steifigkeitsmatrix A und des Lastvektor f

```
function rho_p =
    eval_rho_p(nodes, triangles, midpoints, midtri, u_S, eps_V, fun)

%EVAL_RHO_P evaluates the local contribution rho_P of rho_S, given
    the nodes, triangles, midpoints of the edges (of the triangles)
    and die midpoints-triangle-ordering (midtri). Also it is given
    the solution auf die local defect problem eps_V and the function
    fun, which is part of the integral in rho_S. u_S are, as always,
    the Galerkin solution.

% Initializing:
np = size(nodes,2);
rho_p = zeros(np,1);

% Hat- and Bubble-functions:
phi_P = @(xi,eta) [1-xi-eta; xi; eta];
phi_E = @(xi,eta) [4*xi.*(1-xi-eta); 4*xi.*eta; 4*eta.*(1-xi-eta)];
```

```
11
    % Evaluation of the weights and values of the function for the
        surface integral:
         , phi_E_values | = quad_tri([0,1,0;0,0,1], phi_E,7);
13
    [\tilde{\ }, \tilde{\ }, phi\_P\_values] = quad\_tri([0,1,0;0,0,1], phi\_P,7);
14
15
    % local weights and nodes for the Gauss quadrature for the line
16
        integral:
    nodes\_local = [-sqrt(1/3), sqrt(1/3)];
    phiPE\_local = @(xi) (xi+1)/2.*(-xi.^2+1);
18
19
    local_phiPE_int = sum(phiPE_local(nodes_local));
    for k = 1:np
21
        \% Ordering triangle \leftrightarrow reference function and support of phi-P:
22
        [\ p\,h\,i\,\_p\,\_local\ ,w\,\_p\,]\ =\ find\,(\,t\,r\,i\,a\,n\,g\,les\,(\,1\,:\,3\ ,:\,) \Longrightarrow k\,)\,;
23
24
        % indices of the edges in the considered triangle:
        E_{index} = midtri(:, w_p);
25
26
        \% Evaluation of the surface integral of rho_p over w_p:
27
28
        for j = 1: length(w_p)
             % points of the considered triangle with Jacobi determinant:
29
30
             mypoi = nodes(:, triangles(1:3, w_p(j)));
31
             x = mypoi(1,:);
             y = mypoi(2,:);
32
33
             J = (x(2)-x(1))*(y(3)-y(1))-(x(3)-x(1))*(y(2)-y(1));
             % Gauss-points and local contributions of eps_V:
34
             eps_V_{local} = eps_V(E_{index}(:,j));
35
              [a, gauss, [a] = quad\_tri(mypoi, @(x,y) 0,7);
36
            % the function values of the considered local hatfunction
37
                 phi_P:
             phi_Pl_values = phi_P_values(phi_p_local(j),:);
             \hat{\%} evaluation of the first integral of rho_p:
39
40
             rho_p(k) = rho_p(k) + J *
                 sum(wi.*fun(gauss(1,:),gauss(2,:)).*...
41
                 (eps_V_local '* phi_E_values).*(phi_Pl_values));
        end
42
43
        % Evaluation of the line integral over the edges E\in E_p:
44
45
             % Evaluaton of the set E_p of the edges, which contain the
                 point P:
46
               [, E_p] = find(midpoints(3:4,:)=k);
             % Evaluation of the normal-fluxes j_E for all edges in E_p:
47
             j_E = normal_flux(E_p, nodes, triangles, midpoints, midtri, u_S);
48
49
             for i = 1: length(E_p)
50
                 % evaluating the points of the edges:
51
                 edge_poi_ind = midpoints(3:4,E_p(i));
                 edge_poi = nodes(:,edge_poi_ind);
53
54
                 % affin transformation of the local integral on the
55
                      global edge by multiplication of the jacobian:
                 laenge = norm(edge\_poi(:,1)-edge\_poi(:,2));
                 global_phiPE_int = local_phiPE_int*1/2*laenge;
57
58
                 \% determination of the functionvalues of eps_V(x_E):
59
                 epsV_loc = eps_V(E_p(i));
60
61
                 \% adding the line integral to the local contribution
62
                     rho_p:
63
                 {\tt rho\_p\,(k) = rho\_p\,(k) + j\_E\,(i) * epsV\_loc * global\_phiPE\_int};
             \quad \text{end} \quad
64
65
   end
```

```
66
67 end
```

Code D.2: Berechnung der lokalen Anteile von $\rho_{\mathcal{S}}$

```
function [eps_V_exact, rho_E, d_E, a_phi] =
        defect_problem_solution (points, triangle, mid_triangle, rho_s, u_S_mid,
        z_obs_midpoints)
    %DEFECT_PROBLEM_SOLUTION evaluates the solution of the local defect
        problem (2.9), given the nodes, triangles,
        triangle-midpoints-ordering\;,\;\;the\;\;function values\;\;of\;\;the\;\;Galerkin
        solution u\_S at the midpoints and the same for the solution.
3
        \% initializing:
4
5
        ntri = size(triangle,2);
        nmp = size(u_S_mid, 1);
6
7
        dxi_bubble = @(xi, eta) [4-8*xi-4*eta; 4*eta; -4*eta];
        deta\_bubble = @(xi, eta) [-4*xi; 4*xi; 4-4*xi-8*eta];
9
10
        mymidtri = [mid_triangle; zeros(1, ntri)];
        a_{phi} = zeros(nmp, 1);
    % evaluation of the value a(phi_E, phi_E) to determine the norm of
13
        phi_E:
       i = 1 : nmp
14
        index = find(mymidtri == i);
        bubble_ind = mod(index, 4);
16
        triangle\_ind = ceil(index/4);
17
18
        poi \ = \ points \, (:, triangle \, (1:3\,, triangle \, ind \,) \,) \, ;
19
20
        x = poi(1,:);
21
        y = poi(2,:);
22
        J = (x(2)-x(1))*(y(3)-y(1)) - (x(3)-x(1))*(y(2)-y(1));
23
        a = ((x(3)-x(1))^2 + (y(3)-y(1))^2);
        b = -((y(2)-y(1))*(y(3)-y(1)) + (x(2)-x(1))*(x(3)-x(1)));
24
        c = ((x(2)-x(1))^2 + (y(2)-y(1))^2);
25
26
         [wi, \tilde{\ }, val\_dxi\_bubble] = quad\_tri(poi, dxi\_bubble, 7);
27
28
        [~,~, val_deta_bubble] = quad_tri(poi, deta_bubble, 7);
29
        for j = 1 : length(bubble_ind)
30
             a-phi(i) = a-phi(i) + 1/J* sum(wi.*(a*val_dxi_bubble...
31
                 (bubble\_ind(j),:).^2 +
32
                      b*val_dxi_bubble(bubble_ind(j),:).*...
                  val_deta_bubble(bubble_ind(j),:) * 2
33
                 +c*val\_deta\_bubble \left( \ bubble\_ind \left( \ j \right) \ ,: \right). \hat{\ }2) \ \right);
34
35
        end
36
37
    end
38
   % evaluating the values of (2.11) and at least (2.10):
39
40
    a_phi = a_phi.^(1/2);
    rho_E = rho_s./a_phi;
41
    d_E = (u_S_mid-z_obs_midpoints).*a_phi;
42
    eps_V_exact = max(-d_E, rho_E)./a_phi;
43
44
45
    end
```

Code D.3: Lösung des lokalen Defektproblems (4.9)

```
function triangle_index =
        find_triangle_refinement (rho_p, rho_global, osc_local, osc_global,
        triangles, theta_rho, theta_osc, option)
   %FIND_TRIANGLE_REFINEMENT evaluates the possible indices of
        triangles\;,\;\;which\;\;will\;\;be\;\;refined\;,\;\;given\;\;the\;\;local\;\;contribution
        rho-p of the error indicator rho-global, the local contributions
        osc_local of the oscillation terms osc_global, the triangles and
        two parameter to provide a boundary.
   % Initializing the indices of the evaluated points or triangleindices:
    np = length(rho_p);
   point_index_rho = zeros(np,1);
6
    point\_index\_osc = zeros(np,1);
    rho\_bound = zeros(np,1);
8
    osc\_bound = zeros(np, 1);
9
    triangle_index = [];
    counter = 1;
11
12
       nargin == 7
13
        option = '':
14
15
    end
16
    switch lower(option)
17
18
        case 'symmetric
            % evaluating the points, which have got a large contribution
19
                to the error indicator:
            while 1
20
                new\_rho = max(rho\_p);
21
                 new_points = find(abs(rho_p - new_rho) < 0.001);
22
23
                 rho_p(new_points) = 0;
                 number_new_points = length(new_points);
2.4
25
                 rho_bound(counter) = number_new_points * new_rho;
                 point_index_rho(counter:counter+number_new_points-1) =
26
                     new_points;
                 counter = counter + number_new_points;
28
                \% termination criterion for the search of the points:
29
                 if sum(rho_bound) >= theta_rho*rho_global
30
31
                     break:
32
                 end
            end
33
34
            counter = 1;
35
36
37
            \% evaluation of the points, which oscillation contribution is
                high:
            while 1
38
39
                 new_osc = max(osc_local);
                 new_point = find(abs(osc_local - new_osc) < 0.001);
40
41
                 osc_local(new_point) = 0;
                 number_new_points = length(new_point);
42
                 osc_bound(counter) = number_new_points * new_osc;
43
44
                 point_index_osc (counter:counter+number_new_points-1) =
                     new_point;
                 counter = counter + number_new_points;
45
46
47
                \% termination criterion for the search of the points:
                 if sum(osc_bound) >= theta_osc*osc_global
48
49
                     break;
                 end
50
            \quad \text{end} \quad
51
```

```
otherwise
            \% evaluating the points, which have got a large contribution
54
                to the error indicator:
            while 1
56
                 [new\_rho, index] = max(rho\_p);
57
                 rho_p(index) = 0;
                 rho_bound(counter) = new_rho;
58
                 point_index_rho(counter) = index;
59
                 counter = counter + 1;
60
61
                \% termination criterion for the search of the points:
62
                 if sum(rho_bound) >= theta_rho*rho_global
63
64
                     break;
65
66
            end
67
            counter = 1;
68
69
70
            % evaluation of the points, which oscillation contribution is
                high:
            while 1
71
                 [\text{new\_osc,index}] = \max(\text{osc\_local});
72
                 osc\_local(index) = 0;
73
74
                 osc\_bound(counter) = new\_osc;
                 point_index_osc(counter) = index;
75
76
                 counter = counter + 1;
77
                \% termination criterion for the search of the points:
78
79
                 if sum(osc_bound) >= theta_osc*osc_global
80
                     break;
                end
81
82
            end
    end
83
84
   \% determination of the triangles indices for the refinement:
85
   point_index_rho = setdiff(point_index_rho,0);
86
87
    point_index_osc = setdiff(point_index_osc,0);
88
    point_index = union(point_index_rho, point_index_osc);
89
90
    for k = 1:length(point_index)
        help_index = neighbourhood(point_index(k), triangles, 'point');
91
        triangle_index = union(triangle_index, help_index);
92
   end
93
94
95
   end
```

Code D.4: Berechnung der zu verfeinernden Dreiecksindizes

```
function grad_u = gradu(points, zvalues)
     \mbox{\it CRADU} determines for given (x,y,z)\mbox{-}{\it values} the gradient of the
2
           function u=a*x+b*y+c*z, that is grad u=(a,b).
    \% x- and y-values of the points:
4
     x = points(1,:);
    y = points(2,:);
6
    \% the Jacobian:
    J \,=\, (\,x\,(\,2\,)\,\,\hbox{-}\,x\,(\,1\,)\,\,)\,\,\ast(\,y\,(\,3\,)\,\,\hbox{-}\,y\,(\,1\,)\,\,) \,\,\, - \,\,\, (\,x\,(\,3\,)\,\,\hbox{-}\,x\,(\,1\,)\,\,)\,\,\ast(\,y\,(\,2\,)\,\,\hbox{-}\,y\,(\,1\,)\,\,)\,\,;
9
10
11
    % evaluating grad_u:
    grad_u = 1/J * ([y(3)-y(1), y(1)-y(2); x(1)-x(3), x(2)-x(1)]*...
```

Code D.5: Berechnung des Gradienten von der Galerkin-Approximation auf einem Dreieck

```
function non_bound_index = inner_points(adjacency)
%DIRICHLET_BOUNDARY assembles the inner points, that is the non
        boundary points, by using the adjacency matrix given by assemb.

% evaluating the inner points out of the adjacency matrix:
[m,n] = size(adjacency);
non_bound_index = find(prod(adjacency == zeros(m,n)));
end
```

Code D.6: Bestimmung der inneren Knoten $\mathcal{N} \cap \Omega$

```
function N0_set = N0(uS_values,inner_points,obstacle_values)
%N0 determines the set N^0 of the inner points, which are in contact
    with the obsacle. It will be done by simply compare the function
    values of u_S and the obstacle.

index = find(abs(uS_values - obstacle_values) < 0.00001);
N0_set = intersect(index,inner_points);
end</pre>
```

Code D.7: Bestimmung der inneren Kontaktknoten \mathcal{N}^0

```
function Nplus_set = Nplus(contact_set,inner_points,nodes)
%NPLUS computes the set N^+ of the inner non-contact nodes, given the
    set of contact nodes N^0, inner points and the set of all nodes.

np = length(nodes);
index = setdiff(1:np,contact_set);
Nplus_set = intersect(index,inner_points);
end
```

Code D.8: Bestimmung der inneren Nicht-Kontaktknoten \mathcal{N}^+

```
function Nplusplus_set = Nplusplus(Nplus_set, edges, rho_E, d_E)
   NPLUSPLUS calculates the set N^{+} of non-contact nodes, where the
2
   \mbox{\ensuremath{\mbox{\%}}}\mbox{approximate error eps\_V} is not in contact.
3
   % Initialization:
5
   Nplusplus_set = zeros(size(Nplus_set));
6
   \% evaluation of the entries of N^{++}:
8
    for i = 1:length(Nplus_set)
9
10
        [\tilde{\ }, E_p] = find(edges = Nplus_set(i));
11
        \% verificate, if for all E \in E_p is valid: rho_E >= -d_E
        if all(rho_E(E_p) + d_E(E_p) >= 0)
             Nplusplus_set(i) = Nplus_set(i);
14
15
   end
16
```

```
17 | % elimination of the zeros:
19 | Nplusplus_set = setdiff(Nplusplus_set,0);
20 | end
```

Code D.9: Bestimmung der Menge \mathcal{N}^{++}

```
function [N0plus_set, N0minus_set] = N0plusminus(N0_set, nodes,
                triangles, edges, edge_triangles, f_load, obstacle, uS_values)
       NOPLUSMINUS evaluates the sets N^{0+} and N^{0-} for the calculation
                of the oscillation terms, given the inner contact nodes N^0\_set,
                the nodes of the mesh, the triangle ordering, the edges and the
                midpoints-triangle \ ordering \;, \ the \ loadfunction \;, \ the \ obstacle \ and
                vector of u_S values.
 3
       \% parameter for the approximate of zero:
 4
 5
       zero = 0.0001;
 6
       % initializing of the sets N^{0} = N
        N0plus_set = zeros(size(N0_set));
 8
        N0minus\_set = zeros(size(N0\_set));
 Q
       % calculating the points of the reference element to compare the
11
                function values later:
        [xi, eta] = meshgrid(0:0.01:1, 0:0.01:1);
12
        index_out_of_bounds = find(xi+eta>1);
13
        xi(index_out_of_bounds) = 0;
        eta(index_out_of_bounds) = 0;
15
        [m_{mesh}, n_{mesh}] = size(xi);
16
       np = m_mesh * n_mesh;
       index_within = setdiff(1:np,index_out_of_bounds);
18
       % hat functions with functionvalues:
20
        p\,h\,i\, {}_{\hspace{-1pt} \bullet} P \; = \; @(\,x\,i\,\,,\,e\,t\,a\,\,) \quad [\,1\, -\,x\,i\, -\,e\,t\,a\,\,; \quad x\,i\,\,; \quad e\,t\,a\,\,]\,\,;
21
        phi_P_values = phi_P(xi, eta);
22
23
24
       % evaluation of the indices of the N^{0} nodes:
        for i = 1: length (N0\_set)
25
                % support of the shape function and index of the local shape
26
                         function:
27
                 [phi\_p\_local, w\_p] = find(triangles(1:3,:)==N0\_set(i));
                                                           \% verification value for the condition of NO+
                 flag_plus = 0;
28
29
                 flag_minus = 0;
                                                           \% verification value for the condition of NO-
30
31
                 for j = 1: length(w_p)
                        \% vertices of the triangle and functionvalues of u_S:
32
                         p_{index} = triangles(1:3, w_p(j));
33
                         uS_local = uS_values(p_index);
34
                         mypoi = nodes (:, p_index);
35
                         x = mypoi(1,:);
36
37
                         y = mypoi(2,:);
38
                        \% transformation from the local onto the global triangle:
39
                         xval = x(1)+(x(2)-x(1)).*xi+(x(3)-x(1)).*eta;
40
                         yval = y(1)+(y(2)-y(1)).*xi+(y(3)-y(1)).*eta;
41
42
                        % evaluating the function values of u_S-psi:
43
                         z = uS_{local(1)*phi_P_values(1:m_mesh,:)+uS_{local(2)*...}
44
45
                                  phi_P_values(1+m_mesh:2*m_mesh,:)+uS_local(3)*...
                                  phi_P_values(1+2*m_mesh:3*m_mesh,:) - obstacle(xval, yval);
46
47
```

```
\% computing the functionvalues of the load f-load:
48
            f = f - load(xval, yval);
49
50
            \% verificating, if u_S-psi>0 and if u_S=psi & f<=0:
51
            switch phi_p_local(j)
53
                 case 1
54
                     new_within = setdiff(index_within,1);
55
                 case 2
                     new_within = setdiff(index_within, sub2ind([m_mesh,...
56
57
                         n_{mesh}, 1, n_{mesh});
58
                 case 3
                     new_within = setdiff(index_within, m_mesh);
59
            end
60
61
            % If any z-value is less than zero, the point cannot be an
62
                 element of N^{0}, that is, why flag-plus = 1. If all
                 f\_load\_values and all z\_values are less than zero, p
                could be in N^{0}:
63
            if any(z(new_within) <= zero)
64
                 flag_plus = 1;
65
66
                 z\_nodes = uS\_local-obstacle(x,y);
                 if (all(abs(z\_nodes) \le zero) && all(f(index\_within) \le 0))
67
                     flag\_minus = flag\_minus + 1;
68
69
                 end
            end
70
        end
71
72
        % verification if there is no contact except of the point p:
73
74
        if flag_plus == 0
            N0plus_set(i) = N0_set(i);
75
            continue:
77
        end
78
        \% verification of j_E <= 0 for all E in E_p: evaluating of the
79
            set of edges E_p, which contains the point p:
        [\tilde{\ }, E_p] = find(edges(3:4,:)=N0_set(i));
80
81
        % evaluating the normal fluxes of all edges of E_p:
        j_E =
82
            normal_flux (E_p, nodes, triangles, edges, edge_triangles, uS_values)
83
        \% verificating , if there is full contact and f<=0 and j_E<=0 for
            all E in E_p:
        if (flag_minus == length(w_p) && all(j_E <= zero))
84
            N0minus\_set(i) = N0\_set(i);
85
        end
86
87
    end
    % elimination of the zeros:
89
   N0plus_set = setdiff(N0plus_set,0);
90
    Nominus_set = setdiff(Nominus_set,0);
91
92
```

Code D.10: Berechnung der Menge an Knoten aus \mathcal{N}^{0+} und \mathcal{N}^{0-}

```
function [S,f_local,J] = local_mat(points,uS_local,option)

%LOCAL_MAT computes the Jacobian J, a local stiffness matrix S and if option='bubble' a local vector f_local, which will be needed for a(u_S,*) in rho_S. LOCAL_MAT expects the nodes (points) of the local triangle, the z-values uS_local of this nodes and an option, which can be 'linear' or 'bubble.
```

```
\% initialization of f-local:
    f_{local} = zeros(3,1);
5
6
    % x- and y-values of the nodes:
7
    x = points(1,:);
8
9
    y = points(2,:);
10
    \% the Jacobian J and other factors for the affine transformation from
11
        the reference element onto a arbitrary triangle:
    \begin{array}{l} J = (x(2) - x(1)) * (y(3) - y(1)) - (x(3) - x(1)) * (y(2) - y(1)); \\ a = 1/J * ((x(3) - x(1))^2 + (y(3) - y(1))^2); \end{array}
12
13
    b = -1/J * ((y(2)-y(1))*(y(3)-y(1)) + (x(2)-x(1))*(x(3)-x(1)));
    c = 1/J * ((x(2)-x(1))^2 + (y(2)-y(1))^2);
15
16
17
    switch lower (option)
18
         case {'linear'}
         % local stiffness matrix for linear shape functions:
19
         S \; = \; [ \  \, a/2 + b + c \, / \, 2 \, , \  \, - \, a/2 \, - \, b \, / \, 2 \, , \  \, - \, b/2 \, - \, c \, / \, 2 \, ; \, \,
20
              -a/2-b/2,
                             a/2,
                                         b/2;
21
22
              -b/2-c/2,
                              b/2,
                                          c/2
23
24
         case {'bubble'}
         % local stiffness matrix for quadratic shape functions:
25
         S_{-quad} = 4/3* [ a+b+c, -b-c, b;
26
                            -b-c, a+b+c, -a-b; b, -a-b, a+b+c];
27
28
         S = diag(diag(S_quad));
29
30
         % gradient of u_S:
31
32
         gradu_S = gradu(points, uS_local);
         \% transformation onto the reference element:
33
         gradu_S = [x(2)-x(1), y(2)-y(1); x(3)-x(1), y(3)-y(1)]*gradu_S';
34
35
         % f_local:
         f_{-local} = -(a*gradu_S(1)+b*gradu_S(2))*[0; 2/3; -2/3]...
36
37
              -(b*gradu_S(1)+c*gradu_S(2))*[-2/3; 2/3; 0];
38
         case {'quadratic'}
39
40
         \% local stiffness matrix for quadratic shape functions:
41
         S = 4/3* [ a+b+c, -b-c, b;
                      -b-c, a+b+c, -a-b;
42
43
                        b,
                                -a-b, a+b+c];
44
         otherwise
45
              error('Unknown option');
47
    end
48
    end
```

Code D.11: Bestimmung der lokalen Steifigkeitsmatrix im linearen und quadratischen Fall

```
function [neighbours, flag] =
    neighbourhood(edges_or_point, triangles, option)

*EDGENEIGHBOURHOOD computes the indices of the triangles, which are
    the neighbours for the given edges or point. The vector flag
    shows, if an edge has got only one neighbour (flag = 0) or two
    (flag = 1).

**n = length(edges_or_point);
flag = zeros(1,n);
```

```
switch lower (option)
        case {'edge', 'edges'}
8
            neighbours = zeros(2,n);
9
            for i = 1:n
11
                [~, neighbours (:, i)] = find (triangles=edges_or_point(i));
12
13
                 if neighbours (1,i) = neighbours (2,i)
14
                     flag(i) = 1;
16
17
            end
        case {'point'}
19
20
              neighbours] = find(triangles(1:3,:)=edges_or_point);
   end
21
```

Code D.12: Berechnung der Indizes anliegender Dreiecke

```
function [midpoints, mid_triangle] =
         midpoints_of_triangle (triangle, points)
    MIDPOINTS_OF_TRIANGLE evaluates the midpoints of the edges of the
         triangle T. The first and second row stores the x- and y-values
         of the midpoints and the third and fourth row stores the indices
        of the nodes, that are the start and end of the edge. The matrix
         mid_triangle restores the indices of the midpoints in the rows of
         every triangle by the columns (by positive mathematical
         orientation).
    [nt] = size(triangle, 2);
4
    mid_triangle = zeros(3,nt);
5
    midpoints = zeros(4,1);
    ind\_counter = 1;
7
9
    for i = 1:nt
        \% determination of the nodes of a triangle:
11
         tri = triangle(1:3,i);
         poi = points(:,tri);
13
        % evaluation of the midpoints to this triangle:
14
         \label{eq:mid_poi} \mbox{mid\_poi} \, = \, \left[ \, 1/2 \, * \, (\, \mbox{poi} \, (\, : \, , 1\,) \, + \, \mbox{poi} \, (\, : \, , 2\,) \, \, ) \, \, , \, \, \, \, 1/2 \, * \, (\, \mbox{poi} \, (\, : \, , 2\,) \, + \, \mbox{poi} \, (\, : \, , 3\,) \, \, ) \, \, , \dots \right.
15
              1/2*(poi(:,1)+poi(:,3)); tri([1,2]), tri([2,3]), tri([1,3])];
16
17
        \% verification, if the midpoints have been already calculated:
18
19
         [glob, loc] = ismember(midpoints(1:2,:)', mid_poi(1:2,:)', 'rows');
         global_ind = find(glob);
20
         local_ind = loc(global_ind);
21
22
        \% case distinction and determination of the vector of midpoints:
23
         switch length (global_ind)
24
25
              case 1
                  ind = setdiff([1,2,3],local_ind);
26
                  mid_triangle(local_ind,i) = global_ind;
27
                  mid_triangle(ind,i) = [ind_counter,ind_counter+1];
28
                  midpoints (:, [ind_counter, ind_counter+1]) = mid_poi(:, ind);
29
                  ind_counter = ind_counter + 2;
30
             case 2
31
32
                  ind = setdiff([1,2,3],local\_ind);
                  mid_triangle(local_ind,i) = global_ind;
33
                  mid_triangle(ind,i) = ind_counter;
34
35
                  midpoints (:, ind_counter) = mid_poi(:, ind);
                  ind_counter = ind_counter + 1;
36
             case 3
37
```

```
mid_triangle(local_ind,i) = global_ind;
38
            otherwise
39
            mid_triangle(:,i) = [ind_counter, ind_counter+1, ind_counter+2];
40
41
            midpoints (:, ind_counter:ind_counter+2) = mid_poi;
            ind_counter = ind_counter + 3;
42
        end
43
44
    end
45
   end
```

Code D.13: Bestimmung der Mittelpunkte und Zuordnung zu den Dreiecken

```
function j_E =
 1
        normal_flux (E_p, nodes, triangles, edges, edge_triangles, uS_values)
    %NORMALFLUX computes the normal flux for all given edges E \in E_p.
        The other given objects are: The nodes of the triangulation, the
        indices of the triangles-nodes ordering, the
        midpoints/edges-matrix edges, the edges-triangle-ordering
        {\tt edge\_triangle} \ \ {\tt and} \ \ {\tt the} \ \ {\tt functionvalues} \ \ {\tt of} \ \ {\tt the} \ \ {\tt Galerkin} \ \ {\tt solution}
        uS_values.
   % Initializing:
4
5
   j_E = zeros(size(E_p));
6
   \% Evaluate the neigbours of all edges in the edges-set E_p:
    [neighbours, flag] = neighbourhood(E_p, edge_triangles, 'edges');
8
9
    % Computation of the single normal fluxes:
    for k = 1: length(E_p)
11
12
        % Evaluation of the edge-points:
        edge_poi_ind = edges(3:4,E_p(k));
13
        edge_poi = nodes(:,edge_poi_ind);
14
15
16
        \% Calculation of the gradient of u-S on T-1 and T-2:
        neigh_tri_ind = neighbours(:,k);
18
         neigh_tri = triangles(1:3, neigh_tri_ind);
        p_T = nodes(:, neigh_tri);
19
20
        uS_T = uS_values(neigh_tri);
21
        p_T1 = p_T(:,1:3);
22
23
        p_T T 2 = p_T T (:, 4:6);
24
        uS_T1 = uS_T(:,1);
26
         if flag(k) == 0
27
             uS_{-}T2 = zeros(3,1);
28
             uS_T2 = uS_T(:,2);
29
        end
30
31
        graduS_T = [gradu(p_T1, uS_T1); gradu(p_T2, uS_T2)];
32
33
        \% the normal vector from T_1 to T_2:
34
        connect = edge_poi(:,2) - edge_poi(:,1);
35
        orth\_connect = [-connect(2); connect(1)];
36
37
        n = 1/norm(orth_connect)*orth_connect;
38
        \% Verification, if n shows from T_1 to T_2: p3_T1 = setdiff(p_T1',edge_poi','rows')';
39
40
        edge_test = (p3_T1 - edge_poi(:,1));
41
42
43
         if edge_test*n > 0
44
             n = -n;
```

Code D.14: Berechnung der Normalflüsse j_E für alle $E \in \mathcal{E}_p$

```
function [osc1_val,osc1_vec] =
        osc1 (N0plus_set, obstacle_values, nodes, triangles, uS_values)
    %OSC1 evaluates the obstacle oscillation osc_1(u_S,phi). The general
        condition in this case is that psi is affine.
   % Initializing:
4
    osc1\_vec = zeros(length(nodes),1);
6
   % Evaluation of the sum over the points of N^{(0+)}:
    for i = 1:length(N0plus_set)
        % the help value int_h for the integral of the gradient:en:
9
        int_h = 0;
        % evaluating the support of the shape funktions and the indix of
            the local shape function:
        [~, w_p] = find(triangles(1:3,:)=N0plus_set(i));
13
        % computation of the single norms (integrals):
14
        for j = 1: length(w_p)
            % nodes of the triangle, Jacobian and factors for the affine
                 trafo:
             p_{index} = triangles(1:3, w_p(j));
             mypoi = nodes(:, p\_index);
18
19
             x = mypoi(1,:);
20
             y = mypoi(2,:);
             21
22
             b = -1/J * ((y(2)-y(1))*(y(3)-y(1)) +
23
                 (x(2)-x(1))*(x(3)-x(1));
             c = 1/J * ((x(2)-x(1))^2 + (y(2)-y(1))^2);
24
25
26
            \% evaluate the gradient of psi and u_S:
27
             grad_psi = gradu(mypoi, obstacle_values(p_index));
             grad_u = gradu(mypoi, uS_values(p_index));
28
29
            % transformation of the gradients onto the reference element:
30
             {\tt grad\_psi} \; = \; [\, x \, (2) \, \hbox{-} \, x \, (1) \; , \; \, y \, (2) \, \hbox{-} \, y \, (1) \; ; \; \, x \, (3) \, \hbox{-} \, x \, (1) \; ,
31
                 y(3)-y(1) | * grad_psi ';
             {\rm grad\_u} \ = \ [\, x\,(2)\, \hbox{-}\, x\,(1) \;,\;\; y\,(2)\, \hbox{-}\, y\,(1) \;;\;\; x\,(3)\, \hbox{-}\, x\,(1) \;,\;\; y\,(3)\, \hbox{-}\, y\,(1) \,] *\, {\rm grad\_u} \;\, '\,;
32
33
                 % to integrate the gradients, we just multiplicate the
34
                      area of the reference element with the high (the
                      functionvalue), because the gradients are constant:
                  int_h = int_h + 1/2*(a*grad_psi(1)^2+2*b*grad_psi(1)...
35
                      *grad_psi(2)+c*grad_psi(2)^2-2*(a*grad_psi(1)*grad_u(1)
36
37
                      +b*(grad_psi(1)*grad_u(2)+grad_psi(2)*grad_u(1))...
                      +c*grad_psi(2)*grad_u(1))+a*grad_u(1)^2+2*b*(grad_u(1).
38
39
                      *grad_u(2))+c*grad_u(2)^2;
40
        end
41
        osc1_vec(N0plus_set(i)) = int_h;
42
43
   end
44
```

```
% square root of the sum of the integrals:
osc1_val = sqrt(sum(osc1_vec));
end
```

Code D.15: Bestimmung der Oszillation $osc_1(u_S, \psi)$

```
function [osc2_val, osc2_vec] = osc2(Nplusplus_set, N0minus_set,
         nodes, triangles, edges, f_load)
2
    %OSC2 evaluates the oscillation osc-2(u-S, psi, f).
3
    % initialization:
    np = length (nodes);
5
    osc2\_vec = zeros(np,1);
6
    N_{set} = 1:np;
    N_sum2 = setdiff(N_set, union(Nplusplus_set, N0minus_set));
8
9
    \% evaluations of h_P for the two sums of osc_2:
10
         function h_P = eval_hP(set,global_nodes,global_edges)
11
12
             % initialization:
             h_P = zeros(size(set));
13
14
              for l = 1: length(h_P)
             % computing of the edges, which contain p:
16
17
              [~, E_p] = find(global_edges(3:4,:)=set(1));
18
             \% calculation of the lengths of E in E_p:
19
20
              points_1 = global\_nodes(:, global\_edges(3, E\_p));
              points_2 = global_nodes(:,global_edges(4,E_p));
points_diff = points_1 - points_2;
21
22
              h_P(1) = \max(\operatorname{sqrt}(\operatorname{points\_diff}(1,:).^2 + \operatorname{points\_diff}(2,:).^2));
23
              end
24
25
26
    h_P1 = eval_hP(Nplusplus_set, nodes, edges);
    h_P2 = eval_hP(N_sum2, nodes, edges);
27
28
    % evaluating of the sums:
29
30
    for i = 1:length(Nplusplus_set)
31
         int_h = 0;
        % support of phi_p, that is the indices of the triangles:
32
33
         [~, w_p] = find(triangles(1:3,:)=Nplusplus_set(i));
34
        \% computing of the mean-values f_{\bullet}p:
35
36
         area_wp = 0;
37
         intfP_h = 0;
         for k = 1: length(w_p)
38
             \% local points of the considered triangle and the Jacobian:
39
             mypoi \, = \, nodes \, (\,:\,,\, t\, r\, i\, a\, n\, g\, l\, e\, s \, \left(\, 1\, :\, 3\,\,, w \_p\, (\,k\,)\,\,\right)\,)\,;
40
41
             x = mypoi(1,:);
             y = mypoi(2,:);
42
              J = (x(2)-x(1))*(y(3)-y(1))-(x(3)-x(1))*(y(2)-y(1));
43
44
             % evaluating the Gauss-points for the quadrature:
              [wi, gauss, \tilde{}] = quad_tri(mypoi, @(x,y) 0,7);
45
             % quadrature:
46
              intfP_h = intfP_h + J *
47
                  sum(wi.*f_load(gauss(1,:),gauss(2,:)).^2);
             \% computing of |\mathbf{w}_{-}\mathbf{p}|:
48
              area_wp = area_wp + J/2;
49
         end
50
51
         f_P = 1/area_wp*intfP_h;
        % calculation of the norm:
53
```

```
for j = 1: length(w_p)
             % local points of the considered triangle and the Jacobian:
55
             mypoi = nodes(:, triangles(1:3, w_p(j)));
56
57
             x = mypoi(1,:);
             y = mypoi(2,:);
58
59
             J = (x(2)-x(1))*(y(3)-y(1))-(x(3)-x(1))*(y(2)-y(1));
60
             \% evaluating the Gauss-points for the quadrature:
             [wi, gauss, \tilde{}] = quad\_tri(mypoi, @(x,y) 0,7);
61
             % quadrature:
62
             int_h = int_h + J * sum(wi.*(f_load(gauss(1,:),gauss(2,:))...
63
                  -f_P).^2);
64
         end
65
66
67
         osc2_vec(Nplusplus_set(i)) =
             osc2_vec(Nplusplus_set(i))+h_P1(i)^2*int_h;
68
    end
69
    for i = 1:length(N_sum2)
70
        int_h = 0;
71
72
        % support of phi_p, that is the indices of the triangles:
         [~,w_p] = find(triangles(1:3,:)=N_sum2(i));
73
74
75
        % calculation of the norm:
         for j = 1: length(w_p)
76
             \% local points of the considered triangle and the Jacobian:
77
             mypoi = nodes(:, triangles(1:3, w_p(j)));
78
79
             x = mypoi(1,:);
             y = mypoi(2,:);
80
             J \,=\, (\,x\,(\,2\,)\,-\,x\,(\,1\,)\,)\,*\,(\,y\,(\,3\,)\,-\,y\,(\,1\,)\,)\,-\,(\,x\,(\,3\,)\,-\,x\,(\,1\,)\,\,)\,*\,(\,y\,(\,2\,)\,-\,y\,(\,1\,)\,\,)\,\,;
81
82
             \% evaluating the Gauss-points for the quadrature:
             [wi, gauss, \tilde{}] = quad_tri(mypoi, @(x,y) 0,7);
83
             % quadrature:
84
85
             int_h = int_h + J * sum(wi.*f_load(gauss(1,:),gauss(2,:)).^2);
86
87
         osc2\_vec(N\_sum2(i)) = osc2\_vec(N\_sum2(i)) + h\_P2(i)^2*int\_h;
88
    end
89
90
91
    osc2\_val = sqrt(sum(osc2\_vec));
92
    end
```

Code D.16: Berechnung der Oszillationsterme $osc_2(u_S, \psi, f)$

```
function [wi,gauss,ansatz_values] =
        quad_tri(points, ansatz_fun, num_of_nodes)
   \mbox{\em QUAD\_TRI} computes the weights, Gauss-points and function values of
        the shape functions, which are needed for the quadrature. The
        matrix points stores the x-,y-values of the nodes of the
        triangle, ansatz_fun a vector of shape functions and num_of_nodes
        the number of nodes for the quadrature formula.
3
   \% x- and y-values of the points:
4
   x = points(1,:);
5
   y = points(2,:);
6
   switch num_of_nodes
8
           % determination of the weights and the local points xi, eta:
9
10
                wi = [1/6, 1/6, 1/6];
11
                local_poi = [1/2, 1/2, 0; 0, 1/2, 1/2];
12
13
                xi = local_poi(1,:);
                eta = local_poi(2,:);
14
```

```
15
              case 7
16
                  wh = [(155 - sqrt(15))/2400, (155 + sqrt(15))/2400];
17
18
                  wi = [9/80, wh(1), wh(1), wh(1), wh(2), wh(2), wh(2)];
19
                  local_poi = [1/3, (6-sqrt(15))/21, (9+2*sqrt(15))/21,...
20
21
                       (6-\operatorname{sqrt}(15))/21, (6+\operatorname{sqrt}(15))/21, (9-2*\operatorname{sqrt}(15))/21, \dots
                       (6+\operatorname{sqrt}(15))/21;1/3,(6-\operatorname{sqrt}(15))/21,(6-\operatorname{sqrt}(15))/21,...
22
                       (9+2*sqrt(15))/21,(6+sqrt(15))/21,(6+sqrt(15))/21,...
23
                       (9-2*sqrt(15))/21];
24
                   xi = local_poi(1,:);
25
                   eta = local_poi(2,:);
26
27
28
              otherwise
29
                  error('keine Quadraturformel bekannt');
30
31
32
    % evaluation of the Gauss-points by using xi and eta with the points
33
        x and y:
    gauss(1,:) = x(1)+(x(2)-x(1))*xi+(x(3)-x(1))*eta;
34
35
    gauss(2,:) = y(1)+(y(2)-y(1))*xi+(y(3)-y(1))*eta;
36
    % computing the functionvalues of the shape functions in the local
37
         coordinates:
    ansatz_values = ansatz_fun(xi, eta);
38
39
    end
```

Code D.17: Gewichte und Stützstellen für die Quadratur

```
function
        [u_S, points, edges, triangles, midtri, midpoints, rhoS_plot, IQ_plot,
        J_{error}, osc_term, recursion_depth] = adaptive_refinement_solution
        ( points ,edges , triangles , solution , load_fun , geo_data , J\_exact ,
        max_error, para_rho, para_osc, max_points, max_recursion)
   %ADAPTIVE_REFINEMENT_SOLUTION uses the adaptive refinement strategy
   %in chapter 4 and evaluates the solution on a adaptive refined mesh.
   \% initializing all local values:
6
   u_S = solution;
   J_u = J_exact;
   rhoS_plot = zeros(max_recursion,1);
   IQ_plot = zeros(max_recursion,1);
9
   J_error = zeros(max_recursion,1);
   osc_term = zeros(max_recursion,1);
   nodes_vec = zeros(max_recursion,1);
12
   {\tt recursion\_depth} \ = \ 1;
13
14
    while 1
       \% further initializations:
16
        np = size(points, 2);
17
        nodes_vec(recursion_depth) = np;
18
19
20
       % evaluation of the midpoints:
2.1
        [midpoints, midtri] = midpoints_of_triangle(triangles, points);
        nmp = size(midpoints,2);
22
23
       % computation of the functionvalues of the obstacle onto the mesh
24
            nodes and midpoints:
        obstacle = @(x,y) - zeros(size(x))';
```

```
z\_obs\_prob = obstacle(points(1,:),points(2,:));
26
        z_obs_midpoints = obstacle(midpoints(1,:), midpoints(2,:));
27
28
        % assembling of the matrix/vector data and the evaluation of the
             Dirichlet boundary data:
        [A, f] = assemble(points, triangles, load_fun, 7, 'linear');
30
31
        [~,~,H,R]=assemb(geo_data.mysquareb, points, edges);
32
        % solution of the variational inequality with
33
            active-set/inner-points-method:
        u_S = sparse(u_S);
3.4
        z_obs_prob = sparse(z_obs_prob);
35
        opts = optimset('Algorithm', 'interior-point-convex', 'LargeScale',
36
             'on', 'Display', 'off');
37
        [u_S, J_uS] = quadprog(A, -f, [], [], H, R, z_obs_prob, [], u_S, opts);
38
        \% computing the function values of u_S onto the midpoints:
39
        u_S_mid = zeros(nmp, 1);
40
41
42
        for j = 1 : nmp
            index = midpoints([3,4],j);
43
             u_S_mid(j) = (u_S(index(1))+u_S(index(2)))/2;
44
45
46
        % the solution of the local defect problem by assembling the
47
            matrix with the bubble functions and using the equations in
             (4.10) and (4.11):
        [A_Q, rhoS_phiE] =
             assemble (points, triangles, load_fun, 7, 'bubble', u_S);
        [\,{\tt eps\_V}\,,{\tt rho\_E}\,,{\tt d\_E}\,,\tilde{}\,]\,=\,{\tt defect\_problem\_solution}\,(\,{\tt points}\,\,,{\tt triangles}\,\,,
49
            midtri, rhoS_phiE, u_S_mid, z_obs_midpoints);
50
51
        % the hierarchical error estimator: evaluation of rho_S(eps_V)
            with the equation beyond (4.68):
        rhoS_glob = eps_V '*rhoS_phiE;
52
        rhoS_plot(recursion_depth) = rhoS_glob;
53
54
        \% computation of -I_Q(eps_V) with (4.6):
        IQ_plot(recursion_depth) = -1/2*(eps_V.^2) * diag(A_Q) + rhoS_glob;
56
57
58
        % calculation of the error of -I(e):
59
        J_error (recursion_depth) = J_uS-J_u;
60
        \% evaluating the local contributions of rho_S with Lemma 4.14:
61
        rho_p = eval_rho_p (points, triangles, midpoints, midtri, u_S, eps_V,
62
            load_fun);
63
        % determination of the sets NO, NO+, N+, N++, NO- for the
64
             oscillation terms:
        inner_points_omega = inner_points(H);
65
        N0_set = N0(u_S,inner_points_omega,z_obs_prob);
66
        Nplus_set = Nplus(N0_set,inner_points_omega,points);
67
        [N0plus_set, N0minus_set] = N0plusminus(N0_set, points
68
             triangles, midpoints, midtri, load_fun, obstacle, u_S)
        Nplusplus_set = Nplusplus(Nplus_set, midpoints, rho_E, d_E);
70
        % evaluation of the oscillation terms:
71
72
        [osc1_term, osc1_local] = osc1(N0plus_set, z_obs_prob, points,
            triangles , u_S);
        [osc2_term,osc2_local] = osc2(Nplusplus_set, N0minus_set, points,
            triangles, midpoints, load_fun);
74
        osc\_local = osc1\_local + osc2\_local;
```

```
osc_term(recursion_depth) = sqrt(osc1_term^2 + osc2_term^2);
76
        \% calculating the indices of the triangles, which have to be
77
             refined:
        refine_triangle = find_triangle_refinement(rho_p, rhoS_glob,
             osc_local, osc_term(recursion_depth), triangles, para_rho,
             para_osc , 'symmetric');
79
        \% refinement of the mesh:
80
        [p_h, e_h, t_h, uS_h] = refinemesh(geo_data.mysquareg, points, edges,
81
             triangles, u_S, refine_triangle);
        % termination criterion: if the number of the nodes is too large,
83
            no triangle will be refined or the hierarchical error
            estimator is small enough:
84
        if (isempty(refine_triangle) || rhoS_glob < max_error ||</pre>
             recursion_depth == max_recursion || length(p_h) > max_points)
             length (p_h);
85
             fprintf('%s %f.\n','Die Rekursionstiefe ist ',
86
                 recursion_depth);
            break:
87
88
        else
89
             points = p_h;
             edges = e_h;
90
91
             triangles = t_h;
             u_S = u_{h};
92
             recursion_depth = recursion_depth + 1;
93
        end
94
    end
95
96
    % elimination of the zeros in the vectors of the error/-estimator:
97
    rhoS_plot = rhoS_plot(1:recursion_depth);
98
99
    IQ_plot = IQ_plot(1:recursion_depth);
    J_error = J_error (1:recursion_depth);
100
    osc_term = osc_term(1:recursion_depth);
    end
103
```

Code D.18: Adaptive Verfeinerung des Gitters und Lösung des Hindernisproblems

```
clear
   clear all
2
   clc
3
   % loading of the geometry data (non-constant boundary):
   data = load('square_with_unconst_dirichlet.mat');
6
   % loadfunction f (here contant):
   fun = @(x,y) -2*ones(size(x));
   % loading the exakt data for the given problem
9
   data_exact = load('fval_log_u.mat');
11
   J_u = data_exact.fval;
12
   \% initializing the mesh:
13
   h = 2:
14
   [p,e,t] = initmesh (data.mysquareg, 'Hmax',h);
                                                     %square: [-1,1]^2
15
   \%[p,e,t] = refinemesh(data.mysquareg,p,e,t);
17
  % initialization of the global values:
  refine_triangle = [];
19
  u_{-}S = [];
20
```

```
itermax = 20;
                             % maximum iteration depth
                            \% maximum number of nodes
    nmax = 5000;
22
    eps = 0.01;
                            % upper bound for the hierarchical error
23
        estimate
    theta_rho = 0.3:
                            % contraction parameter for local contributions
24
        of the error estimate
    theta_osc = 0.3;
                          % contraction parameter for local contributions
25
        of the oscillations
27
    \% adaptive algorithm:
28
    [u_S,p,e,t,midtri,midpoints,rhoS_plot,IQ_plot,J_error,osc_term,
        recursion_depth | = adaptive_refinement_solution(p,e,t,u_S,fun,
        data, J_u, eps, theta_rho, theta_osc, nmax, itermax);
30
31
    % plot of the mesh with the nodes and midpoints/edges:
32
    figure (1)
33
    subplot(2,2,1); pdemesh(p,e,t);
3.4
35
    title ('numbering of the nodes and triangles', 'FontSize', 12);
36
37
    ntri = size(t,2);
    np = size(p,2);
38
39
40
    for j = 1 : ntri
        tri = t(1:3,j);
41
42
        poi = p(:, tri);
        adv = (poi(:,1)+poi(:,2)+poi(:,3))/3;
43
        text(adv(1),adv(2), num2str(j), 'FontSize',9);
44
45
    end
46
    for i = 1 : np
47
        text(p(1,i),p(2,i), num2str(i), 'FontSize',9);
48
49
50
51
    subplot(2,2,2); pdemesh(p,e,t);
    title ('numbering of the edges/midpoints', 'FontSize', 12);
52
53
54
    for j = 1 : ntri
        tri = midtri(1:3,j);
55
56
        poi = midpoints(:, tri);
57
        adv = (poi(:,1)+poi(:,2)+poi(:,3))/3;
        text\left(adv\left(1\right),adv\left(2\right),\ num2str\left(j\right),\ 'FontSize',9\right);
58
    end
59
60
61
    for i = 1 : length (midpoints)
        text (midpoints (1,i), midpoints (2,i), num2str(i), 'FontSize',9);
62
    end
63
64
   % plot of the error and the error estimator:
65
    subplot (2,2,3:4);
66
   plot(1:recursion_depth, J_error, '--o', 1:recursion_depth, osc_term, ':x',..
1:recursion_depth, IQ_plot, '-.*');
67
68
    ymin = min([min(J_error), min(IQ_plot), min(osc_term)]) - 10;
69
    ymax = max([max(J_error), max(IQ_plot), max(osc_term)]) + 10;
    axis([0.5, recursion_depth+0.5, ymin, ymax]);
71
    legend ('functional error', 'oscillations', 'estimated
        error','location',...'best');
73
74
   % plot of the solution:
75
   figure (2);
76
```

```
u_S = full(u_S);
subplot(2,1,1); pdeplot(p,e,t,'xydata',u_S,'zdata',u_S,'mesh','on');
subplot(2,1,2); pdeplot(p,e,t,'zdata',u_S);
title('solution of the obstacle problem','FontSize',15)
```

Code D.19: Startdatei des Problems

Index

(quasi-) uniforme Zerlegung, 22	lokales, 68
Poincaré-Friedrich-Ungleichung	Deformationsgradient, 34
verallgemeinerte, 83	materiell, 35
1. Green'sche Formel, 12, 127	räumlich, 35
1. Green sene rormer, 12, 127	Dirichlet-Problem, 11, 12
a posteriori Fehlerschätzer, 29	homogenes, 12, 13, 40
Active-Set-Algorithmus, 61, 106	Dirichtlet-Problem, 78
aktuelle Konfiguration, 33	Divergenz, 126
Approximationssatz, 10	Dualraum, 124
Approximationssatz für Interpolatio-	,
nen, 28	dyadisches Produkt, 124
Assemblierung, 26, 102, 105	ebener Verzerrungszustand, 37
Ausgangskonfiguration, 33, 51, 53	Einheitstensor, 125
	Einstein'sche Summenkonvention, 57,
Betrachtungsweise	125
Euler'sche, 33	Elastizitätsmodul, 37
Lagrange'sche, 33	Energie-Norm, 27
materielle, 33, 34	,
räumliche, 34	Fehlerindikator, 71, 72, 82
Bilinearform	Finite-Elemente-Methode, 24
elliptisch, 13	Fixpunktsatz von Brouwer, 44
koerziv, 13	Funktionaldeterminante, 102
stetig, 13	a
Bubble-Funktion, 66	Gâteaux-Ableitung, 35, 115
	rechtsseitig, 115
Cauchy-Folge, 9	Gâteaux-differenzierbar, 59, 66, 115,
Cauchy-Green-Tensor	116
rechter, 34	Galerkin-Approximation, 20, 27, 28,
Cauchy-Schwar'sche Ungleichung, 81	30
Cauchy-Schwarz'sche Ungleichung, 9,	Galerkin-Orthogonalität, 28, 73, 74
17	Galerkin-Verfahren, 20, 24
Cauchy-Spannungstensor, 36	Gap-Funktion, 53
Cauchy-Theorem, 54	global-local node ordering, 26
Coulomb-Reibung, 55	Gradient, 126
Courant-Element, 24	1
D (1) 11 00 57	hängender Knoten, 23
Defektproblem, 30, 65	Hilbertraum, 9

Hindernisproblem, 51	nodale Basisfunktion, 23, 24
homogenes Dirichlet-Problem, 13 Hooke'sche-Gesetz, 55 Hooke'sches Materialmodell, 37	orthogonales Komplement, 11 Oszillation, 75 Oszillationsterme, 75, 77, 92, 96–98
Innere-Punkte-Methode, 106 Integralsatz Gauß, 126 Green, 127 isolierte Kontaktknoten, 75, 107 isoparametrisches Element, 12	Penalty-Methode, 62 Poincaré-Friedrich-Ungleichung, 17, 83, 84, 86, 88, 89, 148 Produktregel, 126 Projektionen, 10
Kettenregel, 102 Komplementaritätsbedingung, 54 Konfiguration, 33 aktuelle, 33 Ausgangs-, 33	quadratisches Programm, 46, 106 Quadratur 7-Punkte-Formel, 105 Gauß, 105 Seitenmitten-Regel, 105
Momentan-, 33 Referenz-, 33 Kontaktknoten, 74 Kontaktproblem, 51 Kontaktrand, 54 Kontinuum, 33 Korn'sche Ungleichung, 58	räumliche Punkte, 33 Randbedingungen Dirichlet, 51 Dirichlet-Rand, 56 Kontakt, 51 Neumann, 51, 54 Raum der Testfunktionen, 113
kritische Richtung, 52 kritischer Punkt, 53 Kroneckerdelta, 125 Lagrange-Basis, 24 Lamé-Konstanten, 37 Lax-Milgram, 15, 17, 18, 38 Lebesgue-Raum, 113 lineares Komplementaritätsproblem, 45 lokale Steifigkeitsmatrix, 26	Referenzkonfiguration, 33 reflexiver Raum, 117 Reibungsfunktional, 59 Riesz'scher Darstellungssatz, 18 Saturationseigenschaft, 30, 97 Satz von Gauß, 36, 56 Schubmodul, 37 schwache Ableitung, 113 schwache Lösung, 13 Signorini-Kontakt, 51, 54–56 Skalarprodukt, 125 doppelt verjüngend, 125 einfach verjüngend, 125 slave, 52 Sobolev-Raum, 9, 113
Nichtdurchdringungsbedingung, 53 Nichtkontaktknoten, 74 nodale Basis, 24	

```
starkes Problem, 13
Steifigkeitsmatrix, 21
Tensor, 124
Tensorprodukt, 124, 125
Tresca-Reibung, 55, 59
Triangulierung, 22
    konform, 22, 31
    quasi-uniform, 22, 28
    uniform, 22
    zulässig, 22
Ungleichungen
    Poincaré, 83
Variationsgleichung, 12
Verfeinerung
    blau, 31, 32
    grün, 31, 32
    regulär, 31
    rot, 31
Verschiebung, 35
Verschiebungsgradient
    materiell, 35
    räumlich, 35
Verschiebungsrand, 51
Verzerrung, 51
Verzerrungstensor
    Green-Lagrange, 34, 35
virtuelle Verschiebung, 56
Voigt-Notation, 37
```

Selbstständigkeitserklärung

Hiermit erkläre ich, Cornelius Rüther, dass ich diese Arbeit selbstständig verfasst habe und keine anderen als die angegebenen Quellen und Hilfsmittel benutzt habe. Stellen der Arbeit, die wörtlich oder sinngemäß aus Veröffentlichungen oder aus anderweitigen fremden Äußerungen entnommen wurden, sind als solche kenntlich gemacht. Ferner erkläre ich, dass die Arbeit noch nicht in einem anderen Studiengang als Prüfungsleistung verwendet wurde.

Hannover, den 17. November 2014		
	Unterschrift	