### Matrices especiales y el método de Gauss-Seidel Lección 12

Dr. Pablo Alvarado Moya

CE3102 Análisis Numérico para Ingeniería Área de Ingeniería en Computadores Tecnológico de Costa Rica

I Semestre 2018



### Contenido

- Matrices especiales
  - Sistemas tridiagonales
  - Descomposición de Cholesky
- 2 Descomposición QR
- Gauss-Seidel

### Sistemas tridiagonales

- Algunos problemas de ingeniería conducen a sistemas de ecuaciones tridiagonales o a bandas. Ejemplos:
  - Splines
  - Ecuaciones diferenciales
- Métodos convencionales (eliminación de Gauss, descomposición LU de Doolittle o Crout) son ineficientes para estos casos.

### Algoritmo de Thomas

Supóngase que se tiene el sistema tridiagonal

$$\begin{bmatrix} f_1 & g_1 & & & & & \\ e_2 & f_2 & g_2 & & & & \\ & e_3 & f_3 & g_3 & & & \\ & & \ddots & \ddots & \ddots & \\ & & e_{n-1} & f_{n-1} & g_{n-1} \\ & & & e_n & f_n \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_{n-1} \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} r_1 \\ r_2 \\ r_3 \\ \vdots \\ r_{n-1} \\ r_n \end{bmatrix}$$

El algoritmo de Thomas es una descomposición *LU* optimizada:

1. Descomposición

2. Sust. hacia adelante

3. Sust. hacia atrás

for 
$$(k = 2; k \le n; k + +)$$
 {
 $e_k /= f_{k-1}$ 
 $f_k -= e_k \cdot g_{k-1}$ 
}

for 
$$(k=2; k \leq n; k++)$$
 {
$$r_k -= e_k \cdot r_{k-1}$$
}

$$x_n = r_n/f_n$$
  
for  $(k = n - 1; k > 0; k - -)$  {  
 $x_k = (r_k - g_k \cdot x_{k+1})/f_k$   
}

### Cálculo in-situ

### El algoritmo calcula in-situ las matrices LU

$$\begin{bmatrix} f_1 & g_1 & & & & & \\ e_2 & f_2 & g_2 & & & & \\ & e_3 & f_3 & g_3 & & & \\ & & \ddots & \ddots & \ddots & \\ & & e_{n-1} & f_{n-1} & g_{n-1} \\ & & & e_n & f_n \end{bmatrix} = \\ \begin{bmatrix} 1 & & & & \\ e'_2 & 1 & & & \\ & e'_3 & 1 & & \\ & & \ddots & \ddots & \\ & & & e'_{n-1} & 1 \\ & & & & e'_n & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} f'_1 & g_1 & & & \\ f'_2 & g_2 & & & \\ & f'_3 & g_3 & & \\ & & \ddots & \ddots & \\ & & & f'_{n-1} & g_{n-1} \\ & & & f'_n \end{bmatrix}$$

### Ejemplo

Resolver

$$\begin{bmatrix} 2,04 & -1 & & & \\ -1 & 2,04 & -1 & & \\ & -1 & 2,04 & -1 \\ & & -1 & 2,04 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 40,08 \\ 0,8 \\ 0,8 \\ 200,8 \end{bmatrix}$$

### Ejemplo: Algoritmo de Thomas

#### Solución:

$$\begin{bmatrix} f_1 & g_1 & & \\ e_2 & f_2 & g_2 & \\ & e_3 & f_3 & g_3 \\ & & e_4 & f_4 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} r_1 \\ r_2 \\ r_3 \\ r_4 \end{bmatrix}$$

Aquí, 
$$f_i = 2,04$$
 y  $e_i = g_i = -1$ .

La descomposición:

for 
$$(k = 2; k \le n; k + +)$$
 {
 $e_k /= f_{k-1}$ 
 $f_k -= e_k \cdot g_{k-1}$ 
}

$$e_2 = e_2/f_1 = -0,49$$
  
 $f_2 = f_2 - e_2 \cdot g_1 = 1,55$   
 $e_3 = e_3/f_2 = -0,645$   
 $f_3 = e_3 \cdot g_2 = 1,395$   
 $e_4 = e_4/f_3 = -0,717$   
 $f_4 = f_4 - e_4 \cdot g_3 = 1,323$ 

## Ejemplo: Algoritmo de Thomas

Entonces, LU = A:

$$\textbf{LU} = \begin{bmatrix} 1 & & & & \\ -0,49 & 1 & & & \\ & -0,645 & 1 & \\ & & -0,717 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 2,04 & -1 & & \\ & 1,55 & -1 & \\ & & 1,395 & -1 \\ & & & 1,323 \end{bmatrix}$$

La sustitución hacia adelante:

for 
$$(k = 2; k \le n; k + +)$$
 {  $r_2 = r_2 - e_2 \cdot r_1 = 20, 8$   $r_3 = r_3 - e_3 \cdot r_2 = 14, 221$   $r_4 = r_4 - e_4 \cdot r_3 = 210, 996$ 

Finalmente, la sustitución hacia atrás:

$$x_n = r_n/f_n$$
  
for  $(k = n - 1; k > 0; k - -)$  {  
 $x_k = (r_k - g_k \cdot x_{k+1})/f_k$   
}

$$x_4 = r_4/f_4 = 159,48$$
  
 $x_3 = (r_3 - g_3 \cdot x_4)/f_3 = 124,538$   
 $x_2 = (r_2 - g_2 \cdot x_3)/f_2 = 93,778$   
 $x_1 = (r_1 - g_1 \cdot x_2)/f_1 = 65,97$ 

### Almacenamiento eficiente de matriz tridiagonal

Una estrategia de ahorro de memoria para el almacenamiento de matrices tridiagonales a bandas es utilizar

$$\begin{bmatrix} & f_1 & g_1 \\ e_2 & f_2 & g_2 \\ e_3 & f_3 & g_3 \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ e_{n-1} & f_{n-1} & g_{n-1} \\ e_n & f_n \end{bmatrix}$$

donde las diagonales de la matriz original ocupan columnas de la versión "comprimida".

## Descomposición de Cholesky

- La descomposición de Cholesky se aplica a
  - matrices simétricas, esto es  $\mathbf{A} = \mathbf{A}^T$
  - matrices definidas positivas, esto es  $\underline{\mathbf{x}}^T \mathbf{A} \underline{\mathbf{x}} > 0$  para todo vector no nulo  $\underline{\mathbf{x}}$
- La descomposición de Cholesky para la matriz simétrica A es

$$\mathbf{A} = \mathbf{L}\mathbf{L}^T$$

- La matríz L<sup>T</sup> es triangular superior y equivale entonces a la matriz U de la descomposición LU
- A L se le conoce como la raíz cuadrada de A

# ¿Cómo derivar las ecuaciones?

### Algoritmo de descomposición de Cholesky

Siguiendo el esquema de descomposición de Crout se obtiene

$$I_{kk} = \sqrt{a_{kk} - \sum_{j=1}^{k-1} I_{kj}^2}$$
 $I_{ki} = \frac{1}{I_{ii}} \left( a_{ki} - \sum_{j=1}^{i-1} I_{ij} I_{kj} \right) \qquad i = 1, 2, \dots k-1$ 

Con matrices simétricas y definidas positivas no es necesario el pivoteo, pues el método es numéricamente estable.

### Descomposición **QR**

Otra descomposición utilizada es

$$\mathbf{A} = \mathbf{Q}\mathbf{R}$$

- R es triangular superior
- **Q** es ortogonal (i.e.  $\mathbf{Q}^T = \mathbf{Q}^{-1}$ )
- Su uso para resolver sistemas de ecuaciones se basa en que

$$\mathbf{A}\underline{\mathbf{x}} = \underline{\mathbf{b}}$$

$$\mathbf{Q}\mathbf{R}\underline{\mathbf{x}} = \underline{\mathbf{b}}$$

$$\mathbf{R}\underline{\mathbf{x}} = \mathbf{Q}^{T}\underline{\mathbf{b}}$$

- **1** Calcular  $\underline{\mathbf{b}}' = \mathbf{Q}^T \underline{\mathbf{b}}$
- 2 Sustituir hacia atrás  $\mathbf{R}\mathbf{x} = \mathbf{b}'$

# Características de la descomposición QR

- La descomposición QR requiere cerca del doble de operaciones que la descomposición LU
- Estabilidad numérica del método es alta, por lo que se elige cuando las matrices son mal condicionadas
- Para encontrar Q se utiliza una sucesión de transformaciones de Householder

• La forma de la matriz de transformación de Householder es

$$\mathbf{Q}_1 = \mathbf{I} - 2\frac{\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^T}{\underline{\mathbf{u}}^T\underline{\mathbf{u}}} = \mathbf{I} - 2\frac{\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^T}{\|\underline{\mathbf{u}}\|^2} = \mathbf{I} - 2\underline{\bar{\mathbf{u}}}\bar{\mathbf{u}}^T$$

para un vector dado  $\underline{\mathbf{u}}$ , y su normalización  $\underline{\bar{\mathbf{u}}} = \underline{\mathbf{u}}/\|\underline{\mathbf{u}}\|$ 

- Nótese que  $\mathbf{Q_1}$  es simétrica:  $\mathbf{Q_1}^T = \mathbf{Q_1}$
- Q<sub>1</sub> es ortogonal, pues

$$\mathbf{Q}_{1}\mathbf{Q}_{1}^{T} = \mathbf{Q}_{1}\mathbf{Q}_{1}$$

$$= (\mathbf{I} - 2\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^{T})(\mathbf{I} - 2\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^{T})$$

$$= \mathbf{I} - 2\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^{T} - 2\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^{T} + 4\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^{T} = \mathbf{I}$$



- $\bullet \ \mathsf{Sea} \ \boldsymbol{\mathsf{P}}_1 = \boldsymbol{\mathsf{Q}}_1 \boldsymbol{\mathsf{A}}$
- ullet La primera columna de  ${f P}_1$  es  ${f p}_{\cdot 1} = {f Q}_1 {f a}_{\cdot 1}$
- Elíjase  $\underline{\mathbf{u}} = \underline{\mathbf{a}}_{\cdot 1} \mp \|\underline{\mathbf{a}}_{\cdot 1}\|\underline{\mathbf{e}}_{0}$  para generar  $\mathbf{Q}_{1} = \mathbf{I} 2\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^{T}/\|\underline{\mathbf{u}}\|^{2}$  con el vector unitario  $\underline{\mathbf{e}}_{0} = [1, 0 \dots 0]^{T}$
- Para la magnitud  $\|\underline{\mathbf{u}}\|^2$  se cumple:

$$\|\underline{\mathbf{u}}\|^{2} = \|\underline{\mathbf{a}}_{.1} + \|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\| \underline{\mathbf{e}}_{0} \|^{2}$$

$$= (a_{11} + \|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|)^{2} + a_{21}^{2} + a_{31}^{2} + \dots + a_{n1}^{2}$$

$$= a_{11}^{2} + 2a_{11}\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\| + \|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|^{2} + a_{21}^{2} + a_{31}^{2} + \dots + a_{n1}^{2}$$

$$= 2\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|^{2} + 2a_{11}\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|$$

• Entonces:

$$\underline{\mathbf{p}}_{.1} = \mathbf{Q}\underline{\mathbf{a}}_{.1} = \left(\mathbf{I} - 2\frac{\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^{T}}{\|\underline{\mathbf{u}}\|^{2}}\right)\underline{\mathbf{a}}_{.1} = \underline{\mathbf{a}}_{.1} - 2\frac{\underline{\mathbf{u}}\underline{\mathbf{u}}^{T}}{\|\underline{\mathbf{u}}\|^{2}}\underline{\mathbf{a}}_{.1}$$

$$= \underline{\mathbf{a}}_{.1} - \frac{2\underline{\mathbf{u}}(\underline{\mathbf{a}}_{.1} + \|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\| \underline{\mathbf{e}}_{0})^{T}\underline{\mathbf{a}}_{.1}}{\|\underline{\mathbf{u}}\|^{2}}$$

$$= \underline{\mathbf{a}}_{.1} - \frac{2\underline{\mathbf{u}}(\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|^{2} + \|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\| \underline{\mathbf{a}}_{.1}\|)}{2\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|^{2} + 2a_{11}\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|}$$

$$= \underline{\mathbf{a}}_{.1} - \frac{\underline{\mathbf{u}}(\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|^{2} + a_{11}\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|)}{\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|^{2} + a_{11}\|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\|}$$

$$= \underline{\mathbf{a}}_{.1} - \underline{\mathbf{u}} = \underline{\mathbf{a}}_{.1} - (\underline{\mathbf{a}}_{.1} + \|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\| \underline{\mathbf{e}}_{0})$$

$$= \pm \|\underline{\mathbf{a}}_{.1}\| \underline{\mathbf{e}}_{0}$$

- Así, la transformación de Householder  ${f Q}_1$  pone en **cero** todos los elementos en la columna bajo el primer elemento:  $p_{i1}=0$  para i>1
- La transformación  $\mathbf{Q}_2$  opera sobre la matriz que resulta de eliminar la primera fila y la primera columna, y pone en cero todos los elementos en la columna bajo el segundo elemento:

$$\mathbf{Q}_{2}(\mathbf{Q}_{1}\mathbf{A}) = \begin{bmatrix} \frac{1}{\mathbf{Q}} & \frac{\mathbf{Q}^{T}}{\mathbf{Q}} \\ \mathbf{Q}^{T} & \frac{\mathbf{Q}^{T}}{\mathbf{Q}_{2}} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} \frac{p_{11}}{\mathbf{Q}} & [p_{12}, p_{13}, \dots p_{1n}] \\ \mathbf{Q}^{T} & \frac{\mathbf{Q}^{T}}{\mathbf{Q}_{2}} & [p_{13}, p_{14}, \dots p_{1n}] \\ 0 & p_{22}^{T} & [p_{23}^{T}, p_{24}^{T}, \dots p_{2n}^{T}] \\ \hline \mathbf{0} & \mathbf{0} & \frac{(n-2)\mathbf{P}_{2}}{\mathbf{Q}_{2}} \end{bmatrix}$$

• De forma equivalente para **Q**<sub>3</sub>

$$\begin{aligned} \mathbf{Q}_{3}(\mathbf{Q}_{2}\mathbf{Q}_{1}\mathbf{A}) &= \begin{bmatrix} 1 & 0 & \mathbf{\underline{0}}^{T} \\ 0 & 1 & \mathbf{\underline{0}}^{T} \\ \hline \mathbf{\underline{0}} & \mathbf{\underline{0}} & (^{n-2)}\mathbf{\underline{Q}}_{3} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} p_{11} & p_{12} & [p_{13} \dots p_{1n}] \\ 0 & p'_{22} & [p'_{23} \dots p'_{2n}] \\ \hline \mathbf{\underline{0}} & \mathbf{\underline{0}} & (^{n-2)}\mathbf{\underline{P}}_{2} \end{bmatrix} \\ &= \begin{bmatrix} p_{11} & p_{12} & p_{13} & [p_{14}, \dots p_{1n}] \\ 0 & p'_{22} & p'_{23} & [p'_{24}, \dots p'_{2n}] \\ 0 & 0 & p''_{33} & [p''_{34} \dots p''_{3n}] \\ \hline \mathbf{\underline{0}} & \mathbf{\underline{0}} & \mathbf{\underline{0}} & (^{n-3)}\mathbf{\underline{P}}_{3} \end{bmatrix} \end{aligned}$$

• Se repiten transformaciones hasta llegar a  $\mathbf{Q}_{n-1}$ , por lo que

$$R = Q_{n-1}Q_{n-2}\cdots Q_1A$$



 Puesto que las transformaciones de Householder son ortogonales entonces

$$\mathbf{Q} = (\mathbf{Q}_{n-1}\mathbf{Q}_{n-2}\cdots\mathbf{Q}_1)^{-1} = \mathbf{Q}_1^T\mathbf{Q}_2^T\cdots\mathbf{Q}_{n-1}^T$$

Pivoteo es necesario solo para matrices casi singulares

# Métodos iterativos

- Gauss-Seidel es un método iterativo que contrasta con los métodos de eliminación descritos hasta ahora.
- Similar a los métodos de búsqueda de raíces.
- Supóngase que se tiene un sistema

$$\mathbf{A}\underline{\mathbf{x}} = \underline{\mathbf{b}}$$

 Se pueden plantear con las n ecuaciones del sistema n igualdades de la forma:



$$x_{1} = \frac{1}{a_{11}} \left( b_{1} - \sum_{j=2}^{n} a_{1j} x_{j} \right)$$

$$x_{2} = \frac{1}{a_{22}} \left( b_{2} - \sum_{\substack{j=1\\j\neq 2}}^{n} a_{2j} x_{j} \right)$$

$$x_{3} = \frac{1}{a_{33}} \left( b_{3} - \sum_{\substack{j=1\\j\neq 2}}^{n} a_{3j} x_{j} \right)$$

$$x_{i} = \frac{1}{a_{ii}} \left( b_{i} - \sum_{\substack{j=1\\j \neq i}}^{n} a_{ij} x_{j} \right)$$

$$\vdots$$

$$x_{n} = \frac{1}{a_{nn}} \left( b_{n} - \sum_{j=1}^{n-1} a_{ij} x_{j} \right)$$

### Gauss-Seidel y Jacobi

- A partir de un vector inicial  $\underline{\mathbf{x}}^{(k-1)}$  se calcula una siguiente aproximación  $\underline{\mathbf{x}}^{(k)}$  con las ecuaciones anteriores.
- En el método de **Gauss-Seidel** las ecuaciones se evalúan **en-línea**, (secuencialmente), es decir: para calcular  $x_i^{(k)}$  se usan  $x_j^{(k)}$  para j < i (los valores ya calculados en la k-ésima iteración) y  $x_l^{(k-1)}$  para l > i (los valores calculados en la iteración anterior).
- En el método de **Jacobi** las ecuaciones se evalúan **por lotes** (en paralelo), es decir  $\underline{\mathbf{x}}^{(k)}$  se evalúa empleando todo el conjunto de valores anterior  $\mathbf{x}^{(k-1)}$

### Criterio de convergencia

Criterio relativo

$$|\epsilon_{\mathsf{a},i}| = \left| \frac{x_i^j - x_i^{j-1}}{x_i^j} \right| 100 \% < \epsilon_{\mathsf{s}}$$

Criterio absoluto

$$|E_{\mathsf{a},i}| = \left| x_i^j - x_i^{j-1} \right| < E_{\mathsf{s}}$$

### Problemas de convergencia de método de Gauss-Seidel

- Método de Gauss-Seidel similar a método de punto fijo.
- ⇒ es posible que diverja
- $\Rightarrow$  es posible que si converge lo haga de forma muy lenta.
- Se puede demostrar que sistema converge si es diagonalmente dominante, es decir si

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

- La relajación es una modificación para mejorar convergencia
- Si el método de Gauss-Seidel produce  $\tilde{x}_i^k$ , entonces el verdadero valor actualizado se calcula con

$$x_i^{(k)} = \lambda \tilde{x}_i^{(k)} + (1 - \lambda) x_i^{(k-1)}$$

- ullet El método de Gauss-Seidel "puro" se obtiene con  $\lambda=1$
- Con  $0 < \lambda < 1$  se obtiene *subrelajación* (se amortiguan oscilaciones)
- Con  $1 < \lambda < 2$  se obtiene *sobrerelajación* que asume que el nuevo valor se mueve en la dirección correcta, y método acelera el movimiento
- Elección de  $\lambda$  lo determina el problema concreto y se determina de forma empírica.

# Mejora del método por medio de relajación

(2)

 Implementación específica para problemas de matrices dispersas (la mayoría de elementos son cero) es eficiente en espacio y cómputo.

# Funciones de GNU/Octave

	Matrices
cond	Número de condición de una matriz
norm	Norma vectorial o matricial
rank	Rango de la matriz
	(número de ecuaciones linealmente independientes)
det	Determinante
trace	Traza de la matriz
	Ecuaciones lineales
chol	Factorización de Cholesky
lu	Descomposición LU
inv	Matriz inversa
qr	Descomposición QR
$x = A \setminus b$	Resuelve $\mathbf{A}\underline{\mathbf{x}} = \underline{\mathbf{b}}$ eficientemente

#### Resumen

- Matrices especiales
  - Sistemas tridiagonales
  - Descomposición de Cholesky
- 2 Descomposición QR
- Gauss-Seidel

Este documento ha sido elaborado con software libre incluyendo LATEX, Beamer, GNUPlot, GNU/Octave, XFig, Inkscape, LTI-Lib-2, GNU-Make y Subversion en GNU/Linux



Este trabajo se encuentra bajo una Licencia Creative Commons Atribución-NoComercial-LicenciarIgual 3.0 Unported. Para ver una copia de esta Licencia, visite http://creativecommons.org/licenses/by-nc-sa/3.0/ o envíe una carta a Creative Commons, 444 Castro Street, Suite 900, Mountain View, California, 94041, USA.

© 2005-2018 Pablo Alvarado-Moya Área de Ingeniería en Computadores Instituto Tecnológico de Costa Rica