# Catálogo Grupal de Algoritmos

## Integrantes:

- Josué Araya García 2017103205
- $\blacksquare$  Jonathan Guzmán Araya 2013041216
- $\blacksquare$  Mariano Muñoz Masís 2016121607
- Luis Daniel Prieto Sibaja 2016072504

# Índice

1.	Tema	1: Ecuaciones no Lineales	1
	1.1. N	Nétodo 1: Bisección	1
	1.2. N	Iétodo 2: Newton-Raphson	ç
	1.3. N	Nétodo 3: Secante	4
	1.4. N	Iétodo 4: Falsa Posición	E
	1.5. N	Iétodo 5: Punto Fijo	7
	1.6. N	Iétodo 6: Muller	7
2	Ontin	nización	ſ
۷.	•		è
	2.1. N	Método 1: Descenso Coordinado	Ć
	2.2. N	Iétodo 2: Gradiente Conjugado No Lineal	11
3.	Sisten	mas de Ecuaciones	14
	3.1. N	Nétodo 1: Eliminación Gaussiana	14
	3.2. N	Nétodo 2: Factorización LU	16
	3.3. N	Nétodo 3: Factorización Cholesky	17
	3.4. N	Nétodo 4: Método de Thomas	19
	3.5. N	Nétodo 5: Método de Jacobi	21
	3.6. N	Iétodo 6: Método de Gauss-Seidel	22
	3.7. N	Nétodo 7: Método de Relajacion	25
	3 & 1	Aátada 8: Mátada da la Psaudainyarsa	2.

4.	Polinomio de Interpolación	28
	4.1. Método 1: Método de Lagrange	28
	4.2. Método 2: Método de Diferencias Divididas de Newton	28
	4.3. Método 3: Trazador Cúbico Natural	29
	4.4. Método 4: Cota Error Polinomio de Interpolación	32
	4.5. Método 5: Cota Error Trazador Cúbico Natural	32
5.	Integración Númerica	32
6.	Diferenciación Númerica	32
7.	Valores y Vectores Propios	32

## 1. Tema 1: Ecuaciones no Lineales

#### 1.1. Método 1: Bisección

Código 1: Lenguaje M.

```
%{
    Metodo de la Biseccion
    Parametros de Entrada
       @param f: funcion a la cual se le aplicara el algoritmo
       @param a: limite inferior del intervalo
       @param b: limite superior del intervalo
        @param MAXIT: iteraciones maximas
        @param TOL: tolerencia del algoritmo
    Parametros de Salida
       @return xAprox: valor aproximado de x
       @return error: porcentaje de error del resultado obtenido
%}
clc;
clear;
function [xAprox, err] = biseccion(f, a, b, MAXIT, TOL)
    if(f(a) * f(b) < 0)
        iter = 1;
        err = 1;
        iterl = []; % Lista que almacena el numero de iteraciones para despues graficar
        errl = []; % Lista que almacena el % de error de cada iteracion para despues graficar
        while(iter < MAXIT)</pre>
            xAprox = (a + b) / 2;
            fx = f(xAprox);
```

```
if(f(a) * fx < 0)
                b = xAprox;
            elseif(f(b) * fx < 0)
                a = xAprox;
            endif
            iterl(iter) = iter;
            errl(iter) = err;
            err = (b - a) / (2)^{(iter-1)};
            if(err < TOL)</pre>
                grafica(iterl, errl);
                return;
            else
                iter = iter + 1;
            endif
      endwhile
      grafica(iterl, errl);
    else
        error("Condiciones en los parametros de entrada no garantizan el cero de la funcion.")
    endif
    return;
endfunction
%{
    Parametros de Entrada
       @param listaValoresX: valores del eje 'x'
        @param listaValoresY: valores del eje 'y'
    Parametros de Salida
       @return: Grafico de los datos ingresados
function grafica(listaValoresX, listaValoresY)
    plot(listaValoresX, listaValoresY, 'bx');
    title("Metodo de la Biseccion");
    xlabel("Iteraciones");
    ylabel("% Error");
endfunction
Walores iniciales
a = 0;
b = 2;
%Iteraciones maximas
MAXIT = 100;
ধ্বolerancia
TOL = 0.0001;
Funcion
funct = @(x) e^x - x - 2;
%Llamado de la funcion
[xAprox, err] = biseccion(funct, a, b, MAXIT, TOL);
printf("################################## \n");
printf("Metodo de la Biseccion \n");
printf('xAprox = %f\n% % rror = %d \n', xAprox, err);
```

#### 1.2. Método 2: Newton-Raphson

Código 2: Lenguaje Python.

```
import math
import matplotlib.pyplot as plt
from scipy.misc import derivative
def newton_raphson(func, x0, MAXIT, TOL):
   Metodo de Newton-Raphson
   :param func: es la funcion a analizar
   :param x0: valor inicial
   :param MAXIT: es la cantidad de iteraciones maximas a realizar
   :param TOL: es la tolerancia del algoritmo
   :return: xAprox: es la solucion, valor aproximado de x
   :return: error: pocentaje de error del resultado obtenido
   itera = 1
   err = 1
   iter1 = [] #Lista que almacena el numero de iteraciones
   errl = [] #Lista que almacena el % de error de cada iteracion
   xAprox = x0
   while (itera < MAXIT):</pre>
       xk = xAprox
       fd = derivative(func, xk, dx=1e-6)
       xAprox = xk - (func(xk)) / (fd)
       err = (abs(xAprox - xk)) / (abs(xAprox))
       iterl.append(itera)
       errl.append(err)
       if(err < TOL):</pre>
          grafica(iterl, errl)
          return xAprox, err
       else:
           itera = itera + 1
   grafica(iterl, errl)
   return xAprox, err
def grafica(listaValoresX, listaValoresY):
   Grafica
   :param listaValoresX: valores que se graficaran en el eje 'x'
   :param listaValoresY: valores que se graficaran en el eje 'y'
   :return: Grafico con lo valores ingresados
   plt.plot(listaValoresX, listaValoresY, 'bx')
   plt.title("Metodo de Newton-Raphson")
   plt.xlabel("Iteraciones")
   plt.ylabel("% Error")
   plt.show()
```

```
if __name__ == ',_main__':
    #Valor inicial
    x0 = 1
    #Tolerancia
    TOL = 0.0001
    #Maximo iteraciones
    MAXIT = 100
    #Funcion
    func = lambda x: (math.e)**x - 1/x
    #Llamado de la funcion
    xAprox, err = newton_raphson(func, x0, MAXIT, TOL)
    print("################################")
    print("Metodo de Newton-Raphson \n")
    print('xAprox = {}\n%Error = {}'.format(xAprox, err))
```

#### 1.3. Método 3: Secante

Código 3: Lenguaje C++.

```
#include <iostream>
#include <ginac/ginac.h>
using namespace std;
using namespace GiNaC;
/**
* Oparam funcion: Funcion a evaluar en el metodo
* Oparam x0: primer valor inicial
* Oparam x1: segundo valor inicial
* @param MAXIT: cantidad maxima de iteraciones
* Oparam TOL: tolerancia del resultado
* @return tuple <ex, ex>: valor aproximado, error del valor aproximado
tuple <ex, ex > secante(string funcion, ex x0, ex x1, ex MAXIT, ex TOL) {
    symbol x;
    symtab table;
   table["x"] = x;
   parser reader(table);
   ex f = reader(funcion);
   ex xk = x1;
   ex xkm1 = x0;
    ex xk1;
    int iter = 0;
   ex err = TOL + 1;
    while (iter < MAXIT) {</pre>
        xk1 = xk -
              ((((xk - xkm1)) / ((evalf(subs(f, x == xk))))) - evalf(subs(f, x == xkm1))
        xkm1 = xk;
        xk = xk1;
        err = abs(evalf(subs(f, x == xk)));
```

#### 1.4. Método 4: Falsa Posición

Código 4: Lenguaje C++.

```
#include <iostream>
#include <ginac/ginac.h>
using namespace std;
using namespace GiNaC;
/**
* @param funcion: Funcion a evaluar en el metodo
* @param x0: primer valor inicial
* Oparam x1: segundo valor inicial
* @param MAXIT: cantidad maxima de iteraciones
* Oparam TOL: tolerancia del resultado
* @return tuple <ex, ex>: valor aproximado, error del valor aproximado
tuple <ex, ex > secante(string funcion, ex x0, ex x1, ex MAXIT, ex TOL) {
   symbol x;
    symtab table;
   table["x"] = x;
   parser reader(table);
   ex f = reader(funcion);
   ex xk = x1;
   ex xkm1 = x0;
   ex xk1;
   int iter = 0;
   ex err = TOL + 1;
    while (iter < MAXIT) {</pre>
        xk1 = xk -
              ((((xk - xkm1)) / ((evalf(subs(f, x == xk))))) - evalf(subs(f, x == xkm1)))
        xkm1 = xk;
        xk = xk1;
```

```
err = abs(evalf(subs(f, x == xk)));
        if (err < TOL) {</pre>
             break;
        } else {
             iter = iter + 1;
    }
    xk:
    err = abs((evalf(subs(f, x == xk))));
    return make_tuple(xk, err);
}
int main(void) {
    tuple < ex, ex > testS = secante("exp(-pow(x, 2)) - x", 0, 1, 100, 0.001);
    cout << "Aproximacion: " << get<0>(testS) << endl;</pre>
    cout << "Error: " << get<1>(testS) << endl;</pre>
    return 0;
}
```

## 1.5. Método 5: Punto Fijo

Código 5: Lenguaje Python.

```
import matplotlib.pyplot as plt
import numpy as np
def punto_fijo(funcion, valor_inicial, iteraciones_maximas):
   , , ,
   Metodo del punto fijo
   :param funcion: Funcion por aproximar - funcion lambda
   :param valor_inicial: Valor por el cual se empezara a aproximar - int, float, double
   :param iteraciones_maximas: Numero maximo de itreaciones - int
   :return: aproximacion: aproximacion de la solucion
   lista_error = [] # lista para graficar
   iteracion = 1
   b = funcion(valor_inicial) # valor para obtener error
   error = abs(b - valor_inicial)
   while (iteracion <= iteraciones_maximas): # condicion de parada
      valor_inicial = b # reajuste de valores de error
      b = funcion(valor_inicial)
      error = abs(b - valor_inicial)
      lista_error.append(error)
      iteracion += 1
   aproximacion = b
   plt.plot(lista_error, label='errores por interacion') # Construccion de tabla
   plt.ylabel('Error')
   plt.xlabel('Iteracion')
   # Los ejes estan limitados por las iteraciones y el error maximo
```

```
plt.axis([0, iteraciones_maximas, 0, lista_error[0]])
   plt.title('Punto Fijo')
   plt.legend()
   plt.show()
   print('Aproximacion: ' + str(aproximacion) + ', error: ' + str(error))
   return aproximacion, error
if __name__ == '__main__':
   #Valor inicial
   x0 = 0
   #Maximo iteraciones
   MAXIT = 100
   #Funcion
   funcion = lambda x: np.exp(-x)
   #Llamado de la funcion
   print("###################")
   print("Metodo del Punto Fijo \n")
   punto_fijo(funcion, x0, MAXIT)
```

#### 1.6. Método 6: Muller

Código 6: Lenguaje M.

```
%{
   Metodo de Muller
   Parametros de Entrada
       @param func: funcion a la cual se le aplicara el algoritmo
       @param x0: primer valor inicial
       @param x1: segundo valor inicial
       @param x2: segundo valor inicial
       @param MAXIT: iteraciones maximas
       @param TOL: tolerencia del algoritmo
   Parametros de Salida
       @return r: valor aproximado de x
       @return error: porcentaje de error del resultado obtenido
%}
clc;
clear;
function [r, err] = muller(func, x0, x1, x2, MAXIT, TOL)
   iter = 1;
   err = 1;
   iterl = []; % Lista que almacena el numero de iteraciones para despues graficar
   errl = []; % Lista que almacena el % de error de cada iteracion para despues graficar
   while(iter < MAXIT)</pre>
       a = ((x1-x2)*[func(x0)-func(x2)]-(x0-x2)*[func(x1)-func(x2)])/((x0-x1)*(x0-x2)*(x1-x2));
       b = (((x0-x2)^2)*[func(x1)-func(x2)]-((x1-x2)^2)*[func(x0)-func(x2)])/((x0-x1)*(x0-x2)*(x1-x2));
       c = func(x2);
```

```
discriminante = b^2 - 4*a*c;
        if(discriminante < 0)</pre>
            error("Error, la solucion no es real.")
            return:
        endif
        r = x2 - (2*c) / (b + (sign(b))*(sqrt(discriminante)));
        err = (abs(r - x2)) / (abs(r));
        errl(iter) = err;
        iterl(iter) = iter;
        iter = iter + 1;
        if(err < TOL)</pre>
            grafica(iterl, errl);
            return;
        endif
        x0Dist = abs(r - x0);
        x1Dist = abs(r - x1);
        x2Dist = abs(r - x2);
        if (x0Dist > x2Dist && x0Dist > x1Dist)
        elseif (x1Dist > x2Dist && x1Dist > x0Dist)
           x1 = x2;
        endif
        x2 = r;
    endwhile
    grafica(iterl, errl);
    return;
endfunction
%{
    Parametros de Entrada
        @param listaValoresX: valores del eje 'x'
        @param listaValoresY: valores del eje 'y'
    Parametros de Salida
        @return: Grafico de los datos ingresados
function grafica(listaValoresX, listaValoresY)
    plot(listaValoresX, listaValoresY, 'bx');
    title("Metodo de Muller");
    xlabel("Iteraciones");
    ylabel("% Error");
endfunction
Walores iniciales
x0 = 2;
x1 = 2.2;
x2 = 1.8;
%Iteraciones maximas
```

# 2. Optimización

## 2.1. Método 1: Descenso Coordinado

Código 7: Lenguaje M.

```
Metodo del Descenso Coordinado
    Parametros de Entrada
      @param func: funcion a la cual se le aplicara el algoritmo
      @param vars: variables que oomponen la funcion
      @param xk: valores iniciales
      @param MAXIT: iteraciones maximas
    Parametros de Salida
      @return xAprox: valor aproximado de xk
      @return error: porcentaje de error del resultado obtenido
%}
clc;
clear;
pkg load symbolic;
syms x y;
warning("off","all");
function [xAprox, err] = coordinado(func, vars, xk, MAXIT)
    n = length(vars);
    iter = 0;
   iterl = [];
    err = [];
    while(iter < MAXIT)</pre>
        xk_aux = xk;
        v = 1;
        while(v != n + 1)
            ec_k = func;
            j = 1;
            while(j != n + 1)
                if(j != v)
                    vars(j);
                    xk(j);
```

```
ec_k = subs(ec_k, vars(j), xk(j));
                endif
                j = j + 1;
            endwhile
            fv = matlabFunction(ec_k);
            min = fminsearch(fv, 0);
           xk(v) = min;
            v = v + 1;
        endwhile
        cond = xk - xk_aux;
        norma = norm(cond, 2);
        errl(iter+1) = norma;
        iterl(iter+1) = iter;
        iter = iter + 1;
    endwhile
    xAprox = xk;
    err = norma;
    grafica(iterl, errl);
    return;
endfunction
%{
    Parametros de Entrada
        @param listaValoresX: valores del eje 'x'
        @param listaValoresY: valores del eje 'y'
    Parametros de Salida
        @return: Grafico de los datos ingresados
%}
function grafica(listaValoresX, listaValoresY)
    plot(listaValoresX, listaValoresY, 'bx');
    title("Metodo del Descenso Coordinado");
    xlabel("Iteraciones");
    ylabel("% Error");
endfunction
Walores iniciales
xk = [1, 1];
%Variables
vars = [x, y]
%Iteraciones maximas
MAXIT = 9;
%Tolerancia
TOL = 0.000001;
%Funcion
funct = (x - 2)**2 + (y + 3)**2 + x * y';
%Llamado de la funcion
[xAprox, err] = coordinado(funct, vars, xk, MAXIT, TOL);
printf("################################## \n");
printf("Metodo del Descenso Coordinado \n");
printf('xAprox X = %f\nxAprox Y = %f\n%%Error = %d \n', xAprox, err);
```

## 2.2. Método 2: Gradiente Conjugado No Lineal

#### Código 8: Lenguaje Python.

```
import math
import matplotlib.pyplot as plt
from scipy.misc import derivative
from sympy import sympify, Symbol, diff
from numpy import linalg, array
def gradiente(func, variables, xk, MAXIT):
   , , ,
   Metodo del Gradiente Conjugado No Lineal
   :param func: string con la funcion a evaluar
   :param variables: lista con las variables de la ecuacion
   :param xk: vector con los valores iniciales
   :param MAXIT: es la cantidad de iteraciones maximas a realizar
   :return: xAprox: es la solucion, valor aproximado de x
   :return: error: pocentaje de error del resultado obtenido
   funcion = sympify(func) #Obtenemos la funcion del string
   itera = 0
   iterl = [] #Lista que almacena el numero de iteraciones
   errl = [] #Lista que almacena el % de error de cada iteracion
   if(len(variables) != len(xk)): #Comprueba la cantidad de variables en xk
       return "Variables y xk deben ser del mismo tamano"
   listaSimb = []
   n = len(variables)
   for i in range(0, n):
       #Se crean los Symbol de las variables de la funcion
       listaSimb += [Symbol(variables[i])]
   gradiente = []
   for i in range(0, n): #Se calcula el gradiente de la funcion
       gradiente += [diff(funcion, variables[i])]
   #Se calculan los valores iniciales de gk y dk
   gk = evaluarGradiente(gradiente, variables, xk)
   dk = [i * -1 for i in gk]
   while(itera < MAXIT):</pre>
       #Se calcula el alpha
       ak = calcularAlphaK(funcion, variables, xk, dk, gk)
       \#Se calcula el nuevo valor del vector: x1 = x0 + a * d0
       alphakdk = [i * ak for i in dk]
       vecx = [x1 + x2 for(x1, x2) in zip(xk, alphakdk)]
       #Se calcula el nuevo valor del vector gk
       gkx = evaluarGradiente(gradiente, variables, vecx)
       #Se calcula el vector para encontrar el error
       vecFinal = evaluarGradiente(gradiente, variables, vecx)
       #Se calcula la norma para el error
```

```
norma = linalg.norm(array(vecFinal, dtype='float'), 2)
        bk = calcularBetaK(gkx, gk) #Se calcula el valor de beta
        betakdk = [i * bk for i in dk] #Se calcula el nuevo valor del vector dk
        mgk = [i * -1 for i in gkx]
        dk = [x1 + x2 \text{ for } (x1, x2) \text{ in } zip(mgk, betakdk)]
        xk = vecx.copy()
        gk = gkx.copy()
        iterl.append(itera)
        errl.append(norma)
        itera += 1
    grafica(iterl, errl)
    return vecx, norma
def evaluarGradiente(gradiente, variables, xk):
    Evaluar Gradiente
    :param gradiente: gradiente a evaluar
    :param variables: lista con las variables de la ecuacion
    :param xk: vector con los valores iniciales
    :return: gradResult: resultado de evaluar el vector en el gradiente
   n = len(variables)
    gradResult = []
    #Se recorre cada una de las derivadas parciales en el gradiente
    for i in range(0, n):
        funcion = gradiente[i] #Se obtiene la derivada parcial
        #Se sustituyen cada una de las variables por el valor en el vector
        for j in range(0, n):
            funcion = funcion.subs(variables[j], xk[j])
        gradResult += [funcion.doit()]
    return gradResult
def calcularAlphaK(func, variables, xk, dk, gk):
    , , ,
    Calcular alpha k
    :param func: funcion en la que se evaluar
    :param variables: lista con las variables de la ecuacion
    :param xk: vector con los valores iniciales
    :param dk:
    :param gk: gradiente a evaluar
    :return: gradResult: resultado de evaluar el vector en el gradiente
   a = 1
    while 1:
        adk = [i * a for i in dk] #Se calcula la multiplicacion de ak * dk
        #Se calcula la operacion xk + a * dk
        vecadk = [x1 + x2 for (x1, x2) in zip(xk, adk)]
        \#Se evalua la funcion f(xk + a * dk)
        refvecadk = evaluarFuncion(func, variables, vecadk)
        #Se evalua la funcion f(xk)
        refvec = evaluarFuncion(func, variables, xk)
        #Se calcula la parte izquierda de la desigualdad
        izquierdaDesigualdad = refvecadk - refvec
        #Se calcula la operacion gk * dk
```

```
multiplicargkdk = [x1 * x2 for(x1, x2) in zip(gk, dk)]
        #Se suman todos los elementos de la multiplicacon anterior
        sumagkdk = sum(multiplicargkdk)
        #Se calcula la multiplicacion de 0.5 * ak * gk * dk (parte derecha)
        derechaDesigualdad = 0.5 * a * sumagkdk
        if(izquierdaDesigualdad < derechaDesigualdad): #Se verifica la desigualdad
            break;
        a /= 2
    return a
def evaluarFuncion(func, variables, xk):
   Evaluar en la funcion
    :param func: string con la funcion a evaluar
    :param variables: lista con las variables de la ecuacion
    :param xk: vector con los valores iniciales
    :return: func: resultado de evaluar en la funcion
    , , ,
   n = len(variables)
    #Se sustituyen cada una de las variables por el valor en el vector
    for i in range(0, n):
        func = func.subs(variables[i], xk[i])
    return func
def calcularBetaK(gk, prevGK):
   Calcular beta k
    :param gk: vector gk
    :param prevGK: vector gk de la iteracion anterior
    :return: b: valor del Bk canculado
    , , ,
    #Se calcula la norma 2 del vector actual
   normagk = linalg.norm(array(gk, dtype='float'), 2)
   \#Se calcula la norma 2 del vector anterior
   normaprevGK = linalg.norm(array(prevGK, dtype='float'), 2)
   b = (pow(normagk, 2)) / (pow(normaprevGK, 2))
   return b
def grafica(listaValoresX, listaValoresY):
    , , ,
   Grafica
    :param listaValoresX: valores que se graficaran en el eje 'x'
    :param listaValoresY: valores que se graficaran en el eje 'y'
    :return: Grafico con lo valores ingresados
    plt.plot(listaValoresX, listaValoresY, 'bx')
   plt.title("Metodo del Gradiente Conjugado No Lineal")
   plt.xlabel("Iteraciones")
   plt.ylabel("% Error")
   plt.show()
if __name__ == '__main__':
   #Valores iniciales
```

xk = [0, 3]

## 3. Sistemas de Ecuaciones

## 3.1. Método 1: Eliminación Gaussiana

Código 9: Lenguaje M.

```
%{
    Metodo de Eliminacion Gaussiana
    Parametros de Entrada
        @param matrizD: matriz de coeficientes
        @param matrizI: vector de terminos independientes
    Parametros de Salida
        @return vectorResultado: solucion del sistema
%}
clc;
clear;
warning('off', 'all');
function X = gaussiana(matrizD, matrizI)
  [n, m] = size(matrizD);
  if (n \sim = m)
    disp("La matrizD debe ser cuadrada");
  endif
  n = length(matrizD);
 X = [matrizD, matrizI];
  % Por cada argumento de la matriz
  for(i = 1 : n)
    pivot = X(i, i);
    pivotRow = X(i, :);
    % Multiplica los vectores
   M = zeros(1, n - i);
   m = length(M);
    % Obtiene cada fila multiplicada
    for(k = 1 : m)
     M(k) = X(i + k, i) / pivot;
    endfor
    % Modifica cada fila
```

```
for(k = 1 : m)
      X(i + k, :) = X(i + k, :) - pivotRow*M(k);
    endfor
  endfor
  X = sustitucionAtras(X(1 : n, 1 : n), X(:, n + 1));
endfunction
%{
   Metodo de Sustitucion Atras
   -Resuelve un sistema del tipo Ax = b
    Parametros de Entrada
        @param matrizA: matriz triangular superior NxN
        @param matrizB: matriz Nx1
    Parametros de Salida
        @return X: solucion de la matriz
%}
function X = sustitucionAtras(matrizA, matrizB)
  n = length(matrizB);
 X = zeros(n, 1);
 X(n) = matrizB(n)/matrizA(n, n);
  for(k = n-1 : -1 : 1)
    div = matrizA(k, k);
    if (div != 0)
     X(k) = (matrizB(k) - matrizA(k, k + 1 : n)*X(k + 1 : n))/matrizA(k, k);
      disp("Error: se ha producido una division por cero");
    endif
  endfor
endfunction
Matriz de coeficientes
A = [2 -6 \ 12 \ 16 \ ; \ 1 -2 \ 6 \ 6; \ -1 \ 3 \ -3 \ -7; \ 0 \ 4 \ 3 \ -6];
Matriz de terminos independientes
B = [70\ 26\ -30\ -26]';
%Llamado de la funcion
X = gaussiana(A, B);
printf("################# \n");
printf("Metodo de la Eliminacion Gaussiana \n");
printf('X = %f \setminus n', X);
```

#### 3.2. Método 2: Factorización LU

Código 10: Lenguaje Python.

```
, , ,
   Metodo de la Factorizacion LU
    :param matrizD: matriz de coeficientes
    :param matrizI: matriz de terminos independientes
    :return: X: solucion del sistema
   if(np.linalg.det(matrizD) == 0):
        print("La matriz no es singular")
        return
    else:
        pass
   n = len(matrizD)
   L = np.eye(n)
   U = matrizD
    for i in range(1, n):
       pivot = U[i - 1][i - 1]
       pivotRow = U[i - 1]
       M = np.zeros((1, n - i))
       m = M.size + 1
       for k in range(1, m):
               M[i - 1][k - 1] = (U[i + k - 1][i - 1]) / pivot
            except:
               M = (U[i + k - 1][i - 1]) / pivot
       for k in range(1, m):
           try:
               U[i + k - 1] = U[i + k - 1] - (np.multiply(pivotRow, M[i - 1][k - 1]))
               L[i + k - 1][i - 1] = M[i - 1][k - 1]
            except:
               U[i + k - 1] = U[i + k - 1] - (np.multiply(pivotRow, M))
               L[i + k - 1][i - 1] = M
   Y = ((np.linalg.inv(L)).dot(np.transpose(matrizI)))
   X = (np.linalg.inv(U)).dot(Y)
   return X
if __name__ == '__main__':
   # Matriz de coeficientes
   A = [[4, -2, 1], [20, -7, 12], [-8, 13, 17]]
   # Vector de terminos independientes
   B = [11, 70, 17]
   # Llamado de la funcion
   X = fact_lu(A, B)
   print("###################"")
   print("Metodo de la Factorizacion LU\n")
    print('X = {}\n'.format(X))
```

## 3.3. Método 3: Factorización Cholesky

```
#include <iostream>
#include <armadillo>
#include <cmath>
using namespace std;
using namespace arma;
/**
* @param A: Una matriz A de cualquier tamano, simetrica y positiva definida
 * @return mat: Una matriz L que es la factorizacion de la matriz A
mat cholesky(mat A) {
    mat L(A.n_rows, A.n_cols, fill::zeros);
    for (int i = 0; i < A.n_rows; i++) {</pre>
        for (int j = 0; j < i + 1; j++) {
            double suma = 0;
            if (j == i) {
                for (int k = 0; k < j; k++) {
                    suma += L(j, k) * L(j, k);
                }
                L(j, j) = sqrt(A(j, j) - suma);
            } else {
                for (int k = 0; k < j; k++) {
                    suma += L(i, k) * L(j, k);
                L(i, j) = (A(i, j) - suma)/L(j, j);
            }
        }
    }
    return L;
}
/**
 * @param L: Una matriz L que es la factorizacion de Cholesky de otra matriz
 * @param y: Un vector d que es el vector de terminos independientes
 * @return colvec: Un vector y que es la solucion de este sistema de ecuaciones
colvec sust_atras(mat L, colvec y) {
    colvec x(L.n_rows, fill::zeros);
    for (int i = L.n_rows - 1; i > -1; i--) {
        int suma = 0;
        for (int j = i; j < L.n_rows; j++) {</pre>
            suma += L(i, j) * x(j);
        }
        x(i) = (y(i) - suma)/L(i, i);
    return x;
}
/**
* Cparam L: Una matriz L que es la transpuesta de la factorizacion de Cholesky de otra
 * @param b: Un vector y que es el vector de terminos independientes
* @return colvec: Un vector x que es la solucion de este sistema de ecuaciones
```

```
* /
colvec sust_adelante(mat L, colvec b) {
    colvec y(L.n_rows, fill::zeros);
    for (int i = 0; i < L.n_rows; i++) {</pre>
        double suma = 0;
        for (int j = 0; j < i; j++) {
             suma += L(i, j) * y(j);
        y(i) = (b(i) - suma)/L(i, i);
    return y;
}
/**
 * @param A: Una matriz A de cualquier tamano
 * @param b: Un vector d que es el vector de terminos independientes
 * /
void fact_Cholesky(mat A, colvec b) {
    //Revisa si es simetrica positiva definida con una funcion propia de Armadillo
    if (!A.is_sympd()) {
        A = A * trans(A);
        b = b * trans(A);
    }
    //Llama a las demas funciones y las guarda en variables
    cout << "Matriz: \n" << A << endl;</pre>
    cout << "Vector: \n" << b << endl;</pre>
    mat L = cholesky(A);
    cout << "Matriz factorizada: \n" << L << endl;</pre>
    colvec y = sust_adelante(L, b);
    cout << "Vector independiente: \n" << y << endl;</pre>
    colvec x = sust_atras(trans(L), y);
    cout << "Solucion del sistema: \n" << x << endl;</pre>
}
int main() {
    //Matriz A que es simetrica positiva definida
    mat A = "25 \ 15 \ -5 \ -10; \ 15 \ 10 \ 1 \ -7; \ -5 \ 1 \ 21 \ 4; \ -10 \ -7 \ 4 \ 18";
    //Vector de terminos independientes
    colvec d = "-25 -19 -21 -5";
    //Realiza la factorizacion de Cholesky
    fact_Cholesky(A, d);
    return 0;
}
```

## 3.4. Método 4: Método de Thomas

Código 12: Lenguaje Python.

```
, , ,
Metodo de Thomas
:param matrizC: matriz de coeficientes
:param vectorTI: matriz de terminos independientes
:return: X: solucion del sistema
, , ,
A = matrizC
for i in range(len(A)):
    for j in range(len(A[0])):
        if (i == j and (matrizC[i][j] == 0)):
             print("La matriz no es tridiagonal 1")
             return
        elif (j == (i + 1) \text{ and } matrizC[i][j] == 0):
            print("La matriz no es tridiagonal 2")
             return
        elif (j == (i - 1) \text{ and } matrizC[i][j] == 0):
            print("La matriz no es tridiagonal 3")
        elif ((j > i + 1) \text{ and } (matrizC[i][j] != 0)):
             print("La matriz no es tridiagonal 4")
             return
        elif (((j < i - 1) \text{ and } (matrizC[i][j] != 0))):
             print("La matriz no es tridiagonal 5")
            return
xn = []
ci = 0
di = 0
qi = 0
bi = 0
pi = 0
n = len(matrizC)
if (len(matrizC) == len(vectorTI)):
    for i in range(0, n):
        if (i == 0):
             ci = matrizC[i][i + 1]
            bi = matrizC[i][i]
            di = vectorTI[i]
            pi = ci / bi
            qi = di / bi
            xn.append(qi)
        elif (i \leq n - 2):
            ai = matrizC[i + 1][i]
            bi = matrizC[i][i]
            di = vectorTI[i]
            ci = matrizC[i][i + 1]
            pi = ci / (bi - pi * ai)
            qi = (di - qi * ai) / (bi - pi * ai)
            xn.append(qi - pi * xn[i - 1])
        else:
            ai = matrizC[i][i - 1]
            bi = matrizC[i][i]
            di = vectorTI[i]
            qi = (di - qi * ai) / (bi - pi * ai)
            xn.append(qi * xn[i - 1])
```

```
return xn
    else:
       print("Error: el vector y la matriz deben ser del mismo tamano")
def creaTridiagonal(N, a, b, c):
   Funcion para crear la matriz tridiagonal
    :param N: tamano de la matriz
    :param a: valor debajo de la diagonal principal
    :param b: valor de la diagonal principal
    :param c: valor sobre la diagonal principal
    :return: matriz: matriz tridiagonal
   matriz = np.zeros((N, N))
   np.fill_diagonal(matriz, b)
   n = N
   for i in range(0, n - 1):
       matriz[i][i + 1] = c
       matriz[i + 1][i] = a
   return matriz
def creaD(N, ext, inte):
   Funcion para crear el vector d
    :param N: tamano del vector
    :param ext: valor en los extremos del vector
    :param inte: valor en el interior del vector
    :return: d: vector d
    , , ,
   n = N
   d = []
    for i in range(0, n):
       if ((i == 0) \text{ or } (i == n - 2)):
            d.append(ext)
            d.append(inte)
   return d
if __name__ == '__main__':
   # Creacion de la matriz tridiagonal
   matrizC = creaTridiagonal(7, 1, 5, 1)
   # Creacion del vector D
   vectorTI = creaD(7, -12, -14)
   # Llamado del metodo
   print("##################")
   print("Metodo de Thomas\n")
   X = thomas(matrizC, vectorTI)
    print('X = {}\n'.format(X))
```

#### 3.5. Método 5: Método de Jacobi

Código 13: Lenguaje C++.

```
#include <iostream>
#include <armadillo>
using namespace std;
using namespace arma;
* Oparam A: matriz de coeficientes
 * @param b: vector de terminos independientes
 * Oparam xInicial: vector de valores iniciales
 * Oparam MAXIT: cantidad de iteraciones maximas
 * Oparam TOL: tolerancia de la respuesta
 * @return tuple < vec, double >: vector solucion, error de la solucion
tuple < vec, double > jacobi(mat A, vec b, vec xInicial, int MAXIT, double TOL) {
    mat D (size(A), fill::zeros);
    mat U (size(A), fill::zeros);
    mat L (size(A), fill::zeros);
    for(int i = 0; i < A.n_rows; i++) {</pre>
        for(int j = 0; j < A.n_cols; j++) {</pre>
            if(j < i) {
                L(i, j) = A(i, j);
            else if(j > i) {
                U(i, j) = A(i, j);
            else if(i == j) {
                D(i, j) = A(i, j);
                cout << "Error" << endl;</pre>
        }
    }
    vec xk = xInicial;
    vec xk1;
    int iter = 0;
    double err = TOL + 1;
    while(iter < MAXIT) {</pre>
        xk1 = ((-D.i())*(L + U)*(xk)) + ((D.i())*(b));
        xk = xk1;
        err = norm(A*xk-b);
        if(err < TOL) {</pre>
            break;
        }
        else {
            iter = iter + 1;
    }
```

```
return make_tuple(xk, err);
}

/**
    * Ejemplo numerico
    */
int main() {
        tuple < vec, double > testJ = jacobi("5 1 1; 1 5 1; 1 1 5", "7 7 7", "0 0 0", 100, 0.00
        cout << "Aproximacion: \n" << get < 0 > (testJ) << endl;
        cout << "Error: " << get < 1 > (testJ) << endl;
        return 0;
}</pre>
```

## 3.6. Método 6: Método de Gauss-Seidel

Código 14: Lenguaje M.

```
%{
   Metodo de Gauss—Seidel
    Parametros de Entrada
        @param matrizD: matriz de coeficientes
        @param matrizI: vector de terminos independientes
        @param x: valor inicial
        @param MAXIT: iteraciones maximas
        @param TOL: tolerancia de la respuesta
    Parametros de Salida
        @return xAprox: valor aproximado de X
        @return error: porcentaje de error del resultado obtenido
%}
clc;
clear;
warning('off', 'all');
function [xAprox, err] = gaussSeidel(matrizD, matrizI, x, MAXIT, TOL)
  if(estrDiag(matrizD) == 0)
    disp("La matriz no es estrictamente diagonal dominante");
    return;
  else
    L = tril(matrizD, -1);
   D = diag(diag(matrizD));
   U = triu(matrizD, 1);
    b = matrizI';
    iter = 0;
    xAprox = x';
   xAnt = xAprox;
    err = T0L + 1;
   M = L + D;
    inversa = inv(M);
    iterl = [];
    errl = [];
```

```
while(iter < MAXIT)</pre>
        xAprox = (-inversa*U*xAnt)+(inversa*b);
        iterl(iter+1) = iter;
        errl(iter+1) = err;
        err = norm(xAprox - xAnt);
        xAnt = xAprox;
        if(err < TOL)</pre>
            grafica(iterl, errl);
            return;
        else
            iter = iter + 1;
        endif
    endwhile
    grafica(iterl, errl);
  endif
endfunction
%{
    Parametros de Entrada
        @param A: matriz a determinar si es tridiagonal dominante o no.
        @return ft: retorna un valor de 1 o 0 si la matriz es dominante o no.
function ft = estrDiag(A)
 n = length(A);
 m = length(A(1));
 d = 0;
  for(i = 1 : n)
    suma = 0;
    for(j = 1 : m)
      if(i == j)
        d = A(i, j);
      else
        suma = suma + (A(i, j)).^2;
      endif
    endfor
    if abs(d) < sqrt(suma)</pre>
      ft = 0;
      return;
    endif
  endfor
  ft = 1;
  return;
endfunction
%{
    Parametros de Entrada
        @param listaValoresX: valores del eje 'x'
        @param listaValoresY: valores del eje 'y'
```

```
Parametros de Salida
       @return: Grafico de los datos ingresados
function grafica(listaValoresX, listaValoresY)
   plot(listaValoresX, listaValoresY, 'x-');
    title("Metodo de Gauss—Seidel");
   xlabel("Iteraciones");
   ylabel("% Error");
endfunction
Walor inicial
x = [0 \ 0 \ 0];
%Iteraciones maximas
MAXIT = 10;
ধাolerancia
TOL = 0.000001:
Matriz de coeficientes
A = [5 \ 1 \ 1; \ 1 \ 5 \ 1; \ 1 \ 1 \ 5];
Wector de terminos independientes
B = [7 7 7];
%Llamado de la funcion
[xAprox, err] = gaussSeidel(A, B, x, MAXIT, TOL);
printf("################## \n");
printf("Metodo de Gauss—Seidel \n");
printf('xAprox = %\nxAprox = %\nxAprox = %\nxAprox = %\n', xAprox, err);
```

#### 3.7. Método 7: Método de Relajacion

Código 15: Lenguaje Python.

```
import numpy as np
import scipy.linalg as la
import matplotlib.pyplot as plt
def relajacion(A, b, maxI, tol, w):
  Metodo de Relajacion
   :param A: matriz de cofactores
   :param b: matriz de respuestas
   :param maxI: maxima cantidad de iteraciones
   :param tol: tolerancia para calcular error
   :param w: constante por usar en el metodo
   :return:
   # Se debe verificar que la matriz sea definida positiva
   if (np.all(np.linalg.eigvals(A) > 0)):
      pass
   else:
      print("La matriz no es definida positiva")
      return
```

```
# Se debe verificar que la matriz sea tridiagonal
for i in range(len(A)):
    for j in range(len(A[0])):
         i0 = j - 1
         i1 = j + 1
         if (i == j):
             if i0 < 0 or i0 \Rightarrow len(A[0]):
                 if A[i][j] == 0 or A[i1][j] == 0:
                      print(1)
                      print("La matriz no es tridiagonal")
                      return
             elif i1 < 0 or i1 >= len(A[0]):
                 if A[i][j] == 0 or A[i0][j] == 0:
                      print(2)
                      print("La matriz no es tridiagonal")
             else:
                 if A[i][j] == 0 or A[i0][j] == 0 or A[i1][j] == 0:
                      print(3)
                      print("La matriz no es tridiagonal")
                      return
         else:
             if abs(i - j) > 1:
                 if A[i][j] != O:
                      print(i)
                      print(j)
                      print("La matriz no es tridiagonal")
                      return
# Calculo de D, L y U
(P, L, U) = la.lu(A)
D = np.diag(np.diag(U))
# k es la iteracion actual
k = 0
# Un requisito es que la matriz D+wL sea invertible
x = D + w * L
try:
    inverse = np.linalg.inv(x)
except np.linalg.LinAlgError:
    print("D+wL no es invertible")
    return
else:
    # lista de errores para graficar
    lista_error = []
    x = []
    for i in A:
         x.append(0)
    x = np.transpose(x)
    # iteraciones, esperando que se cumplan las iteraciones
    while k < maxI:
         x0 = np.transpose(x)
        M = w ** -1 * (w * L + D)
        N = w ** -1 * ((1 - w) * D - w * U)
        x = \text{np.matmul}(\text{np.matmul}(\text{np.linalg.inv}(\text{M}), \text{N}), \text{x0}) + \text{np.matmul}(\text{np.linalg.inv}(\text{M}), \text{N})
```

```
errorM = b - np.matmul(A, np.transpose(x))
           errorM = np.transpose(errorM)
           error = 0
           # Revisar si el error se cumple, sino se sigue iterando
           for i in errorM:
               error = error + i ** 2
           lista_error.append(error ** 0.5)
           if (error ** 0.5 < tol):
               break
           k = k + 1
       plt.plot(lista_error, label='errores por interacion') # Construccion de tabla
       plt.ylabel('Error')
       plt.xlabel('Iteracion')
       # Los ejes estan limitados por las iteraciones y el error maximo
       plt.axis([0, maxI, 0, max(lista_error)])
       plt.title('Relajacion')
       plt.legend()
       plt.show()
       print('x: ' + str(x) + ', error: ' + str(error))
       return x, error
if __name__ == '__main__':
   #Constante w
   w = 1.24
   #Maximo iteraciones
   MAXIT = 5
   #Tolerancia
   TOL = 0.0001
   #Matriz de cofactores
   A = [[4, 3, 0], [3, 4, -1], [0, -1, 4]]
   #Vector de respuestas
   b = [7, 7, 7]
   #Llamado de la funcion
   print("##################")
   print("Metodo del Punto Fijo \n")
   relajacion(A, b, MAXIT, TOL, w)
```

## 3.8. Método 8: Método de la Pseudoinversa

Código 16: Lenguaje C++.

```
#include <iostream>
#include <armadillo>

using namespace std;
using namespace arma;

/**
 * @param A: matriz de coeficientes
 * @param b: vector de terminos independientes
 * @param MAXIT: cantidad de iteraciones maximas
 * @param TOL: tolerancia de la respuesta
```

```
* @return tuple < vec, double >: vector solucion, error de la solucion
 */
tuple < vec, double > pseudoinversas (Mat < double > A, vec b, int MAXIT, double TOL) {
    int iter = 0;
    double err = TOL + 1;
    // Se definie el valor de alpha para el metodo iterativo de Schlutz
    double alpha = eig_sym(A*trans(A)).max();
    //Se genera la el vector inicial
    Mat <double > xk = (1/alpha)*trans(A);
    //matriz identidad
    // vec I = eye(A.n_cols);
    Mat <double > I(A.n_rows, A.n_rows, fill::eye);
    //variable para la interacion
    mat xk1;
     while(iter < MAXIT) {</pre>
         xk1 = xk*(2*I-A*xk);
         // \  \, \text{cout} \  \, << \  \, \text{xk1} \  \, << \  \, \text{endl};
         xk = xk1;
         err = norm(A*xk*A-A, 2);
         if(err < TOL) {</pre>
             break;
         else {
             iter = iter + 1;
    }
    mat A_pseudo = xk;
    vec x = A_pseudo*b;
    return make_tuple(x, err);
}
* Ejemplo numerico
 */
int main() {
    Mat < double > A = \{\{1,2,-1\},\{-3,1,5\}\};
    Col \langle double \rangle b = \{1, 4\};
    tuple < vec, double > testP = pseudoinversas(A, b, 100, 0.00001);
    cout << "Aproximacion: \n" << get<0>(testP) << endl;</pre>
    cout << "Error: " << get<1>(testP) << endl;</pre>
    return 0;
}
```

# 4. Polinomio de Interpolación

## 4.1. Método 1: Método de Lagrange

## 4.2. Método 2: Método de Diferencias Divididas de Newton

Código 17: Lenguaje M.

```
%{
   Metodo de Diferencias Divididas de Newton
    Parametros de Entrada
        @param listaPO: vector con los pares ordenados xk, yk
    Parametros de Salida
        @return polinomio: polinomio de interpolacion
%}
clc;
clear;
pkg load symbolic;
warning("off","all");
function polinomio = dd_newton(listaP0)
    [n, m] = size(listaP0);
    if(m \sim = 2)
        disp("Error, la cantidad de puntos ingresada no es correcta");
        return;
    else
        x = sym('x');
        rk = [];
        for(i = 1 : n)
            rk = [rk listaP0(i, 2)];
        endfor
        polinomio = listaPO(1, 2);
        multi1 = 1;
        m = n - 1;
        for(i = 2 : n)
            multi1 = multi1 * (x - listaP0(i - 1, 1));
            rk1 = [];
            for(j = 1: m)
                numerador = rk(j) - rk(j + 1);
                denominador = listaPO(j, 1) - listaPO(j + i - 1, 1);
                rk1 = [rk1 (numerador / denominador)];
            endfor
            m = m - 1;
            polinomio = polinomio + rk1(1) * multi1;
            rk = rk1;
        polinomio = expand(polinomio);
        return;
    endif
endfunction
```

#### 4.3. Método 3: Trazador Cúbico Natural

Código 18: Lenguaje Python.

```
import math
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt
import sympy
import sympy as sym
from sympy import symbols
from Jacobi import jacobi
def trazador_cubico(func, S):
   Metodo del Trazador Cubico
   :param func: funcion sobre la que se realizara el calculo
   :param S: rango de puntos en los que se divide el trazador cubico
   :return: Sx: trazadores cubicos
   # Procedemos a evaluar los puntos 'x'
   # para encontrar su valor 'y'
   valoresY = []
   k = len(S)
   for i in range(0, k):
      valoresY.append(func(S[i]))
   # Procedemos a agrupar los valores 'xi'
   # y 'yi' en una lista de tuplas
   points = []
   n = len(S)
   for i in range(0, n):
       points.append([S[i], valoresY[i]])
   points = np.array([np.array(p) for p in points])
   # Calculando los delta_hk
   delta_hk = points[1:, 0] - points[:-1, 0]
   # Calculando los delta_yk
   delta_yk = points[1:, 1] - points[:-1, 1]
   # La matriz y el vector para resolver el sistema
   A, u = [], []
   # Cantidad de puntos -1 (n)
```

```
k = delta_hk.shape[0]
for i in range(1, k):
    # Primer caso Ms[1] = 0
    if i == 1:
        A.append([2 * (delta_hk[i - 1] + delta_hk[i]), delta_hk[i]] + [0] * (k - 3))
    # Segundo caso Ms[n+1] = 0
    elif i == k - 1:
        A.append([0] * (k - 3) + [delta_hk[i - 1], 2 * (delta_hk[i - 1] + delta_hk[i
    else:
        A.append(
            [0] * (i - 2) + [delta_hk[i - 1], 2 * (delta_hk[i - 1] + delta_hk[i]), d
    # Creando el vector u
    u.append(6 * (delta_yk[i] / delta_hk[i] - delta_yk[i - 1] / delta_hk[i - 1]))
# Convirtiendolo a numpy array
A = np.array([np.array(a) for a in A])
u = np.array(u)
# Resolviendo el sistema mediante Thomas, LU o Jacobi
x0 = np.zeros(u.shape)
Ms = jacobi(A, u, u * 0, 0.0000001)
# Append Ms[1] = 0 and Ms[n+1] = 0
Ms = np.append(0, np.append(Ms, 0))
# Coeficientes
a, b, c, d = [[], [], []]
# Puntos iniciales
xk = points[:, 0]
yk = points[:, 1]
# Calculando los coeficientes
for i in range(k):
    a.append((Ms[i + 1] - Ms[i]) / (6 * delta_hk[i]))
    b.append(Ms[i] / 2)
    c.append((yk[i + 1] - yk[i]) / delta_hk[i] - (2 * delta_hk[i] * Ms[i] + delta_hk
    d.append(yk[i])
# Convirtiendo
a = np.array(a)
b = np.array(b)
c = np.array(c)
d = np.array(d)
Sx = []
Sxi = []
x, x0 = symbols('x x0')
for i in range(len(a)):
    Sx.append(
        a[i] * (math.pow(S[i + 1] - S[i], 3)) + b[i] * (math.pow(S[i + 1] - S[i], 2)
    Sxi.append(a[i] * ((x - x0) ** 3) + b[i] * ((x - x0) ** 2) + c[i] * (x - x0) + d
# Polinomio trazador
x = sympy.Symbol('x')
px_tabla = []
for i in range(0, len(S) - 1, 1):
    pxtramo = a[i] * (x - S[i]) ** 3 + b[i] * (x - S[i]) ** 2
```

```
pxtramo = pxtramo + c[i] * (x - S[i]) + d[i]
        pxtramo = pxtramo.expand()
        px_tabla.append(pxtramo)
    # Polinomios por tramos
    # print('Polinomios por tramos: ')
    # for tramo in range(1, len(S)-1, 1):
         print('x = [' + str(S[tramo - 1]) + ',' + str(S[tramo]) + ']')
         print(str(px_tabla[tramo - 1]))
    # print("Sx0 es:\n", Sxi[0], "\n")
    # print("Sx1 es:\n", Sxi[1], "\n")
   # print("Sx2 es:\n", Sxi[2], "\n")
    # print("Sx3 es:\n", Sxi[3], "\n")
    # print("Sx4 es:\n", Sxi[4], "\n")
   xtraza = np.array([])
    ytraza = np.array([])
    tramo = 1
    while not (tramo >= len(S)):
        x0 = S[tramo - 1]
        x1 = S[tramo]
        xtramo = np.linspace(x0, x1, 100)
        # Evalua polinomio del tramo
        pxtramo = px_tabla[tramo - 1]
        pxt = sym.lambdify('x', pxtramo)
        ytramo = pxt(xtramo)
        # Vectores de trazador en x,y
        xtraza = np.concatenate((xtraza, xtramo))
        ytraza = np.concatenate((ytraza, ytramo))
        tramo = tramo + 1
    # Grafica
    grafica(S, valoresY, xtraza, ytraza);
    return a, b, c, d, Sx
def grafica(listaPuntosX, listaPuntosY, trazaX, trazaY):
   Grafica
    :param listaPuntosX: valores que se graficaran en el eje 'x'
    :param listaPuntosY: valores que se graficaran en el eje 'y'
    :param trazaX: traza de los valores en x
    :param trazaY: traza de los valores en y
    :return: Grafico con los valores ingresados
    plt.plot(listaPuntosX, listaPuntosY, 'ro', label='puntos')
    plt.plot(trazaX, trazaY, label='trazador', color='blue')
   plt.title('Trazadores Cubicos Naturales')
   plt.xlabel('xi')
   plt.ylabel('S(xi)')
   plt.legend()
```

- 4.4. Método 4: Cota Error Polinomio de Interpolación
- 4.5. Método 5: Cota Error Trazador Cúbico Natural
- 5. Integración Númerica
- 6. Diferenciación Númerica
- 7. Valores y Vectores Propios