# Numerische Mathematik SS 2019

Dozent: Prof. Dr. Andreas Fischer

7. April 2019

# In halts verzeichnis

Ι	Das	s gewöhnliche Iterationsverfahren	3
	1	Fixpunkte	3
	2	Der Fixpunktsatz von Banach	4
	3	Gewöhnliche Iterationsverfahren	5
	4	Das Newton-Verfahren als Fixpunktiteration	8
II	Iter	rative Verfahren für lineare Gleichungssysteme	10
	1	Fixpunktiteration	10
		1.1 Das Jacobi-Verfahren	12
		1.2 Das Gauss-Seidel-Verfahren	12
		1.3 SOR-Verfahren	14
	2	Krylov-Raum-basierte Verfahren	15
		2.1 Krylov-Räume	15
		2.2 Basisalgorithmen zur Lösung von $Ax = b$	15
		2.3 Das CG-Verfahren	15
		2.4 Fehlerverhalten des CG-Verfahrens	15
		2.5 Vorkonditionierung	15
		2.6 Ausblick und Anmerkungen	15
III	Nu	merische Behandlung von Anfangswertaufgaben	16
	1	Aufgabe und Lösbarkeit	16
	2	Einschrittverfahren	18
		2.1 Grundlagen	18
		2.2 Lokaler Diskretisierungsfehler und Konsistenz	19
		2.3 Konvergenz von Einschrittverfahren	20
		2.4 Stabilität gegenüber Rundungsfehlern	20
		2.5 Runge-Kutta-Verfahren	20
	3	Mehrschrittverfahren	21
		3.1 Grundlagen	21
		3.2 Konsistenz- und Konvergenzordnung für lineare MSV	21
	4	A-Stabilität	22
	5	Einblick: Steife Probleme	23
	6	Ausblick	24
			26
Anhang			
Index			

# Vorwort

Vorwort

## Literatur

- Bollhöfer/Mehrmann: Numerische Mathematik, Vieweg 2004
- Deuflhard/Hohmann: Numerische Mathematik1, de Gruyter 2008
- Deuflhard/Bornemann: Numerische Mathematik, de Gruyter 2008
- Deuflhard/Weiser: Numerische Mathematik 3, de Gruyter 2011
- Freund/Hoppe: Stoer/Bulirsch: Numerische Mathematik 1, Springer 2007
- Hämmerlin/Hoffmann: Numerische Mathematik, Springer 2013
- Knorrenschild, M: Numerische Mathematik, Fachbuchverlag 2005
- Plato, R: Numerische Mathematik kompakt, Vieweg 2009
- Preuß/Wenisch: Lehr- und Übungsbuch Numerische Mathematik, Fachbuchverlag 2001
- Quarteroni/Sacco/Saleri: Numerische Mathematik 1+2, Springer 2002
- Roos/Schwetlick: Numerische Mathematik, Teubner 1999
- Schaback/Wendland: Numerische Mathematik, Springer 2004
- Stoer/Bulirsch: Numerische Mathematik II, Springer 2005

## Kapitel I

# Das gewöhnliche Iterationsverfahren

## 1. Fixpunkte

Seien ein Vektorraum V, eine Menge  $U\subseteq V$  und eine Abbildung  $\Phi:U\to V$  gegeben. Dann heißt  $x^*\in U$  Fixpunkt der Abbildung  $\Phi$ , falls  $\Phi(x^*)=x^*$  gilt. Die Aufgabe

$$\Phi(x) = x$$

(eigentlich die Aufgabe, diese Gleichung zu lösen) wird als <u>Fixpunktaufgabe</u> bezeichnet. Die Abbildung  $\Phi$  heißt Fixpunktabbildung. Im Unterschied zur Fixpunktaufgabe heißt

$$F(x) = 0$$

Nullstellenaufgabe. Zu jeder Nullstellenaufgabe gibt es eine äquivalente Fixpunktaufgabe (z.B.  $F(x) = 0 \Leftrightarrow \Phi(x) = x \text{ mit } \Phi(x) := F(x) + x$ ) und umgekehrt (z.B.  $\Phi(x) = x \Leftrightarrow F(x) = 0 \text{ mit } F(x) := \Phi(x) - x$ ).

## 2. Der Fixpunktsatz von Banach

Der folgende Satz gibt (unter gewissen Bedingungen) eine konstruktive Möglichkeit an, einen Fixpunkt näherungsweise zu ermitteln.

#### Satz 2.1 (Banach)

Seien  $(V, \|\cdot\|)$  ein Banach-Raum,  $U \subseteq V$  eine abgeschlossene Menge und  $\Phi: U \to V$  eine Abbildung. Die Abbildung  $\Phi$  sei selbstabbildend, d.h. es gilt

$$\Phi(U) \subseteq U$$
.

Außerdem sei  $\Phi$  kontraktiv, d.h. es gibt  $\lambda \in [0,1)$ , so dass

$$\|\Phi(x) - \Phi(y)\| \le \lambda \|x - y\|$$
, für alle  $x, y \in U$ .

Dann besitzt  $\Phi$  genau einen Fixpunkt  $x^* \in U$ . Weiterhin konvergiert die durch

$$x^{k+1} := \Phi(x^k) \tag{1}$$

erzeugte Folge  $\{x^k\}$  für jeden Startwert  $x^0 \in U$  gegen  $x^*$  und es gilt für alle  $k \in \mathbb{N}$ 

$$||x^{k+1} - x^*|| \le \frac{\lambda}{1-\lambda} ||x^{k+1} - x^k||$$
 a posteriori Fehlerabschätzung, (2)

$$\|x^{k+1}-x^*\| \leq \frac{\lambda^{k+1}}{1-\lambda}\|x^1-x^0\|$$
 a priori Fehlerabschätzung, (3)

$$\|x^{k+1} - x^*\| \le \frac{\lambda}{1-\lambda} \|x^k - x^*\|$$
 Q-lineare Konvergenz mit Ordnung  $\lambda$ . (4)

Beweis. Verlesung zur Analysis.

Die in Satz 2.1 vorkommende Zahl  $\lambda \in [0,1)$  wird Kontraktionskonstante genannt.

### 3. Gewöhnliche Iterationsverfahren

Durch Gleichung (1) erklärte Verfahren heißt gewöhnliches Interationsverfahren oder <u>Fixpunktiteration</u>. Kritisch ist dabei, ob die Voraussetzungen ( $\Phi$  ist selbstabbildend und kontraktiv) erfüllt werden können. Dies wird in diesem Abschnitt im Fall  $V = \mathbb{R}^n$  mit einer beliebigen aber festen Vektornorm  $\|\cdot\|$  untersucht. Die zugeordnete Matrixnorm wurde mit  $\|\cdot\|_*$  bezeichnet.

#### Lemma 3.1

Sei  $S\subseteq \mathbb{R}^n$  offen und konvex und  $\Phi:D\to\mathbb{R}^n$  stetig differenzierbar. Falls L>0 existiert mit

$$\|\Phi'(x)\|_* \le L \text{ für alle } x \in D, \tag{1}$$

dann ist  $\Phi$  Lipschitz-stetig in D mit der Lipschitz-Konstante L, d.h. es gilt

$$\|\Phi(x) - \Phi(y)\| \le L\|x - y\| \text{ für alle } x \in D.$$
 (2)

Die Umkehrung dieser Aussage ist ebenfalls richtig.

Beweis. 1. Sei Gleichung (1) erfüllt. Mit Satz 5.1 aus der Vorlesung ENM folgt

$$\|\Phi(x) - \Phi(y)\|_* = \left\| \int_0^1 \Phi'(y + t(x - y))(x - y) \, \mathrm{d}t \right\| \le \|x - y\| \sup_{t \in [0, 1]} \left\| \Phi'(y + t(x - y)) \right\|_* \tag{3}$$

für alle  $x, y \in D$ . Also liefert Gleichung (1) unter Beachtung der Konvexität von D die Behauptung.

2. Sei nun Gleichung (2) erfüllt. Angenommen es gibt  $\hat{y} \in D$  mit

$$\|\Phi'(\hat{y})\| > L. \tag{4}$$

Unter Berücksichtigung der Definition der zugeordneten Matrixnorm  $\|\cdot\|_*$  folgt, dass  $d \in \mathbb{R}^n$  existiert mit  $\|d\| = 1$  und  $\|\Phi'(\hat{y}d)\| = \|\Phi(\hat{y})\|_*$ . Wendet man nun ENM mit  $x := \hat{y} + sd$  und  $y := \hat{y}$  an, so folgt für alle s > 0 hinreichend klein

$$\|\Phi(\hat{y} + sd) - \Phi(\hat{y})\| \le L\|sd\| = sL$$
 (5)

und

$$\begin{split} \|\Phi(\hat{y} + sd) - \Phi(\hat{y})\| &= \left\| \int_{0}^{1} \Phi'(\hat{y} + tsd)(sd) \, \mathrm{d}t \right\| \\ &= \left\| \int_{0}^{1} \Phi'(\hat{y} + tsd)(sd) \, \mathrm{d}t + \int_{0}^{1} \Phi'(\hat{y})(sd)(sd) \, \mathrm{d}t - \int_{0}^{1} \Phi'(\hat{y})(sd)(sd) \, \mathrm{d}t \right\| \\ &\geq s \|\Phi'(\hat{y}d)\| - s \|d\| \sup_{t \in [0,1]} \|\Phi'(\hat{y} + tsd) - \Phi'(\hat{y})\|_{*} \\ &= s(\|\Phi'(\hat{y})\|_{*} - \sup_{t \in [0,1]} \|\Phi'(\hat{y} + tsd) - \Phi'(\hat{y})\|_{*}) \\ &\geq s I \end{split}$$

wobei sich die letzte Ungleichung wegen Gleichung (4) und der Stetigkeit von  $\Phi'$  ergibt. Offenbar hat man damit einen Widerspruch, so dass die Annahme falsch ist.

#### ■ Beispiel 3.2

Die Nullstellenaufgabe  $\cos x - 2x = 0$  sei zu lösen. Eine mögliche Formulierung als Fixpunktaufgabe ist

$$\Phi(x) = x \text{ mit } \Phi(x) := -x + \cos x$$

Offenbar ist  $\Phi : \mathbb{R} \to \mathbb{R}$  selbstabbildend. Weiter ergibt sich

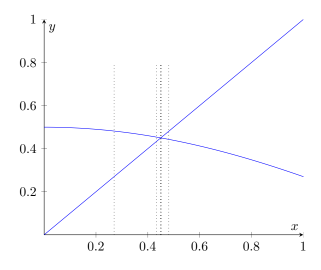
$$\Phi'(x) = -1 - \sin x$$

Für  $x \in D := (0,1)$  gilt daher  $|\Phi'(x)| > 1$ . Mit Lemma 3.1 folgt  $|\Phi(x) - \Phi(y)| \ge |x-y|$  für mindestens ein Paar  $(x,y) \in D \times D$ . Somit ist  $\Phi$  in D nicht kontrahierend. Definiert man  $\Phi$  aber durch  $\Phi(x) := 1/2 \cos x$ , so ist die Fixpunktaufgabe  $1/2 \cos x = x$  wiederum zur Nullstellenaufgabe äquivalent und es folgt

$$\Phi'(x) = \frac{1}{2}\sin x.$$

Damit hat man  $|\Phi'(x)| \le 1/2$  für alle  $x \in \mathbb{R}$ . Also ist die zuletzt definierte Abbildung  $\Phi$  kontrahierend auf  $\mathbb{R}$  (und dort natürlich selbstabbildend), so dass die Voraussetzungen des Banachschen Fixpunktsatzes erfüllt sind. Die Fixpunktiteration mit  $\Phi(x) = 1/2 \cos x$  und  $x^0 := 1$  ergibt:

$$x^{1} = 0.270...$$
  
 $x^{2} = 0.481...$   
 $x^{3} = 0.433...$   
 $x^{4} = 0.4517...$   
 $x^{5} = 0.4498...$   
 $x^{6} = 0.45025...$   
 $x^{7} = 0.450167...$   
 $x^{8} = 0.450187...$ 



Nehmen wir an, die Voraussetzungen des Banachschen Fixpunktsatzes seien gegeben. Dann hängt die Konvergenzgeschwindigkeit der Fixpunktiteration offenbar von der Kontraktionskonstanten  $\lambda \in [0,1)$  ab. Je kleiner  $\lambda$  ist, desto schneller ist ist die Konvergenzgeschwindigkeit. Unter Umständen kann die Umformulierung einer Fixpunktaufgabe mit Hilfe einer anderen Fixpunktabbildung helfen, die Konvergenzgeschwindigkeit zu verbessern (ggf. auf Kosten der Größe der Menge U, in der die Voraussetzungen des Banachschen Fixpunktsatzes erfüllt sind.) Ein Beispiel zu Konstruktion einer Fixpunktabbildung mit lokal beliebig kleiner Kontraktionskonstante gibt Abschnitt 1.4. In Abschnitt 2.1 wird gezeigt, wie Fixpunktabbildungen zu iterativen Lösung von linearen Gleichungssystemen eingesetzt werden können. Im Weiteren bezeichne  $B(x^*,r) :=$  die abgeschlossene Kugel um  $x^*$  mit Radius r (bzgl. einer passenden Norm).

#### Satz 3.3 (Ostrowski)

Seien  $D \subseteq \mathbb{R}^n$  offen und  $\Phi: D \to \mathbb{R}^n$  stetig differenzierbar. Die Abbildung  $\Phi$  besitze einen Fixpunkt  $x^* \in D$  mit  $\|\Phi'(x^*)\|_* < 1$ . Dann existiert r > 0, so dass das gewöhnliche Iterationsverfahren für jeden Startpunkt  $x^0 \in B(x^*, r)$  gegen  $x^*$  konvergiert.

Beweis. Da  $\Phi$  stetig differenzierbar ist und  $\|\Phi'(x^*)\|_* < 1$ , gibt es  $\lambda \in [0,1]$  und r > 0, sodass

$$\|\Phi'(x)\|_{*} \le \lambda$$
 für alle  $x \in B(x^*, r)$ .

Nach Lemma 3.1 gilt daher

$$\|\Phi(x) - \Phi(y)\| \le \lambda \|x - y\| \quad \text{für alle } x, y \in B(x^*, r).$$
(6)

Insbesondere folgt hieraus

$$\|\Phi(x) - \Phi(x^*)\| = \|\Phi(x) - x^*\| \le \lambda \|x - x^*\| \quad \text{für alle } x \in B(x^*, r)$$
 (7)

und damit  $\Phi(x) \in B(x^*, r)$  für alle  $x \in B(x^*, r)$ . Also ist  $\Phi$  bzgl.  $B(x^*, r)$  selbstabbildend und kontraktiv. Daher liefert Satz 2.1 die gewünschte Aussage.

## 4. Das Newton-Verfahren als Fixpunktiteration

Sei  $D \subseteq \mathbb{R}^n$  offen und  $F: D \to \mathbb{R}^n$  stetig differenzierbar. Die Nullstellenaufgabe

$$F(x) = 0$$

wird nun in eine äquivalente Fixpunktaufgabe überführt. Dazu nehmen wir an, dass  $x^*$  eine reguläre Nullstelle von F ist. Wegen der vorausgesetzten Stetigkeit von F' gibt es r > 0 hinreichend klein, so dass F'(x) für  $x \in B(x^*, r)$  regulär ist. Damit erhält man

$$F(x) = 0 \Leftrightarrow 0 = -F'(x)^{-1}F(x) \Leftrightarrow x = x - F'(x)^{-1}F(x).$$

für  $x \in B(x^*, r)$ . Definiert man  $\Phi : B(x^*, r) \to \mathbb{R}^n$  durch

$$\Phi(x) := x - F^*(x)^{-1}F(x). \tag{1}$$

so kann das Newton-Verfahren als Fixpunktverfahren mit  $\Phi$  als Fixpunktabbildung interpretiert werden. Ob  $\Phi$  selbstabbildend und kontrahierend ist, müsste noch untersucht werden. Hier soll nur die Kontraktionseigenschaft in  $B(x^*, r)$  für r > 1 hinreichend klein betrachtet werden. Die Eigenschaft der Selbstabbildung ergibt sich dann wie im Beweis zu Satz 3.3.

#### Lemma 4.1

Sei  $D \subseteq \mathbb{R}^n$  offen und  $F: D \to \mathbb{R}^n$  stetig differenzierbar. Weiter sei  $x^* \in D$  eine reguläre Nullstelle von F. Dann ist  $\Phi$  in  $x^*$  differenzierbar mit  $\Phi'(x^*) = 0$ .

Beweis. Wie zuvor gezeigt wurde, ist die durch Gleichung (1) definierte Abbildung  $\Phi$  in  $B(x^*, r) \subset D$  hinreichend kleines r > 0 wohldefiniert. Falls

$$\lim_{x \to x^*} \frac{\|\Phi(x) - \Phi(x^*) - G(x - x^*)\|}{\|x - x^*\|} \tag{2}$$

mit  $G=0\in\mathbb{R}^{n\times n}$  gilt, folgt die Behauptung des Lemmas aus der Definition der Fréchet-Differenzierbarkeit. Unter Beachtung von  $\Phi(x^*)=x^*$  ergibt sich

$$\Phi(x) - \Phi(x^*) = x - F'(x)^{-1}F(x) - x^* = -F'(x)^{-1}(F'(x))(x^* - x) + F(x)$$

und mit Satz 5.1 aus der Vorlesung ENM folgt weiter

$$\Phi(x) - \Phi(x^*) = F'(x)^{-1} \left( -F(x^*) + \int_0^1 (F'(x + t(x^* - x)) - F'(x))(x^* - x) \, \mathrm{d}t \right) \tag{3}$$

für alle x int  $B(x^*, r)$ . Die Stetigkeit von F' auf der kompakten Menge  $B(x^*, r)$  impliziert, dass F' dort auch gleichmäßig stetig ist. Also gibt es zu jedem  $\varepsilon > 0$  ein  $\delta(\varepsilon) > 0$ , so dass auch

$$||x+t(x^*-x)-x|| \le \delta(\varepsilon)$$
 die Beziehung  $||F'(x+t(x^*-x))-F'(x)||_* \le \varepsilon$ 

für beliebige  $x \in B(x^*, r)$  und  $t \in [0, 1]$  folgt. Damit hat man

$$\lim_{x \to x^*} \max_{t \in [0,1]} \left\| F'(x + t(x^* - x)) - F'(x) \right\|_* = 0$$

und

$$\lim_{x \to x^*} \frac{\left\| \int_0^1 (F'(x + t(x^* - x)) - F'(x))(x^* - x) \, \mathrm{d}t \right\|_*}{\|x - x^*\|} = 0$$

Somit erhält man aus Gleichung (3) unter Beachtung von  $F(x^*) = 0$  und der Regularität von F'(x)

$$\lim_{x \to x^*} \frac{\|\Phi(x) - \Phi(x^*)\|}{\|x - x^*\| O(x - x^*)} = 0,$$

d.h. Gleichung (2) ist für G = 0 erfüllt.

#### ▶ Bemerkung 4.2

Falls F in einer Umgebung von  $x^*$  sogar zweimal stetig differenzierbar und damit  $\Phi$  dort stetig differenzierbar ist, zeigt Lemma 3.1, dass  $\|\Phi'(x)\|_* \leq L$  für alle  $x \in D \cap B(x^*, r(L))$  gilt. D.h. die Kontraktionskonstante der Fixpunktabbildung  $\Phi$  in Gleichung (1) in einer Kugel  $B(x^*, r)$  konvergiert gegen 0, wenn man den Radius r gegen 0 gehen lässt. Ferner gibt es Sätze, bei denen unter geeigneten Voraussetzungen eine bestimmte lokale Konvergenzgeschwindigkeit (Q-Ordnung) gezeigt wird (etwa die Q-Ordnung 2, wenn insbesondere  $\Phi'$  stetig ist und  $\Phi'(x^*) = 0$  gilt).

## Kapitel II

# Iterative Verfahren für lineare Gleichungssysteme

Seien eine reguläre Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  und  $b \in Rn$  gegeben. In diesem Kapitel werden iterative Verfahren zur Lösung des linearen Gleichungssystems

$$Ax = b (1)$$

betrachtet.

## 1. Fixpunktiteration

Grundidee dieser Verfahren ist die geeignete Umformulierung des System Ax = b als Fixpunktaufgabe und die Anwendung des gewöhnlichen Iterationsverfahrens. Die hier betrachtete (zu (1) äquivalente) Fixpunktaufgabe lautet

$$x = x - B^{-1}(Ax - b),$$

wobei  $B \in \mathbb{R}^{n \times n}$  eine noch zu wählende reguläre Matrix ist. Bei Wahl eines Startpunktes  $x^0 \in \mathbb{R}^n$  ergibt sich das gewöhnliche Iterationsverfahren damit zu

$$x^{k+1} := x^k - B^{-1}(Ax^k - b) = (I - B^{-1}A)x^k + B^{-1}b, \qquad k = 0, 1, 2, \dots$$
 (1)

Mit den Bezeichnung  $M := I - B^{-1}A$  und  $c := B^{-1}b$  untersuchen wir deshalb die Iterationsverschrift

$$x^{k+1} := Mx^k + c. \tag{2}$$

Die zugehörige Fixpunktabbildung  $\Phi: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^n$  ist damit offenbar gegeben durch

$$\Phi(x) := Mx + c.$$

#### **Satz 1.1**

Es sei  $B \in \mathbb{R}^{n \times n}$  regulär und mit  $M := I - B^{-1}A$  gelte

$$\lambda := \|M\|_{*} < 1 \tag{3}$$

wobei  $\left\|\cdot\right\|_*$  die einer Vektornorm  $\left\|\cdot\right\|$  zugeordnete Matrixnorm bezeichnet. Dann gilt:

- 1. Die für eine beliebiges  $x^0 \in \mathbb{R}^n$  durch (2) erzeugte Folge  $\{x^k\}$  konvergiert gegen die eindeutige Lösung x\* des linearen Gleichungssystems (1).
- 2. Die Abschätzungen (2) (4) sind für alle  $k \in \mathbb{N}$  erfüllt.

Beweis. Direkte Folgerung aus dem Banachschen Fixpunktsatz (Satz I.2.1)

#### ▶ Bemerkung 1.2

In Satz 1.1a) kann die Folgerung (3) durch die Bedingung

$$\rho(M) < 1 \tag{4}$$

ersetzt werden. Da

$$\rho(C) \leq \|C\|_* \quad \text{für alle } C \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

für jede beliebige zugeordnete Matrixnorm  $\|\cdot\|_*$  gilt (vgl. Übungsaufgabe), ist (4) eine schwächere Forderung als (3). Andererseits gibt es zu jedem Paar  $(C,\varepsilon) \in \mathbb{R}^{n \times n} \times (0,\infty)$  eine zugeordnete Matrixnorm  $\|\cdot\|_{(C,\varepsilon)}$ , so dass

$$||C||_{(C,\varepsilon)} \le \rho(C) + \varepsilon.$$

Dabei ist  $\rho(C)$  der Spektralradius der Matrix  $C \in \mathbb{R}^{n \times n}$ , d.h.

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

wobei  $\lambda_1, \ldots, \lambda_n \in \mathbb{C}$  die Eigenwerte der Matrix  $C \in \mathbb{R}^{n \times n}$  bezeichnen. Man kann weiter zeigen, dass (4) auch notwendig dafür ist, dass die durch (1) erzeugte Folge  $\{x^k\}$  für jedes  $x^0$  gegen  $x^*$  konvergiert.

Um eine Matrix B zu finden, so dass einerseits der Aufwand pro Iteration (1) niedrig und andererseits die Bedingung (3) bzw. (4) erfüllt ist, betrachten wir die folgende Zerlegung

$$A = L + D + R$$

der Matrix A, wobei  $D := \operatorname{diag}(a_{11}, \dots, a_{nn})$  die aus den Diagonalelementen von A bestehende Diagonalmatrix bezeichnet und L bzw. R eine untere bzw. obere Dreiecksmatrix ist mit

$$L = \begin{pmatrix} 0 & & & & \\ a_{21} & 0 & & & \\ a_{31} & a_{32} & 0 & & \\ \vdots & & \ddots & \ddots & \\ a_{n1} & \cdots & \cdots & a_{n,n-1} & 0 \end{pmatrix} \text{ bzw. } R = \begin{pmatrix} 0 & a_{12} & a_{13} & \dots & a_{1n} \\ & 0 & a_{23} & \dots & a_{2n} \\ & & \ddots & \ddots & \vdots \\ & & & 0 & a_{n-1,n} \\ & & & & a_{n,n-1} & 0 \end{pmatrix}.$$

#### 1.1. Das Jacobi-Verfahren

Wir setzen hier voraus, dass D regulär ist und wählen

$$B := D \tag{5}$$

Damit ergibt sich die Iterationsvorschrift

$$x^{k+1} = x^k - D^{-1}(Ax^k - b) = -D^{-1}(L+R)x^k + D^{-1}b.$$
 (6)

In (2) ist entsprechend

$$M := M_J := -D^{-1}(L+R)$$
 und  $c := c_J := D^{-1}b$ 

zu wählen. Dieses Verfahren heißt Gesamtschrittverfahren oder Jacobi-Verfahren. Der Aufwand pro Schritt (Brechnung von  $x^{k+1}$  aus  $x^k$ ) beträgt  $O(n^2)$  bei voll besetzter Matrix A und mindestens O(n), falls A schwach besetzt ist.

#### **Satz 1.3**

Die Matrix A sei streng diagonal dominant (vgl. Definition 3.1 der Vorlesung ENM). Dann ist die Matrix B aus (5) regulär und es gilt

$$||M_J||_{\infty} \le \lambda_{SD} := \max_{i=1,\dots,n} \frac{1}{|a_{ii}|} \sum_{\substack{j=1\\j \ne i}} |a_{ij}| < 1.$$
 (7)

Beweis. Die Regularität von B ergibt sich sofort aus der strengen Diagonaldominanz von A. Nutzt man die Definition der Zeilensummennorm  $\|\cdot\|_{\infty}$  erhält man sofort

$$||M_J||_{\infty} = ||D^{-1}(L+R)||_{\infty} = \max_{i=1,\dots,n} \frac{1}{|a_{ii}|} \sum_{\substack{j=1\\i\neq j}} |a_{ij}| = \lambda_{SD}.$$
 (8)

Die vorrausgesetzte strenge Diagonaldominanz von A sichert  $\lambda_{SD} < 1$ .

#### 1.2. Das Gauss-Seidel-Verfahren

Wir setzen hier voraus, dass L + D regulär ist und wählen

$$B := L + D \tag{9}$$

Damit ergibt sich die Iterationsvorschrift

$$x^{k+1} = x^k - (L+D)^{-1}(Ax^k - b) = -(L+D)^{-1}Rx^k + (L+D)^{-1}b..$$
(10)

In (2) ist entsprechend

$$M := MGS := -(L+D)^{-1}R$$
 und  $c := c_{GS} := (L+D)^{-1}b$ 

zu wählen. Dieses Verfahren heißt <u>Einzelschrittverfahren</u> oder <u>Gauß-Seidel-Verfahren</u>. Der Aufwand pro Schritt beträgt im ungünstigsten Fall  $O(n^2)$ . Verbesserungen sind möglich, wenn eine Sparse-Struktur in A ausgenutzt werden kann.

#### **Satz 1.4**

Die Matrix A sei streng diagonal dominant ( $\nearrow$  Definition 3.1 der Vorlesung ENM). Dann ist die Matrix B aus (9) regulär und es gilt

$$||M_{GS}||_{\infty} \le \lambda_{SD} < 1. \tag{11}$$

Beweis. Die Regularität von B folgt sofort aus der strengen Diagonaldominanz von A. Weiter ergibt sich

$$||M_{GS}||_{\infty} = ||(L+D)^{-1}R||_{\infty} = \sup_{||y||_{\infty}=1} ||(L+D)^{-1}Ry||_{\infty}.$$

Um für einen festen Vektor y mit  $||y||_{\infty} = 1$  eine Abschätzung für die rechte Seite zu erhalten, setzen wir  $z := (L+D)^{-1}Ry$ . Damit gilt

$$(D+L)z = Ry (12)$$

und

$$z_1 = \frac{1}{a_{11}} \sum_{j=1}^n a_{1j} y_j.$$

Daraus folgt (da  $\lambda_{SD} < 1$  wegen der strengen Diagonaldominanz von A)

$$|z_1| \le \frac{1}{|a_{11}|} \sum_{j=2}^n |a_{1j}| |y_j| \le \sum_{j=2}^n |a_{1j}| \le \lambda_{SD} < 1.$$

Nehmen wir nun an, dass

$$|z_1| \le \text{ für } i = 1, \dots, k-1,$$

für ein  $k \in \{2, \dots, n\}$  gilt. Dann folgt wegen (12) und  $\|y\|_{\infty} = 1$ 

$$|z_k| = \frac{1}{|a_{kk}|} \left| -\sum_{i=1}^{k-1} a_{ki} z_i + \sum_{i=k+1}^n a_{ki} y_i \right| \le \frac{1}{|a_{kk}|} \left( \sum_{i=1}^{k-1} |a_{ki}| + \sum_{i=k+1}^n |a_{ki}| \right) \le \lambda_{SD}.$$

Somit hat man induktiv  $|z_k| \leq \lambda_{SD}$  für k = 1, ..., n und damit

$$\left\| (L+D)^{-1}Ry \right\|_{\infty} = \left\| z \right\|_{\infty} \le \lambda_{SD}$$

für beliebige y mit  $||y||_{\infty} = 1$ .

## 1.3. SOR-Verfahren

# 2. Krylov-Raum-basierte Verfahren

- 2.1. Krylov-Räume
- **2.2.** Basisalgorithmen zur Lösung von Ax = b
- 2.3. Das CG-Verfahren
- 2.4. Fehlerverhalten des CG-Verfahrens
- 2.5. Vorkonditionierung
- 2.6. Ausblick und Anmerkungen

## Kapitel III

# $Numerische\ Behandlung\ von\ Anfangswert-$ aufgaben

## 1. Aufgabe und Lösbarkeit

Es seien  $a, b \in \mathbb{R}$  mit a < b, eine stetige Funktion  $f: [a, b] \times \mathbb{R}^m \to \mathbb{R}^m$  und  $y^0 \in \mathbb{R}^m$  gegeben. Unter Anfangswertaufgabe (AWA) 1. Ordnung versteht man das Problem, eine stetige Funktion  $y: [a, b] \to \mathbb{R}^m$  zu ermitteln, so dass y auf (a, b) stetig differenzierbar ist und

$$y'(x) = f(x, y(x))$$
 mit  $y(a) = y^0$ 

für alle  $x \in [a, b]$  gilt. Eine solche Funktion wollen wir Lösung der AWA nennen. Kürzer schreibt man für die AWA auch

$$y' = f(x, y) \quad \text{mit} \quad y(a) = y^0 \tag{1}$$

Die Existenz und Eindeutigkeit einer Lösung einer AWA hängen von den Eingangsinformationen a, b, f und  $y^0$  ab. Es gilt folgender Satz zur (globalen) Existenz und Eindeutigkeit einer Lösung auf [a, b]:

#### Satz 1.1 (Picard-Lindelöf: globale Version)

Es sein  $f: [a, b] \times \mathbb{R}^m \to \mathbb{R}^m$  stetig und es existiere L > 0, so dass

$$||f(x,y) - f(x,z)|| \le L||y - z|| \quad \forall (x,y), (x,z) \in [a,b] \times \mathbb{R}^m$$
 (2)

Dann besitzt Gleichung (1) für jedes  $y^0 \in \mathbb{R}^m$  eine eindeutige Lösung.

Die Bedingung Gleichung (2) ist eine globale Lipschitz-Bedingung an f bezüglich der zweiten Veränderlichen. Es ist leicht, AWA anzugeben, in denen diese Bedingung nicht erfüllt ist und keine Lösung in ganz [a, b] existiert, zum Beispiel

$$y' = y^2 \quad \text{mit} \quad y(0) = 1$$

Dafür erhält man für beliebige  $x, y, z \in \mathbb{R}$ 

$$|f(x,y) - f(x,z)| = |y^2 - z^2| = |y + z||y - z|$$

das heißt die Bedingung Gleichung (2) kann in diesem Beispiel (global) nicht gelten. Die Lösung der AWA lautet  $y(x) = \frac{-1}{x-1}$  für  $x \in [0,1)$ . Für Intervalle [0,b] mit  $b \ge 1$  existiert keine Lösung. Eine Abschwächung der Lipschitz-Bedingung Gleichung (2) gestattet folgender

#### Satz 1.2 (Picard-Lindelöf: lokale Version)

Es sei  $f: [a,b] \times \mathbb{R}^m \to \mathbb{R}^m$  stetig und zu jeder kompakten Menge  $Y \subset \mathbb{R}^m$  existiere  $L_Y > 0$ , so dass

$$||f(x,y) - f(x,z)|| \le L_y ||y - z|| \quad \forall (x,y), (x,z) \in [a,b] \times Y$$

Dann gibt es für jedes  $y^0 \in \mathbb{R}^m$  ein Teilintervall  $I \subseteq [a, b]$  mit  $a \in I$ , so dass die AWA Gleichung (1) auf I eine eindeutige Lösung besitzt.

Seien  $g: [a,b] \times \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$  stetig und  $\eta \in \mathbb{R}^n$ . Jede explizite Differentialgleichung n-ter Ordnung

$$y^{(n)} = q(x, y, y', y'', ..., y^{(n-1)})$$

mit den Anfangsbedingungen

$$y(a) = \eta_1, \quad y'(a) = \eta_2, \quad y''(a) = \eta_3, \quad \dots \quad y^{(n-1)}(a) = \eta_n$$

kann mittels Substitution

$$y_1 = y$$
,  $y_2 = y'$ ,  $y_3 = y''$ , ...  $y_n = y^{(n-1)}$ 

in eine AWA 1. Ordnung überführt werden:

$$\begin{pmatrix} y_1' \\ \vdots \\ y_n' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} y_2 \\ \vdots \\ y_n \\ g(x, y_1, \dots, y_n) \end{pmatrix} \quad \text{mit} \quad \begin{pmatrix} y_1(a) \\ \vdots \\ y_n(a) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \eta_1 \\ \vdots \\ \eta_n \end{pmatrix}$$

#### 2. Einschrittverfahren

#### 2.1. Grundlagen

Anstelle der gesuchten Lösungsfunktion  $y: [a, b] \to \mathbb{R}^m$  einer AWA ist man an möglichst guten Näherungen  $y^k \in \mathbb{R}^m$  (k = 0, 1, 2, ..., N) für die Funktionswerte  $y(x_k) \in \mathbb{R}^m$  der Funktion y an <u>Gitterpunkten</u>  $x_k \in [a, b]$  interessiert. Auf Grundlage der Paare  $(x_k, y^k)$  (k = 0, 1, ..., N - 1) ist es auch möglich, eine Näherungsfunktion y zu erzeugen (etwa durch Interpolation).

Einschrittverfahren bilden eine Klasse von Verfahren, die Näherungen  $y^k$  zu erzeugen. Das Gitter  $\{x_0, ..., x_N\}$  is so gewählt, dass

$$x_0 = a < x_1 < x_2 < \dots < x_{N-1} < x_N = b$$

Außerdem setzen wir

$$h_k = x_{k+1} - x_k$$
 für $k = 0, ..., N - 1$ 

und bezeichnen  $h_k$  als Schrittweite. Falls  $h = h_0 = \cdots = h_{N-1}$ , so heißen die Gitterpunkte bzw. das Gitter gleichabständig oder äquidistant.

Ein Verfahren zur Erzeugung einer Folge  $y^0, ..., y^N$  heißt <u>Einschrittverfahren</u> für das AWA Gleichung (1), wenn

$$y^{k+1} = y_k + h_k \Phi(x_k, y_k, y^{k+1}, h_k) \quad \text{für} k = 0, ..., N - 1$$
 (1)

Dabei bezeichnet  $\Phi(x,y,z,h)$  den Funktionswert einer Verfahrensfunktion

$$\Phi: [a,b] \times \mathbb{R}^m \times \mathbb{R}^m \times (0,b-a] \to \mathbb{R}^m$$

die das jeweilige Einschrittverfahren definiert. Man beachte, dass  $y^0$  bereits durch die Anfangsbedingung in Gleichung (1) gegeben ist. Ein Einschrittverfahren heißt implizit, falls  $\Phi$  tatsächlich von z abhängt. Dann ist zur Bestimmung von  $y^{k+1}$  aus Gleichung (1) die Lösung eines im Allgemeinen nichtlinearen Gleichungssystems erforderlich. Falls  $\Phi$  nicht von z abhängt, heißt das Einschrittverfahren explizit. Das explizite Euler-Verfahren (auch Polygonzugverfahren genannt) ist gegeben durch

$$\Phi(x, y, z, h) = f(x, y) \tag{2}$$

das heißt

$$y^{k+1} = y^k + h_k f(x_k, y^k)$$

Für das implizite Euler-Verfahren gilt die Vorschrift

$$y^{k+1} = y^k + h_k f(x_k + h_k, y^{k+1})$$

Um die Güte der Näherungen  $y^k$  zu beurteilen, untersuchen wir zunächst den lokalen Diskretisierungsfehler eines Einschrittverfahrens.

## 2.2. Lokaler Diskretisierungsfehler und Konsistenz

#### Definition 2.1 (lokaler Diskretisierungsfehler)

Seien  $y: [a, b] \to \mathbb{R}^m$  Lösung des Differentialgleichung y' = f(x, y) und  $\Phi$  die Verfahrensfunktion eines Einschrittverfahrens. Für  $x \in [a, b)$  und h > 0 mit  $x + h \le b$  heißt

$$\Delta(x,h) = y(x+h) - \left(y(x) + h\Phi(x,y(x),y(x+h),h)\right)$$
(3)

lokaler Diskretisierungsfehler und

$$\frac{\Delta(x,h)}{h} = \frac{y(x+h) - y(x)}{h} - \Phi(x, y(x), y(x+h), h)$$
 (4)

relativer lokaler Diskretisierungsfehler des Einschrittverfahrens.

Der lokale Diskretisierungsfehler gibt also die Abweichung zwischen exakter Lösung y(x + h) an der Stelle x + h und der Näherung an dieser Stelle an, wobei angenommen wird, dass die Näherung unter Verwendung der exakten Lösung y(x) (und ggf. y(x + h)) berechnet wird. Die Bezeichnung relativer Diskretisierungsfehler ist bezüglich der Schrittweite h zu verstehen.

#### Definition 2.2 (konsistent, Konsistenzordnung)

Ein Einschrittverfahren heißt konsistent zur Differentialgleichung y' = f(x, y), wenn

$$\lim_{h \downarrow 0} \left\| \frac{\Delta(x,h)}{h} \right\| = 0 \quad \forall x \in [a,b)$$

für jede Lösung  $y: [a, b] \to \mathbb{R}^m$  der Differentialgleichung gilt. Gibt es außerdem  $p \ge 1, M > 0$ ,  $\tilde{h} > 0$ , so dass

$$\left\| \frac{\Delta(x,h)}{h} \right\| \le Mh^p \quad \forall (x,h) \in [a,b) \times (0,\tilde{h}) \text{ mit } x+h \le b$$

für jede Lösung  $y: [a, b] \to \mathbb{R}^m$  der Differentialgleichung gilt, so hat das Einschrittverfahren (für diese Differentialgleichung) die Konsistenzordnung p.

#### Satz 2.3

Sei  $f: [a, b] \times \mathbb{R}^m \to \mathbb{R}^m$  stetig differenzierbar. Dann hat das explizite Euler-Verfahren die Konsistenzordnung 1.

Beweis. Mit Gleichung (2) folgt

$$\Delta(x,h) = y(x+h) - y(x) - hf(x,y(x))$$

Da y die Differentialgleichung y' = f(x, y) löst und f stetig differenzierbar ist, muss y zweimal stetig differenzierbar sein. Aus der Taylor-Formel erhält man für  $i \in \{1, ..., m\}$ 

$$\Delta(x,h)_i = y_i'(x)h + \frac{1}{2}y_i''(\xi_i(x,h))h^2 - hf_i(x,y(x))$$
$$= \frac{1}{2}y_i''(\xi_i(x,h))h^2$$

für ein  $\xi_i(x,h) \in (x,x+h)$ . Die Stetigkeit von y'' auf [a,b] und Division durch h liefert die Behauptung mit  $M = \frac{1}{2} \max_{1 \le i \le m} \max_{\xi \in [a,b]} \|y_i''(\xi)\|$  und  $\tilde{h} = b - a$ .

- 2.3. Konvergenz von Einschrittverfahren
- 2.4. Stabilität gegenüber Rundungsfehlern
- 2.5. Runge-Kutta-Verfahren

# ${\bf 3.\ Mehrschrittver fahren}$

- 3.1. Grundlagen
- $3.2.\,$  Konsistenz- und Konvergenzordnung für lineare MSV

# 4. A-Stabilität

# 5. Einblick: Steife Probleme

# 6. Ausblick



# Index

Euler-Verfahren, 18	gleichabständig, 18
Anfangswertaufgabe, 16	Gitterpunkten, 18
Lösung, 16	Jacobi-Verfahren, 12
Einschrittverfahren, 18	konsistent, 19
explizit, 18	Konsistenzordnung, 19
implizit, 18	$Kontraktionskonstante,\ 4$
Einzelschrittverfahren, 13	kontraktiv, 4
Fixpunkt, 3	lokaler Diskretisierungsfehler, 19
Fixpunktabbildung, 3 Fixpunktaufgabe, 3	Nullstellenaufgabe, 3
Fixpunktiteration, 5	Polygonzugverfahren, 18
Gauß-Seidel-Verfahren, 13	Schrittweite, 18
Gesamtschrittverfahren, 12	selbstabbildend, 4
gewöhnliches Interationsverfahren, $5$	Spektralradius, 11
Gitter, 18	Sponoral addas, 11
äquidistant, 18	Verfahrensfunktion, 18