

Catálogo Grupal de Algoritmos

Integrantes:

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

Índice

1. Tema 1: Ecuaciones no Lineales	1
1.1. Método 1: Bisección	1
1.2. Método 2: Newton-Raphson	3
1.3. Método 3: Secante	4
1.4. Método 4: Falsa Posición	6
1.5. Método 5: Punto Fijo	7
1.6. Método 6: Muller	7
2. Optimización	9
2.1. Método 1: Descenso Coordinado	9
2.2. Método 2: Gradiente Conjugado No Lineal	11
3. Sistemas de Ecuaciones	14
3.1. Método 1: Eliminación Gaussiana	14
3.2. Método 2: Factorización LU	16
3.3. Método 3: Factorización Cholesky	17
3.4. Método 4: Método de Thomas	19
3.5. Método 5: Método de Jacobi	21
3.6. Método 6: Método de Gauss-Seidel	22
3.7. Método 7: Método de Relajacion	25
3.8. Método 8: Método de la Pseudoinversa	27

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 Numérica	32
6. Diferenciación Numérica	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: tolerancia 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)
            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)
            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

%Valores iniciales
a = 0;
b = 2;
%Iteraciones maximas
MAXIT = 100;
%Tolerancia
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%Error = %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
    iterl = [] #Lista que almacena el numero de iteraciones
    errl = [] #Lista que almacena el % de error de cada iteracion
    xAprox = x0

    while (itera < MAXIT):
        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):
            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;

/**
 * @param funcion: Funcion a evaluar en el metodo
 * @param x0: primer valor inicial
 * @param x1: segundo valor inicial
 * @param MAXIT: cantidad maxima de iteraciones
 * @param 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;
    sytab 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) {
        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) {
            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;
    cout << "Error: " << get<1>(testS) << endl;
    return 0;
}

```

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
 * @param x1: segundo valor inicial
 * @param MAXIT: cantidad maxima de iteraciones
 * @param 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;
    symlist 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) {
        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) {
            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;
    cout << "Error: " << get<1>(testS) << endl;
    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 iteracion') # 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)

        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)
    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)
    grafica(iterl, errl);
    return;
endif

x0Dist = abs(r - x0);
x1Dist = abs(r - x1);
x2Dist = abs(r - x2);

if (x0Dist > x2Dist && x0Dist > x1Dist)
    x0 = x2;
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

%valores iniciales
x0 = 2;
x1 = 2.2;
x2 = 1.8;
%Iteraciones maximas

```

```

MAXIT = 100;
%Tolerancia
TOL = 0.0000001;
%Funcion
func = @(x) sin(x) - x/2;
%llamado de la funcion
[r, err] = muller(func, x0, x1, x2, MAXIT, TOL);
printf("##### \n");
printf("Metodo de Muller \n");
printf('r = %f\nError = %i \n', r, err);

```

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 componen 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)
        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

%Valores 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 tamaño"

    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):
        #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 for (x1, x2) 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 multiplicacion 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 calculado
'''
#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]

```

```

# Variables de la ecuacion
variables = ['x', 'y']
#Maximo iteraciones
MAXIT = 14
#Funcion
func = '(x-2)**4 + (x-2*y)**2'
#Llamado de la funcion
xAprox, err = gradiente(func, variables, xk, MAXIT)
print("#####")
print("Metodo del Gradiente Conjugado No Lineal \n")
print('xAprox = {}\n%Error = {}'.format(xAprox, err))

```

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 ~= 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);
        else
            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\n', X);

```

3.2. Método 2: Factorización LU

Código 10: Lenguaje Python.

```

#####
import numpy as np
import scipy.linalg as la
#####

def fact_lu(matrizD, matrizI):

```



```

'''
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):
        try:
            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 = {}'.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 tamaño, simétrica y positiva definida
 * @return mat: Una matriz L que es la factorización 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++) {
        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 factorización de Cholesky de otra matriz
 * @param y: Un vector d que es el vector de términos independientes
 * @return colvec: Un vector y que es la solución 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++) {
            suma += L(i, j) * x(j);
        }
        x(i) = (y(i) - suma) / L(i, i);
    }
    return x;
}

/**
 * @param L: Una matriz L que es la transpuesta de la factorización de Cholesky de otra
 * @param b: Un vector y que es el vector de términos independientes
 * @return colvec: Un vector x que es la solución 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++) {
        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 tamaño
 * @param b: Un vector d que es el vector de términos independientes
 */
void fact_Cholesky(mat A, colvec b) {
    //Revisa si es simétrica positiva definida con una función propia de Armadillo
    if (!A.is_sympd()) {
        A = A * trans(A);
        b = b * trans(A);
    }
    //Llama a las demás funciones y las guarda en variables
    cout << "Matriz: \n" << A << endl;
    cout << "Vector: \n" << b << endl;
    mat L = cholesky(A);
    cout << "Matriz factorizada: \n" << L << endl;
    colvec y = sust_adelante(L, b);
    cout << "Vector independiente: \n" << y << endl;
    colvec x = sust_atras(trans(L), y);
    cout << "Solución del sistema: \n" << x << endl;
}

int main() {
    //Matriz A que es simétrica positiva definida
    mat A = "25 15 -5 -10; 15 10 1 -7; -5 1 21 4; -10 -7 4 18";
    //Vector de términos independientes
    colvec d = "-25 -19 -21 -5";
    //Realiza la factorización de Cholesky
    fact_Cholesky(A, d);
    return 0;
}

```

3.4. Método 4: Método de Thomas

Código 12: Lenguaje Python.

```

#####
import numpy as np
#####

def thomas(matrizC, vectorTI):

```

```

'''
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) and matrizC[i][j] == 0):
            print("La matriz no es tridiagonal 2")
            return
        elif (j == (i - 1) and matrizC[i][j] == 0):
            print("La matriz no es tridiagonal 3")
            return
        elif ((j > i + 1) and (matrizC[i][j] != 0)):
            print("La matriz no es tridiagonal 4")
            return
        elif (((j < i - 1) 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 <= 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 tamaño")

def creaTridiagonal(N, a, b, c):
    """
    Funcion para crear la matriz tridiagonal
    :param N: tamaño 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: tamaño 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) or (i == n - 2)):
            d.append(ext)
        else:
            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;

/**
 * @param A: matriz de coeficientes
 * @param b: vector de terminos independientes
 * @param xInicial: vector de valores iniciales
 * @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> 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++) {
        for(int j = 0; j < A.n_cols; j++) {
            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);
            }
            else {
                cout << "Error" << endl;
            }
        }
    }

    vec xk = xInicial;
    vec xk1;
    int iter = 0;
    double err = TOL + 1;

    while(iter < MAXIT) {
        xk1 = ((-D.i())*(L + U)*(xk)) + ((D.i())*(b));
        xk = xk1;
        err = norm(A*xk-b);

        if(err < TOL) {
            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, 0.001);
    cout << "Aproximacion: \n" << get<0>(testJ) << endl;
    cout << "Error: " << get<1>(testJ) << endl;
    return 0;
}

```

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 = TOL + 1;
    M = L + D;
    inversa = inv(M);
    iterl = [];
    errl = [];

```

```

while(iter < MAXIT)
    xAprox = (-inversa*U*xAnt)+(inversa*b);
    iterl(iter+1) = iter;
    errl(iter+1) = err;
    err = norm(xAprox - xAnt);
    xAnt = xAprox;
    if(err < TOL)
        grafica(iterl, errl);
        return;
    else
        iter = iter + 1;
    endif
endwhile
grafica(iterl, errl);
return;
endif
endfunction

%{
    Parametros de Entrada
        @param A: matriz a determinar si es tridiagonal dominante o no.

    Parametros de Salida
        @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)
            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

%Valor inicial
x = [0 0 0];
%Iteraciones maximas
MAXIT = 10;
%Tolerancia
TOL = 0.000001;
%Matriz de coeficientes
A = [5 1 1; 1 5 1; 1 1 5];
%Vector 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 = %f\nxAprox = %f\nxAprox = %f\n%Error = %d \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 >= 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")
                    return
            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] != 0:
                    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 = np.matmul(np.matmul(np.linalg.inv(M), N), x0) + np.matmul(np.linalg.inv(

```

```

        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 define 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) {
        xk1 = xk*(2*I-A*xk);
        // cout << xk1 << endl;
        xk = xk1;
        err = norm(A*xk*A-A, 2);

        if(err < TOL) {
            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<double> b = {1, 4};
    tuple<vec, double> testP = pseudoinversas(A, b, 100, 0.00001);
    cout << "Aproximacion: \n" << get<0>(testP) << endl;
    cout << "Error: " << get<1>(testP) << endl;
    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 listaP0: 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 ~= 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 = listaP0(1, 2);  
        multil = 1;  
        m = n - 1;  
        for(i = 2 : n)  
            multil = multil * (x - listaP0(i - 1, 1));  
            rk1 = [];  
            for(j = 1: m)  
                numerador = rk(j) - rk(j + 1);  
                denominador = listaP0(j, 1) - listaP0(j + i - 1, 1);  
                rk1 = [rk1 (numerador / denominador)];  
            endfor  
            m = m - 1;  
            polinomio = polinomio + rk1(1) * multil;  
            rk = rk1;  
        endfor  
        polinomio = expand(polinomio);  
        return;  
    endif  
endfunction
```

```

%Vector de pares ordenados
listaP0 = [-2 0; 0 1; 1 -1];
% listaP0 = [1 2/3; 3 1; 5 -1; 6 0];
%llamado de la funcion
polinomio = dd_newton(listaP0);
printf("##### \n");
printf("Metodo Diferencias Divididas de Newton \n");
printf('Polinomio de Lagrange\n');
disp(polinomio);

```

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]), d[i - 1]])
    else:
        A.append(
            [0] * (i - 2) + [delta_hk[i - 1], 2 * (delta_hk[i - 1] + delta_hk[i]), d[i - 1]]
        )
    # 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[i] * d[i]))
    d.append(yk[i])

# Convirtiendolo
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)) + c[i] * (S[i + 1] - S[i]) + d[i]
    )
    Sxi.append(a[i] * ((x - x0) ** 3) + b[i] * ((x - x0) ** 2) + c[i] * (x - x0) + d[i])

# 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()

```



```

plt.show()

if __name__ == '__main__':
    # Intervalo
    intervalo = [1, 6]
    # Conjunto soporte
    S = [1, 2, 3, 4, 5, 6]
    # S = [1, 1.05, 1.07, 1.1]
    # Funcion
    func = lambda x: x * (math.cos(x)) + math.pow(x, 2) - (1 / x)
    # func = lambda x: 3*x*(math.pow(math.e, x)) - 2*(math.pow(math.e, x))
    # Llamado de la funcion
    a, b, c, d, Sx = trazador_cubico(func, S)
    print("#####")
    print("Metodo del Trazador Cubico \n")
    print('a = {}\nb = {}\nc = {}\nd = {}\nSx = {}'.format(a, b, c, d, Sx))

```

4.4. Método 4: Cota Error Polinomio de Interpolación

4.5. Método 5: Cota Error Trazador Cúbico Natural

5. Integración Numérica

6. Diferenciación Numérica

7. Valores y Vectores Propios