CALCOLO NUMERICO

Corso A

Autore

Giuseppe Acocella 2024/25

https://github.com/Peenguino

Ultima Compilazione - March 31, 2025

Contents

1	Intr	Introduzione 4						
	1.1	Fasi dell'Analisi Numerica						
	1.2	Errore Inerente ed Errore di Approssimazione						
	1.3	••						
	1.4							
		1.4.1 Motivazioni e commenti	5					
	1.5	Insieme di Numeri di Macchina	5					
		1.5.1 Cardinalità dell'Insieme di Numeri di Macchina	6					
		1.5.2 Numero più piccolo/più grande	6					
		1.5.3 Standard IEEE	6					
2	Stu	Studio dell'Errore						
	2.1	Troncamento/Arrotondamento	7					
		2.1.1 Teorema di Errore di Rappresentazione (con Dim.)	7					
	2.2	Operazioni di Macchina	ç					
		2.2.1 Errore nella Somma e suo Relativo Ordine (con Dim.)	ç					
		2.2.2 Teorema di Errore di Calcolo Funzione Razionale (con Dim.)	11					
		2.2.3 Condizionamento vs Stabilità	12					
		2.2.4 Teorema Coefficiente di Amplificazione ed Errore Inerente (con Dim.)	12					
		2.2.5 Errore di Calcolo Funzione Irrazionale	13					
3	\mathbf{Alg}	ebra Lineare Numerica - Computazione e Condizionamento	14					
	3.1	Norme Vettoriali	14					
		3.1.1 Distanza, Norma 1, Norma 2, Norma Infinito	14					
	3.2	Norma Matriciale	15					
		3.2.1 Norma Matriciale indotta da Norma Vettoriale	15					
		3.2.2 Norma di Frobanius	15					
		3.2.3 Th. Compatibilità delle Norme (con Dim.)	16					
		3.2.4 Metodi Iterativi su Norme	16					
		3.2.5 Matrici Simmetriche sui Reali	17					
		3.2.6 Th. di Hirch (con Dim.)	17					
	3.3	Utilities Greshgorin	18					
		3.3.1 Cerchio i-esimo di Greshgorin	18					
		3.3.2 Th. di Greshgorin (con Dim.)	18					
		3.3.3 Invertibilità e Predominanza Diagonale	19					
		3.3.4 II Th. di Gershgorin	20					
	3.4	Condizionamento del Problema sulla Risoluzione di Sistemi Lineari	20					
		3.4.1 Teorema sul Condizionamento di Norme Matriciali (con dim)	20					
4	Met	todi Diretti per Risoluzione di Sistemi Lineari	22					
	4.1	Fattorizzazione LU						
	4.2	2 Th. Condizioni Sufficienti per Esistenza ed Unicità Fattorizzazione LU (con						
		Dim.)	23					
	4.3	Matrici Elementari di Gauss	24					

	4.4	Tecniche di Pivoting	25					
5	Met	todi Iterativi per Risoluzione di Sistemi Lineari	26					
	5.1	Metodi Basati sulla Decomposizione Additiva	26					
	5.2	.2 Th. Condizioni Sufficienti per la Convergenza di Metodo (con Dim.)						
	5.3	3 Th. Condizioni Necessarie per la Convergenza di Metodo (con Dim.)						
	5.4	Th. Condizione Necessaria e Sufficiente per la Convergenza di Metodo (con						
		Dim.)	29					
	5.5	Th. Fa la Cosa Giusta (con Dim.)	30					
	5.6	Metodi Iterativi - Jacobi/Gauss-Seidel	31					
		5.6.1 Formulazione Metodo di Jacobi	31					
		5.6.2 Formulazione Metodo di Gauss-Seidel	32					
		5.6.3 Criterio d'Arresto e Bontà Approssimazione del Metodo Iterativo	33					
		5.6.4 Th. Condizioni Sufficienti per la Convergenza Metodi Jacobi e Gauss-						
		Seidel (con Dim.)	34					
6	Metodi Numerici per l'Approssimazione degli Zeri di una Funzione							
	6.1	Recall - Th. Esistenza degli Zeri e Metodo di Bisezione	36					
		6.1.1 Th. Convergenza del Metodo di Bisezione (con Dim.)	37					
		6.1.2 Criterio d'Arresto per Metodo di Bisezione	37					
	6.2	Metodo di Punto Fisso	38					
		6.2.1 Th. Fa la Cosa Giusta (in questo contesto)	38					
		6.2.2 Convergenza Locale	38					
		6.2.3 Th. del Punto Fisso (con Dim.)	38					
		6.2.4 Corollario Th. del Punto Fisso (con Dim.)	40					
		6.2.5 Ordine di Convergenza di Metodi	41					

1 Introduzione

I temi principali trattati in questi appunti saranno riguardanti i processi matematici che ci permettono di analizzare la conversione da continuo a discreto, per poter fornire questi dati ad una macchina finita. Spesso questi approcci vengono utilizzati anche quando la complessità di un determinato algoritmo è troppo elevata e di conseguenza si preferisce analizzare delle approssimazioni discrete.

1.1 Fasi dell'Analisi Numerica

Elenchiamo le fasi dell'Analisi Numerica:

- 1. La prima fase è lo studio del Mondo Reale che osserviamo.
- 2. Grazie all'osservazione del Mondo Reale generiamo un Modello Matematico Continuo in una seconda fase.
- 3. La terza fase cerca di discretizzare il modello precedente in uno discreto. Questo genera un errore detto errore analitico.
- 4. Si cerca un **Metodo di Risoluzione** al **Modello Matematico Discreto** durante una quarta fase. Questo genera un errore detto **errore inerente**, dato dalla rappresentazione discreta di qualcosa di continuo.
- L'ultima fase è quella della Soluzione Approssimata trovata dal Metodo di Risoluzione proposto. Questo produce un errore detto errore algoritmico.

1.2 Errore Inerente ed Errore di Approssimazione

Consideriamo una x continua, la sua rappresentazione su una macchina sarà \overline{x} . Definiamo dunque i due errori ε_{IN} ed ε_x :

1. Errore Inerente (ε_{IN}): Assumendo una funzione f:

$$\varepsilon_{IN} = \frac{f(\overline{x}) - f(x)}{f(x)}$$

2. Errore di Approssimazione (ε_x): Assumendo una funzione f:

$$\varepsilon_x = \frac{\overline{x} - x}{x}$$

1.3 Rappresentazione Virgola Fissa vs Virgola Mobile

Immaginiamo di avere una quantità k fissata di bit da poter utilizzare per rappresentare un numero su una macchina. Descriviamo due potenziali metodologie di rappresentazione:

- Numeri a virgola fissa: Si compongono di un segno, una parte intera ed una parte frazionaria.
- 2. Numeri a virgola mobile: Si compongono di una mantissa ossia un numero compreso tra 0 ed 1 (estremi esclusi), un segno ed un esponente.

1.4 Teorema di Rappresentazione in Base

Sia $x \in \mathbb{R}$, $x \neq 0$, allora scelta una base β di rappresentazione esistono e sono unici:

- 1. Un valore $\rho \in \mathbb{Z}$ detto **esponente**.
- 2. Una successione $\{d_i\}_{i=1,2...}$ dette **cifre**.
- 3. d_i non tutte uguali a $\beta 1$ da un certo punto in poi.

tali che:

$$x = segno(x) \beta^{\rho} (\sum_{i=1}^{\infty} d_i \beta^{-i})$$

1.4.1 Motivazioni e commenti

- 1. $d \neq 0$ altrimenti avrei **rappresentazioni diverse** di **stessi numeri**, di conseguenza cadrebbe l'**unicità** delle rappresentazioni.
- 2. d_i non tutte uguali a $\beta 1$ da un certo punto in poi altrimenti numeri come $0.\overline{9}$ convergerebbe ad 1.

1.5 Insieme di Numeri di Macchina

Definiamo l'insieme Φ che permette la rappresentazione dei numeri di macchina:

$$\Phi(\beta, t, m, M) = \{0\} \cup \{x \in \mathbb{R}, x = segno(x) \beta^{\rho} (\sum_{i=1}^{t} d_{i} \beta^{-i})\}$$

- 1. β : base.
- 2. t cifre della mantissa.
- 3. $-n \le \rho \le M$, ossia i due **estremi** che contengono l'**esponente** ρ .
- 4. Sono necessarie delle ipotesi a supporto dell'unicità di questa formulazione:
 - (a) $0 \le d_i \le \beta 1$
 - (b) $d_1 \neq 0$

1.5.1 Cardinalità dell'Insieme di Numeri di Macchina

$$\#\Phi(\beta, t, m, M) = 1 + 2(n + M + 1)(\beta - 1)(\beta^{t-1})$$

- 1. 1 è la cardinalità dello **zero**.
- 2. Il prodotto con 2 è dato dal **segno**.
- 3. (n+M+1) tutte le possibili **configurazioni** dell'**esponente** ρ .
- 4. $(\beta-1)$ tutte le possibili **configurazioni** delle **cifre** rispetto alla base (escluso lo zero).
- 5. (β^{t-1}) avendo t bit disponibili e β la base, allora ho tutte le possibili combinazioni (escluse tutte quelle che iniziano con lo zero).

1.5.2 Numero più piccolo/più grande

Analizziamo la rappresentazione del numero ω più piccolo e del numero Ω più grande.

1. Numero **più piccolo** rappresentabile ω :

$$\omega = \beta^{-m}(0.10...0)_{\beta} = (\beta^{-m})(\beta^{-1}) = \beta^{-m-1}$$

Questo perchè vogliamo la nostra base β elevata al più piccolo estremo degli esponenti -m moltiplicata alla più piccola mantissa nella base corrente.

2. Numero **più grande** rappresentabile Ω :

$$\Omega = \beta^{M}(0.[\beta - 1][\beta - 1][\beta - 1]) = \beta^{M}(1 - \beta^{-t})$$

Questo perchè vogliamo la **base** β elevata al più grande dei possibili esponenti M, ripetendo nella mantissa tutte le cifre più grandi permesse dalla base.

1.5.3 Standard IEEE

Lo **Standard IEEE** può essere rappresentato come istanza di Φ :

$$Standard_{IEEE} = \Phi(2, 53, 1021, 1024)$$

Contando 1 bit per il segno e 11 bit per l'esponente, 52 bit vengono dedicati alla mantissa ed ad alcuni simboli speciali, come NaN oppure ∞ .

Underflow/Overflow Una volta stabilito questo standard, se l'esponente ρ esce dall'intervallo [-m, M], allora:

- 1. Se $\rho > M$ allora è **overflow**, e ad esempio in Matlab questo comportamento viene approssimato ad ∞ .
- 2. Se $\rho < -m$ allora è **underflow**, e in Matlab questo comportamento viene approssimato a 0.

2 Studio dell'Errore

2.1 Troncamento/Arrotondamento

Se $\rho \in [-m, M]$ allora possono succedere due cose:

- 1. $x \in \mathbb{R}$ si rappresenta su t cifre della mantissa disponibili.
- 2. $x \in \mathbb{R}$ ha bisogno di più cifre rispetto a quelle fornite per la mantissa. In questo caso posso operare in due modi:
 - (a) **Troncamento**: x viene rappresentato con il numero di macchina subito prima. Quindi x viene rappresentato con il numero di macchina \tilde{x} che sia più grande rappresentabile con $|\tilde{x}| \leq |x|$.
 - (b) **Arrotondamento**: x viene rappresentato con \tilde{x} numero di macchina più vicino.

Errore Assoluto/Relativo Definiamo due tipi di errore:

1. Errore Assoluto (ϵ):

$$\epsilon = \tilde{x} - x$$

2. Errore Relativo (ϵ_x) :

$$\epsilon_x = \frac{\tilde{x} - x}{x}$$

2.1.1 Teorema di Errore di Rappresentazione (con Dim.)

Sia $x \in \mathbb{R}, x \neq 0$ e $\omega \leq |x| \leq \Omega$ allora:

1. Identificando con u la **precisione di macchina**:

$$|\epsilon_x| < u$$

ed oltre a questo:

(a) Operando con **troncamento**:

$$u = \beta^{1-t}$$

(b) Operando con **arrotondamento**:

$$u = \frac{1}{2}\beta^{1-t}$$

Dimostrazione

1. Rappresentazione in base:

$$x = \beta^{\rho} \left(\sum_{i=1}^{\infty} d_i \beta^{-i} \right) \text{ con } \rho \in [-m, M]$$

2. Assumiamo di star considerando i numeri di macchina in troncamento, dunque cambia l'indice della sommatoria in t cifre:

$$x = \beta^{\rho} \left(\sum_{i=1}^{t} d_i \beta^{-i} \right) \text{ con } \rho \in [-m, M]$$

3. ****

$$|\tilde{x} - x| < |b - a|$$

4. ***

$$|x| \ge \beta^{\rho - 1} = \beta^{\rho} (0.1)_{\beta}$$

5. Dunque alla fine possiamo ricavare \tilde{x} della nostra macchina:

$$\tilde{x} = x(1 + \epsilon_x)$$

2.2 Operazioni di Macchina

Assumendo \tilde{x}, \tilde{y} con $\tilde{x}, \tilde{y} \in \Phi(10, t, 5, 5)$ ma con $\tilde{x} + \tilde{y} \notin \Phi(10, t, 5, 5)$, risulta necessario definire nuove operazioni, ossia delle **operazioni di macchina**:

1. **Operazione Somma**: Prendiamo la versione in floating point dell'operazione somma originale:

$$\tilde{x} \oplus \tilde{y} = fl(\tilde{x} + \tilde{y})$$

e l'**errore** generato sarà:

$$\epsilon = \frac{(\tilde{x} \oplus \tilde{y}) - (\tilde{x} + \tilde{y})}{(\tilde{x} + \tilde{y})}$$

Si associa quindi un operazione reale ad una approssimativa di macchina, quindi anche che

$$|\epsilon| < u$$

2. **Operazione Differenza**: Allo stesso modo approcciamo la differenza, anch'essa produrrà un errore:

$$\epsilon = \frac{(\tilde{x} \oplus \tilde{y}) - (x+y)}{(x+y)}$$

2.2.1 Errore nella Somma e suo Relativo Ordine (con Dim.)

Mostriamo per step questa dimostrazione:

1. Definizione di \tilde{x} :

$$\tilde{x} = x(1+\epsilon_x)$$
, $\tilde{y} = y(1+\epsilon_y)$

2. Prendiamo in considerazione solo l'errore sull'operazione somma:

$$\tilde{x} \oplus \tilde{y} = (\tilde{x} + \tilde{y})(1 + \epsilon)$$

3. Sostituiamo le definizioni di (1.) in (2.):

$$\tilde{x} \oplus \tilde{y} = [x(1+\epsilon_x) + y(1+\epsilon_y)](1+\epsilon)$$

4. Svolgiamo i prodotti:

$$\tilde{x} \oplus \tilde{y} = (x+y) + x\epsilon_x + y\epsilon_y + (x+y)\epsilon + x\epsilon_x\epsilon + y\epsilon_y\epsilon$$

5. Considerando il fatto che gli ultimi due operandi sono generati dal prodotto di due epsilon diversi, li ignoriamo effettuando un approssimazione al prim'ordine:

$$\tilde{x} \oplus \tilde{y} = (x+y) + x\epsilon_x + y\epsilon_y + (x+y)\epsilon$$

6. Tornando alla definizione di ϵ_{TOT} dell'operazione somma:

$$\epsilon = \frac{(\tilde{x} \oplus \tilde{y}) - (x+y)}{(x+y)}$$

Effettuiamo sostituzione di $\tilde{x} \oplus \tilde{y}$ approssimati al prim'ordine:

$$\epsilon_{TOT} = \frac{[(x+y) + x\epsilon_x + y\epsilon_y + (x+y)\epsilon] - (x+y)}{(x+y)} = \frac{x}{x+y}\epsilon_x + \frac{y}{x+y}\epsilon_y + \epsilon$$

7. Otteniamo dunque i primi due operandi che rappresentano l'**errore inerente**, ossia quello che si propaga dalle precedenti operazioni, e l'**errore algoritmico**, causato dalla corrente operazione:

$$\boxed{\epsilon_{TOT} = \frac{x}{x+y}\epsilon_x + \frac{y}{x+y}\epsilon_y + \epsilon}$$

8. Rendendo generica la formula ottenuta definiamo dei coefficienti di amplificazione:

$$\epsilon_{TOT} = \epsilon_{OP} + C_1 \epsilon_{TOT}^{(k)} + C_2 \epsilon_{TOT}^{(s)}$$

Questa formula di ϵ_{TOT} si basa su una generica operazione

$$z^{(i)} = z^{(k)} op z^{(k)}$$

2.2.2 Teorema di Errore di Calcolo Funzione Razionale (con Dim.)

Calcolo dell'errore totale ϵ_{TOT} :

$$\epsilon_{TOT} = \epsilon_{IN} + \epsilon_{ALG}$$

dove:

1. L'Errore Inerente dipende esclusivamente dal problema:

$$\epsilon_{IN} = \frac{f(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)}$$

2. L'Errore Algoritmico dipende dalla scelta della funzione scelta:

$$\epsilon_{ALG} = \frac{g(\tilde{x}) - f(\tilde{x})}{f(x)}$$

Dimostrazione

1. Prendendo ϵ_{TOT} (inteso come somma di ϵ_{IN} e ϵ_{ALG}) sommiamo e sottraiamo $f(\tilde{x})$:

$$\epsilon_{TOT} = \epsilon_{IN} + \epsilon_{ALG} =$$

$$= \frac{g(\tilde{x}) - f(x) + f(\tilde{x}) - f(\tilde{x})}{f(x)}$$

2. Distribuisco in modo tale da poter ricavare l'errore inerente (secondo operando):

$$\epsilon_{TOT} = \frac{g(\tilde{x}) - f(\tilde{x})}{f(x)} + \frac{f(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)}$$

3. Moltiplico e divido per $f(\tilde{x})$ e scambio tra loro i due denominatori:

$$\epsilon_{TOT} = \frac{g(\tilde{x}) - f(\tilde{x})}{f(\tilde{x})} * \frac{f(\tilde{x})}{f(x)} + \epsilon_{IN}$$

4. Notiamo che il primo fattore del primo operando corrisponde all'errore algoritmico:

$$\epsilon_{TOT} = \epsilon_{ALG} * \frac{f(\tilde{x})}{f(x)} + \epsilon_{IN}$$

5. Assumendo che $\epsilon_{IN+1} = \frac{f(\tilde{x})}{f(x)}$ sostituiamo:

$$\epsilon_{TOT} = (\epsilon_{ALG})(\epsilon_{IN+1}) + \epsilon_{IN}$$

6. Approssimiamo $\epsilon_{ALG} \doteq (\epsilon_{ALG})(\epsilon_{IN+1})$:

$$\epsilon_{TOT} = \epsilon_{IN} + \epsilon_{ALG}$$

2.2.3 Condizionamento vs Stabilità

Descriviamo le differenze tra condizionamento e stabilità:

- 1. Condizionamento: Studio dell'errore, errore intrinseco.
- 2. **Stabilità**: Studio dell'errore algoritmico, rappresenta la stabilità numerica dell'algoritmo proposto.

2.2.4 Teorema Coefficiente di Amplificazione ed Errore Inerente (con Dim.)

Sia $f(x) \in C^2$ (ossia derivabili due volte con entrambe le derivate continue), allora:

$$\epsilon_{IN} = \frac{x}{f(x)} f'(x) \epsilon_x$$

Grazie a questo possiamo determinare se un problema risulta mal condizionato o ben condizionato:

	somma	sottrazione	prodotto	divisione
c1	$\frac{x}{x+y}$	$\frac{x}{x-y}$	1	1
c2	$\frac{y}{x+y}$	$\frac{-y}{x-y}$	1	-1

- 1. Ben Condizionato: Non ho punti nel dominio del coefficiente di amplificazione dove la funzione va a ∞ .
- 2. Mal Condizionato: Ho dei punti in cui il coefficiente può andare a ∞ . Dunque un problema può essere mal condizionato in specifici intervalli.

Dimostrazione

1. Riprendiamo lo sviluppo di Taylor fino al secondo ordine:

$$f(x) = f(x_0) + f'(x_0)(x - x_0) + f''(x_0)\frac{(x - x_0)^2}{2!}$$

2. Contestualizziamo ad \tilde{x} :

$$f(\tilde{x}) = f(x) + f'(x)(\tilde{x} - x) + f''(x)\frac{(\tilde{x} - x)^{2}}{2!}$$

3. Porto a sinistra f(x):

$$f(\tilde{x}) - f(x) = f'(x)(\tilde{x} - x) + f''(x)\frac{(\tilde{x} - x)^2}{2!}$$

4. Moltiplico e divido per x il primo operando a sinistra e moltiplico e divido per x^2 il secondo operando a sinistra:

$$f(\tilde{x}) - f(x) = xf'(x)\frac{(\tilde{x} - x)}{x} + x^2 \frac{f''(x)\frac{(\tilde{x} - x)^2}{2!}}{x^2}$$

- 5. Considerando che:
 - (a) Errore ϵ_x ed ϵ_x^2 :

$$\epsilon_x = \frac{(\tilde{x} - x)}{x} \left[\epsilon_x^2 = \frac{(\tilde{x} - x)^2}{x^2} \right]$$

6. Sostituiamo con ϵ_x ed approssimiamo al prim'ordine ignorando ϵ_x^2 :

$$f(\tilde{x}) - f(x) = xf'(x)\epsilon_x$$

7. Dunque infine otteniamo la formula generica:

$$\epsilon_{IN} = \sum_{i=1}^{n} \frac{x_i}{f(x_1, ..., x_n)} \frac{\delta f}{\delta x_i} \epsilon_{x_i}$$

2.2.5 Errore di Calcolo Funzione Irrazionale

Assumiamo di voler rappresentare in macchina e^x . E' necessario trovare una funzione che approssimi la funzione irrazionale e^x :

1. Definiamo e^x ed EXP(x):

$$e^{x} = \sum_{i=0}^{\infty} \frac{x^{i}}{i!}$$

$$EXP(x) = \sum_{i=0}^{n} \frac{x^{i}}{i!}$$

2. Valutiamo quanto intercorre tra le due con l'errore di Lagrange:

$$e^{x} = EXP(x) + \frac{\epsilon_{x}^{(n+1)}}{(n+1)!}$$

In questo modo abbiamo stabilito che errore viene effettuato approssimando e^x con EXP(x).

3 Algebra Lineare Numerica - Computazione e Condizionamento

Questo capitolo analizzerà strumenti base dell'algebra lineare che successivamente saranno richiesti per problemi su spazi vettoriali.

3.1 Norme Vettoriali

La norma è una **funzione** che ci permette di ricavare un informazione quantitativa dato un oggetto di uno specifico spazio vettoriale.

Definizione Sia $f: F^n \to \mathbb{R}$ tale che:

1.
$$f(x) \ge 0$$
 e $f(x) = 0$ se e solo se $x = \begin{bmatrix} 0 \\ \cdot \\ \cdot \\ 0 \end{bmatrix}$

2.
$$f(\alpha x) = |\alpha| f(x) \ \forall \alpha \in F$$

3.
$$f(x+y) \le f(x) + f(y)$$

Allora f è una norma vettoriale su F e si definisce con $\boxed{\mid\mid \ \mid\mid}$

3.1.1 Distanza, Norma 1, Norma 2, Norma Infinito

Elenchiamo queste definizioni:

1. Distanza:

$$d(x,y) = ||x - y||$$

2. **Norma 1**:

$$||x||_1 = \sqrt{\sum_{i=1}^n |x_i|}$$

3. **Norma 2**:

$$||x||_2 = \sqrt{\sum_{i=1}^n |x_i|^2}$$

4. Norma Inf*:

$$||x||_{\infty} = max|x|$$

Equivalenza Topologica Date due norme $|| ||_{(1)}$ e $|| ||_{(2)}$ allora $\exists \alpha, \beta \in F$ tale che $\forall v \in F^n$:

$$\alpha ||v||_{(2)} \le ||v|| \le \beta ||v||_{(1)}$$

Da questo posso ottenere informazioni riguardo divergenza e convergenza se utilizzato "simil th. dei carabinieri".

3.2 Norma Matriciale

Contestualizziamo la norma alle matrici:

Definizione Sia $f: F^{nxn} \to \mathbb{R}$ tale che:

- 1. $f(A) \ge 0$ e f(A) = 0 se e solo se $A = [0]_{nxn}$
- 2. $f(\alpha A) = |\alpha| f(A)$
- 3. f(A+B) = f(A) + f(B)
- 4. $f(AB) \leq f(A)f(B)$

3.2.1 Norma Matriciale indotta da Norma Vettoriale

$$\boxed{||A|| = max||Av|| \quad \mathbf{con} \quad ||v|| = 1}$$

3.2.2 Norma di Frobanius

$$||A||_F = \sqrt{\sum_{i,j=1}^n |a_{ij}|^2} = traccia(A^H A)^{-1}$$

 $^{^{1}}$ La traccia in una matrice corrisponde alla somma degli elementi sulla diagonale principale. La matrice indicata con H è la trasposta coniugata, ossia matrice su cui abbiamo eseguito rispettivamente l'inversione tra righe e colonne e invertito i segni alle componenti immaginarie.

3.2.3 Th. Compatibilità delle Norme (con Dim.)

1. Il teorema afferma questo:

$$||Ax|| \le ||A|| \ ||x||$$

Dimostrazione Dimostriamo il teorema:

1. Vettore Nullo:

$$x=0 \Rightarrow vera \;,\;\; 0 \leq ||A||*0$$

- 2. Vettore Strettamente Positivo:
 - (a) Definizione di norma matriciale indotta:

$$\mid\mid A\frac{v}{\mid\mid v\mid\mid}\mid\mid \leq\mid\mid A\mid\mid = \max_{\{z\in\mathbb{F}\,:\,\mid\mid z\mid\mid\, =\, 1\}}\mid\mid A\mid z\mid\mid$$

(b) Portiamo fuori $\frac{1}{||x||}$ grazie alla proprietà 2 delle norme matriciali e moltiplichiamo a sx e dx:

$$||v||\,\frac{1}{||v||}||Av|| \leq ||A|| * ||v||$$

(c) Risolviamo i calcoli ed otteniamo:

$$||Av|| \le ||A|| \, ||v||$$

3.2.4 Metodi Iterativi su Norme

Elenchiamo le caratteristiche del calcolo iterativo delle norme:

1. Norma 1: Somma delle colonne, ottengo un vettore, da questo prendo il massimo:

$$||A||_1 = \max \sum_{i=1}^n |a_{ij}| \quad \text{con } a_{ij} \in A$$

Norma Infinito: Somma delle righe, ottengo un vettore, da questo prendo il massimo:

$$||A||_{\infty} = \max \sum_{j=1}^{n} |a_{ij}| \quad \text{con} \quad a_{ij} \in A$$

3. Norma 2: Assumendo φ sia raggio spettrale della matrice in questione, dove:

$$\varphi(A) = \max_{i=1...n} |\lambda_i|$$

$$||A||_2 = \sqrt{\varphi(A^H A)}$$

3.2.5 Matrici Simmetriche sui Reali

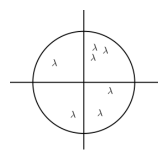
Elenchiamo proprietà caratterizzanti delle matrici simmetriche che verranno citate successivamente:

- 1. $A = A^T$
- 2. Le matrici simmetriche sui reali:
 - (a) Sono diagonalizzabili
 - (b) Hanno autovalori reali
 - (c) $(A^T A)^T = (A A^T)$
 - (d) $||A||_2 = \varphi(A)$

3.2.6 Th. di Hirch (con Dim.)

Definizione Se || . || è una norma matriciale indotta, allora:

$$|\lambda^{(A)}| < ||A||$$



Ossia ogni autovalore deve essere inferiore alla norma matriciale indotta. E' come se stessimo "localizzando" la posizione degli autovalori.

Dimostrazione Dimostriamo il teorema:

1. Dalla definizione di autovalore:

$$A v = \lambda v \operatorname{con} \lambda \neq 0$$

2. Applico la norma a sx e dx ed inverto l'ordine:

$$||\lambda v|| = ||A v||$$

3. Proprietà (2.) e (4.) delle norme matriciali:

$$|\lambda| ||v|| = ||Av|| \le ||A|| ||v||$$

4. Considero dunque primo e terzo termine, dividendo a sx e dx per ||v||:

$$|\lambda| \le ||A||$$

3.3 Utilities Greshgorin

Elenchiamo tutte gli oggetti e funzioni definiti sui cerchi di Gershgorin:

3.3.1 Cerchio i-esimo di Greshgorin

Definiamo un cerchio come luogo geometrico dei punti, dato che successivamente sarà necessario alla localizzazione degli autovalori.

Definizione Sia K_i dove

$$K_i = \{ z \in \mathbb{C} : |z - a_{ii}| \le \sum_{j=1, j \ne i}^n |a_{ij}| \}$$

- 1. a_{ii} corrisponde al **centro** del cerchio.
- 2. $\sum_{i=1, j\neq i}^{n} |a_{ij}|$ corrisponde al **raggio** del cerchio.

3.3.2 Th. di Greshgorin (con Dim.)

Il teorema di Greshgorin afferma che se un arbitrario λ è un autovalore, allora questo deve essere all'interno dell'unione dei cerchi di Greshgorin della matrice.

Definizione

Se
$$\lambda$$
 è autovalore di $A \Rightarrow \lambda \in \bigcup_{i=1}^{n} k_i$

Spesso questo teorema viene utilizzato "al contrario", ossia se un valore **non** è all'interno dell'unione dei cerchi, allora sicuramente **non** è un autovalore della matrice.

Dimostrazione Dimostriamo il teorema:

1. Dalla definizione di autovalore:

$$\begin{bmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} v_1 \\ v_2 \\ \vdots \\ v_n \end{bmatrix} = \lambda \begin{bmatrix} v_1 \\ v_2 \\ \vdots \\ v_n \end{bmatrix}$$

2. Assumo di aver effettuato il prodotto ad sx tra A e v:

$$\sum_{j=1}^{n} a_{ij} v_j = \lambda v_i \quad \forall i \in \{1, ..., n\}$$

3. Tiro fuori dalla sommatoria il termine per i = j, lo porto a sinistra e metto in evidenza v_i :

$$\sum_{j=1, j\neq i}^{n} (a_{ij}v_j) = (\lambda - a_{ii})v_i$$

4. Sapendo che:

$$|\lambda - a_{ii}| |v_i| = |(\lambda - a_{ii})v_i|$$
 e $|\sum_{j=1}^n a_{ij}v_j| \le \sum_{j=1}^n |a_{ij}| |v_j|$

5. Prendo un p tale che:

$$0 \le |v| = |v| = max_{i=1..n} |v_i|$$

Ossia p deve fare in modo che la norma di v deve essere uguale al massimo delle componenti del vettore v. Assumiamo di non star lavorando sul vettore nullo grazie alla definizione di autovalore λ .

6. Istanzio il punto (3.) con la p appena definita in (5.):

$$|\lambda - a_{pp}||v_p| \le \sum_{j=1, j \ne i}^n |a_{pj}||v_j|$$

7. Divido a sx e dx per $|v_p|$:

$$|\lambda - a_{pp}| \frac{|v_p|}{|v_p|} \le \sum_{j=1, j \ne i}^n |a_{pj}| \frac{|v_j|}{|v_p|}$$

Sappiamo che $\frac{|v_j|}{|v_p|} \le 1$ perchè in un vettore possiamo avere più massimi, quindi componenti max con stessi valori.

8. Riesco dunque ad effettuare una maggiorazione grazie alle affermazioni precedenti:

$$\sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{pj}| \frac{|v_{j}|}{|v_{p}|} \leq \sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{pj}|$$

9. La sommatoria ottenuta nella maggiorazione del punto (8.) rispetta la definizione di Cerchio i-esimo di Gershgorin, di conseguenza abbiamo dimostrato il teorema.

$$\lambda \in K_p$$

3.3.3 Invertibilità e Predominanza Diagonale

Matrice Invertibile Elenchiamo un paio di caratteristiche sull'invertibilità di matrici:

- 1. Se A è invertibile, allora:
 - (a) $det(A) \neq 0$
 - (b) rango(A) = 0
 - (c) dim(ker(A)) = 0
 - (d) 0 non è un autovalore
 - (e) $P(x) = det(A xI) = (x \lambda_1)(x \lambda_2)...(x \lambda_n)$
 - (f) $P(0) = det(A) = (x \lambda_1)(x \lambda_2)...(x \lambda_n) =$ prodotto degli autovalori λ_i

Predominanza Diagonale di Matrice per Riga La predominanza vale quando in valore assoluto, l'elemento sulla diagonale principale è maggiore di tutti gli altri sulla riga, formalmente:

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

Corollario Se A è a predominanza diagonale allora A è invertibile. La dimostrazione di questo corollario si basa sul fatto che la definizione appena data si basa sul *Cerchio di Gershgorin* ma utilizzato al contrario, ossia stiamo affermando di **non** essere nel cerchio. Questo però ci porta ad essere esattamente al contrario rispetto ****.

3.3.4 II Th. di Gershgorin

Definizione Se l'unione M_1 di k cerchi è disgiunta dall'unione M_2 di (n-k) cerchi allora k autovalori appartengono ad M_1 ed (n-k) ad M_2 .

3.4 Condizionamento del Problema sulla Risoluzione di Sistemi Lineari

Assumiamo di avere una matrice A ed un vettore b, Ax = b, sapendo che se A è invertibile allora $x = A^{-1}b$, altrimenti o non ha soluzioni o ne ha infinite. Elenchiamo come approssimeremo questi oggetti in oggetti discreti:

1. Matrice A ed i suoi elementi a_{ij} :

$$\tilde{A} = A + \Delta A$$
 $\tilde{a}_{ij} = a_{ij} + \epsilon f_{ij}$

dove $f_{ij} = (1 + \epsilon_{ij})$, ossia l'errore su ogni componente, e ΔA li contiene tutti.

2. Vettore b ed i suoi elementi b_i :

$$\tilde{b} = b + \delta b$$
 $\tilde{b}_i = b_i + (1 + f_i)$

Il **condizionamento** verrà quindi calcolato su **norme**:

$$\frac{||\tilde{x} - x||}{||x||}$$

Vogliamo dunque esprimere la risoluzione in questa forma:

$$x = A^{-1}b$$

3.4.1 Teorema sul Condizionamento di Norme Matriciali (con dim)

Definizione Sia A invertibile e $b \neq 0$, allora:

$$\frac{||\tilde{x} - x||}{||x||} \le ||A|| \ ||A^{-1}|| \frac{||\tilde{b} - b||}{||b||}$$

Dove $||A|| ||A^{-1}||$ è detto numero di condizionamento di A.

Dimostrazione Dimostriamo questo teorema:

1. Partiamo dalla definizione di x ed \tilde{x} :

$$x = A^{-1}b \rightarrow Ax = b$$

$$\tilde{x} = A^{-1}\tilde{b} \rightarrow A\tilde{x} = \tilde{b}$$

2. Sostituiamo (1.) in $||\tilde{x} - x||$:

$$||A^{-1}\tilde{b} - A^{-1}b||$$

3. Raccolta di A^{-1} e compatibilità di norme a motivazione del (\leq):

$$||\tilde{x} - x|| = ||A^{-1}(\tilde{b} - b)|| \le ||A^{-1}|| ||\tilde{b} - b||$$

4. Scriviamo la forma standard di risoluzione di sistema lineare applicando le norme a sx e dx, e utilizziamo anche qui la compatibilità delle norme per (\leq) a dx:

$$||Ax|| = ||b|| \rightarrow ||b|| = ||Ax|| \le ||A|| \ ||x||$$

5. Da questo possiamo dunque ricavare che:

$$||x||\,||A||\geq ||b||\to ||x||\geq \frac{||b||}{||A||}$$

6. Tornando dunque al punto (3.) possiamo dividere $||\tilde{x} - x||$ per ||x|| ed a dx del \leq dividiamo per $\frac{||b||}{||A||}$ rispettando quindi la maggiorazione (dato il punto precedente).

$$\frac{||\tilde{x} - x||}{||x||} \le ||A|| \, ||A^{-1}|| \, \frac{||\tilde{b} - b||}{b}$$

7. Avendo concluso la dimostrazione definiamo μ , il **numero di condizionamento** di A:

$$\mu = ||A|| \, ||A^{-1}||$$

4 Metodi Diretti per Risoluzione di Sistemi Lineari

Assumiamo di avere Ax = b, $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, $det(A) \neq 0$, $x = A^{-1}b$, allora possiamo avere diversi casi:

1. Matrice Diagonale: La matrice A ha solo elementi sulla sua diagonale.

$$\begin{bmatrix} a_{11} & 0 & \dots & 0 \\ 0 & a_{22} & & \dots \\ \dots & & a_{33} & 0 \\ 0 & \dots & 0 & a_{nn} \end{bmatrix}$$

In questo caso possiamo ricavare le soluzioni in questo modo

$$x = A^{-1}b = \begin{bmatrix} \frac{1}{a_{11}} & 0 & \dots & 0\\ 0 & \frac{1}{a_{22}} & & \dots\\ \dots & & \frac{1}{a_{33}} & 0\\ 0 & \dots & 0 & \frac{1}{a} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} b_1\\ b_2\\ b_3\\ b_n \end{bmatrix}$$

Ricordiamo che il costo di questa risoluzione risulta essere O(n).

2. **Matrice Triangolare**: La matrice A è diagonale e di conseguenza gli *autovalori* sono gli elementi sulla diagonale. Dunque possiamo calcolare il determinante in questo modo:

$$\begin{bmatrix} a_{11} & \dots & \dots & a_{1n} \\ 0 & a_{22} & & \dots \\ \dots & & a_{33} & \dots \\ 0 & \dots & 0 & a_{nn} \end{bmatrix}$$

$$det(A) = \prod_{i=1}^{n} a_{ii}$$

In questo caso le **soluzioni** si ottengono grazie al **metodo di sostituzione**. (Il metodo di sostituzione in avanti o in indietro in base a se la matrice risulta triangolare superiore o inferiore). Il costo di questa risoluzione risulta essere $O(n^2)$.

3. Matrice Piena: La matrice A risulta piena:

$$\begin{bmatrix} a_{11} & \dots & \dots & a_{1n} \\ \dots & a_{22} & & \dots \\ \dots & & a_{33} & \dots \\ a_{n1} & \dots & \dots & a_{nn} \end{bmatrix}$$

Non si conosce un algoritmo che sia aderente al limite inferiore $O(n^2)$ del problema. Di conseguenza l'algoritmo favorito in queste circostanze è quello di **Gauss**, caratterizzato da un costo in tempo asintotico $O(n^3)$, dato che bisogna, per ogni colonna, azzerare tutti gli elementi sotto la diagonale.

4.1 Fattorizzazione LU

Grazie al Th. di Gauss riusciamo ad ottenere anche una nuova **formulazione** di matrici piene sotto specifiche ipotesi.

Definizione di Fattorizzabile Una matrice $A \in \mathbb{R}^{nxn}$ è fattorizzabile LU se

- 1. Esiste L matrice triangolare inferiore con elementi diagonali uguali ad 1.
- 2. Esiste U matrice triangolare superiore.

Tale che

$$A = LU$$

4.2 Th. Condizioni Sufficienti per Esistenza ed Unicità Fattorizzazione LU (con Dim.)

Assumiamo di avere una matrice quadrata $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, definiamo con A_k le sue sottomatrici quadrate di dimensione k * k. Questo darà contesto alla definizione formale del teorema.

Definizione Sia $A \in \mathbb{R}^{nxn}$ se $det(A_k) \neq 0 \ \forall k \in \{1, ..., n-1\}$ allora esiste la fattorizzazione LU di A.

Dimostrazione Procediamo a dimostrare per induzione questo teorema:

1. Caso Base: Prendiamo k=1, quindi $A=\left\lceil a_{11}\right\rceil$ dunque:

$$L = \begin{bmatrix} 1 \end{bmatrix}$$
 $U = \begin{bmatrix} a_{11} \end{bmatrix}$ allora $A = LU$

- 2. Caso Induttivo: Assumiamo che la proprietà sia vera sulle matrici di dimensione n-1 (Ipotesi Induttiva).
 - (a) Vediamo le matrici A, L, U a blocchi rispettivamente in questo modo:

(b) Consideriamo ogni elemento della matrice A come prodotto dei blocchi delle matrici L ed U:

23

i. Prodotto prima riga di L prima colonna di U:

$$A_{n-1} = L_{n-1}U_{n-1} + 0 \, 0^T$$

Rimuovendo gli zeri, otteniamo questo primo blocco di A valido per ipotesi induttiva.

ii. Prodotto prima riga di L seconda colonna di U:

$$x = L_{(n-1)}z + 0\,\beta$$

La matrice $L_{(n-1)}$ è valida per ipotesi induttiva, esisterà almeno una z per cui $z=L_{n-1}^{-1}x$.

iii. Prodotto seconda riga di L prima colonna di U:

$$y^T = w^T U_{n-1} + 10^T$$

Trasponendo otteniamo:

$$y = U_{n-1}^T w$$

iv. Prodotto seconda riga di L seconda colonna di U:

$$a_{nn} = w^T z + 1\beta$$

4.3 Matrici Elementari di Gauss

Definiamo la matrice E:

$$E = I - ve_k^T \quad \text{con} \quad e_k = \begin{bmatrix} 0 \\ \cdot \\ 0 \\ 1 \\ 0 \\ \cdot \\ 0 \end{bmatrix} \quad \text{e} \quad v_1 = v_2 = v_k$$

E è quindi definita come Matrice di Gauss.

Proprietà Questo tipo di matrice gode di diverse proprietà caratteristiche:

- 1. Queste matrici sono **triangolari inferiori** con tutti 1 sulla diagonale e sono **invert- ibili**.
- 2. Vale che:

$$E^{-1} = I + ve_k^T$$

Questo statement si può dimostrare effettuando la moltiplicazione tra E ed E^{-1} ottenendo I.

3. Sia $x \in \mathbb{R}^n$ con $x_k \neq 0$. Allora esiste una matrice elementare di Gauss tale che

$$Ex = \begin{bmatrix} x_1 & \dots & x_k & 0 & \dots & 0 \end{bmatrix}^T$$

4. Assumendo di avere due matrici elementari di Gauss:

$$\boxed{E = I - ve_k^T} \qquad \boxed{\overline{E} = I - we_l^T}$$

allora

$$\overline{E \, \overline{E}} = I_n - v e_k^T - w e_l$$

che informalmente vuol dire che il prodotto tra le due matrici elementari di Gauss viene costruito posizionando semplicemente nella posizione corretta i due vettori v e w di fattori.

5. Il prodotto di Ey, dove $E=I-ve_k^T$ è una matrice elementare di Gauss ed y un vettore, può essere calcolato in n-k operazioni moltiplicative, infatti ponendo Ey=z otteniamo che $z_j=y_j$ per $1\leq j\leq k$ mentre $z_j=y_j-v_jy_k$.

Il metodo di Gauss può essere utilizzato senza scambio di righe se e solo se $a_{kk}^{k-1} \neq 0 \quad \forall k=1\dots n$, ossia se tutti i pivot risultano essere diversi da 0.

Teorema Dato un $A \in \mathbb{R}$:

$$A(1:k,1:k) \neq 0 \Leftrightarrow p_{kk}^{k-1} \neq 0 \ \forall k \in \{1, \dots, n-1\}$$

E quindi, considerando che Ly = b:

$$[A|B] \rightarrow_{E_1} \dots \rightarrow_{E_{2n-1}} = [U|y]$$

4.4 Tecniche di Pivoting

Assumiamo di avere un pivot pari a 0, è necessario che si generi una **permutazione** della corrente matrice per fare in modo che il pivot in questione non sia nullo.

$$\begin{bmatrix} a_{11} & * & * & * \\ 0 & 0_{k+1} & \dots \\ \dots & \dots & \dots & \dots \\ 0 & a_{nk} & 0 & * \end{bmatrix}$$

Questo mi causa però la fattorizzazione ${f L}{f U}$ di una permutazione della matrice A e non di A stessa.

$$U = E_{n-1}P^{n-1} \dots E_{(1)}P^{(1)}E_{(0)}P^{(0)}A^{(0)}$$

Stabilità e Pivoting Le tecniche di pivoting non sono utilizzate solo nel caso in cui un pivot risulti nullo, ma anche per questioni di stabilità degli algoritmi causati.

Si può dunque dimostrare che i fattori \tilde{L} e \tilde{U} calcolati sono tali per cui $\tilde{L}\tilde{U}=A+E,$ dove E corrisponde all'errore in rappresentazione in numeri di macchina. Vale dunque che:

$$\frac{||E||}{||\tilde{L}|| \ ||\tilde{U}||} = O(u)$$

5 Metodi Iterativi per Risoluzione di Sistemi Lineari

Perchè abbiamo la necessità di nuovi metodi oltre a quello di Gauss? Immaginiamo di avere questa matrice (ad albero):

$$\begin{bmatrix} 1 & \dots & \dots & 1 \\ \cdot & \cdot & 0 & 0 \\ \cdot & 0 & \cdot & 0 \\ 1 & & & 1 \end{bmatrix}$$

Applicare qui Gauss causerebbe il fenomeno del fill-in, aumentando il costo. L'idea sarebbe quella di approssimare Ax = b grazie a questi passi:

- 1. $x^{(0)}$ è il vettore iniziale.
- 2. $\{x^{(k)}\}$ è una successione di vettori.
- 3. Con approssimazione si intende quindi che il limite all'infinito di ogni componente deve corrispondere a:

$$\lim_{k \to \infty} x^{(k)} = x \Leftrightarrow \lim_{k \to \infty} x^{(k)} - x \Leftrightarrow \lim_{k \to \infty} ||x^{(k)} - x|| = 0$$

Con questo riusciamo a dare una prima definizione alla convergenza di successione definita prima.

Criterio d'Arresto Non vado effettivamente all'infinito ma scelgo un numero di passi k discreto che mi stabilisce il numero di volte che reitererò il metodo. Elenchiamo qualche criterio utilizzabile:

- 1. Un numero k completamente arbitrario.
- 2. $||x^{(k+1)} x^{(k)}|| \le \text{tolleranza} \approx 10^{-8} \text{ oppure } 10^{-12}$
- 3. $||Ax^k b|| \le \text{tolleranza}$

Nessuno di questi garantisce che l'errore generato sarà < della tolleranza.

5.1 Metodi Basati sulla Decomposizione Additiva

Data Ax = b, assumiamo che A = M - N con M invertibile. Sostituiamo l'assunzione nella definizione originale:

1. Sostituzione:

$$(M-N)x = b \Leftrightarrow Mx - Nx = b \Leftrightarrow Mx = Nx + b$$

2. Dato che M invertibile per ipotesi allora moltiplichiamo sx e dx per M^{-1} :

$$x = M^{-1}Nx + M^{-1}b$$

3. Ponendo $P=M^{-1}N$ matrice di iterazioni e $p=M^{-1}b$, allora x=Px+q, quindi al passo k-esimo:

$$x^{k+1} = Px^{(k)} + q \quad \text{con } x^{(0)} \in \mathbb{R}^n$$

4. Quindi la successione è detta convergente se:

$$\lim_{k \to \infty} ||x^{(k)} - x|| = 0$$

5. Il **metodo** (P,q) è detto **convergente** invece se:

$$\forall x^{(0)} \Rightarrow \text{ la successione } \{x^{(k)}\} \text{ è convergente}$$

5.2 Th. Condizioni Sufficienti per la Convergenza di Metodo (con Dim.)

Definiamo il teorema:

- 1. **Ipotesi**: Se esiste una norma matriciale indotta in cui ||P|| < 1, allora:
- 2. **Tesi**: Il metodo definito sotto converge.

$$\begin{cases} x^{(0)} \in \mathbb{R}^n \\ x^{k+1} = Px^{(k+1)} + q \end{cases}$$

Dimostrazione Dimostriamo il teorema per step:

1. Prendo la successione:

$$x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$$

e voglio che questa converga ad x=Px+q, ossia che la distanza tra $x^{(k)}$ ed x tende a 0 per $x\to +\infty$.

2. Consideriamo $e^{(k)}$ vettore errore alla k-esima iterazione:

$$e^{(k)} = x^{(k)} - x \Leftrightarrow$$

$$\Leftrightarrow e^{(k+1)} = x^{(k+1)} - x$$

3. Sostituiamo le definizioni di $x^{(k+1)}$ e $x^{(k)}$ date in (1.) in $e^{(k+1)}$ data in (2.):

$$e^{(k+1)} = Px^{(k)} + q - (Px + q) = Px^{(k)} - Px = Pe^{(k)}$$

27

Vogliamo dunque impostare induzione su $e^{(k+1)} = P^{(k+1)}e^{(0)}$

- 4. Dimostrazione induttiva:
 - (a) Caso Base: k = 0, allora $e^{(1)} = Px^{(0)} + q Px q = Pe^{(0)}$
 - (b) **Ipotesi Induttiva**: $e^{(k)} = P^k e^{(0)}$
 - (c) Caso Induttivo: Lavoriamo sull'n-esimo passo:

$$e^{(k+1)} = Pe^{(k)} = P P^k e^{(0)} = P^{(k+1)} e^{(0)} \Rightarrow e^{(k+1)} = P^{(k+1)} e^{(0)}$$

Una volta raggiunto questo punto, rielaboro questa espressione grazie alle norme:

5. Utilizziamo proprietà norme (vettoriale che induce matriciale, come chiedono le ipotesi del teorema), nello specifico la compatibilità:

$$||e^{(k+1)}|| = ||P^{(k+1)}e^{(0)}|| \le ||P^{(k+1)}|| ||e^{(0)}||$$

6. Possiamo tirare fuori l'esponente dato che $P^{(k+1)} = P^{(k)}$, quindi

$$||PP^{(k)}|| \le ||P|| ||P^{(k)}||$$

Grazie a questo possiamo dire che

$$||e^{(k+1)}|| \le ||P^{(k+1)}|| ||e^{(0)}|| \le ||P||^{(k+1)}||e^{(0)}||$$

Sappiamo anche che $||P||^{(k+1)} ||e^{(0)}|| = 0$ dato che 0 < ||P|| < 1.

7. Per il teorema del confronto quindi:

$$\lim_{k\to\infty}||\,e^{(k+1)}\,||=0 \Longleftrightarrow \lim_{k\to\infty}e^{(k)} \Longleftrightarrow \lim_{k\to\infty}x^{(k)}=x \;\; \square$$

5.3 Th. Condizioni Necessarie per la Convergenza di Metodo (con Dim.)

Definiamo il teorema:

- 1. **Ipotesi**: Se il metodo definito sotto è convergente, allora:
- 2. **Tesi**: Il raggio spettrale $\rho(P) < 1$.

$$M = \begin{cases} x^{(0)} \in \mathbb{R}^n \\ x^{k+1} = Px^{(k+1)} + q \end{cases}$$

Dimostriamo il teorema a pagina successiva.

Dimostrazione Dimostriamo il teorema per step:

1. Per ipotesi (convergenza) sappiamo che:

$$e^{(0)} = x^{(k)} - x^{(0)} = P^{(k)}e^{(0)}$$
 e tale che $\forall x^{(0)} \lim_{k \to \infty} e^{(k)} = 0$

2. Sapendo che il metodo converge per ogni successione da ipotesi allora ne scelgo una particolare, in modo tale da far apparire il raggio spettrale:

$$x^{(0)} = x + v$$

dove

- (a) x = Px + q corrisponde alla soluzione.
- (b) v è l'autovettore con autovalori di P, ossia $|\lambda| = \rho(P)$.
- 3. Possiamo dunque tornare alla definizione data in (1.) inserendo la definizione appena data in (2.):

$$e^{(k)} = P^{(k)}e^{(0)} = P^{(k)}(x^{(0)} - x) = P^{(k)}v = \lambda^{(k)}v$$

4. Grazie al limite dato in (1.) ed ad il primo e l'ultimo termine di (3.):

$$0 = \lim_{k \to \infty} \mid\mid e^{(k)} \mid\mid = \lim_{k \to \infty} \mid\mid \lambda^{(k)} \; v \mid\mid = \lim_{k \to \infty} \mid\mid \lambda^{(k)} \mid\mid \; \mid\mid v \mid\mid =$$

Dato che v è un autovettore sicuramente $||v|| \neq 0$ e il tutto dipenderà dunque da $|\lambda|$:

$$= ||v|| \lim_{k \to \infty} |\lambda^{(k)}|$$

5.4 Th. Condizione Necessaria e Sufficiente per la Convergenza di Metodo (con Dim.)

Un metodo iterativo
$$M = \left\{ \begin{array}{c} x^{(0)} \in \mathbb{R}^n \\ x^{k+1} = Px^{(k+1)} + q \end{array} \right.$$
è convergente $\iff \rho(P) < 1$

Dimostrazione Dimostriamo il teorema per step, entrambi i versi d'implicazione:

- 1. Implicazione Destra: Condizioni necessarie dimostrate con il teorema precedente.
- 2. Implicazione Sinistra: Solo se P è diagonalizzabile:
 - (a) Se P è diagonalizzabile e $\rho(P) < 1 \Rightarrow$ il metodo converge. Ma essendo diagonalizzabile:

$$\exists\,S$$
 invertibile tale che $\,P=SDS^{-1}$ dove $\,D=\begin{bmatrix}\lambda_1&&&\\&\lambda_1&&\\&&\cdot&\\&&&\lambda_n\end{bmatrix}$

(b) Vogliamo che il vettore dell'errore e_k tenda a 0:

$$e^{(k)} = P^{(k)}e^{(0)}$$

$$e^{(k)} = P^{(k)}e^{(0)} = (SDS^{-1})^k e^{(0)} =$$

$$SDS^{-1}SDS^{-1} \dots SDS^{-1} e^{(0)} = SD^k S e^{(0)}$$

(c) Applichiamo lo stesso limite del teorema precedente e le norme agli estremi dell'espressione generata al punto precedente:

$$\lim_{k \to \infty} || e^{(k)} || = \lim_{k \to \infty} || SD^k S^{-1} e^{(0)} || \le$$

(d) Maggiorazione grazie alle proprietà delle norme:

$$\leq ||S|| ||S^{-1}|| ||e^{(0)}|| \lim_{k \to \infty} ||D^{k}||$$

Dunque se tutti i λ di $D^k=\begin{bmatrix}\lambda_1&&&&\\&\ddots&&&\\&&\ddots&&\\&&&\lambda_n\end{bmatrix}$ se sono tutti < 1 allora per $k\to\infty \text{ convergono tutti i }\lambda.$

5.5 Th. Fa la Cosa Giusta (con Dim.)

Se
$$\{x^{(k)} \to x^*\}$$
 con $x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q \Rightarrow x^* = Px^* + q$.

Dimostrazione Dimostriamo il teorema per step:

- 1. $x^* = \lim_{k \to \infty} x^{(k+1)}$
- 2. Sostituendo definizione di $x^{(k+1)}$:

$$x^* = (\lim_{k \to \infty} Px^{(k)}) + q$$

3. Essendo continua tiro fuori P dal limite:

$$x^* = P(\lim_{k \to \infty} x^{(k)}) + q = Px^* + q$$

Interpretazione Con questo teorema riusciamo dunque ad affermare che se un metodo converge, allora converge esattamente alla soluzione, appunto fa la cosa giusta.

Piccolo Recap Pre-Metodi Iterativi : Ricapitolando cosa visto fino ad ora, dato un sistema Ax = b, grazie ad una operazione di **splitting** scriviamo A = M - N con M invertibile, di conseguenza $det(M) \neq 0$. Riscrivendola abbiamo $(M - N)x = b \Leftrightarrow Mx = Nx + b \Leftrightarrow X = Px + q$ dove P è la matrice di iterazione ed è definita come $P = M^{-1} N$. Se non riuscissi a trovare una norma tale per cui ||P|| > 1 allora non potrei affermare nulla sulla convergenza dei metodi. Questo recap sarà utile durante l'introduzione dei due metodi iterativi presentati a pagina successiva.

5.6 Metodi Iterativi - Jacobi/Gauss-Seidel

Presentiamo due metodi di decomposizione additiva basati sulla scelta della matrice M ed N in due diversi modi:

$$A = M - N$$

Entrambi i metodi richiedono che la matrice M sia invertibile per essere applicati.

1. Metodo di Jacobi:

$$M = \begin{bmatrix} a_{11} & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \ddots & & \vdots \\ \vdots & & \ddots & 0 \\ 0 & \cdots & 0 & a_{nn} \end{bmatrix}, \quad N = \begin{bmatrix} 0 & -a_{12} & \cdots & -a_{1n} \\ -a_{21} & \ddots & \ddots & -a_{2n} \\ \vdots & \ddots & \ddots & -a_{n-1,n} \\ -a_{n1} & \cdots & -a_{n,n-1} & 0 \end{bmatrix}$$

Si sceglie come M la **diagonale** di A, dunque N sarà composta da tutti gli altri elementi negati.

2. Metodo di Gauss-Seidel:

$$M = \begin{bmatrix} a_{11} & 0 & \cdots & 0 \\ a_{21} & \ddots & & \vdots \\ \vdots & & \ddots & 0 \\ a_{n1} & \cdots & a_{n,n-1} & a_{nn} \end{bmatrix}, \quad N = \begin{bmatrix} 0 & -a_{12} & \cdots & -a_{1n} \\ 0 & \ddots & \ddots & -a_{2n} \\ \vdots & \ddots & \ddots & -a_{n-1,n} \\ 0 & \cdots & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

Si sceglie come M la matrice **triangolare inferiore** di A, dunque N sarà composta da tutti gli altri elementi negati.

5.6.1 Formulazione Metodo di Jacobi

1. Riprendiamo la definizione vista nel recap della pagina precedente:

$$x = M^{-1}(Nx^{(k)} + b) \Leftrightarrow$$

$$\Leftrightarrow Mx = (Nx^{(k)} + b) =$$

2. Riscriviamo dunque tutto rispettando i formati di ciascun identificatore:

$$\begin{bmatrix} a_{11} & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \ddots & & \vdots \\ \vdots & & \ddots & 0 \\ 0 & \cdots & 0 & a_{nn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1^{(k+1)} \\ \vdots \\ \vdots \\ x_n^{(k+1)} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} b_1 \\ \vdots \\ b_n \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} 0 & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ a_{21} & \ddots & \ddots & a_{2n} \\ \vdots & \ddots & \ddots & a_{n-1,n} \\ a_{n1} & \cdots & a_{n,n-1} & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1^{(k)} \\ \vdots \\ x_n^{(k)} \end{bmatrix}$$

 $3.\,$ Consideriamo l'i-esima riga in modo tale da parametrizzare:

$$a_{ii}x_i^{(k+1)} = b_i - (a_{i1}x_1^{(k)} + a_{i2}x_1^{(k)} + \dots + a_{i,i-1}x_{i-1}^{(k)} + a_{i,i+1}x_{i+1}^{(k)} + \dots + a_{in}x_n^{(k)})$$

4. Generalizzo ulteriormente utilizzando sommatorie:

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

5. Possiamo dunque ottenere delle stime sui costi in tempo ossia O(n) per ciascuna componente, complessivamente il costo per iterazione sarà $O(n^2)$.

5.6.2 Formulazione Metodo di Gauss-Seidel

1. Riprendiamo la definizione vista nel recap della pagina precedente:

$$x = M^{-1}(Nx^{(k)} + b) \Leftrightarrow$$

$$\Leftrightarrow Mx = (Nx^{(k)} + b) =$$

2. Riscriviamo dunque tutto rispettando i formati di ciascun identificatore:

$$\begin{bmatrix} a_{11} & 0 & \cdots & 0 \\ a_{21} & \ddots & & \vdots \\ \vdots & & \ddots & 0 \\ a_{n1} & \cdots & a_{n,n-1} & a_{nn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1^{(k+1)} \\ \vdots \\ \vdots \\ x_n^{(k+1)} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} b_1 \\ \vdots \\ b_n \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} 0 & a_{12} & \cdots & a_{1n} \\ 0 & \ddots & \ddots & a_{2n} \\ \vdots & \ddots & \ddots & a_{n-1,n} \\ 0 & \cdots & 0 & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1^{(k)} \\ \vdots \\ x_n^{(k)} \end{bmatrix}$$

3. Consideriamo l'i-esima riga in modo tale da parametrizzare:

$$a_{i1}x_1^{(k+1)} = a_{i2}x_2^{(k+1)} + \dots + a_{ii}x_i^{(k+1)} = b_i - a_{i,i-1}x_{i+1}^{(k)} + a_{i,i-2}x_{i+2}^{(k)} + a_{in}x_n^{(k)}$$

4. Generalizzo ulteriormente utilizzando sommatorie:

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

5. Anche in questo caso il costo per iterazione sarà $O(n^2)$.

5.6.3 Criterio d'Arresto e Bontà Approssimazione del Metodo Iterativo

Abbiamo già stabilito quali possono essere dei criteri d'arresto per un metodo iterativo, mostriamone uno:

$$||x^{(k+1)} - x^{(k)}|| < tol$$

Torniamo sulla definizione di x, $x^{(k)}$ e $x^{(k+1)}$:

$$x = Px + q$$

$$x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$$

Vogliamo dunque identificare un criterio d'arresto anche in base all'errore:

$$e^{(k)} = x^{(k)} - x^{(0)}$$

Fermarsi secondo un arbitrario criterio d'arresto non implica aver prodotto una buona soluzione perchè la successione potrebbe star convergendo lentamente, producendo così una cattiva approssimazione. In ogni caso vogliamo definire oggettivamente come valutare un criterio d'arresto:

1. Partiamo dal contenuto della norma citata sopra e sottraiamo e sommiamo x:

$$x^{(k+1)} - x^{(k)} = x^{(k+1)} - x - (x^{(k)} - x) = e^{(k+1)} - e^{(k)}$$

2. Avevamo dimostrato che l'errore al passo k + 1 era:

$$e^{(k+1)} = Pe^k$$

3. Tornando quindi ad (1.) e mettiamo in evidenza $e^{(k)}$:

$$Pe^{(k)} - e^{(k)} = e^{(k)}[P - I]$$

4. Essendo che $e^{(k)} = x^{(k)} - x$, $e^{(k+1)} = x^{(k+1)} - x$, allora $Pe^{(k)} - e^{(k)} = (x^{(k+1)} - x^{(k)})$, possiamo quindi sostituire in (3.):

$$e^{(k)} = (P - I)^{-1} (x^{(k+1)} - x^{(k)}) \Leftrightarrow (\text{Norme a sx e dx})$$

$$||e^{(k)}|| = ||(P-I)^{-1}x^{(k+1)} - x^{(k)}|| \le \Leftrightarrow \text{(Compatibilità Norme)}$$

$$\leq ||(P-I)^{-1}|| ||x^{(k+1)} - x^{(k)}|| \leq \Leftrightarrow ((x^{(k+1)} - x^{(k)}) = tol)$$

$$\leq ||(P-I)^{-1}|| tol$$

5. Possiamo da questo analizzare la bontà del criterio d'arresto, grazie allo studio dell'oggetto $||(P-I)^{-1}||$, nello specifico vogliamo analizzare il suo raggio spettrale, ossia il più grande in modulo tra gli autovalori:

$$\frac{1}{\lambda p - 1}$$

Questo rapporto è dato dall'inversa della matrice (P-I), di conseguenza un raggio spettrale $\rho(P)$ vicino ad 1 produrrà una cattiva approssimazione, mentre un raggio spettrale $\rho(P)$ lontano da 1 produrrà una buona approssimazione.

5.6.4 Th. Condizioni Sufficienti per la Convergenza Metodi Jacobi e Gauss-Seidel (con Dim.)

Sia $A \in \mathbb{R}$ a predominanza diagonale (riga o colonna), allora:

- 1. A è invertibile.
- 2. I metodi di Jacobi e Gauss-Seidel sono applicabili.
- 3. I metodi di Jacobi e Gauss-Seidel sono convergenti.

Dimostrazione Dimostriamo tutte e tre le proprietà elencate sopra:

1. Già visto, con i cerchi di Gershgorin ossia:

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

2. Lo dimostriamo utilizzando anche quello che abbiamo appena affermato, ma notando anche che deve essere ≥ 0 :

$$|a_{ii}| > \sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{ij}| \ge 0$$

- 3. Supponiamo per assurdo che i metodi non siano convergenti $\Leftrightarrow \exists \lambda$ tale che $|\lambda| \geq 1$ con λ autovalore di P sia di Jacobi sia di Gauss-Seidel:
 - (a) λ verifica dunque nell'equazione caratteristica:

$$0 = \det(P - \lambda I) = \det(M^{-1}N - \lambda I) = \det(M^{-1}N - \lambda(M^{-1}M)) =$$
$$= \det(-M^{-1}(\lambda M - N)) = \det(-M^{-1}) \det(\lambda M - N) = 0$$

(b) Osservando l'ultima espressione del punto precedente, dato che M è invertibile, allora sicuramente dovrà essere l'altro termine della moltiplicazione a causare l'uguaglianza con 0. Di conseguenza:

$$\lambda$$
 è autovalore $\iff H = \lambda M - N$ è singolare

- (c) Bisogna dunque dimostrare che questo è un assurdo dato che H risulta essere a predominanza diagonale. Analizziamo da adesso in poi in maniera distinta il comportamento di entrambi i metodi:
 - i. **Jacobi**: La matrice H in questo caso corrisponde a:

$$H = \begin{bmatrix} \lambda a_{11} & a_{ij} & \cdots & a_{ij} \\ a_{ij} & \ddots & & \vdots \\ \vdots & & \ddots & a_{ij} \\ a_{ij} & \cdots & a_{ij} & \lambda a_{nn} \end{bmatrix}$$

Ma questa matrice risulta essere a predominanza diagonale, di conseguenza è un assurdo, formalmente:

$$|h_{ii}| = |\lambda a_{ii}| = |\lambda| |a_{ii}| \ge |a_{ii}| \ge \sum_{j=1, j \ne i}^{n} |a_{ij}|$$

ii. Gauss-Seidel: La matrice H in questo caso corrisponde a:

$$H = \begin{bmatrix} \lambda a_{11} & a_{ij} & \cdots & a_{ij} \\ \lambda a_{21} & \ddots & & \vdots \\ \vdots & & \ddots & a_{ij} \\ \lambda a_{n1} & \cdots & \lambda a_{n,n-1} & \lambda a_{nn} \end{bmatrix}$$

Formalmente:

$$|\lambda||a_{ii}| = |\lambda| \sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{ij}| = \sum_{j=1}^{i-1} |\lambda||a_{ij}| + \sum_{j=i+1}^{n} |\lambda||a_{ij}| \ge \sum_{j=1}^{i-1} |\lambda a_{ij}| + \sum_{j=i+1}^{n} |a_{ij}|$$

Quindi H risulta essere a predominanza diagonale, di conseguenza è assurdo.

6 Metodi Numerici per l'Approssimazione degli Zeri di una Funzione

Definiamo gli **zeri di una funzione**, nello specifico data una funzione $f:[a,b] \to \mathbb{R}$ vogliamo determinare valori $\alpha \in (\alpha,\beta): f(\alpha)=0$ dove α sono gli zeri di funzione² o soluzione dell'equazione f(x)=0, e questo graficamente corrisponde a trovare le intersezioni della funzione con l'asse delle x.

6.1 Recall - Th. Esistenza degli Zeri e Metodo di Bisezione

Citiamo questi due elementi che ci permettono di osservare un primo metodo di approssimazione degli zeri di una funzione:

Th. Esistenza degli Zeri Data una funzione $f[a,b] \to \mathbb{R}$ con $f \in C^0(a,b)$ allora³:

$$f(a)f(b) \Rightarrow \exists \alpha : f(\alpha) = 0$$

Questo teorema viene utilizzato come discriminante nel metodo di bisezione che funziona proprio come una ricerca binaria: viene selezionato l'intervallo sx o dx in base a se f(a)f(c) < 0 oppure f(c)f(b) < 0.

Implementazione Matlab del Metodo di Bisezione Mostriamo un implementazione in pseudo Matlab dell'implementazione del metodo di bisezione.

```
1
        function alfa = bisezione(f,a,b,epsilon)
2
            f_a = f(a)
3
            f_b = f(b)
4
            if f_a * f_b > 0
5
                 error("Intervallo Sbagliato, prodotto > 0")
6
            k = ceil(log2((b-a) / epsilon + 1))
7
8
            for iter = 1 : k
9
                 c = (a+b) / 2
                 f_c = f(c)
10
11
                 if f_a * f_c < 0</pre>
12
                     b = c
13
                     f_b = f_c
14
15
                     a = c
16
                     f_a = f_c
17
                 end
18
            end
19
            alfa = (a+b) / 2
        end
```

²Metodo di Newton si adatterà alle funzioni ad n variabili, mentre il Metodo delle Tangenti solo ad 1 variabile.

³L'esponente al intervallo C(a,b) indica l'esistenza della derivata continua della funzione corrente.

6.1.1 Th. Convergenza del Metodo di Bisezione (con Dim.)

Se $f \in C^0[a, b]$ con f(a)f(b) < 0 allora:

$$\lim_{k \to \infty} a_k = \lim_{k \to \infty} b_k = \lim_{k \to \infty} c_k = \alpha$$

Dimostrazione Dimostriamo il teorema:

1. Bisogna dimostrare che a_k, b_k, c_k sono successioni monotone e limitate, ossia:

$$a_k \le a_{k+1} \ \mathrm{e} \ b_k \le b_{k+1}$$

considerando che per ipotesi c_k sta in mezzo a a_k e b_k .

2. Consideriamo la k-esima iterazione, di conseguenza questo ci causa il denominatore al terzo termine, stiamo dividendo in due parti ad ogni iterazione:

$$0 \le b_k - a_k = \frac{b - a}{2^k - 1}$$

3. Consideriamo il limite ad ogni termine:

$$0 \le \lim_{k \to \infty} b_k - a_k = \lim_{k \to \infty} \frac{b - a}{2^k - 1}$$

Riusciamo dunque ad ottenere che $\epsilon = \lim_{k \to \infty} a_k = \lim_{k \to \infty} b_k$ dato che la loro differenza è pari a 0.

4. Passiamo al limite del prodotto della funzione nei due estremi:

$$\Leftrightarrow \lim_{k \to \infty} f(a_k) f(b_k) = f(\lim_{k \to \infty} a_k) f(\lim_{k \to \infty} b_k) \quad \Leftrightarrow \quad \epsilon = \lim_{k \to \infty} a_k = \lim_{k \to \infty} b_k$$

$$\Leftrightarrow \quad f^2(\epsilon) \text{ e quindi} f^2(\epsilon) \ge 0 \Rightarrow \boxed{f(\epsilon) = 0} \quad \Box$$

6.1.2 Criterio d'Arresto per Metodo di Bisezione

Assumendo che $b_k - a_k \le \epsilon$ posso approssimare α con il punto di mezzo dell'intervallo, in questo modo $|\tilde{x} - x| < \epsilon$ non è una semplice stima ma l'effettivo errore commesso, nello specifico $|\tilde{\alpha} - \alpha| < \frac{\epsilon}{2}$. Di conseguenza otteniamo:

$$b_k - a_k = \frac{b-a}{2^{k-1}} < \epsilon \quad \Leftrightarrow \quad b-a < \epsilon(2^{k-1})$$

$$\Leftrightarrow \quad \frac{b-a}{\epsilon} < 2^{k-1} \quad \Leftrightarrow \quad \log(\frac{b-a}{\epsilon}) < k-1 \quad \Leftrightarrow \quad k > \log(\frac{b-a}{\epsilon})$$
 Istanziando quindi al nostro $2^{-16} = \epsilon \quad \Leftrightarrow \quad k > 17$

Osservazioni sul Metodo di Bisezione E' un metodo semplice, ha bisogno solo della continuità e converge ad un numero finito di passi. In parallelo però non ha interessi nei confronti delle caratteristiche della funzione in input, dunque se questa dovesse essere lenta allora farà comunque un numero arbitrario di passi, anche se l'intervallo fosse piccolo.

6.2 Metodo di Punto Fisso

Questo metodo si basa sull'utilizzo di espressioni equivalenti:

$$f(x) = 0$$
 è equivalente a $x = g(x)$ \Leftrightarrow $f(\alpha) = 0 \Leftrightarrow \alpha = g(\alpha)$

La parte boxata causerà l'utilizzo della bisettrice primo-terzo quadrante.

Definizione di Punto Fisso Un punto α è **punto fisso** per g(x) se $\alpha = g(\alpha)$:

$$\begin{cases} x_0 \in (a, b) \\ x_{k+1} = g(x_k) \end{cases}$$
 (Metodo di Punto Fisso)

6.2.1 Th. Fa la Cosa Giusta (in questo contesto)

Anche in questo caso se la successione converge allora converge alla soluzione:

$$\lim_{k \to \infty} x_k = \alpha \implies \alpha = g(\alpha) \text{ con } x_k \in [a, b]$$

6.2.2 Convergenza Locale

Date $g:[a,b]\to\mathbb{R}$ sia α tale che $\alpha\in(a,b)$ e $\alpha=g(\alpha)$ allora il metodo

$$\begin{cases} x_0 \in (a, b) \\ x_{k+1} = g(x_k) \end{cases}$$
 (Metodo di Punto Fisso)

è detto localmente convergente se:

$$\exists \rho > 0 : \forall x_0 \in [x_0 - \rho, x_0 + \rho]$$
 tale che:

- 1. $x_k \in [x_0 \rho, x_0 + \rho]$
- 2. $\lim_{k\to\infty} x_k = \alpha$

6.2.3 Th. del Punto Fisso (con Dim.)

Sia $g:[a,b]\to\mathbb{R},\ g\in C^1(a,b),\ \alpha=g(\alpha)\ \mathrm{con}\ \alpha\in(a,b)$:

- 1. **Ipotesi**: Se $\exists \rho > 0 : |g'(x)| < 1 \ \forall x \in I_{\alpha} = [x_0 \rho, x_0 + \rho]$
- 2. **Tesi**: $\forall x_0 \in I_\alpha \text{ con } x_{k+1} = g(x_k) \text{ valgono:}$
 - (a) $x_k \in I_\alpha$
 - (b) $\lim_{k\to\infty} x_k = \alpha$

Dimostrazione Dimostriamo il seguente teorema:

1. Per ipotesi sappiamo che in I_{α} abbiamo che $|g'(x)| < 1 \forall x$, allora prendiamo il massimo e lo chiamiamo λ :

$$\lambda = \max_{x \in I_{\alpha}} |g'(x)| < 1$$

In particolare è per Weiestrass che so che esiste massimo dato che g'(x) è continua e quindi |g'(x)| è una composizione di continue ed ammette massimo.

2. Vogliamo dimostrare questa maggiorazione sull'errore al passo k-esimo:

$$|x_k - \alpha| \le \lambda^k \rho$$
 (STATEMENT 1)

Se vale (STATEMENT 1) allora sicuramente $x_k \in I_{\alpha}$.

- 3. In particolare, se (STATEMENT 1) fosse vero avremmo:
 - (a) $|x_k \alpha| \le \lambda^k \rho \le \rho \Rightarrow x_k \in I_k$
 - (b) $x_k \to \alpha$ $0 \le |x_k \alpha| \le \lambda^k \rho$ dove tutti e tre i termini in questa disequazione tendono a 0, quello centrale grazie al teorema del confronto.
- 4. Dimostriamo (STATEMENT 1) per induzione:
 - (a) Caso Base: k = 0, $|x_0 \alpha| \le \lambda^0 \rho \le \rho$ sapendo che per ipotesi $x_0 \in I_\alpha$.
 - (b) Caso Induttivo: Assumiamo che sia valida $|x_k \alpha| \leq \lambda^k \rho$ per la k-esima iterazione e dimostriamo che questo implica la validità di k+1 (IPOTESI INDUTTIVA).
 - i. Considero il passo k + 1:

$$|x_{k+1} - \alpha| \le \lambda^{k+1} \rho$$

ii. Utilizzo g per esprimere x_{k+1} :

$$|x_{k+1} - \alpha| = |g(x_k) - g(\alpha)|$$

iii. Applico Lagrange al primo termine del punto precedente:

$$|g(x_k) - g(\alpha)| = |g'(\epsilon)(x_k - \alpha)| = |g'(\epsilon)| |x_k - \alpha|$$

iv. Maggiorazione utilizzando l'ultimo termine del punto precedente, sapendo per hp. induttiva che $x_k-\alpha \leq \lambda^k \rho$:

$$|g'(\epsilon)| |x_k - \alpha| \le |g'(\epsilon)| \lambda^k \rho$$

v. Si conclude la dimostrazione dato che:

$$\epsilon \in I_{\alpha}$$
 perchè $|\epsilon - \alpha| < |x_k - \alpha| < \rho$

6.2.4 Corollario Th. del Punto Fisso (con Dim.)

Sia $g:[a,b]\to\mathbb{R},\ g\in C^1(a,b),\ \alpha=g(\alpha)$ con $\alpha\in(a,b),$ allora:

Se $|g'(\alpha)| < 1 \implies$ Il metodo converge localmente

Dimostrazione Consideriamo una funzione h:

1. h(x) sarà la differenza tra 1 e |g'(x)|:

$$h(x) = 1 - |g'(x)|$$

2. Dato che stiamo rimuovendo ad 1 qualcosa di minore di 1 allora:

$$h(x) = 1 - |g'(x)| > 0$$

3. Applicando la permanenza del segno ottengo:

$$\exists \rho : h(x) > 0 \quad \forall x \in [\alpha - \rho, \alpha + \rho]$$

ossia che

$$|g'(x)| < 1 \quad \forall x \in [\alpha - \rho, \alpha + \rho]$$

e dunque il metodo risulta convergente per ogni $x_0 \in [\alpha - \rho, \alpha + \rho]$ per il teorema del punto fisso.

Schema Conseguenze Corollario Schematizziamo dunque le informazioni enunciate fino ad ora:

Se $|g'(\alpha)| > 1$ allora NON converge localmente

Se $|g'(\alpha)| < 1$ allora converge localmente

Se $|g'(\alpha)| = 1$ può sia convergere che divergere

Graficamente $|g'(\alpha)|$ rappresenta la pendenza della tangente alla funzione data nel punto $\alpha.$

6.2.5 Ordine di Convergenza di Metodi

In questo sottocapitolo cerchiamo di stabilire un modo per determinare la velocità di convergenza di un metodo. Siano dati $\alpha = g(\alpha)$ e $|g'(\alpha)| < 1$ con $x_k \to \alpha$, se $x_k \neq \alpha$, $\forall k \geq 0$ allora

$$\lim_{k \to \infty} \frac{|x_{k+1} - \alpha|}{|x_k - \alpha|} = \gamma \in \mathbb{R}, \quad \gamma \neq 0$$

Riusciamo grazie a γ a ricavare un ordine P di convergenza del metodo, infatti:

$$\left\{ \begin{array}{ll} P=1 & \text{se } 0<\gamma \leq 1 \mapsto \text{ (Convergenza Lineare)} \\ P=2 & \text{se } 1<\gamma \mapsto \text{ (Convergenza Quadratica)} \end{array} \right.$$

In generale una convergenza è detta sublineare se P=1 e $\gamma=1$, questo corrisponde a convergere molto lentamente. Al contrario se P>1 la convergenza è detta anche superlineare.

$$\lim_{k \to \infty} \gamma = \frac{|x_{k+1} - \alpha|}{|x_k - \alpha|} = \lim_{k \to \infty} \frac{|g(x_{k+1}) - g(\alpha)|}{|x_k - \alpha|} = \lim_{k \to \infty} |g'(\epsilon_k)| = |g'(\alpha)|$$

Passiamo dal primo al secondo termine ed il terzo applicando il teorema di Lagrange. Grazie a questo possiamo affermare che:

Se
$$|g'(\alpha)| < 1$$
 e $g'(\alpha) \neq 0 \Rightarrow$ ordine 1

Se
$$|g'(\alpha)| < 1$$
 e $g'(\alpha) = 0 \Rightarrow$ ordine > 1

Nota sull'Annullamento di Derivate fino all'Ordine P Se si annullano in α tutte le derivate di g fino all'ordine P:

$$0 = q'(\alpha) = q''(\alpha) = \dots = q^{p-1}(\alpha) \in q^p(\alpha) = 0$$

allora possiamo affermare che

$$x_{k+1} = g(x_k)$$
 converge con ordine P