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	2
	1.1. Método 1: Bisección	. 2
	1.2. Método 2: Newton-Raphson	. 4
	1.3. Método 3: Secante	. 5
	1.4. Método 4: Falsa Posición	. 6
	1.5. Método 5: Punto Fijo	. 7
	1.6. Método 6: Muller	. 8
_		
2.	Optimización (Control of the Control	10
	2.1. Método 1: Descenso Coordinado	. 10
	2.2. Método 2: Gradiente Conjugado No Lineal	. 12
3.	Sistemas de Ecuaciones	15
	3.1. Método 1: Eliminación Gaussiana	. 15
	3.2. Método 2: Factorización LU	. 17
	3.3. Método 3: Factorización Cholesky	. 18
	3.4. Método 4: Método de Thomas	. 20
	3.5. Método 5: Método de Jacobi	. 22
	3.6. Método 6: Método de Gauss-Seidel	. 24
	3.7. Método 7: Método de Relajacion	. 26
	3.8. Método 8: Método de la Pseudoinversa	20

4.	Polinomio de Interpolación	30
	4.1. Método 1: Método de Lagrange	30
	4.2. Método 2: Método de Diferencias Divididas de Newton	31
	4.3. Método 3: Trazador Cúbico Natural	33
	4.4. Método 4: Cota Error Polinomio de Interpolación	34
	4.5. Método 5: Cota Error Trazador Cúbico Natural	36
5.	Integración Númerica	37
6.	Diferenciación Númerica	37
7.	Valores v Vectores Propios	37

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
   iterl = []
             # 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
   def func(x): return (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;
    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;
    }
    err = abs((evalf(subs(f, x == xk))));
    return make_tuple(xk, err);
}
int main(void)
    tuple \langle ex, ex \rangle 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;
}
```

1.4. Método 4: Falsa Posición

Código 4: Lenguaje C++.

```
#include <iostream>
#include <ginac/ginac.h>
using namespace std;
using namespace GiNaC;
/**
* Oparam funcion: Funcion a evaluar en el metodo
* @param x0: primer valor inicial
* @param 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.

```
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
    # Construccion de tabla
   plt.plot(lista_error, label='errores por interacion')
   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
   def funcion(x): return 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.")
        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)
            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
Walores 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\n%%Error = %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 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
```

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
   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
        # Se calcula el nuevo valor del vector dk
        betakdk = [i * bk for i in 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]
    # 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 \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);
    else
```

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] - \setminus
                   (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

Código 11: Lenguaje C++.

```
#include <iostream>
#include <armadillo>
#include <cmath>
using namespace std;
using namespace arma;
/**
* @param A: Una matriz A de cualquier tamano, simetrica y positiva definida
st @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;
}
/**
* @param 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;
```

```
}
/**
 * Oparam 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"</pre>
          << A << endl:
    cout << "Vector: \n"</pre>
          << b << endl;
    mat L = cholesky(A);
    cout << "Matriz factorizada: \n"</pre>
          << L << endl;
    colvec y = sust_adelante(L, b);
    cout << "Vector independiente: \n"</pre>
          << y << endl;
    colvec x = sust_atras(trans(L), y);
    cout << "Solucion del sistema: \n"</pre>
         << x << endl;
}
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.

```
: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)
        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

```
#include <iostream>
#include <armadillo>
using namespace std;
using namespace arma;
/**
st @param A: matriz de coeficientes
 * Oparam 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++)</pre>
    {
        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;</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"</pre>
          << get<0>(testJ) << endl;
    cout << "Error: " << get<1>(testJ) << endl;</pre>
    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 = 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);
    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);
        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;
%Tolerancia
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 = %d \n', xAprox, err);
```

3.7. Método 7: Método de Relajacion

Código 15: Lenguaje Python.

```
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] != O:
                     print(i)
                     print(j)
                     print("La matriz no es tridiagonal")
\mbox{\tt\#} Calculo de D, L y U
(P, L, U) = la.lu(A)
D = np.diag(np.diag(U))
# k es la iteracion actual
# 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:</pre>
            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(M), b)
            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
        # Construccion de tabla
       plt.plot(lista_error, label='errores por interacion')
       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;
* Oparam A: matriz de coeficientes
* Oparam b: vector de terminos independientes
* 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 > 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);
        // cout << xk1 << 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);
```

4. Polinomio de Interpolación

4.1. Método 1: Método de Lagrange

Código 17: Lenguaje C++.

```
#include <iostream>
#include <ginac/ginac.h>
#include <armadillo>
#include <cmath>
using namespace std;
using namespace GiNaC;
using namespace arma;
/**
* @param xv: Un vector de cualquier tamano que corresponde al eje X del polinomio
* @param k: La cantidad de puntos que se han evaluado en el polinomio
* @return q: La funcion de Lagrange que se le suma al polinomio de interpolacion
ex Lk(vec xv, int k)
{
    //Se carga la variable simbolica
    symbol x("x");
    symtab table;
    table["x"] = x;
    parser reader(table);
    //Se definen las variables
    int m = xv.size();
   ex q = 1;
    for (int i = 0; i < m; i++)</pre>
    {
        if (i != k)
            //Se realiza la multiplicatoria de la funcion de Lagrange
            q *= (x - xv(i)) / (xv(k) - xv(i));
```

```
}
        else
            continue;
    }
    return q;
}
/**
 * @param xv: Un vector de cualquier tamano que corresponde al eje X del polinomio
 * @param yv: Un vector de cualquier tamano que corresponde al eje Y del polinomio
 * @return p: El polinomio de interpolacion del conjunto de puntos
ex lagrange(vec xv, vec yv)
{
    //Se carga la variable simbolica
    symbol x("x");
    symtab table;
    table["x"] = x;
    parser reader(table);
    //Se definen las variables
    int m = xv.size();
    int n = m - 1;
    ex p = 0;
    for (int i = 0; i < n; i++)</pre>
        //Se realiza la sumatoria del polinomio de interpolacion
        p += yv(i + 1) * Lk(xv, i + 1);
    return simplify_indexed(expand(p));
}
int main()
    //Vectores x y y tomados como ejemplo
    vec xv = "-2 0 1";
    vec yv = "0 1 -1";
    //Se carga la funcion y se ejecuta el ejemplo
    ex pol_int = lagrange(xv, yv);
    cout << "Polinomio de interpolacion : " << pol_int << endl;</pre>
    return 0;
}
```

4.2. Método 2: Método de Diferencias Divididas de Newton

Código 18: 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
            \mathsf{m} = \mathsf{m} - \mathsf{1};
            polinomio = polinomio + rk1(1) * multi1;
            rk = rk1;
        endfor
        polinomio = expand(polinomio);
        return;
    endif
endfunction
Wector 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 19: Lenguaje Python.

```
import math
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt
import sympy
import numpy as np
from math import *
from sympy import *
import sympy as sym
from sympy import symbols
from Jacobi import jacobi
def traz_cubico(xk, yk):
   Metodo del Trazador Cubico
   :param xk: valores en x de los pares ordenados
   :param yk: valores en y de los pares ordenados
   :return: Sx: trazadores cubicos
   , , ,
   points = []
   n = len(xk)
   for i in range(0, n):
       points.append([xk[i], yk[i]])
   points = np.array([np.array(p) for p in points])
   delta_hk = points[1:, 0] - points[:-1, 0]
   delta_yk = points[1:, 1] - points[:-1, 1]
   A, u = [], []
   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]))
   A = np.array([np.array(a) for a in A])
   u = np.array(u)
   # Resolviendo el sistema mediante 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))
          a, b, c, d = [[], [], []]
          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] * Ms[i + 1]) / 6)
                    d.append(yk[i])
          a = np.array(a)
          b = np.array(b)
          c = np.array(c)
          d = np.array(d)
          # Polinomio trazador
          x = sympy.Symbol('x')
          Sx_tabla = []
          for i in range(0, len(xk) - 1, 1):
                    with evaluate(False):
                               pxtramo = a[i] * (x - xk[i]) ** 3 + b[i] * (x - xk[i]) ** 2 + c[i] ** 
                               Sx_tabla.append(pxtramo)
          print('Trazadores cubicos por tramos \n')
          for tramo in range(1, len(xk), 1):
                    print('Sx = [' + str(xk[tramo - 1]) + ',' + str(xk[tramo]) + ']')
                    print(str(Sx_tabla[tramo - 1]))
          return a, b, c, d, Sx_tabla
if __name__ == '__main__':
          # Valores xk
          xk = [1, 1.05, 1.07, 1.1]
          # Valores yk
          yk = [2.718282, 3.286299, 3.527609, 3.905416]
          # Funcion
          def func(x): return 3*x*(math.pow(math.e, x)) - 2*(math.pow(math.e, x))
          # Llamado de la funcion
          print("#####################")
          print("Metodo del Trazador Cubico \n")
          traz_cubico(xk, yk)
```

4.4. Método 4: Cota Error Polinomio de Interpolación

Código 20: Lenguaje M.

```
%{
Cota de Error del Metodo de la Interpolacion
Parametros de Entrada
```

```
@param func: funcion a la cual se le aplicara el algoritmo
        @param puntos: numero de puntos
    Parametros de Salida
        @return xAprox: valor aproximado de x
       @return error: porcentaje de error del resultado obtenido
%}
|f(x) - p(x)| \le |f^{(n+1)}(Ex)*1/(n+1!)*(x-x0)(x-x1)...(x-xn)|
% fmax = f^(n+1)(Ex) ==> donde la funcion derivada a la n+1 es maxima
%a = 1/(n+1!)
                     ==> alpha
%p = (x-x0)(x-x1)...(x-xn)
% Ex pertence a [a,b]
clc
clear;
%Se carga el paquete simbolico%
function [error] = cota_poly_inter(func, puntos)
pkg load symbolic
syms x
%devuelve la cantidad de puntos
n = length(puntos);
puntos = sort(puntos);
a = puntos(1);
b = puntos(n);
m = 1/factorial(n+1);
p = '';
왜aciendo el polinomio p
for i = 1:length(puntos)
 var = int2str(puntos(i))
  class(var)
  if i == 1
    p = [p, '(x-',var,')'];
  else
      p = [p, '*(x-',var,')'];
  end
end
%Se pasa la funcion a simbolico
h = sym(p);
%Ee pasa la funcion simbolica a ecuacion
h1=matlabFunction(h);
%se deriva la funcion
hd = diff(h,x)==0;
%puntos criticos
```

```
puntos_criticos_h = double(cell2mat(solve(hd,x)));
%Extremos del intervalo
puntos_a_evaluar_h=[a b puntos_criticos_h'];
valores_evaluados_h= [h1(puntos_a_evaluar_h)];
[pmax,p_max]=max(valores_evaluados_h);
Æncontrar el maximo de la funcion en un intervalo
%%%Rara Fmax
%Se pasa la funcion a simbolico
f = sym(func);
%e pasa la funcion simbolica a ecuacion
f1=matlabFunction(f);
%se deriva la funcion
fd = diff(f,x,n+1)==0;
%puntos criticos
puntos_criticos = double(cell2mat(solve(fd,x)));
%Extremos del intervalo
puntos_a_evaluar=[a b puntos_criticos'];
valores_evaluados= [f1(puntos_a_evaluar)];
[fmax,x_max]=max(valores_evaluados);
error = abs(fmax*m*p);
endfunction
func = 'x^2+4';
puntos = [2, 3, 5];
[error] = cota_poly_inter(func, puntos)
```

4.5. Método 5: Cota Error Trazador Cúbico Natural

Código 21: Lenguaje Python.

```
, , ,
   h = 0
   x = sym.symbols('x')
                        # La funcion se castea en x
   f = sym.sympify(func)
   f4 = sym.diff(f, x, 4)
                           # La 4ta derivada
   norm = 0
   for i in range(len(S)):
                                    # Norma infinira
       if (f4.subs(x, S[i]) > norm):
           norm = f4.subs(x, S[i])
       else:
           pass
   for i in range(len(S) - 1): # Valor h
       if (S[i+1] - S[i] > h):
           h = S[i+1] - S[i]
           pass
   cota_error = 5*h**4 * norm / 384 # Valor cota
   return float(cota_error)
if __name__ == '__main__':
   S = [1, 2, 3, 4, 5, 6]
   func = 'x**4 - (1 / x)'
   cota_error = cota_tras_cubico(func, S)
   print("####################")
   print("Metodo de Cota de Error del Trazador Cubico\n")
   print('Cota de error = {}\n'.format(cota_error))
```

5. Integración Númerica

5.1. Regla del Trapecio y Cota de Error

Código 22: Lenguaje M.

```
%{
    Metodo de la Regla del Trapezio
    Parametros de Entrada
        @param func: funcion a la cual se le calculara el area
        @param a: valor inferior
        @param b: valor superior

Parametros de Salida
        @return xAprox: valor aproximado del area
        @return err: porcentaje de error del resultado obtenido
%}

clc;
clear;
pkg load symbolic;
warning("off","all");
```

```
function [xAprox, err] = trapecio(func, a, b)
    syms f(x);
    f(x) = func;
   xAprox = ((b - a)/(2))*((func(a)) + (func(b)));
    fd = diff(f, 2);
   fd = function_handle(fd);
   lista = [];
   lista(1) = abs(fd(a));
   lista(2) = abs(fd(b));
   vmax = max(lista);
    err = (((b - a)**3)/12)*vmax;
    return;
endfunction
%Intervalo inferior
a = 2:
%Intervalo superior
b = 5;
%Funcion
func = @(x) \log(x);
%Llamado de la funcion
[xAprox, err] = trapecio(func, a, b);
% trapecio(func, a, b);
printf("Metodo de la Regla del Trapecio \n");
printf('xAprox = %f\n%\frac{\pi}{\pi}rror = \frac{\pi}{\pi}\n', xAprox, err);
```

5.2. Regla de Simpson y Cota de Error

Código 23: Lenguaje Python.

```
from numpy import double
from sympy import symbols, sympify, diff
def simpson(funcion, a, b):
   , , ,
  Metodo de la Regla de Simpson
   :param funcion: funcion a la cual se le calculara el area
   :param a: intervalo inferior
   :param b: intervalo superior
   :return: xAprox: aproximacion del area
   :return: error: error de la solucion
   , , ,
  x = symbols('x')
  f = sympify(funcion)
  m = (a + b)/2
   xAprox = double(((b - a)/6)*(f.subs(x, a) + 4*f.subs(x, m) + f.subs(x, b)))
   fdddd = diff(f, x, x, x, x)
   lista = []
```

```
lista.append(abs(double(fdddd.subs(x, a))))
   lista.append(abs(double(fdddd.subs(x, b))))
   vmax = max(lista)
   error = double(((((b - a)/2)**5)/(90))*(vmax))
   return xAprox, error
if __name__ == '__main__':
   # Intervalo inferior
   a = 2
   # Intervalo superior
   b = 5
   # Funcion
   funcion = "ln(x)"
   # Llamado de la funcion
   print("###################")
   print("Metodo de la Regla de Simpson \n")
   xAprox, error = simpson(funcion, a, b)
   print('xAprox = {}\n%Error = {}'.format(xAprox, error))
```

5.3. Regla Compuesta del Trapecio y Cota de Error

Código 24: Lenguaje C++.

```
#include <iostream>
#include <ginac/ginac.h>
#include <armadillo>
#include <cmath>
using namespace std;
using namespace GiNaC;
using namespace arma;
/**
* @param func: La funcion a evaluar en la regla del trapecio
* Cparam a: El primer elemento del intervalo a evaluar
* @param b: El ultimo elemento del intervalo a evaluar
* @return p: El polinomio de interpolacion del conjunto de puntos
double trapecio(string func, double a, double b) {
    //Se carga la variable simbolica
    symbol x("x");
    symtab table;
    table["x"] = x;
   parser reader(table);
   ex f = reader(func);
   //Se evalua la variable simbolica en los intervalos
   ex f0 = evalf(subs(f, x == a));
   ex f1 = evalf(subs(f, x == b));
   //Se define la variable h
   ex h = (b - a)/2;
    //Se calcula la integral
   double I = ex_to <numeric > (h * (f0 + f1)).to_double();
```

```
return I;
}
/**
* @param func: La funcion a evaluar en la regla del trapecio compuesta
* @param a: El primer elemento del intervalo a evaluar
 * @param b: El ultimo elemento del intervalo a evaluar
 * @param N: La cantidad de puntos que se le van a pasar al intervalo
 * @return p: El polinomio de interpolacion del conjunto de puntos
*/
tuple <double, double > trapecio_compuesto(string func, double a, double b, int N) {
    //Se carga la variable simbolica
    symbol x("x");
    symtab table;
    table["x"] = x;
    parser reader(table);
    ex f = reader(func);
    //Se define la variable h
    double h = (b - a)/(N - 1);
    //Se define el vector de puntos sobre el que se va a operar
    vec xv(N, fill::zeros);
    for (int i = 0; i < N; i++) {</pre>
        xv(i) = a;
        a += h;
    }
    //Se realiza el calculo de la integral mediante la regla del trapecio
    double I = 0;
    for (int i = 0; i < N - 1; i++) {</pre>
        I += trapecio(func, xv(i), xv(i + 1));
    //Se obtiene la segunda derivada de la funcion
    ex fd = f.diff(x, 2);
    vec xd(2, fill::zeros);
    //Se obtiene el alfa maximo a utilizar en la cota de error mediante el maximo de la
    xd(0) = ex_to < numeric > (evalf(subs(fd, x == a))).to_double();
    xd(1) = ex_to<numeric>(evalf(subs(fd, x == b))).to_double();
    double alphaMax = *max_element(xd.begin(), xd.end());
    //Se obtiene la cota de error
    double error = (((b - a) * (h * h))/12) * alphaMax;
    return make_tuple(I, error);
}
int main() {
    //Funcion a integrar
    string f = "log(x)";
    //Regla del trapecio y cota de error
    tuple < double , double > testTrapecio = trapecio_compuesto(f, 2, 5, 1000);
    cout << "Regla del Trapecio: " << get<0>(testTrapecio) << endl;</pre>
    cout << "Cota de Error: " << get<1>(testTrapecio) << endl;</pre>
    return 0;
}
```

5.4. Regla Compuesta de Simpson y Cota de Error

Código 25: Lenguaje Python.

```
import sympy as sym
def simpson_compuesto(funcion, numero_puntos, intervalo):
   Metodo de Simpson Compuesto para calculo de integrales
   :param funcion: funcion con al menos 4ta deriva
   :param numero_puntos: Cantidad de puntos a utilizar
   :param intervalo: lista con valor inicial a final que define los limites de la integ
   :return: integral, error: Resultado de integral y error
   2 2 2
   x = sym.symbols('x')
   f = sym.sympify(funcion)
   suma_pares=0
   suma_impares=0
   x0= intervalo[0]
   h = (intervalo[1]-intervalo[0])/(numero_puntos-1)
   lista_x=[]
   lista_x.append(x0)
   k = 1
   while k <= numero_puntos:
       temp = x0+k*h
       lista_x.append(temp)
       k = k + 1
   for i in range(len(lista_x)-1):
       if i == 0:
          pass
       else:
          if i \%2 == 0:
              suma_pares = suma_pares + f . subs(x,i)
           else:
              suma_impares = suma_impares + f.subs(x,i)
   integral = h/3 * (f.subs(x,lista_x[0])+2*suma_pares+4*suma_impares+f.subs(x,lista_x[-
   integral = float(integral)
   f4 = sym.diff(f,x,4)
   error = (intervalo[1]-intervalo[0])/180 * abs(f4.subs(x,intervalo[0]))
   print("La integral da como resultado "+str(integral)+" con un error de "+str(error))
   return integral, error
if __name__ == '__main__':
   funcion = 'ln(x)'
   # Llamado de la funcion
   print("####################")
   print("Metodo de Simpson Compuesto y Cota de Error \n")
   simpson_compuesto(funcion,7,[2,5])
```

5.5. Cuadratura Gaussiana y Cota de Error

```
%{
   Metodo de Diferencias Divididas de Newton
   Parametros de Entrada
       @param funcion: funcion a calcular la integral
       mediante el metodo de cradraturas gaussianas
       @param a: intervalo inferior de la integral
       @param b: intervalo superior de la integral
       @param n: orden del polinomio
   Parametros de Salida
       @return xAprox: aproximacion de la integral
       @return err: error del calculo
%}
clc;
clear;
warning("off","all");
pkg load miscellaneous;
# Se utiliza el paquete miscellaneous, este se puede
# instalar utilizando el comando:
# pkg install —forge miscellaneous
function [xAprox, err] = cuad_gaussiana(funcion, a, b, n)
   xAprox = 0;
   i = 1;
   legendrePol = legendrepoly(n);
   cerosPol = roots(legendrePol);
   derPol = polyder(legendrePol);
   while(i <= n)</pre>
       xi = cerosPol(i);
       Pi = polyval(derPol, xi);
       wi = 2/((1-(xi^2))*(Pi)^2);
       xAprox = xAprox + wi*funcion(xi);
       i = i + 1;
   endwhile
   q = integral(funcion, a, b);
   xAprox;
   err = abs(xAprox - q);
endfunction
%Intervalos de la integral
a = -1;
b = 1;
%Grado del polinomio
n = 3;
署uncion
funct = @(x) \exp(x).*\cos(x);
%Llamado de la funcion
[xAprox, err] = cuad_gaussiana(funct, a, b, n);
printf("################################## \n");
printf("Metodo de las Cuadraturas Gaussianas \n");
```

- 6. Diferenciación Númerica
- 7. Valores y Vectores Propios