# Calcolo numerico

# Indice

| 1. Lezione 01   | 3  |
|---|----|
| 1.1. Problema matematico, metodo numerico e condizionamento | 3  |
| 1.2. Aritmetica floating point                              | 4  |
| 2. Lezione 02   | 6  |
| 2.1. Vettori e matrici                                      | 6  |
| 3. Lezione 03   | 9  |
| 3.1. Determinante, inversa e rango di matrici               |    |
| 4. Lezione 04   | 11 |
| 4.1. Sistemi lineari  |    |
| 5. Lezione 05   | 12 |
| 5.1. Metodi diretti per sistemi lineari                     |    |
| 5.1.1. Metodo delle sostituzioni in avanti                  |    |
| 5.1.2. Metodo delle sostituzioni all'indietro               |    |
| 5.1.3. Metodo di eliminazione gaussiana (MEG)               |    |
| 5.1.4. Fattorizzazione LU                                   |    |
| 6. Lezione 06   | 14 |
| 6.1. Metodi diretti per sistemi lineari II                  |    |
| 6.1.1. Fattorizzazione di Cholesky                          |    |
| 7. Lezione 07   |    |
| 7.1. Metodi iterativi per sistemi lineari                   |    |
| 7.1.1. Metodo di Jacobi                                     |    |
| 7.1.2. Metodo di Gauss-Seidel                               |    |
| 7.1.3. Osservazioni   |    |
| 7.1.4. Verificare la convergenza                            |    |
| 7.1.5. Test d'arresto                                       |    |
| 7.1.5.1. Test del residuo                                   |    |
| 7.1.5.2. Test dell'incremento                               | 17 |
| 8. Lezione 08   | 18 |
| 8.1. Metodi iterativi per sistemi lineari II                | 18 |
| 8.1.1. Metodo di Jacobi                                     |    |
| 8.1.2. Metodo di Gauss-Seidel                               |    |
| 8.1.3. Come calcolare gli autovalori di queste matrici      |    |
| 9. Lezione 09   | 19 |
| 9.1. Interpolazione polinomiale                             |    |
| 9.1.1. Metodo di Vandermonde                                | 19 |
| 9.1.2. Metodo di Lagrange                                   | 19 |
| 9.1.3. Errore di interpolazione                             |    |
| 10. Lezione 10  | 22 |
| 11. Lezione 11  |    |
| 11.1. Minimi quadrati e spline lineari                      |    |
| 12. Lezione 12  |    |

## 1.1. Problema matematico, metodo numerico e condizionamento

Un problema matematico in forma astratta è un problema che chiede di trovare  $\boldsymbol{u}$  tale che

$$P(d, u) = 0,$$

con d insieme dei dati, u soluzione e P operatore che esprime la relazione funzionale tra u e d. Le due variabili possono essere numeri, vettori, funzioni, eccetera.

Un metodo numerico per la risoluzione approssimata di un problema matematico consiste nel costruire una successioni di problemi approssimati del tipo

$$P_n(d_n,u_n)=0\ |\ n\geq 1$$

oppure

$$P_h(d_h, u_h) = 0 \mid h > 0$$

che dipendono dai parametri n o h.

Un metodo numerico è convergente se

$$\lim_{n \to \infty} u_n = u$$

oppure

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

Il problema matematico P(d,u)=0 è ben posto (o stabile) se, per un certo dato d, la soluzione u esiste ed è unica e dipende con continuità dai dati. Questa ultima proprietà indica che piccole perturbazioni (variazioni) dei dati d producono piccole perturbazioni nella soluzione u.

Per quantificare la dipendenza continua dai dati introduciamo il concetto di numero di condizionamento di un problema.

Consideriamo una funzione  $f:[a,b] \longrightarrow \mathbb{R}$  in un punto  $x_0$ , ovvero

$$d \coloneqq x_0 \quad u \coloneqq f(x_0) \mid d, u \in \mathbb{R}.$$

Applichiamo lo sviluppo di Taylor di f in  $x_0$ , ovvero

$$f(x) = f(x_0) + f'(x_0)(x - x_0) + \dots$$

Ma allora

$$\begin{split} f(x) - f(x_0) &\approx f'(x_0)(x - x_0) \\ \frac{f(x) - f(x_0)}{f(x_0)} &\approx \frac{x_0 f'(x_0)}{f(x_0)} \frac{x - x_0}{x_0} \\ \left| \frac{f(x) - f(x_0)}{f(x_0)} \right| &\approx \left| \frac{x_0 f'(x_0)}{f(x_0)} \right| \left| \frac{x - x_0}{x_0} \right| \end{split}$$

Osserviamo che

$$\Delta f(x_0) \coloneqq \frac{f(x) - f(x_0)}{f(x_0)}$$

e

$$\Delta x_0 \coloneqq \frac{x - x_0}{x_0}$$

sono le variazioni relative della soluzione  $u := f(x_0)$  e del dato  $d := x_0$ .

Chiamiamo numero di condizionamento del calcolo di una funzione f in x\_0 la quantità

$$K_f(x_0) \coloneqq \left| \frac{x_0 f'(x_0)}{f(x_0)} \right|.$$

Poiché vale

$$|\Delta f(x_0)| \approx K_f(x_0) |\Delta x_0|$$

diciamo che  $K_f(x_0)$  esprime il rapporto tra la variazione relativa subita dalla soluzione e la variazione relativa introdotta nel dato.

Calcolare i numeri di condizionamento nei casi:

- $f(x) = 6 e x_0 = 4$ ;
- $f(x) = e^x e x_0 = 4$ ;
- $f(x) = 6x x^3$  e  $x_0 = 4$ .

Nell'approssimare numericamente un problema fisico si commettono errori di quattro tipi diversi:

- 1. errori sui dati, riducibili aumentando l'accuratezza nelle misurazioni dei dati;
- 2. errori dovuti al modello, controllabili nella fase modellistica matematica, quando si passa dal fisico al matematico;
- 3. errori di troncamento, dovuti al fatto che quando si passa al limite nel calcolatore questi passaggi vengono approssimati, essendo operazioni eseguite nel discreto;
- 4. errori di arrotondamento, dovuti alla rappresentazione finita dei calcolatori.

L'analisi numerica studia e controlla gli errori 3 e 4.

## 1.2. Aritmetica floating point

L'insieme dei numeri macchina è l'insieme

$$\mathcal{F}(\beta,t,L,U) = \left\{\sigma(.a_1a_2...a_t)_{\beta}\beta^e\right\} \cup \{0\}$$

e con il simbolo

$$float(x) \in \mathcal{F}(\beta, t, L, U)$$

il generico elemento dell'insieme, cioè il generico numero macchina.

Abbiamo:

- $\sigma$  segno di float(b);
- $\beta$  base della rappresentazione;
- e esponente con  $L \le e \le U$  con L > 0 e U > 0;
- t numero di cifre significative;
- $a_1 \neq 0$  e  $0 \leq a_i \leq \beta 1$ ;
- $m = (.a_1 a_2 ... a_t)_{\beta} = \frac{a_1}{\beta} + \frac{a_2}{\beta^2} + ... + \frac{a^t}{\beta^t}$  mantissa.

Facciamo un po' di osservazioni:

- $|\text{float}(x)| \in [\beta^{L-1}, (1-\beta^{-t})\beta^{U}];$
- in MATLAB si ha  $\beta = 2, t = 53, L = -1021$  e U = 1024;
- il risultato di un'operazione fra numeri macchina non è necessariamente un numero macchina.

Preso il numero reale

$$x = \sigma(.a_1 a_2 ... a_t a_{t+1} a_{t+2})_{\beta} \beta^e \in \mathbb{R}.$$

Distinguiamo i seguenti casi:

- $L \leq e \leq U, a_i = 0 \forall i > t$  allora si ha la rappresentazione esatta di x, ovvero float(x) = x;
- e < L allora si ha underflow, ovvero float(x) = 0;
- e > U allora si ha overflow, ovvero float $(x) = \infty$
- se  $\exists i > t \mid a_i \neq 0$  allora:
  - troncamento:

$$\mathrm{float}(x) = \sigma(.a_1a_2...a_t)_{\beta}\beta^e;$$

arrotondamento:

$$\sigma \begin{cases} \left(.a_1a_2...a_t\right)_{\beta}\beta^e \text{ se } 0 \leq a_{t+1} < \frac{\beta}{2} \\ \left(.a_1a_2...a_t + 1\right)_{\beta}\beta^e \text{ se } \frac{\beta}{2} \geq a_{t+1} \leq \beta - 1 \end{cases}.$$

Si può dimostrare che l'errore commesso approssimando un numero reale x con la sua rappresentazione macchina float(x) è maggiorato da

$$\left| \frac{\text{float}(x) - x}{x} \right| \le k\beta^{1-t}$$

con k = 1 per troncamento e  $k = \frac{1}{2}$  per arrotondamento.

La quantità

$$eps = k\beta^{1-t}$$

è detta precisione macchina nel fissato sistema floating point. La precisione si può caratterizzare come il più piccolo numero macchina per cui vale

$$float(1 + eps) > 1.$$

Esercizio: costruire  $\mathcal{F}(\beta, t, L, U)$  con  $\beta = 2, t = 3, L = -1, U = 2$ .

## 2.1. Vettori e matrici

Una tabella di  $m \times n$  numeri reali disposti in m righe e n colonne del tipo

$$A = \begin{bmatrix} a_{11} & \dots & a_1 n \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & \dots & a_{mn} \end{bmatrix} = \begin{pmatrix} a_{ij} \end{pmatrix} \mid i = 1, ..., m \quad j = 1, ..., n$$

si chiama matrice di m righe e n colonne. Ogni elemento  $a_{ij}$  ha un indice di riga i e un indice di colonna j che indicano riga e colonna di A in cui si trova quell'elemento.

Indichiamo con  $\mathbb{R}^{m \times n}$  l'insieme delle matrici  $m \times n$ .

Chiamiamo vettore colonna di dimensione n una matrice  $n \times 1$  formata da n righe e una sola colonna. Analogamente, il **vettore riga** è una matrice di dimensione  $1 \times n$  formata da una sola riga e ncolonne.

#### AGGIUNTI ESEMPI DI VETTORI COME PRIMA.

Con il termine vettore indicheremo un vettore colonna, e l'insieme dei vettori di dimensione n lo indichiamo con  $\mathbb{R}^n$ .

Usiamo vettori e matrici per rappresentare molte grandezze fisiche che non possono essere rappresentate come scalari, ma come vettori (tipo spostamento, velocità, accelerazione, eccetera).

Siano  $a=(a_i),b=(b_i)\in\mathbb{R}^n$  due vettori, si chiama vettore somma il vettore  $c=(c_i)\in\mathbb{R}^n$  tale che

$$c_i = a_i + b_i \forall i = 1...n.$$

Geometricamente parlando, il vettore somma è la diagonale del parallelogramma avente due lati coincidenti con a e b (regola del parallelogramma).

#### AGGIUNGI IMMAGINE CARINA.

La somma di vettori gode di alcune proprietà:

- commutativa:  $\forall a, b \in \mathbb{R}^n \quad a+b=b+a$ ;
- associativa:  $\forall a,b,c\in\mathbb{R}^n \quad (a+b)+c=a+(b+c);$  esistenza del neutro: il vettore  $0=\begin{bmatrix}0\\\vdots\\0\end{bmatrix}$  è l'elemento neutro della somma, cioè  $\forall a\in\mathbb{R}^n\quad a+b$ 0 = 0 + a = a;
- esistenza dell'opposto: per ogni vettore  $a \in \mathbb{R}^n$  esiste un altro vettore  $b \in \mathbb{R}^n$  tale che a+b=0; tale vettore b viene detto vettore opposto di a e si indica con -a.

Siano  $a=(a_i)\in\mathbb{R}^n$  un vettore e  $\beta\in\mathbb{R}$  uno scalare. Si chiama prodotto vettore-scalare il vettore c= $(c_i) \in \mathbb{R}^n$  tale che

$$c_i = \beta a_i \forall i = 1, ..., n.$$

Valgono le due proprietà distributive:

- $\forall \alpha \in \mathbb{R} \quad \forall a, b \in \mathbb{R}^n \quad \alpha(a+b) = \alpha a + \alpha b;$
- $\forall \alpha, \beta \in \mathbb{R} \quad \forall a \in \mathbb{R}^n \quad (\alpha + \beta)a = \alpha a + \beta a.$

Siano  $a=(a_i),b=(b_i)\in\mathbb{R}^n$  due vettori; si chiama prodotto scalare lo scalare  $c=a\cdot b\in\mathbb{R}$  tale che

$$c=a\cdot b=\sum_{i=1}^n a_ib_i=a_1b_1+\ldots+a_nb_n.$$

6

Diciamo che l'applicazione

$$\|\cdot\|:\mathbb{R}^n\longrightarrow\mathbb{R}^+\cup\{0\}$$

è una norma vettoriale se valgono le seguenti condizioni:

- 1.  $||x|| \ge 0 \forall x \in \mathbb{R}^n \text{ e } ||x|| = 0 \text{ se e solo se } x = 0;$
- 2.  $\|\alpha x\| = |\alpha| \|x\| \forall \alpha \in \mathbb{R} \quad \forall x \in \mathbb{R}^n;$
- 3.  $||x + y|| \le ||x|| + ||y|| \forall x, y \in \mathbb{R}^n$ .

Le norme più famose sono quella euclidea (detta norma 2) tale che

$$\left\|x\right\|_2 = \left(\sum_{i=1}^n \left|x_i\right|^2\right)^{\frac{1}{2}} \forall x \in \mathbb{R}^n$$

oppure la norma 1 tale che

$$\left\|x\right\|_1 = \sum_{i=1}^n \lvert x_i \rvert \forall x \in \mathbb{R}^n$$

oppure la norma  $\infty$  (norma del massimo) tale che

$$\left\|x\right\|_{\infty} = \max_{1 \leq i \leq n} \lvert x_i \rvert \forall x \in \mathbb{R}^n.$$

Una matrice si dice quadrata (di ordine n) se m = n. Una matrice quadrata è triangolare superiore (inferiore) se

$$a_{ij} = 0 \mid i > j(i < j),$$

cioè se sono nulli gli elementi al di sotto (sopra) della diagonale principale  $a_{ii}$ .

Se valgono entrambe le definizioni la matrice è detta diagonale.

Data la matrice  $A=\left(a_{ij}\right)\in\mathbb{R}^{m\times n}$  si chiama matrice trasposta la matrice  $A^T=\left(a_{ij}^T\right)\in\mathbb{R}^{n\times m}$  ottenuta dallo scambio delle righe e delle colonne di A, ovvero

$$a_{ij} = a_{ji}^T \\$$

Sia A una matrice quadrata di ordine n, essa si dice simmetrica se  $A = A^T$ , ovvero  $a_{ij} = a_{ii} \forall i, j =$ 1, ..., n.

Siano  $A=\left(a_{ij}\right), B=\left(b_{ij}\right)\in\mathbb{R}^{m\times n}$  due matrici, si chiama matrice somma la matrice  $C=\left(c_{ij}\right)\in\mathbb{R}^{m\times n}$  $\mathbb{R}^{m \times n}$  tale che

$$c_{ij} = a_{ij} + b_{ij} \forall i = 1, ..., m \forall j = 1, ..., n.$$

Anche la somma di matrici gode di alcune proprietà:

- commutativa:  $\forall A, B \in \mathbb{R}^{m \times n}$  A + B = B + A;
- associativa:  $\forall A, B, C \in \mathbb{R}^{m \times n}$  (A+B)+C=A+(B+C);• esistenza del neutro: la matrice  $0=\begin{bmatrix} 0 & \dots & 0 \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & \dots & 0 \end{bmatrix}$  è l'elemento neutro della somma, cioè  $\forall A \in \mathbb{R}^n$  $\mathbb{R}^{m \times n} \quad A + 0 = 0 + A = A;$
- esistenza dell'opposto: per ogni matrice  $A \in \mathbb{R}^n$  esiste un'altra matrice  $B \in \mathbb{R}^{m \times n}$  tale che A + B = 0; tale matrice B viene detta matrice opposta di A e si indica con -A.

Siano  $A=\left(a_{ij}\right)\in\mathbb{R}^{m\times n}$  una matrice e  $\beta\in\mathbb{R}$  uno scalare. Si chiama prodotto matrice-scalare la matrice  $C = (c_{ij}) \in \mathbb{R}^{m \times n}$  tale che

$$c_{ij} = \beta a_{ij} \forall i = 1, ..., m \forall j = 1, ..., n.$$

Valgono le due proprietà distributive:

- $\begin{array}{ll} \bullet \ \, \forall \alpha \in \mathbb{R} \quad \forall A, B \in \mathbb{R}^{m \times n} \quad \alpha (A+B) = \alpha A + \alpha B; \\ \bullet \ \, \forall \alpha, \beta \in \mathbb{R} \quad \forall A \in \mathbb{R}^{m \times n} \quad (\alpha + \beta) A = \alpha A + \beta A. \end{array}$

Sia  $A=\left(a_{ij}\right)\in\mathbb{R}^{m\times n}$  una matrice e  $b=(b_i)\in\mathbb{R}^n$  un vettore; si chiama prodotto matrice-vettore di A per b il vettore  $c=(c_i)\in\mathbb{R}^m$  tale che

$$c_i = \sum_{j=1}^n a_{ij}b_j = a_{i1}b_1 + ... + a_{in}b_n \forall i = 1, ..., m.$$

Siano  $A=\left(a_{ij}\right)\in\mathbb{R}^{m\times n}$  e  $B=\left(b_{ij}\right)\in\mathbb{R}^{n\times k}$  due matrici; si chiama prodotto matrice-matrice di A per B la matrice  $C=\left(c_{ij}\right)\in\mathbb{R}^{m\times k}$  tale che

$$c_{ij} = \sum_{t=1}^{n} a_{ik} b_{kj} = a_{i1} b_{1j} + ... + a_{in} b_{nj} \forall i = 1, ..., m \forall j = 1, ..., k.$$

Il prodotto di matrici in generale non è commutativo, cio<br/>è $A\cdot B\neq B\cdot A$ 

Si chiama matrice identità di ordine n la matrice quadrata  $I=(i_{kj})$  di ordine n tale che

$$i_{kj} = \begin{cases} 1 \text{ se } k = j \\ 0 \text{ se } k \neq j \end{cases}$$

Si può dimostrare che  $A \cdot I = I \cdot A = A$ .

L'applicazione

$$\|\cdot\|: \mathbb{R}^{n \times n} \longrightarrow \mathbb{R}^+ \cup \{0\}$$

è una norma matriciale se valgono le seguenti condizioni:

- 1.  $||A|| \ge 0 \forall A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  e ||A|| se e solo se A = 0;
- 2.  $\|\alpha A\| = |\alpha| \|A\| \forall \alpha \in \mathbb{R} \forall A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ ;
- 3.  $||A + B|| \le ||A|| + ||B|| \forall A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$ ;
- 4.  $||A \cdot B|| < ||A|| \cdot ||B|| \forall A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$ .

Definiamo la norma matriciale indotta dalla norma vettoriale come

$$\|A\|=\sup\biggl\{\frac{\|A_x\|}{\|x\|}, \forall x\in\mathbb{R}^n/\{0\}\biggr\}.$$

Abbiamo alcuni casi particolari:

• norma 1 (calcolata colonna per colonna), calcolata come

$$\|A\|_1 = \max_{1 \le j \le n} \sum_{i=1}^n |a_{ij}|;$$

• norma  $\infty$  (calcolata per riga), calcolata come

$$||A||_{\infty} = \max_{1 \le i \le n} \sum_{j=1}^{n} |a_{ij}|.$$

## 3.1. Determinante, inversa e rango di matrici

Sia A una matrice quadrata di ordine due, ovvero

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix}.$$

Si chiama determinante di A il numero reale

$$\det(A) := a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21} \in \mathbb{R}.$$

Ora vediamo determinanti per matrici di ordine maggiore.

Siano A matrice quadrata di ordine n e  $a_{ij}$  il generico elemento; si chiama complemento algebrico di  $a_{ij}$  il numero reale

$$\operatorname{compl} \bigl( a_{ij} \bigr) \coloneqq (-1)^{i+j} \det \bigl( A_{ij} \bigr),$$

dove la matrice  $A_{ij}$  è la matrice quadrata di ordine n-1 ottenuta da A eliminando la riga i e la colonna j.

Sia A una matrice quadrata di ordine n, fissata una qualunque riga o colonna di A, il determinante di A si ottiene sommando il prodotto di ogni elemento di tale riga o colonna per il suo complemento algebrico.

Il calcolo del determinante è indipendente dalla riga o colonna scelta, quindi conviene fissare la riga o colonna con il maggior numero di zeri.

Il determinante gode di alcune proprietà:

- se A è triangolare allora  $det(A) = a_{11}a_{22}...a_{nn}$ ;
- se A ha una riga o una colonna di soli zeri allora det(A) = 0;
- se A ha due righe o colonne uguali allora det(A) = 0;
- vale il Teorema di Binet, ovvero se A, B sono due matrici quadrate dello stesso ordine allora  $\det(A \cdot B) = \det(A) \cdot \det(B)$ .

Sia A una matrice quadrata di ordine n, si dice che A è invertibile se esiste una matrice  $A^{-1}$  detta matrice inversa di A quadrata di ordine n tale che  $A \cdot A^{-1} = A^{-1} \cdot A = I_n$ .

Teorema: sia A una matrice quadrata di ordine n, allora A è invertibile se e solo se  $\det(A) \neq 0$ .

Teorema: sia A una matrice quadrata di ordine due, cioè

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{pmatrix}$$

e supponiamo  $\det(A) \neq 0$ , allora

$$A^{-1} = \frac{1}{\det(A)} \begin{pmatrix} a_{22} & -a_{12} \\ -a_{21} & a_{11} \end{pmatrix}.$$

Sia A una matrice  $m \times n$  e  $k \in \mathbb{N}$  con  $k \leq \min(m,n)$ . Si chiama minore di ordine k estratto da A il determinante di una qualunque sottomatrice quadrata di ordine k di A, ottenuta prendendo gli elementi comuni a k righe di k colonne di k. Si chiama caratteristica o rango di k (rk(k)) l'ordine massimo dei minori non nulli che si possono estrarre da k.

In altre parole,  $\operatorname{rk}(A)=r$  se esiste un minore di ordine r diverso da zero e se tutti i minori di ordine r+1 sono nulli.

Sia Auna matrice non nulla, allora  $\mathrm{rk}(A) \geq 1.$  Inoltre,  $\mathrm{rk}(A) \leq \min(m,n).$ 

#### 4.1. Sistemi lineari

Un sistema lineare di m equazioni in n incognite  $x_1,x_2,...,x_n$  è un sistema formato da m equazioni lineari in  $x_1,x_2,...,x_n$ , ossia

$$\begin{cases} a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + \ldots + a_1nx_n = b_1 \\ \ldots \\ a_{m1}x_1 + a_{m2}x_2 + \ldots + a_{mn}x_n = b_m \end{cases}.$$

Il vettore  $x \in \mathbb{R}^n$  tale che  $x = (x_i)$  si chiama vettore soluzione. La matrice  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$  tale che  $A = (a_{ij})$  si chiama matrice dei coefficienti del sistema. Il vettore  $b \in \mathbb{R}^m$  tale che  $b = (b_i)$  si chiama vettore termine noto. La matrice  $M \in \mathbb{R}^{m \times (n+1)}$  tale che  $M = (A \mid b)$ , ottenuta accostando alle colonne di A il vettore b, si chiama matrice completa del sistema.

In forma compatta, dati la matrice  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$  e il vettore  $b \in \mathbb{R}^m$ , trovare il vettore  $x \in \mathbb{R}^n$  tale che

$$Ax = b$$
.

Abbiamo tre condizioni:

- sistema impossibile: il sistema non ammette soluzioni;
- sistema possibile determinato: il sistema ammette una e una sola soluzione;
- sistema possibile indeterminato: il sistema ammette infinite soluzioni.

Teorema di Cramer: siano A una matrice quadrata di ordine n e  $b \in \mathbb{R}^n$ , allora il sistema lineare Ax = b ammette una e una sola soluzione se e solo se  $\det(A) \neq 0$ .

Se il determinante fosse zero potremmo avere sia sistema impossibile sia sistema determinato possibile.

Teorema di Rouché-Capelli: siano A una matrice  $m \times n$  e  $b \in \mathbb{R}^m$ , allora il sistema lineare Ax = b ammette soluzione se e solo se  $\mathrm{rk}(A) = \mathrm{rk}(A \mid b)$ .

Se  $\operatorname{rk}(A) = \operatorname{rk}(A \mid b)$  possiamo avere r = n e quindi una e una sola soluzione, altrimenti abbiamo infinite soluzioni.

## 5.1. Metodi diretti per sistemi lineari

I metodi numerici per sistemi lineari si dividono in:

- metodi diretti: in assenza di errori di arrotondamento restituiscono la soluzione in un numero finito di passi;
- metodi iterativi: la soluzione è ottenuta come limite di una successione di vettori soluzione di sistemi lineari più semplici.

#### 5.1.1. Metodo delle sostituzioni in avanti

Se vediamo che la matrice dei coefficienti è triangolare inferiore possiamo risolvere a cascata a partire dalla prima equazione, ovvero risolviamo per la prima variabile, poi sostituisco e faccio la seconda, e così via fino alla fine.

Sia  $L=(l_{ij})$  una matrice  $n\times n$  triangolare inferiore e  $b\in\mathbb{R}^n$ , consideriamo il sistema lineare Lx=b. Il metodo delle sostituzioni in avanti consiste in

$$x_{i} = \frac{1}{l_{ii}} \left( b_{i} - \sum_{j=1}^{i} l_{ij} x_{j} \right) i = 1, ..., n.$$

Questo algoritmo ha complessità  $O(n^2)$ .

#### 5.1.2. Metodo delle sostituzioni all'indietro

Se vediamo che la matrice dei coefficienti è triangolare superiore possiamo risolvere ad arrampicata a partire dall'ultima equazione, ovvero risolviamo per l'ultima variabile, poi sostituisco e faccio la penultima, e così via fino all'inizio.

Sia  $U=(u_{ij})$  una matrice  $n\times n$  triangolare inferiore e  $b\in\mathbb{R}^n$ , consideriamo il sistema lineare Ux=b. Il metodo delle sostituzioni all'indietro consiste in

$$x_{i} = \frac{1}{u_{ii}} \left( b_{i} - \sum_{j=i}^{n} u_{ij} x_{j} \right) i = n, ..., 1.$$

Questo algoritmo ha complessità  $O(n^2)$ .

#### 5.1.3. Metodo di eliminazione gaussiana (MEG)

Se non abbiamo triangolare superiore e inferiore usiamo MEG: trasformiamo il sistema Ax=b in un sistema equivalente (con la stessa soluzione x) triangolare superiore  $Ux=\overline{b}$  mediante combinazioni lineari di righe. Si risolve poi il sistema appena trovato con il metodo delle sostituzioni all'indietro.

L'algoritmo segue i seguenti passi:

- 1. pongo  $A^{(0)} = A e b^{(0)} = b$ ;
- 2. per costruire  $A^{(t)}$  e  $b^{(t)}$ , con  $1 \le t \le n$  a partire da  $A^{(t-1)}$  e  $b^{(t-1)}$  devo porre a zero gli elementi sulla colonna t a partire dalla riga t+1 con:
  - 1. ricopio le prime t righe di  $A^{(t-1)}$  nella prime t righe di  $A^{(t)}$  e i primi t elementi di  $b^{(t-1)}$  nei primi t elementi di  $b^{(t)}$ ;
  - 2. per ogni riga successiva  $i \geq t+1$  calcolo il coefficiente  $K_i = \frac{a_{it}^{(t-1)}}{a_{it}^{(t-1)}};$
  - 3. si modifica l'equazione *i*-esima modificando ogni coefficiente con se stesso meno coefficiente per valore della riga *t*-esima stessa colonna; modificare l'equazione vuol dire modificare ogni cella della riga *i*-esima della matrice ma anche il vettore dei termini noti;
- 3. mi fermo quando  $A^{(t)}$  è triangolare superiore.

Il MEG costruisce anche una matrice triangolare inferiore L tale che  $L \cdot U = A$ .

#### 5.1.4. Fattorizzazione LU

Una volta calcolata la fattorizzazione LU di A il sistemare lineare  $Ax = b \iff LUx = b$  può essere risolto in due step:

- Ly = b sistema triangolare inferiore;
- Ux = y sistema triangolare superiore.

Come vantaggi offre quello di risolvere sistemi triangolari che costano meno del MEG, poiché questo applicato ogni volta può rallentare l'esecuzione.

Data  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ , per applicare la fattorizzazione LU seguiamo i seguenti passi:

- 1. definiamo le matrici U = A e  $L = I_n$ ;
- 2. applichiamo MEG alla matrice U ma modificando al tempo stesso la matrice L: durante il calcolo del coefficiente  $K_i$  usando il valore  $a_{it}^{(t-1)}$ , mettiamo in  $l_{it}$  il coefficiente appena calcolato.

## 6.1. Metodi diretti per sistemi lineari II

Matrici simmetriche definite positive

Una matrice simmetrica  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  si dice definita positiva se

$$Ax \cdot x \ge 0 \forall x \in \mathbb{R}^n$$

e

$$Ax \cdot x = 0 \iff x = 0.$$

Il criterio di Sylvester afferma che una matrice A simmetrica di ordine n è definita positiva se e solo se

$$\det(A_k) > 0, k = 1, ..., n$$

con  $A_k$  sottomatrice principale di ordine k formata dalle prime k righe e colonne.

## 6.1.1. Fattorizzazione di Cholesky

Teorema: sia  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  simmetrica definita positiva, allora esiste una matrice  $R \in \mathbb{R}^{n \times n}$  triangolare superiore tale che

$$A = R^T \cdot R.$$

Tale fattorizzazione della matrice A è detta fattorizzazione di Cholesky.

Con questa trasformiamo il sistema Ax = b nel sistema  $R^T Rx = b$ , che andiamo a risolvere in due step:

- 1.  $R^T y = b$  sistema triangolare inferiore;
- 2. Rx = y sistema triangolare superiore.

Cholesky aiuta nel risolvere sistemi triangolare più facili di applicare il MEG tutto insieme. Inoltre, il tempo di calcolo della fattorizzazione è  $\approx \frac{1}{3}n^3$ , che è la metà di quella LU ( $\approx \frac{2}{3}n^3$ ).

## 7.1. Metodi iterativi per sistemi lineari

Sia A una matrice quadrata di ordine n. Il numero  $\lambda \in \mathbb{C}$  è detto autovalore di A se esiste un vettore  $v \in \mathbb{C}^n \mid v \neq 0$  tale che

$$Av = \lambda v$$
.

Il vettore è detto autovettore associato all'autovalore  $\lambda$ . L'insieme  $\sigma(A)$  degli autovalori di A è detto spettro di A.

Proposizione: l'autovalore  $\lambda$  è soluzione dell'equazione caratteristica

$$p_A(\lambda) := \det(A - \lambda I) = 0,$$

dove  $p_A(\lambda)$  è detto polinomio caratteristico.

Dal teorema fondamentale dell'algebra segue che una matrice di ordine n ha n autovalori.

Vediamo alcune proprietà:

- una matrice è singolare se e solo se ha almeno un autovalore nullo;
- A è simmetrica definita positiva allora gli autovalori di A sono tutti positivi;
- siano  $\lambda_i(A), i=1,...,n$  gli autovalori della matrice  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ , allora

$$\det(A) = \prod_{i=1}^{n} \lambda_i(A).$$

•  $\operatorname{tr}(A) \coloneqq \sum_{i=1}^n a_{ii} = \sum_{i=1}^n \lambda_i(A)$ ,  $\operatorname{con}\operatorname{tr}(A)$  traccia di A.

Sia A una matrice quadrata di ordine n, si chiama raggio spettrale di A ( $\rho(A)$ ) il massimo valore assoluto degli autovalori di A, ovvero

$$\rho(A) := \max_{i=1,\dots,n} |\lambda_i(A)|.$$

Proposizione: sia A una matrice quadrata di ordine n, allora

$$\left\|A\right\|_2 = \sqrt{\rho(A^T A)}.$$

Siano A una matrice quadrata di ordine n non singolare e  $\|\cdot\|$  una generica norma di matrice; si chiama numero di condizionamento della matrice A, e si indica con K(A), la quantità scalare

$$K(A) = \|A\| \cdot \left\|A^{-1}\right\|.$$

Una matrice A si dice sparsa se ha un numero elevato di elementi  $a_{ij} = 0$ . Comunemente, una matrice quadrata di ordine n è ritenuta sparsa quando il numero di elementi diversi da zero è di ordine O(n).

Può capitare che la fattorizzazione LU o la fattorizzazione di Cholesky di una matrice sparsa A generino due matrici piene. Questo fenomeno è detto fill in (riempimento). Questo è un problema se le matrici sono di grandi dimensioni, rendendo la risoluzione del sistema lineare inefficiente.

Per matrici sparse di grandi dimensioni i metodi iterativi possono essere più efficienti dei metodi diretti.

Un **metodo iterativo** per la risoluzione del sistema lineare Ax = b consiste nel costruire una successione di vettori  $x^{(k)} \in \mathbb{R}^n, k \geq 0$  con la speranza che

$$\lim_{k \to \infty} x^{(k)} = x,$$

a partire da un vettore iniziale  $x^{(0)}$  dato.

In generale, un metodo iterativo per la risoluzione del sistema lineare Ax = b ha la forma

$$x^{(k+1)} = Bx^{(k)} + g$$

con  $B \in \mathbb{R}^{n \times n}$  è detta matrice di iterazione e  $g \in \mathbb{R}^n$ .

Teorema: un metodo iterativo nella forma descritta è convergente, cio<br/>è  $\lim_{k\to\infty} x^{(k)} = x$ , se e solo se

$$\rho(B) < 1,$$

dove  $\rho(B)$  è il raggio spettrale della matrice B.

#### 7.1.1. Metodo di Jacobi

Il metodo di Jacobi isola nell'*i*-esima equazione l'*i*-esima incognita e, a partire da un vettore  $x^{(0)} \in \mathbb{R}^n$ , genera i passi successivi

$$x_i^{(k+1)} = \frac{1}{a_{ii}} \left( b_i - \sum_{j=1 \land j \neq i}^n a_{ij} x_j^{(k)} \right), i = 1, ..., n$$

per  $k \ge 0$ .

#### 7.1.2. Metodo di Gauss-Seidel

Come prima, isoliamo l'i-esima incognita nell'i-esima equazione e partiamo da un vettore iniziale  $x^{(0)}$ . Il metodo di Gauss-Seidel genera tutte le soluzioni  $x_i^{(k+1)}$  utilizzando come vettore di partenza non più quello formato dalle  $x_i^{(k)}$  ma quello formato dai  $x_j^{(k+1)}$  se j < i e  $x_t^{(k)}$  se  $t \ge i$ .

L'iterazione generica del metodo di Gauss-Seidel, dato il sistema lineare Ax=b con  $A\in\mathbb{R}^{n\times n}$  è

$$x_{i}^{(k+1)} = \frac{1}{a_{ii}} \Bigg( b_{i} - \sum_{j=1}^{i-1} a_{ij} x_{j}^{(k+1)} - \sum_{j=i}^{n} a_{ij} x_{j}^{(k)} \Bigg) i = 1,...,n.$$

#### 7.1.3. Osservazioni

Questi due metodi se inseriamo la condizione  $a_{ii} \neq$  assicuriamo che il metodo si possa costruire.

Non è però garantita la convergenza, quindi non è sempre vero che

$$\lim_{k \to \infty} x^{(k)} = x.$$

#### 7.1.4. Verificare la convergenza

Sia A una matrice quadrata di ordine n, allora essa è a dominanza diagonale stretta se

$$|a_{ii}| > \sum_{j=1 \land j \neq i}^{n} |a_{ij}| \forall i = 1, ..., n.$$

Teorema: sia  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  matrice a dominanza diagonale stretta per righe, allora i metodi di Jacobi e Gauss-Seidel applicati al sistema lineare Ax = b sono convergenti.

Teorema: sia  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  una matrice simmetrica definita positiva, allora il metodo di Gauss-Seidel converge.

#### 7.1.5. Test d'arresto

Vediamo qualche esempio. Notiamo che se il numero di condizionamento della matrice A è grande la convergenza è lenta.

## 7.1.5.1. Test del residuo

Fissata una tolleranza toll  $\ll 1$ arrestiamo il metodo iterativo se

$$\frac{\left\|b-Ax^{(k)}\right\|}{\|b\|}<\text{toll }.$$

## 7.1.5.2. Test dell'incremento

Fissata una tolleranza toll  $\ll 1$  arrestiamo il metodo iterativo se

$$\frac{\left\|x^{(k+1)} - x^{(k)}\right\|}{\left\|x^{(k)}\right\|} < \text{toll }.$$

## 8.1. Metodi iterativi per sistemi lineari II

Vediamo un po' di matrici di iterazione.

#### 8.1.1. Metodo di Jacobi

Dato il sistema Ax = b creiamo le matrici D, E, F tali che:

- D è diagonale e contiene la diagonale di A;
- E è triangolare inferiore, contiene gli elementi triangolari inferiori di A cambiati di segno e ha 0 sulla diagonale;
- F è triangolare superiore, contiene gli elementi triangolari superiori di A cambiati di segno e ha 0 sulla diagonale;

Notiamo che A = D - E - F.

Chiamiamo matrice di iterazione di Jacobi la matrice

$$B_j\coloneqq D^{-1}(E+F).$$

Si può verificare che questo metodo si scrive in forma compatta come

$$x^{(k+1)} = B_i x^{(k)} + D^{-1} b. \label{eq:second-equation}$$

Grazie al teorema di convergenza, questo metodo converge se e solo se

$$\rho(B_i) < 1.$$

#### 8.1.2. Metodo di Gauss-Seidel

Chiamiamo matrice di iterazione di Gauss-Seidel la matrice

$$B_{gs} \coloneqq (D - E)^{-1} F.$$

Si può verificare che questo metodo si scrive in forma compatta come

$$x^{(k+1)} = B_{gs} x^{(k)} + (D-E)^{-1} b. \label{eq:equation:equation}$$

Grazie al teorema di convergenza, questo metodo converge se e solo se

$$\rho \big(B_{gs}\big) < 1.$$

#### 8.1.3. Come calcolare gli autovalori di queste matrici

Si può dimostrare che:

- Jacobi: gli autovalori di  $B_i$  sono i  $\lambda$  tali che

$$\det(\lambda D - E - F) = 0;$$

- Gauss-Seidel: gli autovalori di  $B_{gs}$ sono i  $\lambda$ tali che

$$\det(\lambda(D-E)-F)=0.$$

## 9.1. Interpolazione polinomiale

Dati N+1 punti nel piano  $(x_i,y_i)i=0,...,N$  (i valori  $y_i$  possono essere sia sperimentali che valutazioni di una funzione  $f(\cdot)$  non nota in  $x_i$ ), trovare il polinomio di grado N  $P_N(x)$  tale che

$$P_N(x_i) = y_i \quad i = 0, ..., N$$

è il problema del polinomiale interpolatore.

Indichiamo con  $\mathbb{P}_N$  l'insieme dei polinomi di grado N e i punti  $x_i$  i=0,...,N nodi di interpolazione.

Per fare sta cosa scriviamo il generico polinomio di grado N e imponiamo il passaggio per i punti, ottenendo un sistema lineare che sappiamo risolvere.

Teorema: dati N+1 punti distinti  $x_0,...,x_N$  e N+1 corrispondenti valori  $y_0,...,y_N$  allora esiste uno e un solo polinomio interpolatore  $P_N(x)$  di grado N tale che  $P_N(x_i)=y_i \quad \forall i=0,...,N$ .

Dimostrazione: per assurdo esistano due polinomi  $P_N(x)$  e  $Q_N(x)$  in  $\mathbb{P}_N$  tali che

$$P_N(x_i) = Q_N(x_i) = y_i \quad \forall i = 0, ..., N.$$

Ma allora  $P_N(x)-Q_N(x)\in\mathbb{P}_N$  e  $P_N(x_i)-Q_N(x_i)=0 \quad \forall i=0,...,N,$  cioè quel polinomio si annulla in N+1 punti distinti.

Questo implica che  $P_N(x)-Q_N(x)=0 \ \forall x\in \mathbb{R}$  perché per il teorema fondamentale dell'algebra, l'unico polinomio di grado N che si annulla in N+1 punti distinti è il polinomio banale identicamente nullo, quindi  $P_N(x)=Q_N(x)$  unico.

Per dimostrare l'esistenza si procede in maniera costruttiva tramite metodo di Vandermonde o metodo di Lagrange.

#### 9.1.1. Metodo di Vandermonde

Il generico polinomio è

$$P_N(x) = \sum_{j=0}^N c_j x^j = c_0 + c_1 x + \ldots + c_N x^N.$$

Se imponiamo il passaggio per i punti otteniamo un sistema lineare del tipo

$$\begin{cases} c_0 + c_1 x_0 + \dots + c_N x_0^N = y_0 \\ \dots \\ c_0 + c_1 x_N + \dots + c_N x_N^N = y_N \end{cases}.$$

La matrice del sistema

$$V = \begin{bmatrix} 1 & x_0 & \dots & x_0^N \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ 1 & x_N & \dots & x_N^N \end{bmatrix}$$

è detta matrice di Vandermonde. Se i punti  $x_i$  sono distinti allora  $\det(V) \neq 0$  e quindi la soluzione esiste ed è unica.

#### 9.1.2. Metodo di Lagrange

Definiamo N+1 polinomi di Lagrange  $L_i(x)i=0,...,N$  che soddisfano le proprietà di:

- $L_i(x) \in \mathbb{P}_N$ ;
- $L_i(x_i) = 0 \forall i, j = 0, ..., N \land i \neq j;$

• 
$$L_i(x_j) = 1 \forall i = 0, ..., N.$$

Ogni polinomio è quindi nella forma

$$L_i(x) = \prod_{j=0 \land j \neq i}^N \frac{x-x_j}{x_i-x_j} = \frac{(x-x_0) \cdot \ldots \cdot (x-x_{i-1}) \cdot (x-x_{i+1}) \cdot \ldots \cdot (x-x_N)}{(x_i-x_0) \cdot \ldots \cdot (x_i-x_{i-1}) \cdot (x_i-x_{i+1}) \cdot \ldots \cdot (x_i-x_N)}.$$

Il polinomio interpolatore è dato da

$$P_N(x) = \sum_{i=0}^N y_i L_i(x).$$

Infatti  $\forall k = 0, ..., N$  vale

$$P_N(x_k) = \sum_{i=0}^N L_i(x_k) = y_0 L_0(x_k) + \ldots + y_k L_k(x_k) + \ldots + y_N L_N(x_k) = 0 + \ldots + y_k \cdot 1 + \ldots + 0 = y_k.$$

#### 9.1.3. Errore di interpolazione

Consideriamo  $f: \mathbb{R} \longrightarrow \mathbb{R}$  una funzione e N+1 punti  $(x_i, y_i)i = 0, ..., N$  tali che  $y_i = f(x_i)$  e sia  $P_N(x)$  il polinomio che interpola  $(x_i, y_i)$ .

Dato  $x \in \mathbb{R}$  chiamiamo errore di interpolazione nel punto x la quantità

$$|f(x) - P_N(x)|$$
.

Teorema: siano  $x_0,...,x_N$  N+1 nodi distinti, sia  $x\neq x_i \forall i=0,...,N$  e sia  $f\in C^{N+1}(I_x)$  dove  $I_x$  più piccolo intervallo chiuso e limitato contenente i nodi  $x_0,...,x_N,x$ .

Allora l'errore di interpolazione nel punto x è dato da

$$f(x) - P_N(x) = \frac{\omega(x)}{(N+1)!} f^{(N+1)}(\xi),$$

 $con \xi \in I_x$  e

$$\omega(x) = (x - x_0) \cdot \dots \cdot (x - x_N).$$

Corollario: nelle ipotesi del teorema precedente si ha

$$|f(x) - P_N(x)| \le \frac{\max_{t \in I_x} |\omega(t)|}{(N+1)!} \max_{t \in I_x} |f^{(N+1)}(t)|.$$

In generale non si può dedurre dal teorema e dal corollario che l'errore tende a 0 per  $N \to \infty$ . Infatti esistono funzioni per le quali l'errore può essere infinito, ossia

$$\lim_{n\to\infty} \max_{x\in I_r} \lvert f(x) - P_N(x) \rvert = +\infty.$$

Una funzione è il controesempio di Runge, ovvero interpoliamo  $f(x) = \frac{1}{1+x^2}$  nell'intervallo [-5,5] su nodi equispaziati. Se  $N \to \infty$  allora l'errore cresce.

Un altro rimedio è utilizzare i nodi di Chebishev, definiti:

• sull'intervallo [-1, 1] da

$$x_i = \cos\left(\pi \frac{2i+1}{2(N+1)}\right)i = 0, ..., N;$$

• sul generico intervallo [a, b] da

$$x_i = \frac{a+b}{2} + (b-a,2) \cos \biggl( \pi \frac{2i+1}{2(N+1)} \biggr) i = 0,...,N.$$

## 11.1. Minimi quadrati e spline lineari

Dati N+1 punti  $(x_i,y_i)i=0,...,N$  dove eventualmente  $y_i=f(x_i)$ , vogliamo trovare la retta  $R(x)=a_0+a_1x$  che renda minima la funzione

$$E(a_0,a_1) = \sum_{i=0}^{N} \left(y_i - R(x_i)\right)^2 = \sum_{i=0}^{N} \left(y_i - (a_0 + a_1x_1)\right)^2$$

al variare dei coefficienti  $a_0, a_1$ .

Diciamo che R(x) approssima l'insieme dei dati nel senso dei minimi quadrati e questa retta è la retta dei minimi quadrati o retta di regressione.

Il minimo della funzione  $E(a_0,a_1)$  si ottiene imponendo le condizioni

$$\begin{cases} \frac{\partial E(a_0, a_1)}{\partial a_0} = 0\\ \frac{\partial E(a_0, a_1)}{\partial a_1} = 0 \end{cases}.$$

Svolgendo i conti abbiamo

$$\begin{cases} \sum_{i=0}^{N} 2(y_i - a_0 - a_1 x_i)(-1) = 0 \\ \sum_{i=0}^{N} 2(y_i - a_0 - a_1 x_1)(-x_i) = 0 \end{cases}.$$

Dobbiamo quindi risolvere il sistema lineare

$$\begin{cases} (N+1)a_0 + \left(\sum_{i=0}^N x_i\right)a_1 = \sum_{i=0}^N y_i \\ \left(\sum_{i=0}^N x_i\right)a_0 + \left(\sum_{i=0}^N x_i^2\right)a_1 = \sum_{i=0}^N x_i y_i \end{cases}$$

Tale sistema è detto sistema delle equazioni normali.

Dato un insieme di punti  $(x_i, y_i)i = 0, ..., N$  con  $a = x_0 < x_1 < ... < x_n = b$ , una spline lineare interpolante è una funzione  $S^1(x): [a,b] \longrightarrow \mathbb{R}$  tale che:

- $S^1$  è un polinomio di grado 1 su ogni sotto-intervallo  $[x_{i-1}, x_i]i = 1, ..., N;$
- $S^1$  è continua su [a, b];
- $S^1(x_i) = y_i \text{ con } i = 0, ..., N.$

La possiamo vedere come una funzione a tratti formata da N funzioni lineari, ognuna delle quali passa per due punti consecutivi.

Consideriamo una funzione  $f: \mathbb{R} \longrightarrow \mathbb{R}$  e N+1 punti  $(x_i,y_i)i=0,...,N$  con  $f(x_i)=y_i$ . Sia  $S^1(x)$  la spline lineare che interpola i punti  $(x_i,y_i)$ .

Dato  $x \in \mathbb{R}$  chiamiamo errore di interpolazione nel punto x la quantità

$$\big|f(x) - S^1(x)\big|.$$

Teorema: sia  $f \in C^2([a,b])$ , allora

$$\max_{x \in [a,b]} \bigl| f(x) - S^1(x) \bigr| \leq \frac{1}{8} h^2 \max_{x \in [a,b]} \bigl| f^{(2)}(x) \bigr|$$

con

$$h = \max_{0 \leq i \leq N-1} \bigl(x_{i+1} - x_i\bigr).$$