${\bf Vorlesung smitschriften}$

Wintersemester 20/21

Universität Bonn * Semester 1

Fabian

19. Februar 2022

Online aufrufbar auf https://github.com/git-fabus/lecutres/blob/main/notes.pdf. Veränderungsvorschläge und Verbesserungen bitte an git-fabus@uni-bonn.de.

Vorwort

Dies sind meine persönlichen Vorlesungsmitschriften. Das Dokument ist in 3 große Teilbereiche unterteilt, dazu zählen:

- Algorithmische Mathematik 1
- Analysis 1
- Lineare Algebra 1

Das Dokument wird stetig verbessert und es werden nach und nach immer mehr Aufgaben, Lösungen etc. erscheinen.

Inhaltsverzeichnis

I. Al	gorithmische Mathematik 1	1
Zahlen	darstellung am Computer	3
1.	Zahlensystem	3
2.	Vorzeichen-Betrag-Darstellung	5
3.	Komplementdarstellung	6
4.	Fest-Komma-Darstellung	10
5.	Gleitkommadarstellung	10
Fehlera	unalyse	13
6.	Rechnerarithmetik	13
7.	Vorwärts- und Rückwertsanalyse	16
8.	Kondition und Stabilität	17
Dreiter	mrekursion	20
9.	Theoretische Grundlagen	20
10.	Miller-Algorithmus	24
Sortier	en	26
11.	Das Sortierproblem	26
12.	Mergesort	28
13.	Quicksort	30
14.	Untere Schranke für das Sortierproblem	32
Graphe	en e	35
15.	Grundlagen	35
16.	Zusammenhang	37
17.	Zyklische Graphen	39
18.	Bäume	41
19.	Implementierung von Graphen	43
Algorit	hmen auf Graphen	44
20.	Graphendurchmusterung	44
21.	Starker Zusammenhang	47
22.	Kürzeste Wege Probleme	50
23	Netzwerkflussprobleme	50

In halts verzeichnis

Numerische Lösung linearer Gleichungssysteme			
24.	Vektoren- und Matrixnormen	68	
25.	Kondition linearer Gleichungssysteme	72	
26.	LR-Zerlegung	73	
	LR-Zerlegung mit Spaltenpivotisierung	76	
28.	Cholesky-Zerlegung	79	
Graphe	nbasierte Löser	82	
29.	Cholesky-Zerlegung und Graphen	84	
30.	Nested Dissection	85	
31.	Generalized nested dissection	85	

Teil I Algorithmische Mathematik 1

Einführung

Algorithmische Mathematik - Was ist das?

Gegenstand der Alma ist die Konstruktion und Analyse effizienter Algorithmen zur Lösung mathematischer Problemstellungen mit Hilfe des Computers.

Damit liegt sie im Bereich der Angewandten Mathematik. Konkrete Problemstellungen ergeben sich oft aus technischen Problemen, Naturwissenschaften, Medizin etc. Man kann hierbei annehmen, dass verschiedene Problemstellungen aus der Anwendungen oft zu ähnlichen oder gleichen mathematischen Modellen zurückgeführt werden können.

Diese Probleme können wie folgt aussehen:



Interpretation der Ergebnisse

0.1 Beispiel. Ein typisches Problem ist das lösen eines linearen Gleichungssystems.

Im Rahmen dieser Vorlesung konzentrieren wird uns auf die Teilbereiche

- a) Numerik
- b) Diskrete Mathematik
- c) Statistik

der Angewandten Mathematik

Zahlendarstellung am Computer

1. Zahlensystem

Die Darstellung von Zahlen basiert auf sogenannten Zahlensystemen. Diese Zahlensysteme unterscheiden sich in der Wahl des zugrundeliegendes Alphabets. Unsere Zahl entspricht dann einem Wort, bestehend aus Elementen des Alphabets.

- **Definition** (Alphabet). Es sei $\mathbb{N} = \{1, 2, 3 \dots\}$ und $b \in \mathbb{N}$. Wir bezeichnen mit \sum_b das Alphabet des b-adischen Zahlensystems
- Beispiel. Verschiedene Zahlensysteme
 - a) Dezimal system: $\sum_{10} = \{0,1,\dots,9\}$ wie $(384)_{10}$
 - b) Dual bzw. Binärsystem $\sum_2 = \{0,1\}$ wie $(42)_{10} = (101010)_2$
 - c) Oktalsystem $\sum_8 = \{0, \dots, 7\}$ wie $(42)_{10} = (52)_8$
 - d) Hexadezimal system $\sum_{16} = \{0, \dots, 9, A, B, \dots, F\}$ wie $(42)_{10} = (2A)_{16}$

Um die Zahlendarstellung sinnvoll zu nutzen Ergibt sich folgendes:

Satz. Seien $b, n \in \mathbb{N}, b > 1$.

Dann ist jede ganze, nicht-negative Zahlzmit $0 \leq z \leq b^n - 1$ eindeutig als Wort der Länge n über \sum_b darstellbar durch:

$$z = \sum_{i=0}^{n-1} z_i b^i$$

mit $z_i \in \sum_b$ für alle $i = 0, 1, \dots, n - 1$.

Wir schreiben vereinfachend:

$$z = (z_{n-1}, \dots, z_0)_b$$

Beweis. • Induktion

 \Diamond Induktionsanfang: $\underline{z < b}$ hat die eindeutige Darstellung $z_0 = z$ und $z_i = 0$ sonst.

 $\lozenge \ \ \textit{Induktionsschritt} : \underline{z-1 \rightarrow z \geq b}$

Betrachte

$$z = \left\lfloor \frac{z}{b} \right\rfloor \cdot b + (z \mod b)$$

Da $\hat{z} < z$ besitzt die eindeutige Darstellung

$$\hat{z} = (\hat{z_{n-1}}, \dots, \hat{z_0})_b$$

Bemerke $\hat{z_{n-1}} = 0$, da

$$(\hat{z_{n-1}}b^{n-1})$$
 $b \le z \le b^n - 1$

Also ist z_b eine n-stellige Darstellung von z in b-adischen Zahlensystem

• Eindeutigkeit wird durch Widerspruch gezeigt.

Angenommen: Es gibt zwei verschiedene Darstellungen

$$z = \left(z_{n-1}^{(2)}, \dots, z_0^{(2)}\right)_b = \left(z_{n-1}^{(1)}, \dots, z_0^{(1)}\right)_b$$

Sei $m \in \mathbb{N}$ der größte Index mit $z_m^{(1)} \neq z_m^{(2)}$,

Ohne Beschränkung der Allgemeinheit kann gesagt werden $z_m^{(1)>z_m^{(2)}}$.

Dann müssten die Stellen $0, 1, \ldots, m-1$ den niedrigeren Wert von $z_m^{(2)}$ kompensieren. Die größte mit diesen Stellen darstellbare Zahl ist aber:

$$\sum_{i=0}^{m-1} (b-1)b^i = (b-1)\sum_{i=0}^{m-1} b^i = b^m - 1.$$

Da b^m der kleinstmögliche Wert der fehlende Stelle m ist, kann diese aber nicht kompensiert werden. Dies ist ein Widerspruch.

Durch den Beweis ergibt sich sofort ein Algorithmus zur Umwandlung einer Zahl in ein anderes Zahlensystem:

1.4 Beispiel. Umwandlung von $(1364)_{10}$ in das Oktalsystem.

- $1364 = 170 \cdot 8 + 4$
- $170 = 21 \cdot 8 + 2$
- ..
- $0 \cdot 8 + 2$
- $\implies (2524)_8$

4

```
Daten: Dezimalzahl z \in \mathbb{N}_0, Basis b \in \mathbb{N}

Ergebnis: b-adische Darstellung (z_{n-1}, \ldots, z_0)_b
Initialisiere i = 0

solange z > 0 tue

\begin{vmatrix} z_i = z \mod b \\ z = \lfloor \frac{z}{b} \rfloor \end{vmatrix}
\begin{vmatrix} i = i + 1 \end{vmatrix}

Ende
```

Algorithmus 1: Bestimmung der b-adischen Darstellung

Beobachtung Wir sehen, dass das Honor-Schmea nur eine Schleife, Additionen und Multiplikationen benötigt. Diese Operationen können wir am Computer durchführen. Im Gegensatz dazu steht die Potenz b^i in modernen Programmiersprachen zwar zur Verfügung, wird aber im Hintergrund oft auf Multiplikationen zurückgeführt. Man überprüft leicht, dass das Honor-Schema weniger Multiplikationen benötigt und somit schnellt ist.

2. Vorzeichen-Betrag-Darstellung

Um auch Zahlen mit Vorzeichen am Computer darstellen zu können, betrachten wir im Folgenden die Vorzeichen-Betrag-Darstellung für Binärzahlen. Das Binäralphabet besteht nur aus 0 und 1, welche wir auch als Bits bezeichnen. Bei einer Wortlänge von n Bits wir das erste Bit als Vorzeichen verwendet, die restlichen n-1-Bits für den Betrag der Zahl. Da die 0 die Darstellung +0 und -O besitzt, können wir insgesamt 2^n-1 Zahlen darstellen.

2.5 Beispiel. Für n = 3

Bitmuster	Dezimaldarstellung
000	+0
001	+1
100	-0
111	-3

Aber: Diese Darstellung am Computer ist unpraktisch, da die vier Grundrechenarten auf Hardwareebene typischerweise mit Hilfe von Addition und Zusatz-Logik umgesetzt werden.

Lösung: Komplementdarstellung

3. Komplementdarstellung

3.6 Definition ((b-1)-Komplement). Sei $z = (z_{n-1} \dots z_1 z_0)_b$ eine n-stellige b-adische Zahl. Das (b-1)-Komplement $K_{b-1}(z)$ ist definiert als:

$$K_{b-1} = (b-1-z_{n-1}, \dots, b-1-z_0)_b$$

Geben wir hierzu direkt ein paar Beispiele an

- 3.7 Beispiel. Komplemente
 - $K_9((325)_{10}) = (674)_{10}$ (9er-Komplement im 10-er System)
 - $K_1((10110)_2) = (01001)_2$ (1er-Komplement im 2er System)
- **3.8 Definition** (b-Komplement). Das b-Komplement einer b-adischen Zahl $z \neq 0$ ist definiert als

$$K_b(z) = K_{b-1}(z) + (1)_b$$

- **3.9** Beispiel. $K_{10}((325)_{10}) = (674)_{10} + (1)_{10} = (675)_{10}$
- 3.10 Lemma. Für jede n-stellige b-adische Zahl z gilt:

• i)
$$z + K_{b-1}(z) = (b-1, \dots, b-1)_b = b^n - 1$$

• ii)
$$K_{b-1}(K_{b-1}(z)) = z$$

Ist außerdem $z \neq 0$ so gilt:

- iii) $z + K_b(z) = b^n$
- iv) $K_b(K_b(z)) = z$

Beweis. Hilfssatz

(i) Durch nachrechnen:

$$z + K_{b-1}(z) = (z_{n-1} \dots z_0)_b + (b-1-z_{n-1}, \dots, b-1-z_0)_b$$

$$= \sum_{i=0}^{n-1} z_i b^i + \sum_{i=0}^{n-1} (b-1-z_i) b^i$$

$$= \sum_{i=0}^{n-1} (b-1) b^i = (b-1, \dots, b-1)_b$$

$$= (b-1) \sum_{i=0}^{n-1} b^i$$

$$= (b-1) \left(\frac{b^n - 1}{b-1}\right)$$

$$= b^n - 1$$

- (ii) per Definition
- (iii) Nachrechnen:

$$z + K_b(z) = z + K_{b-1} + 1 = b^n - 1 + 1 = b^n$$

• Definiere $\hat{z} = K_b(z) = K_{b-1}(z) + (1)_b > 0$ und rechne

$$z + K_b(z) = b^n = \hat{z} + K_b \hat{z} + K_b (K_b(z)) \implies \text{Behauptung}.$$

3.11 Bemerkung. Modifikation

- Die 3. Aussage gilt auch für z=0, falls man dann bei der Addition von 1 die Anzahl der Stellen erweitert.
- die 4. Aussage gilt für z=0, falls überall im Beweis modulo b^n gerechnet wird.

Außerdem impliziert die 3. Aussage des Lemmas, dass

$$K_b(z) = b^n - z. (3.1)$$

Dies können wir geschickt zum Darstellen der b^n verschiedenen ganzen Zahlen z mit

$$-\left|\frac{b^n}{2}\right| \le z \le \left\lceil \frac{b^n}{2} \right\rceil - 1$$

nutzen. Diesen Bereich nennt man darstellbaren Bereich.

3.12 Definition (b-Komplement-Darstellung). Die b-Komplement-Darstellung $(z)_{K_b} = (z_{n-1} \dots z_0)_b$ einer Zahl $z \in \mathbb{Z}$ im darstellbaren Bereich ist definiert als:

$$(z)_{K_b} = \begin{cases} (z)_b & \text{falls } z \ge 0\\ (K_b(|z|))_b & \text{falls } z < 0 \end{cases}$$

- **3.13** Beispiel. Der darstellbare Bereich.
 - Sei b = 10, n = 2. Dann impliziert (3.1), dass

$$K_{10}(50) = 10^2 - 50 = 50$$

$$K_{10}(49) = 100 - 49 = 51.$$

Der darstellbare Bereich ist nun

$$-50 \le z \le 49$$

und hat konkrete Darstellungen:

$$\begin{array}{cccc} \text{Darstellung} & \text{Zahl} \\ 0 & +0 \\ 1 & +1 \\ \dots & \dots \\ 49 & +49 \\ 50 & -50 \\ \dots & \dots \\ 99 & -1 \\ \end{array}$$

• Sei b=2, n=3 Der darstellbare Bereich ist $-4 \le z \le 3$.

$_{ m Bitmuster}$	Dezimaldarstellung
000	0
001	1
100	-4
111	-1

Wir betrachten nun Addition und Subtraktion zweier Zahlen in b-Komplement-Darstellung. Hierzu bezeichne $(x)_{K_b} \oplus (y)_{K_b}$ die ziffernweise Addition der Darstellungen von x und y mit Übertrag ("schriftlich rechnen"), wobei ein eventueller Überlauf auf die (n+1)-te Stelle vernachlässigt wird (wir rechen also immer mit modulo b^n .

3.14 Satz (Addition in b-Komplement-Darstelllung). Seien x und y zwei n-stellige, b-adische Zahlen und x,y und x+y im darstellbaren Bereich. Dann gilt:

$$(x+y)_{K_b} = (x)_{K_b} \oplus (y)_{K_b}$$

Beweis. Wir betrachten dazu mehrere Fälle.

• Fall $x, y \ge 0$:

$$(x)_{K_b} \oplus (y)_{K_b} \stackrel{\text{Def.}}{=} ((x)_b + (y)_b) \mod b^n$$

$$\stackrel{\text{Def.}}{=} (x+y) \mod b^n$$

$$\stackrel{\text{Def.}}{=} (x+y)_{K_b}$$

Der letzte Schritt ist möglich, da $(x+y)_{K_b}$ im darstellbaren Bereich sind.

• Fall x, y < 0

$$(x)_{K_b} \oplus (y)_{K_b} \stackrel{Def.}{=} ((K_b(|x|))_b + (K_b(|y|))_b) \mod b^n$$

$$= ((K_b(|x|)) + (K_b(|x|))) \mod b^n$$

$$= (b^n - |x| + b^n - |y|) \mod b^n$$

$$= (x+y) \mod b^n$$

$$= (x+y)_{K_b}$$

• Fall $x \ge 0, y < 0$:

$$(x)_{K_b} \oplus (y)_{K_b} \stackrel{Def.}{=} ((x)_b + (K_b(|y|))_b) \mod b^n$$

$$= (x + K_b(|y|)) \mod b^n$$

$$= (x + y) \mod b^n$$

$$= (x + y) \mod b^n$$

$$= (x + y)_{K_b}$$

- Fall $x < 0, y \ge 0$: Analog
- **3.15** Satz (Subtraktion in b-Komplement-Darstellung). Seien x und y n-stellige b-adische Zahlen und x,y und x-y im darstellbaren Bereich. Dann gilt:

$$(x-y)_{K_b} = (x)_{K_b} \oplus (K_b(y))_{K_b}$$

Beweis. • Fall y = 0 nichts zu zeigen.

• $y \neq 0$: (3.1) implizient:

$$-y = K_b(y) - b^n$$

mit modulo b^n -rechnen folgt, dass

$$(-y)_{K_b} = (K_b(y))_{K_b}$$

ist und somit:

$$(x - y)_{K_b} = (x + (-y))_{K_b}$$

= $(x)_{K_b} \oplus (-y)_{K_b}$
= $(x)_{K_b} \oplus (K_b(y))_{K_b}$

3.16 Beispiel. Für b=10 und n=2 ist der darstellbare Bereich $-50 \le z \le 49$

•
$$(20+7)_{K_{10}} = (20)_{K_{10}} \oplus (7)_{K_{10}} = (27)_{K_{10}} = 27$$

•
$$28 - 5 = 28 + (-5) = (28)_{K_{10}} \oplus (95)_{K_{10}} = (23)_{K_{10}} = 23$$

•
$$-18 - 20 = (-18) + (-20) = \dots = -28$$

Die darstellbaren Zahlen kann man sich beim K_b -Komplement als Zahlenrad vorstellen.

Achtung Ein eventueller Überlauf bzw. Unterlauf wird im Allgemeinen nicht aufgefangen.

3.17 Beispiel. In n-stelliger Binärarithmetik ist die größte darstellbare Zahl $x_{max}=(011\dots 1)_{K_2}$ gleich $2^{n-1}-1$. Hingegen ist $x_{max}+1=(100\dots 0)_{K_2}$ und wir als -2^{n-1} interpretiert.

4. Fest-Komma-Darstellung

4.18 Definition. Bei der Festkommadarstellung einer n-stelligen Zahl werden k Vorkomma und n-k Nachkommastellen definiert:

$$z = \pm (z_{k-1} \dots z_0 . z_{-1} \dots z_{k-n})_b = + - \sum_{i=k-n}^{k-1} z_i b^i$$

4.19 Beispiel. Im Zehner System wie gehabt. Im Binärsystem ergibt sich folgendes: $(101.01)_2 = 2^2 + 2^0 + 2^{-2} = 5.25$

Achtung Im Gegensatz zur Darstellung ganzer Zahlen können bereits bei der Konvertierung von Dezimalzahlen in das b-adische Zahlensystem Rundungsfehler auftreten.

4.20 Beispiel. $(0.8)_{10} = (0.110\overline{1100})_2$

Das größte Problem der Festkommadarstellung ist alllerdings, dass der darstellbare Bereich stark eingeschränkt ist und schlecht aufgelöst ist, da der Abstand zwischen zweier Zahlen immer gleich ist.

4.21 Beispiel. Die kleinste darstellbare Zahl in Fixkommadarstellung ist

$$z_1 = (0 \dots 0.0 \dots 01)_b$$

Die zweitkleinste Zahl ist $z_2=2z_1$. Wir wollen $x=\frac{z_1+z_2}{2}$ in Fixkommadarstellung darstellen, müssen wir entweder zu z_1 abrunden oder zu z_2 aufrunden.

4.22 Der relative Fehler dieses Runden ist:

$$\frac{|x-z_1|}{|x|} = \frac{1}{3}$$

Analog für z_2 .

Solche Fehler machen jede Rechnung unbrauchbar.

5. Gleitkommadarstellung

5.23 Definition (Gleitkommadarstellung). Die Gleitkommastellung einer Zahl $z \in \mathbb{R}$ ist gegeben durch:

$$z=\pm m\cdot b^e$$

mit einer Matisse m, dem Exponenten e und der Basis b.

Der Einfachheit halber nehmen wir an, dass die Basis für alle Zahlen gleich ist, obwohl sie prinzipiell verschieden sein könnte.

- **5.24** Beispiel. Die Gleitkommadarstellungen von:
 - $(-384.753)_{10} = -3.84753 \cdot 10^2$
 - $(0.00042)_{10} = 4.2 \cdot 10^{-4}$
 - $(1010.101)_2 = (1.010101)_2 \cdot 2^3$

Achtung: Die Gleitkommadarstellung ist nicht eindeutig!

5.25 Definition. Die Matisse m heißt <u>normalisiert</u>, falls $m = m_1.m_2m_3...m_t$ mit $1 \le m_1 \le b$.

Um die eindeutige, normalisierte Gleitkommadarstellung im Computer zu speichern, müssen wir festlegen, wie viele Stellen für Matisse und Exponent zur Verfügung gestellt werden. Dies resultiert in der Menge

$$F = F(b, t, e_{min}, e_{max}) = \{z = \pm m_1 . m_2 m_3 ... m_t \cdot b^e | e_{min} \le e \le e_{max} \}$$

Da 0 nicht in dieser Form dargestellt werden kann, reserviert man dafür eine spezielle Ziffernfolge in Matisse und Exponent.

- 5.26 Bemerkung. Das Hidden Bit ist hilfreich
 - Für b=2 kann die erste Ziffer m_1 der Matisse weggelassen werden (Hidden Bit)
 - Um den Exponenten besser vergleichen zu können, verwendet man oft die Exzessoder Bias-Darstellung. Durch Addition der Exzesser $|e_{min}| + 1$ wird der Exponetn
 auf den Bereich $1, 2, \ldots, |e_{min}| + e_{max} + 1$ transformiert.
- **5.27** Beispiel (IEEE 754 Standard). Betrachte binäre Gleitkommazhalen mit 64 Bit auf dem Computer.
 - 52 Bit für die Matisse in Hidden Bit Darstellung
 - 11 Bit für den Exponenten mit $e_{min} = -1022$ und $e_{max} = 1023$ gespeichert in Exzessdarstellung.
 - 1 Bit als Vorzeichen.

Weiter Fälle können Online nachgelesen werden.

Genauigkeit der Gleitkommadarstellung

Da die Menge aller Zahlen in $F = F(b, t, e_{min}, e_{max})$ endlich ist, müssen wir Zahlen in $\mathbb{R} \setminus F$ geeignet annähern.

5.28 Definition. Die Rundung ist eine Abbildung $rd: \mathbb{R} \to F$ mit

- $rd(a) = a, a \in F$
- $rd(z), z \in \mathbb{R}$ ist gegeben so, dass $|z rd(z)| = \min_{a \in F} (z a)$ für alle $z \in \mathbb{R}$.
- **5.29 Definition** (Maschinengenauigkeit). Den maximalen relativen Rundungsfehler ε_{mach} für $z_{min} \leq |z| \leq z_{max}$ nennt man Maschinengenauigkeit. Die Stellen der Mantisse heißen signfikante Stellen. Wenn die Mantisse t-stellig ist, spricht man von t-stelliger Arithmetik.
- **5.30** Satz (Maschinengenauigkeit von F). Die Maschinengenauigkeit ε_{mach} für $F = F(b, t, e_{min}, e_{max})$ ist:

$$\varepsilon_{mach} = \frac{1}{2}b^{1-t}.$$

Beweis. Betrachte relativen Rundungsfehler ε , der vom Abscheiden nicht signifikanten Stellen herrüht. Sei $z_{min} < x < z_{max}$ und \tilde{x} die durch Abschneiden entstehende Zahl. Dann gilt:

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

$$= \frac{|x_1.x_2x_3...x_tx_{t+1}...b^e - x_1x_2x_3...x_t \cdot b^e}{|x|}$$

$$= \frac{|0.x_{t+1}...| \cdot |b^{e+1-t}|}{|x|}$$

Da $|0.x_{t+1}...| < 1$ und $b^e \le |x|$ gilt:

$$\varepsilon < \frac{b^{e+1-t}}{b^e} = b^{1-t}$$

Da der Rundungsfehler ε_{mach} höchsten halb so groß ist wie der Abschneidefehler folgt die Behauptung.

Die Maschinengenauigkeit ε_{mach} ist die wichtigste Größe zur Beurteilung der Genauigkeit von Gleitkommarechnungen am Computer. Sie gibt Aufschluss zur Anzahl signifikanter Stellen zur Basis b. Die zugehörige Anzahl s Stellen im Dezimalsystem erhält man durch das Auflösen von:

$$\varepsilon_{mach} = \frac{1}{2}b^{1-t} = \frac{1}{2}10^{1-s}$$

nach s. Es folgt daher:

$$s = |1 + (t - 1)\log_{10}(b)|$$

Für den IEEE 754 Standard mit b=2, t=53 erhält man s=16 signifikante Stellen.

Fehleranalyse

6. Rechnerarithmetik

6.1 Beispiel. Betrachte F = F(10, 5, -4, 5) und Maschinenzahlen

$$x = 2.5684 \cdot 10^0 = 2.56840000$$
$$y = 3.2791 \cdot 10^{-3} = 0.0032791$$

Es gilt:

6.2 Bemerkung. Die Menge $F(b, t, e_{min}, e_{max})$ ist nicht abgeschlossen bezüglich der Grundrechenarten und können somit im Allgemeinen nicht im Computer implementiert werden.

Lösung Wir runden das Ergebnis und implementieren so eine Pseudoarithmetik. Das bedeutet, wir ersetzen $\circ \in \{+,-,\cdot,\div\}$ durch $\boxdot \in \{\boxplus,\boxminus,\boxdot,\boxdot\}$ definiert durch:

$$x \odot y := rd(x \circ y) \tag{6.1}$$

Auf Hardwareebene wird üblicherweise mit einer längeren Matisse gearbeitet und dann normalisiert und gerundet. Dies entspricht dem IEEE 754 Standard.

6.3 Bemerkung. Für $|x|, |y|, |x \circ y| \in [z_{min}, z_{max}]$ impliziert (6.1), dass

$$\frac{|x \circledcirc y - x \circ y|}{|x \circ y|} = \frac{rd(x \circ y - x \circ y)}{|x \circ y|} \leq \varepsilon_{mach}$$

Das bedeutet, dass 🖸 im Computer bestmöglich umgesetzt ist.

- **6.4** Beispiel. Betrachte F = F(10, 5, -4, 5)
 - Setze:

$$a = 0.98765$$

$$b = 0.012424$$

$$c = -0.0065432$$

Dann gilt:

$$(a+b) + c = a + (b+c) = 0.9925208$$

Numerisch gilt:

$$(0.98765 \boxplus 0.012424) \boxminus 0.0065432 = rd(0.9935568) = 0.99356$$

und

$$0.98765 \boxplus (0.012424 \boxminus 0.0065432) = rd(0.9935308) = 0.99353$$

• Setze

$$a = 4.2832$$

$$b = -4.2821$$

5.7632

Dann gilt

$$(a+b) \cdot c = a \cdot c + b \cdot c = 0.006339520000001$$

Numerisch gilt:

6.5 Bemerkung. Mathematisch äquivalente Algorithmen auf Fließkommazahlen können je nach Implementierung zu wesentlich unterschiedlichen Ergebnissen führen, selbst wenn die Eingangszahlen exakt dargestellt werden.

6.1. Auslöschung

Unglücklicherweise pflanzen sich numerische Fehler, zum Beispiel durch Rundung im Verlauf eines Algorithmus fort.

6.6 Lemma (Fehlerfortpflanzung). Es seien $x, y \in \mathbb{R}$ mit Datenfehlern $\Delta x, \Delta y \in \mathbb{R}$ behaftet, welche

$$|\frac{\Delta x}{x}|, |\frac{\Delta y}{y}| \ll 1$$

erfüllen. Für $\circ \in \{+,-,\cdot,\div\}$ gilt für den fortgepflanzten Fehler

$$\Delta(x \circ y) := (x + \Delta x) \circ (y + \Delta y) - x \circ y,$$

dass

$$\frac{\Delta(x\pm y)}{x\pm y} = \frac{x}{x\pm y} \frac{\Delta x}{x} \pm \frac{y}{x\pm y} \frac{\Delta y}{y}$$
$$\frac{\Delta(x\cdot y)}{xy} \approx \frac{\Delta x}{x} + \frac{\Delta y}{y}$$
$$\frac{\Delta(\frac{x}{y})}{\frac{x}{y}} \approx \frac{\Delta x}{x} - \frac{\Delta y}{y}$$

Hierbei bedeutet " \approx ", dass Terme mit $(\Delta x)^2$, $(\Delta y)^2$, $\Delta x \Delta y$ vernachlässigt werden.

Beweis. Übung.

Für \cdot , \div addieren bzw. subtrahieren sich die Fehler.

Achtung: Ist $|x \pm y|$ wesentlich kleiner als |x| oder |y|, kann der relative Fehler massiv verstärkt werden. Dieses Phänomen heißt Auslöschung.

Bei der Konstruktion von Algorithmen sollte Auslöschung möglichst vermieden werden.

6.7 Beispiel. Betrachte

$$x^2 - 2px + q = 0 ag{6.2}$$

mit Lösungen:

$$x_{1,2} = p \pm \sqrt[2]{p^2 - q}$$

Daten: $p, q \in \mathbb{R}$ so ,dass (6.2) lösbar ist **Ergebnis:** Nullstellen x_1, x_2 von (6.2). $d = \sqrt{p \cdot p - q}$ $x_1 = p + d$ $x_2 = p - d$

Algorithmus 2: naive Nullstellenberechung

Mit p = 100, q = 1 in dreistelliger, dezimaler Gleitkommaarithmetik ergibt sich:

$$d = \sqrt{10000 - 1} = \sqrt{rd(9999)} = \sqrt{10000} = 100$$

$$x_1 = 100 + 100 = 200$$

$$x_2 = 100 - 100 = 0$$

Die exakten Werte sind $x_1 \approx 199.99, x_2 \approx 0.00500$, welche in dreistelliger, dezimaler Gleitkommaarithmetik als $x_1 = 200, x_2 = 0$ dargestellt werden.

Gemäß 5.30 ist die Maschinengenauigkeit:

$$\varepsilon_{mach} = \frac{1}{2}b^{1-t} = \frac{1}{2}10^{1-3} = 0.005$$

Der relative Fehler $\frac{|0-0.005|}{|0.005|}=1$ ist also zu 100 Prozent falsch.

Wir können die Genauigkeit von x_2 erhöhen, indem wir den Wurzelsatz von Vieta $x_1x_2=q$ verwenden.

```
Daten: p, q \in \mathbb{R} so ,dass (6.2) lösbar ist.

Ergebnis: Nullstellen x_1, x_2 (6.2).

d = \sqrt[3]{p \cdot p - q}

wenn q \ge 0 dann

\begin{vmatrix} x_1 = p + d \text{ sonst} \\ | x_1 = p - d \end{vmatrix}

Ende

Ende

x_2 = \frac{q}{x_1}
```

Algorithmus 3: verbesserte Nullstellenberechnung

Wir erhalten nun $d = 100, x_1 = 200, x_2 = \frac{1}{200} = 0.005$

7. Vorwärts- und Rückwertsanalyse

Abstrakt gesehen entspricht das Lösen eines Problems dem Auswerten einer Funktion f. Beim numerischen Auswerten von f können verschiedene Fehler passieren:

- **7.8 Definition** (Fehlerarten). Sei $D \subset \mathbb{R}$ eine Menge von Eingangsdaten und $W \subset \mathbb{R}$ die Menge der möglichen Ergebnisse. Wir unterscheiden folgende Fehlerarten bei der Auswertung von $f: D \to W$.
 - <u>Datenfehler</u> Typischerweise sind die Eingangsdaten $x \in D$ nicht exakt, sondern mit einem Datenfehler Δx behaftet. Die gestörten Eingangsdaten $\tilde{x} = x + \Delta x$ produzieren einen Fehler $f(x + \Delta x) f(x)$.
 - <u>Verfahrensfehler</u> Exakte Verfahren enden bei exakter Rechnung nach endlich vielen Operationen mit dem exakten Ergebnis. Näherungsverfahren enden in Abhängigkeit bestimmter Kriterien mit einer Näherung \tilde{y} für die Lösung $y \in W$.
 - Rundungsfehler Verursacht durch Maschinenzahlen und Rundungen während der Arithmetik.

Ein Teilgebiet der Numerik versucht diese Fehler durch eine Fehleranalyse zu quantifizieren. Hierzu verfolgt man die Auswirkungen von allen Fehlern, die in den einzelnen Schritten vorkommen können.

- 7.9 Definition (Analysearten). Bei der *Vorwärtsanalyse* wird der Fehler von Schritt zu Schritt verfolgt und der akkumulierte Fehler für jedes Teil-Ergebnis abgeschätzt. Bei der *Rückwertsanalyse* geschieht die Verfolgung des Fehlers hingegen so, dass jedes Zwischenergebnis als exakt berechnetes Ergebnis zu gestörten Daten interpretiert wird, d.h., der akkumulierte Fehler wird als Datenfehler interpretiert.
- **7.10** Beispiel. Betrachte f(x,y) = x + y
 - Vorwärtsanalyse: $\boxed{f} = x \boxplus y = (x+y)(1+\varepsilon)$
 - Rückwärtsanalyse: $x \boxplus y = x(1+\varepsilon) + y(1+\varepsilon) = f(x(1+\varepsilon), y(1+\varepsilon)$

 $mit |\varepsilon| \le \varepsilon_{mach}$

In der Praxis ist die Vorwärtsanalyse kaum durchführbar. Für die meisten Algorithmen ist, wenn überhaupt, nur eine Rückwärtsanalyse bekannt.

7.11 Beispiel. Fortsetzung von Beispiel 6.7

Führe Rückwärtsanalyse durch zu Algorithmus 2 für die Betrags-kleinere Nullstelle x_2 durch: Dann ist

$$f(p,q) = p - \sqrt[2]{p^2 - q}$$

mit p > 0. Für $|\varepsilon_i| \le \varepsilon_{mach}$, i = 1, 2, 3, 4 betrachten wir:

$$\left(p - \sqrt[2]{(p^2(1+\varepsilon_1) - q)(1+\varepsilon_2)}(1+\varepsilon_3)\right)(1+\varepsilon_4) = p(1+\varepsilon_4) - \sqrt[2]{(p^2(1+\varepsilon_1) - q)(1+\varepsilon_2)(1+\varepsilon_3)^2(1+\varepsilon_4)^2}
= p^2(1+\varepsilon_1)(1+\varepsilon_3)^2(1+\varepsilon_4)^2 - q(1+\varepsilon_2)(1+\varepsilon_3)^2(1+\varepsilon_4)^2
= \dots
= p(1+\varepsilon_4) - \sqrt[2]{p^2(1+\varepsilon_4)^2 - q(1+\varepsilon_7)}
= f(p(1+\varepsilon_4), q(1+\varepsilon_7))$$

Die Abschätzung für ε_7 explodiert, falls $0<|q|\ll 1< p.$ Dies war in Beispiel 6.7 der Fall.

8. Kondition und Stabilität

Gegeben sei eine stetige und differenzierbare Funktion

$$f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}, x \mapsto y = f(x)$$

Für fehlerhafte Daten $x + \Delta x$ mit kleinen Fehler Δx gilt:

$$\frac{f(x + \Delta x) - f(x)}{\Delta x} \approx f'(x).$$

Für den absoluten Datenfehler Δy gilt:

$$\Delta y = f(x + \Delta x) - f(x) \approx f'(x) \cdot \Delta x$$

und für den relativen Fehler:

$$\frac{\Delta y}{y} = \frac{f'(x) \cdot \Delta x}{f(x)} = \frac{f'(x)x}{f(x)} \cdot \frac{\Delta x}{x}$$

8.12 Definition (Konditionszahlen). Die Zahl

$$K_{abs} = |f'(x)|$$

heißt absolute Konditionszahl des Problems $x \mapsto f(x)$. Für $f(x) \cdot x \neq 0$ heißt

$$K_{rel} = \left| \frac{f'(x) \cdot x}{f(x)} \right|$$

die entsprechende relative Konditionszahl. Ein Problem heißt schlecht konditioniert, falls eine dieser beiden Konditionszahlen deutlich größer als 1 sind. Ansonsten heißt das Problem gut konditioniert.

8.13 Beispiel. Konditionierung der Addition und Multiplikation

• Für die Addition f(x) = x + a gilt

$$K_{rel} = |\frac{f'(x)x}{f(x)}| = |\frac{x}{x+1}|$$

- $\implies K_{rel}$ ist groß, falls $|x+a| \ll |x|$.
- Für die Multiplikation $f(x) = x \cdot a$ gilt

$$K_{rel} = \frac{|f'(x)x|}{|f(x)|} = \frac{|ax|}{|ax|} = 1$$

- \implies Die absolute Kondition ist schlecht, falls 1 « q. Die relative Kondition ist immer gut.
- **8.14 Definition.** Erfüllt die Implementierung eines Algorithmus f zur Lösung eines Problems $x \mapsto f(x)$ die Abschätzung

$$\left| \frac{\boxed{f} - f(x)}{f(x)} \le C_V K_{rel} \varepsilon_{mach} \right|$$

mit einem mäßig großen $C_V > 0$, so wird der Algorithmus vorwärtsstabil genannt. Ergibt die Rückwärtsanalyse $f(x) = f(x + \Delta x)$ mit

$$\left| \frac{\Delta x}{r} \right| \le C_R \varepsilon_{mach}$$

mit $C_R > 0$ nicht zu groß, so heißt der Algorithmus f rückwärtsstabil

8.15 Satz. Jeder rückwärtsstabile Algorithmus ist auch vorwärtsstabil

Oft ist Rückwärtsstabilität einfacher nachzuweisen.

Faustregel zu konditionierten Probleme

- Gut konditioniertes Problem + stabiler Algorithmus

 ⇒ Gute numerische Resultate.
- Schlecht konditioniertes Problem oder instabiler Algorithmus
 Fragwürdige Ergebnisse.
- **8.16** Beispiel. Fortsetzung von Beispiel 7.11

Die Rückwärtsanalyse hat gezeigt: Falls $0 < |q| \ll 1 < p$ wird der numerische Fehler untragbar. Unsere Abbildung ist:

$$f(q) = p - \sqrt[2]{p^2 - 1}$$

Als Konditionszahlen ergeben sich:

$$K_{abs} = |f'(q)| = |\frac{1}{2\sqrt[2]{p^2 - q}}| < 1$$

$$\begin{split} K_{rel} &= |\frac{f'(q)q}{f(q)}| \\ &= |\frac{q}{2\sqrt[3]{p^2 - q}(p - \sqrt[3]{p^2 - q})(p + \sqrt[3]{p^2 - q})}| \\ &= \frac{1}{2}|\frac{p + \sqrt[3]{p^2 - q}}{\sqrt[3]{p^2 - q}} \\ &\approx \frac{1}{2}|\frac{p + p}{p}| \approx 1 \end{split}$$

 \implies Nullstellenberechung ist ein gut konditioniertes Problem, aber Algorithmus 2 muss instabil sein

Dreitermrekursion

9. Theoretische Grundlagen

9.1 Definition. Für gegebene p_0 und p_1 heißt eine Rekursion der Form

$$p_k = a_k p_{k-1} + b_k p_{k-2} + c_k, \ k = 2, 3, \dots$$

$$(9.1)$$

mit $b_k \neq 0$ eine Dreitermrekursion. Die zugehörige Rückwärtsrekursion ist

$$p_{k-2} = -\frac{a_k}{b_k} p_{k-1} + \frac{1}{b_k} p_k - \frac{c_k}{b_k}, \ k = n, n-1, \dots$$
(9.2)

Ist $b_k = 1$, das heißt (9.1) und (9.2) gehen durch vertauschen von p_{k-2} und p_k auseinander hervor, so heißt die Rekursion symmetrisch. Gilt $c_k = 0$ für alle k, so heißt die Rekursion homogen.

9.2 Beispiel. Die Fibonacci-Zahlen sind rekursiv definiert durch:

$$p_k = p_{k-1} + p_{k-2}$$

mit $p_0 = 0, p_1 = 1$. Es gilt $a_k = b_k = 1$.

$$p_k(x) = 2\cos(x)p_{k-1}(x) - 1 \cdot p_{k-2}(x)$$

mit $p_0 = 1$ und $p_1 = \cos(x)$. Man kann zeigen, dass

$$p_k(x) = 2\cos(kx)$$

ist.

Die Chebychev-Polynome T_k erfüllen

$$T_k(x) = 2xT_{k-1} - T_{k-2}(x)$$

mit $T_0(x) = 1$ und $T_1(x) = x$

Daten: Koeffizienten von $\{a_k\}_{k=2}^n$, $\{b_k\}_{k=2}^n$, $\{c_k\}_{k=2}^n$, Startwerte p_0, p_1

Ergebnis: Werte von $\{p_k\}_{k=2}^n$

für $k \leftarrow 2$ bis n tue

$$p_k = a_k p_{k-1} + b_k p_{k-2} + c_k$$

Ende

Algorithmus 4: Dreitermrekursion

9.3 Beispiel. Betrachte: $p_0 = 1, p_1 = \sqrt[3]{2} - 1, p_k = -2p_{k-1} + p_{k-2}, k = 2, 3, ...$ Algorithmus 5 liefert:

Die Oszillationen für höhere k sollten uns misstrauische machen und uns motivieren das Problem genauer anzuschauen.

Wir können homogene Dreitermrekursion schreiben als:

$$\begin{bmatrix} p_k \\ p_{k-1} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_k p_{k-1} + b_k p_{k-2} \\ p_{k-1} \end{bmatrix} \eqqcolon \begin{bmatrix} a_k & b_k \\ 1 & 0 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} p_{k-1} \\ p_{k-2} \end{bmatrix} = A_k \begin{bmatrix} p_{k-1} \\ p_{k-2} \end{bmatrix}$$

Rekursiv folgt:

$$\begin{bmatrix} p_k \\ p_{k-1} \end{bmatrix} = A_k \begin{bmatrix} p_{k-1} \\ p_{k-2} \end{bmatrix} = A_k A_{k-1} \begin{bmatrix} p_{k-2} \\ p_{k-3} \end{bmatrix} = \dots = A_k \dots A_2 \begin{bmatrix} p_1 \\ p_0 \end{bmatrix}$$

Offensichtlich gilt für alle $\alpha, \beta \in \mathbb{R}$ und Startwerte p_0, p_1, q_0, q_1 und $B_k := A_k \dots A_2$, dass

$$B_k \begin{bmatrix} \alpha p_1 + \beta q_1 \\ \alpha p_0 + \beta q_0 \end{bmatrix} = \alpha B_k \begin{bmatrix} p_1 \\ p_0 \end{bmatrix} + \beta B_k \begin{bmatrix} q_1 \\ q_0 \end{bmatrix} = \alpha \begin{bmatrix} p_k \\ p_{k-1} \end{bmatrix} + \beta \begin{bmatrix} q_k \\ q_{k-1} \end{bmatrix}$$

Das heißt, die Lösungsfolge $\{p_k\}$ hängt linear von den Startwerten $\begin{bmatrix} p_1 \\ p_0 \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^2$ ab. Im Falle unseres Beispiels gilt: $a_k = a = -2, \ b_k = b = 1$. Das bedeutet, es gilt:

$$B_k = A^{k-1}, A = \begin{bmatrix} a & b \\ 1 & 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} -2 & 1 \\ 1 & 0 \end{bmatrix}$$

Aus den Eigenwerten λ_1, λ_2 der Matrix A kann man die Lösungen der homogenen Dreitermrekursion direkt angeben.

9.4 Satz. Seien λ_1, λ_2 die Nullstellen des charakteristischen Polynoms

$$q(\lambda) = \lambda^2 - a\lambda - b \tag{9.3}$$

Dann ist die Lösung der homogenen Dreitermrekursion:

$$p_k = ap_{k-1} + bp_{k-2}, k = 2, 3, \dots$$

gegeben durch:

$$p_k = \alpha \lambda_1^k + \beta \lambda_2^k, k = 2, 3, \dots$$

mit $\alpha, \beta \in \mathbb{R}$ Lösungen des linearen Gleichungssystems.

$$\alpha + \beta = p_0$$

$$\alpha \lambda_1 + \beta \lambda_2 = p_1$$

Beweis. • Induktion über k

 \Diamond Induktionsanfang: $\underline{k=0}$: $p_0=\alpha+\beta=\alpha\lambda_1^0+\beta\lambda_2^0$

 \Diamond Induktionsschritt: $\underline{k} \to \underline{k+1}$:

$$\begin{aligned} p_{k+1} &= ap_k + bp_{k-1} \\ &= a(\alpha\lambda_1^k + \beta\lambda_2^k) + b(\alpha\lambda_1^{k-1} + \beta\lambda_2^{k-1}) \\ &= \alpha(a\lambda_1^k + b\lambda_1^{k-1}) + \beta(a\lambda_2^k + b\lambda_2^{k-1}) \\ &= \alpha\lambda_1^{k-1}(a\lambda_1 + b) + \beta\lambda_2^{k-1}(a\lambda_2 + b) \\ &= \alpha\lambda_1^{k+1} + \beta\lambda_2^{k+1} \end{aligned}$$

Da nach (9.3) λ_1^2 und λ_2^2 Nullstellen sind.

Wende 9.4 auf das Beispiel 9.3 an: Mit a=-2,b=1 hat das charakteristische Polynom (9.3) die Nullstellen:

$$\lambda_1 = \sqrt[2]{2} - 1, \lambda_2 = -\sqrt[2]{2} - 1$$

Aus

$$\alpha + \beta = p_0 = 1$$

$$\alpha \lambda_1 + \beta \lambda_2 = p_1 = \sqrt[2]{2} - 1$$

folgt $\alpha = 1, \beta = 0$. Der Satz 9.4 impliziert:

$$p_k = \lambda_1^k > 0, k = 0, 1, 2, \dots$$

in Beispiel 9.3

Daten: Koeffizienten a,b, Startwerte p_0, p_1

Ergebnis: Werte $\{p_k\}_{k=2}^n$

•
$$\lambda_1 = \frac{a}{2} + \sqrt[2]{\frac{a^2}{4} + b}$$

•
$$\lambda_2 = \frac{a}{2} - \sqrt[2]{\frac{a^2}{4} + b}$$

•
$$\beta = \frac{p_1 - \lambda_1 p_0}{\lambda_2 - \lambda_2}$$

•
$$\alpha = p_0 - \beta$$

$$n_k = \alpha \lambda^k + \beta \lambda^k$$

Ende

Algorithmus 5: verbesserte Dreitermrekursion

Dieser Algorithmus liefert für Beispiel 9.3 folgende Grafik:

Dies ist in diesem Fall das richtige Ergebnis, da

$$p_k = \lambda_1^k = (\sqrt[2]{2} - 1)^k \ll 1$$

Was geht schief in dem vorherigen Algorithmus 5?

Betrachten wir unser Problem $f: \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}$, $f(p_0, p_1) = p_k$ mit gestörten Eingangsdaten: $\hat{p_0} = 1(1 + \varepsilon_0)$, $\hat{p_1} = \lambda_1(1 + \varepsilon_1)$, $|\varepsilon_0|$, $|\varepsilon_1| \le \varepsilon_{mach}$. Dies ergibt:

$$\tilde{\beta} = \frac{\lambda_1(1+\varepsilon_1) - \lambda_1(1+\varepsilon_0)}{\lambda_2 - \lambda_1} = (\varepsilon_1 - \varepsilon_0) \frac{\lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1}$$

$$\tilde{\alpha} = 1 + \varepsilon_0 \frac{\lambda_2 - \lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1} - (\varepsilon_1 - \varepsilon_0) \frac{\lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1} = 1 + \varepsilon_0 \frac{\lambda_2}{\lambda_2 - \lambda_1} - \varepsilon_1 \frac{\lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1}$$

und somit

$$\begin{split} \tilde{p_k} &= \tilde{\alpha} \lambda_1^k + \tilde{\beta} \lambda_2^k \\ &= (1 + \varepsilon_0 \frac{\lambda_2}{\lambda_2 - \lambda_1} - \varepsilon_1 \frac{\lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1}) \lambda_1^k + (\varepsilon_1 - \varepsilon_0) \frac{\lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1} \lambda_2^k \end{split}$$

Der relative Fehler von $\tilde{p_k}$ zu $p_k = \lambda_1$ ist somit :

$$|\frac{\tilde{p}_k - p_k}{p_k}| = |\varepsilon_0 \frac{\lambda_2}{\lambda_2 - \lambda_1} - \varepsilon_1 \frac{\lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1} + (\varepsilon_1 - \varepsilon_1) \frac{\lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1} (\frac{\lambda_2}{\lambda_1})^k|$$

$$= |\varepsilon_0 + (\varepsilon_1 - \varepsilon_0) \frac{\lambda_1}{\lambda_2 - \lambda_1} \left(\left(\frac{\lambda_2}{\lambda_1}^k\right) - 1 \right)|$$

Beobachte: Falls $\frac{\lambda_2}{\lambda_1}>1$ explodiert der relative Fehler für wachsende k. Dies war in Beispiel 9.3 der Fall.

Falls wir den Begriff der Konditionszahl aus der Definition 8.12 geeignet für Funktion $\mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}$ erweitern, sehen wir, dass das Problem schlecht konditioniert ist.

9.5 Definition (Minimallösung). Die Lösung $\{p_k\}$ der Dreiterm-Rekursion (9.1) zu den Startwerten p_0 und p_1 heißt *Minimallösung*, falls für jede Lösung $\{p_k\}$ zu den von p_0, p_1 linear unabhängigen Startwerten q_0, q_1 gilt, dass:

$$\lim_{k \to \infty} \frac{p_k}{q_k} = 0$$

Die Lösung $\{p_k\}$ wird dominante Lösung genannt.

9.6 Beispiel. In Beispiel 9.3 ist $\{p_k\}$ Minimallösung genau dann, wenn $\beta = 0$.

Die Minimallösung ist nur bis auf einen skalaren Faktor eindeutig. Deshalb <u>normieren</u> wir sie mit der zusätzlichen Bedingung: $p_0^2 + p_1^2 = 1$.

Frage: Wie können wir eine normierte Minimallösung berechnen, obwohl das Problem schlecht konditioniert ist?

10. Miller-Algorithmus

Betrachte die Rückwärtsrekursion zu

$$q_k = a_k q_{k-1} + b_k q_{k-2}, k = 2, 3, \dots$$

d.h.

$$q_{k-2} = -\frac{a_k}{b_k}q_{k-1} + \frac{1}{b_k}q_k, k = n, n-1, \dots, 2$$

mit Startwerten $q_n=0,q_{n-1}=1.$ Für $a_k=a,b_k=b$ besitzt das charakteristische Polynom

$$q(\mu) = \mu^2 + \frac{a}{b}\mu - \frac{1}{b}$$

Die Nullstellen:

$$\mu_{1,2} = \frac{-a \pm \sqrt[2]{a^2 + 4b}}{2b} = \frac{1}{\lambda_{1,2}}$$

ldee: Wende Satz 9.4 "rückwärts" an.

Lösen wir

$$\alpha + \beta = 0$$

und

$$\alpha\mu_1 + \beta\mu_2 = q_{n-1} = 1$$

ergibt sich:

$$\alpha = \frac{\lambda_1 \lambda_2}{\lambda_2 - \lambda_1} \neq 0$$

$$\lambda_1 \lambda_2 = 4.6$$

$$\beta = -\frac{\lambda_1 \lambda_2}{\lambda_2 - \lambda_1} \neq 0$$

und

$$q_k = \alpha \mu_1^{n-k} + \beta \mu_2^{n-k} = \frac{\alpha}{\lambda_1^{n-k}} + \frac{\beta}{\lambda_2^{n-k}}$$

Für $|\lambda_1| < |\lambda_2|$ folgt, dass

$$\begin{aligned} p_k^{(n)} &\coloneqq \frac{q_k}{q_0} \\ &= \frac{\frac{\alpha}{\lambda_1^{n-k}} + \frac{\beta}{\lambda_2^{n-k}}}{\frac{\alpha}{\lambda_1^n} + \frac{\beta}{\lambda_2^n}} \\ &= \frac{\lambda_1^k + \frac{\beta}{\alpha} \lambda_2^k \left(\frac{\lambda_1}{\lambda_2}\right)^n}{1 + \frac{\beta}{\alpha} \left(\frac{\lambda_1}{\lambda_2}\right)^n} \\ &\to \lambda_1^k = p_k. \end{aligned}$$

Beobachtung: Für großes n approximiert $p_k^{(n)}$ die Minimallösung.

Daten: n genügend groß
$$\{a_k\}_{k=2}^n, \{b_k\}_{k=2}^n$$

Ergebnis: Approximation von $\{p_k^{(n)}\}_{k=0}^n$ um eine normierte Minimallösung
Setze $\hat{p_n} = 0, \hat{p_{n-1}} = 1$
für $k \leftarrow n$ bis 2 tue
 $p_{k-2} = -\frac{a_k}{b_k} p_{k-1} + \frac{1}{b_k} \hat{p_k}$
Ende
für $k \leftarrow 0$ bis n tue
 $p_k^{(n)} = \frac{\hat{p_n}}{\sqrt{\hat{p_0^2} + \hat{p_n^2}}}$
Ende

Algorithmus 6: Miller-Algorithmus

10.7 Satz (Miller-Algorithmus). Sei $\{p_k\}_{k=0}^{\infty}$ Minimallösung der normierten, homogenen Dreitermrekursion. Dann gilt für die Lösung des Miller-Algorithmus:

$$\lim_{n \to \infty} p_k^{(n)} = p_k, k = 0, 1, 2, \dots$$

Beweis. Wir bemerken, dass sich jede Lösung der Dreitermrekursion als Linearkombination einer Minimallösung und einer dominanten Lösung schreiben lässt (Übung). Mit den richtigen α und β folgt (Übung):

$$\hat{p_k} = \alpha p_k + \beta q_k$$

$$= \frac{p_k q_n - q_k p_n}{p_{n-1} q_n - q_{n-1} p_n} \qquad = \frac{q_n}{p_{n-1} q_n - q_{n-1} p_n} \left(p_k - \frac{p_n}{q_n} q_k \right)$$

Aus (Normierungs-Konstante)

$$\hat{p}_0^2 + \hat{p}_1^2 = \frac{q_n^2}{(p_{n-1}q_n - q_{n-1}p_n)^2} \left(p_0^2 + p_1^2 - 2\frac{p_n}{q_n} (p_0q_0 + p_1q_1) + \frac{p_n^2}{q_n^2} (q_0^2 + q_1^2) \right)$$

$$= \frac{q_n^2}{(p_{n-1}q_n - q_{n-1}p_n)^2} \left(1 - 2\frac{p_n}{q_n} + \frac{p_n^2}{q_n^2} \right)$$

folgt:

$$\begin{split} p_k^{(n)} &= \frac{\hat{p_k}}{\sqrt{\hat{p_0^2} + \hat{p_1^2}}} \\ &= \frac{p_k - \frac{p_n}{q_n} q_k}{\sqrt{1 - 2\frac{p_n}{q_n} + \frac{p_n^2}{q_n^2}}} & \rightarrow p_k \end{split}$$

Wir können also auch für schlecht konditionierte Probleme stabile Algorithmen finden.

Sortieren

11. Das Sortierproblem

Gegeben $n \in \mathbb{N}$ verschiedene Zahlen $z_1, \ldots, z_n \in \mathbb{R}$.

Gesucht Permutation π_1, \ldots, π_n , so dass $z_{\pi_1} < \ldots < z_{\pi_n}$

- **11.1 Definition** (Permutation). Eine Permutation π von $\{1, 2, ..., n\}$ ist eine bijektive Abbildung von $\{1, 2, ..., n\}$ auf sich selbst. Wir schreiben $\pi(k) = \pi_k$ für k = 1, ..., n
- 11.2 Bemerkung. Da wir die Zahlen z_1, \ldots, z_n als verschieden annehmen ist das Sortierproblem eindeutig lösbar.

Probiere so lange alle möglichen Permutationen durch, bis die gewünschte Sortierung vorliegt

Algorithmus 7: Brute-Force

11.3 Satz. Es gibt $n! = n(n-1) \dots 2 \cdot 1$ Permutationen der Menge $\{1, 2, \dots, n\}$

Beweis. Wir haben

- n Möglichkeiten die erste Zahl auszuwählen
- n-1 Möglichkeiten die zweite Zahl auszuwählen
- ...
- 1 Möglichkeit die letzte Zahl auszuwählen

woraus die Behauptung folgt.

Im schlimmsten Fall (worst case) muss der Algorithmus 7 also

$$(n-1) \cdot n!$$

Vergleiche durchführen. Da dies extrem aufwändig sein kann, betrachten wir im Folgenden einem Algorithmus, der die transitive Struktur

$$x < y \text{ und } y < z \implies x < z$$

der Ordnungsrelation ausnutzt.

```
Daten: Menge S_n = \{z_1, \dots, z_n\}

Ergebnis: Sortierte Menge S^{\pi} = \{z_{\pi_1}, \dots, z_{\pi_n}\}

für k \leftarrow n bis 1 tue

\begin{vmatrix} z_{\pi_k} = \max(S_k) \\ S_{k-1} = S_k \setminus \{z_{\pi_k}\} \end{vmatrix}

Ende
```

Algorithmus 8: Bubblesort

- 11.4 Beispiel. Die zu sortierende Menge ist: $\{4, 1, 2\}$.
 - $S_3 = \{4, 1, 2\}, k = 3, z_{\pi_3} = 4$
 - $S_2 = \{1, 2\}, k = 2, z_{\pi_2} = 2$
 - $S_1 = \{1\}, k = 1, z_{\pi_1} = 1$

Die sortierte Liste ist: $\{1, 2, 4\}$.

Um den Aufwand von Algorithmen zu untersuchen, beschränken wir uns auf das asymptotische Verhalten für große n.

- 11.5 **Definition** (Landau-Notation). Wir schreiben
 - $f(x) = \mathcal{O}(g(x))$, falls Zahlen C > 0, $x_0 > 0$ existieren, so dass: $|f(x)| \leq Cg(x)$, $\forall_{x > x_0}$.
 - $f(x) = \Omega(g(x))$, falls Zahlen $C > 0, x_0 > 0$ existieren, so dass $|f(x)| \ge Cg(x) \forall_{x > x_0}$.
 - f(x) = o(g(x)), falls für jedes c > 0 ein $x_0 > 0$ existiert, so dass $|f(x)| \le cg(x)$, $\forall_{x > x_0}$.
 - $f(x) = \Theta(g(x))$, falls $f(x) = \mathcal{O}(g(x))$, $g(x) = \mathcal{O}(f(x))$
- 11.6 Bemerkung. Genau dann wenn Beziehung der Landau-Notation
 - $f(x) = \mathcal{O}(g(x)) \iff \limsup_{x \to \infty} \left| \frac{f(x)}{g(x)} \right| \le C < \infty$
 - $f(x) = \Omega(g(x)) \iff \liminf_{x \to \infty} \left| \frac{f(x)}{g(x)} \right| > 0$
 - $f(x) = o(g(x)) \iff \lim_{x \to \infty} \left| \frac{f(x)}{g(x)} \right| = 0$
 - $f(x) = \Theta(g(x)) \iff f(x) = \mathcal{O}(g(x)), f(x) = \Omega(g(x))$
- **11.7 Beispiel.** Es gilt $\sin(x) = \mathcal{O}(1)$, da $|\sin(x)| \le 1$ für alle $x \in \mathbb{R}$. Bei Polynomen gilt die Laufzeit ist die höchste Potenz, sofern $x \ge 1$.
- 11.8 **Definition.** Der Aufwand eines Algorithmus ist die kleinste obere Schranke für das betrachtete Aufwandsmaß

Für uns ist der Speicherbedarf irrelevant und benutzen als Aufwandsmaß für den Rechen die Anzahl der benötigten Vergleiche.

In der k-ten Iteration des Bubblesort-Algortihmus 8 müssen k Vergleiche ausgeführt werden. Das heißt, der Gesamtaufwand des Algorithmus ist:

$$\sum_{k=1}^{n-1} k = \frac{n(n-1)}{2} = \mathcal{O}(n^2)$$

Dies ist eine drastische Verbesserung im Vergleich zu $\mathcal{O}(n(n!))$ von Algorithmus 7

12. Mergesort

Zu erst wollen wir folgendes beobachten:

- 12.9 Lemma. Gegeben seien zwei sortiere Mengen
 - $S_x = \{x_1 < \ldots < x_m\}$
 - $S_y = \{y_1 < \ldots < y_n\}$

Dann lässt sich die Menge $S=S_x\cup S_y$ mit linearem Aufwand sortieren. Genauer werden m+n-1 Vergleiche benötigt.

Beweis. Konstruktiv, durch den entsprechenden Algorithmus.

```
Daten: Sortierte Mengen S_x und S_y
Ergebnis: Sortierte Menge S = S_x \cup S_y
Initialisiere i = j = k = 1
solange i \leq m \ und \ j \leq n \ \mathbf{tue}
   i = i + 1
   Ende
      z_k = y_j
      j = j + 1
   Ende
   k = k + 1
Ende
für l \leftarrow 0 bis m-i tue
 z_{k+l} = x_{k+l}
Ende
für l \leftarrow 0 bis n-j tue
z_{k+l} = y_{k+l}
Ende
```

Algorithmus 9: Merge

Basierend auf dieser Beobachtung können wir eine divide-and-conquer Strategie angeben um Mengen der Länge $n=2^m, m\in\mathbb{N}$ zu sortieren.

```
Daten: Menge S = \{z_1, \dots, z_n\}

Ergebnis: Sortierte Menge S^{\pi} = \{z_{\pi_1} < \dots < z_{\pi_n}\}

wenn n = 1 dann

\mid S^{\pi} = S

Ende

sonst

• Sortiere

L = \{z_1, \dots, z_{\frac{n}{2}}\}

R = \{z_{\frac{n}{2}+1}, \dots, z_n\} mittels Mergesort zu L^{\pi} und R^{\pi}

• Sortiere L^{\pi} \cup R^{\pi} mittels Merge-Algorithmus 9 zu S^{\pi}

Ende
```

Algorithmus 10: Mergesort

- **12.10** Beispiel. Mergesort der Menge {20, 7, 84, 31, 71, 42, 18, 10}
- 12.11 Bemerkung. Da Mergesort sich selbst aufruft, sprechen wir von einem rekursiven Algorithmus. Im Allgemeinem ist es schwierig zu beurteilen, ob solche Algorithmen terminieren. Im Fall von Mergesort ist der Fall jedoch klar, da die Rekursion im Fall n=1 abgebrochen wird.
- **12.12** Satz. Der Aufwand von Mergesort ist $\mathcal{O}(n \log n)$

Beweis. Bezeichne A(n) den Aufwand für das Sortieren einer $n=2^m$ elementigen Menge mittels Mergesort. Dann gilt:

$$A(1) = 0$$

$$A(n) = n - 1 + 2A(\frac{n}{2})$$

Auflösen der Rekursion ergibt:

$$A(n) = n - 1 + 2A(\frac{n}{2})$$

$$= 2n - 1 - 2 + 4A(\frac{n}{4})$$

$$= \dots$$

$$= mn - \sum_{i=0}^{m-1} 2^{i}$$

$$= mn - \frac{1 - 2^{m}}{1 - 2}$$

$$= (m - 1)n + 1$$

 $m = \log_2(n) = \frac{\log(n)}{\log(2)}$ impliziert die Behauptung

 $\log n \ll n$, also ist die Verbesserung von $\mathcal{O}(n^2)$ nach $\mathcal{O}(n\log(n))$ signifikant. Man nennt das Wachstum auch beinahe linear.

12.13 Bemerkung. Die Implementierung von Mergesort als in-place-Algorithmus ist je nach Datenstrukturen trickreich. Deshalb wird oft nicht in-place implementiert, weshalb für jeden "divide"-Schritt zusätzlicher Speicherplatz implementiert werden muss.

13. Quicksort

Idee: Divide-and-Conquer Strategie basierend auf dem Inhalt der zu sortierenden Liste.

```
Daten: Menge S = \{z_1, \ldots, z_n\}
Ergebnis: Sortierte Menge S^{\pi} = \{z_{\pi_1}, \dots, z_{\pi_n}\}
Wähle ein Pivot-Element x \in S
Bestimme eine Permutation \pi, so dass x = z_{m_{\pi}}
wenn L = \{z_{\pi_1}, \dots, z_{\pi_{m-1}} \neq \emptyset\} dann | Sortiere L zu L^{\pi} mittels Quicksort
wenn R = \{z_{\pi_{m+1}}, \dots, z_{\pi_n}\} \neq \emptyset dann | Sortiere R zu R^{\pi} mittels Quicksort
Ende
Vereinige S^{\pi} = R^{\pi} \cup \{x\} \cup L^{\pi}
Algorithmus 11: Quicksort
```

- Beispiel. Beispiel anhand der gleichen Menge von Mergesort. 13.14
- **Lemma.** Im schlimmsten Fall ist der Aufwand von Quicksort $\mathcal{O}(n^2)$ 13.15

Beweis. A(n) aus 12.12 wird umso größer, je unterschiedlicher die Größe der beiden Teilprobleme A(m-1) und A(n-m) ist. A(n) ist also maximal für m=1 oder m=n, also wenn das Pivot-Element das größte oder kleinste Element ist. Dann gilt:

$$A(n) = n - 1 + A(n - 1)$$

Der Rest erfolgt Analog zu der Aufwandserklärung von Bubblesort 8:

$$A(n) = \frac{n(n-1)}{2} = \mathcal{O}(n^2)$$

Damit ist der Aufwand gezeigt.

Satz. Alle Permutationen der Zahlen $\{1, 2, \dots, n\}$ seien gleich wahrscheinlich. Dann 13.16 benötigt Quicksort im Durchschnitt $\mathcal{O}(n \log(n))$ Vergleiche zum sortieren von Zahlen.

Beweis. Sie Π die Menge aller Permutationen von $\{1,2,\ldots,n\}$ und sei $A(\pi),\pi\in\Pi$ die Anzahl Vergleiche um eine Permutation π mittels Quicksort zu sortieren. Der durchschnittliche Aufwand ist:

$$\overline{A}(n) = \frac{1}{n!} \sum_{\pi \in \Pi} A(\pi)$$

O.B.d.A: Sei das erste Element das Pivotelement. Definiere:

$$\Pi_k = {\pi \in \Pi | \pi_1 = k}, k = 1, \dots, n$$

mit

$$|\Pi_k| = (n-1)!, k = 1, \dots, n$$

Für k fix und $\pi \in \Pi_k$ teilt Quicksort im ersten Aufruf in zwei Mengen

$$\pi_{<} = \{ \text{Permutationen von } 1, 2, 3 \dots, k-1 \}$$

 $\pi_{>} = \{ \text{Permutationen von } k+1, \dots, n \}$

Analog zu 12.12 folgt

$$A(\pi) = n - 1 + A(\pi_{<}) + A(\pi_{>})$$

und

$$\sum_{\pi \in \pi_k} A(\pi) = (n-1)!(n-1) + \sum_{\pi \in \Pi_k} A(\pi_<) + \sum_{\pi \in \Pi_k} A(\pi_>)$$
 (13.1)

Wenn π alle Permutationen aus Π_k durchläuft, entstehen für $\Pi_{<}$ alle Permutationen von $\{1,2,\ldots,k-1\}$. Dabei tritt jede Permutation genau $\frac{(n-1)!}{(k-1)!}=\frac{|\Pi_k|}{\Pi_{<}}$ mal auf.

$$\implies \sum_{\pi \in \Pi_k} A(\pi_{<}) = \frac{(n-1)!}{(k-1)!} \sum_{\pi \in \Pi_k} A(\pi_{<}) = (n-1)! \overline{A}(k-1)$$
 (13.2)

Analog:

$$\sum_{\pi \in \Pi_k} A(\pi_{>}) = (n-1)! \overline{A}(n-k)$$
 (13.3)

Zusammensetzen:

$$\overline{A}(n) = \frac{1}{n!} \sum_{\pi \in \Pi} A(\pi)$$
$$= \frac{1}{n!} \sum_{k=1}^{n} \sum_{\pi \in \Pi_k}$$

Unter Verwendung der Gleichungen 13.1, 13.2, 13.3 folgt weiter:

$$= \frac{1}{n!} \sum_{k=1}^{n} (n-1)! (n-1+\overline{A}(k-1)+\overline{A}(n-k))$$

$$= n-1+\frac{1}{n} \sum_{k=1}^{n} \overline{A}(k-1)+\overline{A}(n-k)$$

$$= n-1+\frac{2}{n} \sum_{k=0}^{n-1} \overline{A}(k)$$

mit Startwerten $\overline{A}(0) = \overline{A}(1) = 0$. Per Induktion folgt:

$$\overline{A}(n) = 2(n+1) \sum_{i=1}^{n} \frac{1}{i} - 4n$$

$$\leq 2(n+1)(1 + \int_{1}^{n} \frac{1}{x} dx - 4n$$

$$= 2(n+1)(1 + \log(n)) - 4n$$

$$= 2(n+1)\log(n) - 2(n-1)$$

$$= \mathcal{O}(n\log(n))$$

14. Untere Schranke für das Sortierproblem

Frage: Gibt es einen Sortieralgorithmus, der schneller ist als $\mathcal{O}(n \log(n))$?

14.17 Satz. Jedes deterministische Sortierverfahren, das auf paarweisen Vergleichen basiert und keine Vorkenntnisse über die zu sortierende Menge hat, benötigt im schlimmsten Fall mindestens $\log_2(n!)$ Vergleiche zum Sortieren von n verschiedenen Zahlen.

Bevor wir den Beweis machen gibt es noch einige Hinweise, die wir für den Beweis benötigen.

14.18 Bemerkung. Es gilt:

- $\log_2(n!) = \Theta(n\log(n))$
- $\log_2(n) \le \log_2(n^n) = n \log_2(n) = \frac{1}{\log(2)} n \log n$
- $\log(n!) \ge \log(\frac{n}{2} \dots \frac{n}{2}) \ge \log((\frac{n}{2})^{\frac{n}{2}} = \frac{n}{2}\log(\frac{n}{2}) = \frac{n}{2}\log(n) n\log(2)$

Zum Beweis benötigen wir einen Entscheidungsbaum. Dieser kann jedem Sortieralgorithmus mit paarweisen Vergleichen zugeordnet werden, und illustriert das Verhalten des Algorithmus:

- Innere Knoten des Entscheidungsbaums sind Vergleiche im Algorithmus.
- Ein Weg von der Wurzel zu einem Blatt entspricht der zeitlichen Abfolge der Vergleiche. Ein Weitergeben nach rechts illustriert einen richtigen Vergleich, nach links einen falschen.
- Die n! Blätter des Baumes stellen die Permutationen der zu sortierenden Menge dar, die jeweils zur Abfolge der Vergleiche gehört.
- **14.19 Beispiel.** Baum für $\{z_1, z_2, z_3\}$:

Beweis. 14.17

<u>Idee:</u> Finde eine untere Schranke für die Tiefe des Baumes. Dies ist die Mindestanzahl der im schlimmsten Fall mötigen Vergleiche. Im besten Fall ist ein Baum ausbalanciert, d.h. alle Blätter haben die gleiche Tiefe m und wir haben 2^m Blätter. Da wir n! Permutationen haben (also Blätter), muss $2^m = n!$ gelten. Es folgt $m \log_2(n!)$

Satz 14.17 sagt, dass Mergesort in der asymptotischen Laufzeit optimal ist.

Frage: Können wir etwas Ähnliches für Quicksort zeigen?

14.20 Satz. Alle Permutationen der Zahlen z_1, \ldots, z_n seien gleich wahrscheinlich. Dann benötigen Sortierverfahren wie in Satz 14.17 im Mittel $\log_2(n!)$ Vergleiche.

Beweis. Die mittlere Höhe $\overline{H}(z)$ des Entscheidungsbaums τ ist gegeben als der Mittelwert der Tiefen t_{τ} aller seiner Blätter v. Sei $B(\tau)$ die Menge der Blätter und $\beta(\tau) = |B(\tau)|$ Dann gilt:

$$\overline{H}(\overline{c}) = \frac{1}{\beta(\overline{c})} \sum_{v=B(\overline{c})} t\overline{c}(v)$$

Zu zeigen ist, dass:

$$\overline{H}(\overline{c}) \geq \log_2(\beta(\overline{c}))$$

Vollständige Induktion über die Höhe des Entscheidungsbaums \bar{c} .

- \Diamond Induktionsschritt: $H(\overline{c}) \leq h-1 \implies H(\overline{c}) = h$ Seien τ_l, τ_r die Wurzeln des linken bzw. rechten Teilbaums zum Wurzelknoten von c:



Beobachte:

$$H(\tau_l), H(\tau_r) < h$$

$$\circ \ B(\tau) = B(\tau_l) \cup B(\tau_r)$$

$$\circ B(\tau_l) \cap B(\tau_r) = \emptyset$$

$$\circ \ \beta(\overline{c}) = \beta(\tau_l) + \beta(\tau_r)$$

$$\circ \ \beta(\tau_l), \beta(\tau_r) \ge 1$$

$$t_{\tau}(v) = t_{\tau_l}(v) + 1$$

$$t_{\tau}(v) = t_{\tau_r}(v) + 1$$

Rechne:

$$\overline{H}(\tau) = \frac{1}{\beta(\tau)} \sum_{v \in B(\tau)} t_{\tau}(v)$$

$$= \dots$$

$$\geq 1 + \frac{1}{b} \min_{x \in [0,b]} (x \log_2(x) + (b-x) \log_2(b-x))$$

Da

$$f'(x) = \log_2(x) - \log_2(b - x)$$
$$= \log_2(\frac{x}{b - x})$$
$$= 0$$

genau dann, wenn $x = \frac{b}{2}$, ist dies die einzige Möglichkeit, wo das Minimum in (0, b) angenommen werden kann. Die anderen Möglichkeiten sind die Intervallrandpunkte, was ausgeschlossen ist. Also gilt:

$$\overline{H}(\tau) \ge 1 + \log_2(\frac{b}{2})$$

$$= 1 + \log_2(\beta(\tau)) - 1$$

$$= \log_2(\beta(\tau))$$

Graphen

15. Grundlagen

- **15.1 Definition** (Graph). Ein Graph ist ein Paar G = (V, E), bestehend aus endlichen Mengen V von Knoten (verticles) und E von Kanten (edges). Die Kanten beschreiben die Verbindungen zwischen den Knoten und sind gerichtet oder ungerichtet.
 - Für gerichtete Graphen oder Digraphen gilt:

$$E \subset \{(v, w) \in V \times V | v \neq w\}$$

Ist $e = (v, w) \in E$, so heißt v der Anfangsknoten und w der Endknoten.

• Für ungerichtete Graphen ist E eine Menge von ungeordneten Paaren $\{v,w\}\subset E, v\neq w,$ das heißt:

$$E\subset \{X\subset V||X|=2\}$$

- **15.2** Beispiel. Sei $V = \{v, w, x, y, z\}$
 - $G = (V, E), E = \{(v, w), (v, x), (w, x), (x, z), (z, x), (y, x)\}$ ist ein Digraph, der wie folgt illustriert werden kann:



• Der gleiche Graph sieht ungerichtet wie folgt aus:



Wir bemerken insbesondere, dass $\{v, w\} = \{w, v\}$ im ungerichteten Graphen ist.

15.3 Bemerkung. In Digraphen werden manchmal auch Kanten der Form $\{v,v\},v\in V$ zugelassen.

15.4 Definition. Sei G = (V, E) ein Graph. Ein Weg oder Pfad von $v = v_0$ nach $w = v_r$ in G ist eine Kantenfolge

$$\pi = v_0, v_1, \dots, v_r$$

 $\min \, r \geq 1 \, \, \text{und} \,$

- $(v_i, v_{i+1}) \in E, i = 0, \dots, r-1$ im Falle von Digraphen.
- $\{v_i, v_{i+1}\} \in E, i = 0, \dots, r-1$ im Falle von ungerichteten Graphen.

Der Weg heißt einfach, falls

- v_0, \ldots, v_r paarweise verschieden sind oder
- v_0, \ldots, v_r paarweise verschieden mit $v_0 = v_r$.

Die Länge von π ist gegeben als $|\pi| = r$, ist also die Anzahl Knoten, die in π durchlaufen werden. Ein Knoten w heißt von Knoten v erreichbar, falls ein Weg von v nach w existiert.

- 15.5 Beispiel. Bezogen auf Beispiel 15.2 ist:
 - $\pi_1 = v, w$ ein einfacher Weg der Länge 1
 - $\pi_2 = v, w, x$ ein einfacher Weg der Länge 2
 - $\pi_3 = v, w, x, z, x, z$ ein Weg der Länge 5

Im ungerichteten Fall ist

• $\pi_4 = v, w, x, v$ ein einfacher Weg der Länge 3.

In beiden Fällen ist z von v erreichbar, im ungerichteten Fall gilt dies auch umgekehrt. Im gerichteten Fall ist v nicht von z erreichbar.

- **15.6** Definition. Sei G = (V, E) ein Digraph und $v \in V$. Wir definieren:
 - die Menge der (direkten) Nachfahren von v:

$$post(v) = \{w \in V | (v, w) \in E\}$$

• die Menge der (direkten) Vorfahren von v:

$$pre(v) = \{w \in V | v \in post(w)\}$$

• die Menge der erreichbaren Knoten von v:

$$post^*(v) = \{w \in V | \text{ es gib einen Weg von v nach w} \}$$

• die Menge aller Knoten die verreichen können:

$$pre^*(v) = \{w \in V | v \in post^*(w)\}$$

- die Nachbarn als die Menge $post(v) \cup pre(v)$ von v
- und den Knotengrad deg(v), welcher der Anzahl seiner Kanten entspricht.
- 15.7 Bemerkung. Mit den offensichtlichen Modifikationen kann die Definition 15.6 auch auf ungerichtete Graphen angewendet werden. Wir erhalten in diesem Fall für $v \in V$, dass

$$post(v) = pre(v)$$
$$post^*(v) = pre^*(v)$$

- 15.8 Beispiel. Für den Digraphen aus Beispiel 15.2 gilt:
 - $post(v) = \{w, x\}$
 - $post^*(v) = \{w, x, z\}$
 - $pre(v) = \emptyset$
 - $pre^*(v) = \emptyset$
 - deg(v) = 2

Für den ungerichteten Graphen gilt geändert:

- $pre(v) = \{w, x\}$
- $pre^*(v) = \{w, x, y, z\}$
- $post^* = \{w, x, y, z\}$

16. Zusammenhang

- **16.9 Definition.** Sei G = (V, E) ein ungerichteter Graph $\emptyset \neq C \subset V$
 - Die Menge C heißt zusammenhängend, falls je zwei Knoten v, w ∈ C, v ≠ w, voneinander erreichbar sind, das heißt, v ∈ post*(w), w ∈ post*(v).
 Ist G ein Digraph, so heißt C zusammenhängend, falls C im zugrundeliegenden ungerichteten Graphen zusammenhängend ist.
 - Eine zusammenhängende Knotenmenge heißt Zusammenhangskomponente, falls sie maximal ist. Das bedeutet, es gibt keine weitere zusammenhängende Knotenmenge $D \subset V$ mit $C \subsetneq V$.
 - \bullet Ein Graph heißt zusammenhängend, falls V zusammenhängend ist.
- **16.10** Beispiel. Dies ist ein unzusammenhängender Graph mit drei Zusammenhangskomponenten:



Analog hierzu ist der folgende Graph zusammenhängend:



Wir können beobachten, dass die Zusammenhangskomponenten eines ungerichteten Graphen die Äquivalenzklassen der Knotenmenge V unter der Äquivalenzrelation

$$v = w \iff \{v\} \cup post^*(v) = \{w\}post^*(w)$$

ist.

Insbesondere zerfällt G in paarweise disjunkte Zusammenhangskomponenten C_1, \ldots, C_r mit

$$V = \bigcup_{i=1}^{r} C_i$$
$$E = \bigcup_{i=1}^{r} E_i$$

wobei $E_i = E \cap \{X \subset C_i : |X| = 2\}.$

16.11 Satz. Sei G=(V,E) ein ungerichteter Graph mit $n=|V|\geq 1$ Knoten und m=|E| Kanten. Ist G zusammenhängend, so folgt für die Anzahl Knoten und Kanten, dass

$$m \ge n - 1$$

Beweis. \Box

Per vollständiger Induktion:

 $\lozenge \ \ \text{IS} \ \underbrace{n \geq 3}_{\text{W\"{a}hle} \ v} \in V \ \text{mit:}$

$$deg(v) = \min_{v \in V} deg(v) =: k$$

DaGzusammenhängend ist, muss k>0gelten. $k\geq 2$

$$\begin{split} 2m &= 2|E| \\ &= \sum_{w \in V} |degw \\ &\geq 2|V| \\ &= 2n \\ &\implies m \geq n \geq n-1 \end{split}$$

k = 1

Sei G'(V',E') derjenige Graph, der durch das Streichen von v
 und der zugehörigen Kante entsteht. G' ist zusammenhängend, wei
lG zusammenhängend ist. Die Induktionsannahme impliziert:

$$m-1 = |E'| \ge |V'| - 1 = (n-1) - 1 = n-1 \implies m \ge n-1$$

17. Zyklische Graphen

- 17.12 **Definition.** Ein einfacher Zyklus oder ein einfacher Kreis in einem Graphen G=(V,E) ist ein einfacher Weg $\pi=v_0,\ldots,v_r$ mit $v_0=v_r$ und $r\geq 2$ (im Falle von Digraphen) oder $r\geq 3$ (im Falle von ungerichteten Graphen). Ein Zyklus oder Kreis ist ein Weg, der sich aus einfachen Zyklen zusammensetzt.
- 17.13 Bemerkung. Aus der Definition 17.12 folgt:
 - Jeder einfache Zyklus ist ein Zyklus
 - Sind $\pi_1 = v_0, \dots, v_r, \, \pi_2 = w_0, \dots, w_s \text{ mit } v_i = w_0 = w_r \text{ so ist auch } \pi = v_0, \dots, v_{i-1}, w_0, \dots, w_s, v_{i+1}, \dots, v_r \text{ ein Zyklus}$
 - Es gibt keine andere Möglichkeit um Zyklen zu generieren.
- 17.14 Beispiel. Der Digraph



besitzt die einfachen Zyklen:

$$\pi_1 = x, z, x$$

$$\pi_2 = v, w, x, w$$

und die nicht einfachen Zyklen:

$$\pi_3 = x, z, x, z, x$$
$$\pi_4 = v, w, x, z, x, v$$

Der dazugehörige ungerichtete Graph:



besitzt den einfachen Zyklus

$$\pi_1 = v, w, x, v$$

Die Wege

$$\pi_2 = x, y, x$$

$$\pi_3 = v, w, x, y, x, v$$

sind keine Zyklen.

17.1. Eulergraphen

Im Folgenden betrachten wir exemplarisch das Königsberger Brückenproblem.

- 17.15 Das Königsbergerbrückenproblem ist ein von Leonhard Euler gelöstes mathematisches Problem. Es handelt konkret um die Stadt Königsberg und um die Frage, ob es einen Rundweg gibt, bei dem man alle sieben Brücken der Stadt über den Pregel exakt einmal überqueren kann und wieder zum Ausgangspunkt gelangt. Euler zeigte, dass es keinen solchen Rundweg gibt.
- 17.16 **Definition.** Ein Eulerscher Rundweg in einem Graphen G = (V, E) ist ein Zyklus, der jede Kante $e \in E$ genau einmal enthält. Im ungerichteten Fall nennen wir G Eulersch, falls der Grad jedes Knotens gerade ist. Ein Digraph ist Eulersche, falls $indeg(v) = outdeg(v), v \in V$.
- 17.17 Satz. Ein zusammenhängender Graph G = (V, E) besitzt genau dann einen Eulerschen Rundweg, falls der Graph Eulersch ist.

Beweis. Hin- und Rückrichtung

• \implies Ein Knoten $v \in V$ in einem Eulerschen Graph, der k-mal in einem Eulerschen Rundweg vorkommt, muss im gerichteten Fall

$$indeg(v) = outdeg(v)$$

und im ungerichteten Fall

$$deg(v) = 2k$$

erfüllen.

• $\stackrel{\longleftarrow}{}$ Sei G Eulersch und $\pi = v_0, \dots, v_r$ der längste Weg, in dem jede Kante aus E höchstens einmal vorkommt. Dies bedeutet, dass jede ausgehende Kante von v_r im Weg enthalten sein muss (sonst wäre es nicht der längste Weg). Die Bedingung an den Knotengrad impliziert: $v_0 = v_r$.

Annahme:

- o Digraphen: Es gibt eine Kante $e = (w_1, w_2) \in E$ mit $e \neq (v_i, v_{i+1}, i = 0, \dots, r-1)$
- ungerichtete Graphen: Es gibt eine Kante $e = \{w_1, w_2\} \in E$ mit $e \neq \{v_i, v_{i+1}\}, i = 0, \dots, r-1$.

Fall 1: w_1 oder w_2 sind in π enthalten.

Ohne Beschränkung der Allgemeinheit: $v_r = w_1$

$$\implies \tilde{\pi} = v_0, \dots, v_r, w_2$$

Dies ist ein Widerspruch zur Annahme, da π nun nicht mehr der längste Weg ist. Fall 2: w_1 und w_2 sind beide nicht in π enthalten. Da G zusammenhängend ist, gibt es einen Weg von v_0 nach w_1 . Entlang dieses Weges muss es eine Kante geben, die einen Knoten in π und einen nicht in π hat.

Analog zum ersten Fall führt dies zum Widerspruch.

Wir beachten: Satz 17.17 ist die Antwort auf das Königsberger Brückenproblem. Demnach gibt es keinen solchen Weg und es ist nicht mögliche einen Euler-Weg zu finden.

18. Bäume

- **18.18 Definition.** Ein Graph G heißt azyklisch oder zyklenfrei, falls es keine Zyklen in G gibt. Ein ungerichteter, azyklischer und zusammenhängender Graph ist ein Baum
- 18.19 Beispiel. Ein azyklischer Graph kann wie folgt aussehen:



Sollte dieser ungerichtet sein könnte er so aussehen:



Dieser Graph ist sogar zusammenhängend.

- **18.20** Satz. Sei G=(V,E) ein ungerichteter Graph mit n=|V| knoten. Dann sind die folgenden Aussagen äquivalent.
 - a) G ist ein Baum
 - b) G hat n-1 Kanten und ist zusammenhängend

- c) G hat n-1 Kanten und ist azyklisch
- d) G ist azyklisch und das Hinzufügen einer beliebigen, noch nicht vorhandenen Kante erzeugt einen Zyklus.
- e) G ist zusammenhängend und das Entfernen einer beliebigen Kante macht G unzusammenhängend.
- f) Jedes Paar verschiedener Knoten in G ist durch genau einen einfachen Weg miteinander verbunden.

Beweis. Wir zeigen nicht jede Äquivalenz einzeln, sondern folgern aus anderen Aussagen.

- $\underline{a} \Longrightarrow \underline{f}$ Falls es für ein gegebenes Paar $v, w \in V$, verschiedene Wege gäbe, so würde die Vereinigung dieser beiden Wege einen Zyklus beinhalten (Widerspruch zu azyklisch in Baum).
- $\underline{f} \Longrightarrow e$ "zusammenhängend" folgt per Definition. Falls wir eine beliebige Kante entfernen, so sind die beiden Endpunkte nicht mehr voneinander erreichbar (\Longrightarrow G wird unzusammenhängend).
- $\underline{e} \Longrightarrow \underline{d}$ G ist azyklisch, da wir sonst eine (ausgewählte) Kante entfernen könnten, so dass g immer noch zusammenhängend wäre. Seien $v,w\in V,w\neq v$, dann gibt es einen Weg von v nach w. Hinzufügen der Kante $\{v,w\}$ macht diesen Weg zum Zyklus.
- $\underline{d} \Longrightarrow \underline{c}$ Wir zeigen per Induktion über m = |E|, dass für einen azyklischen, ungerichteten Graph

$$n = m + p \tag{18.1}$$

gilt, wobei p die Anzahl Zusammenhangskomponenten ist.

- \Diamond IV $\underline{m=0}$ trivial
- \diamondsuit IS $\underline{m\to m+1}$ Beim Hinzufügen einer Kante muss eine Zusammenhangskomponente verschwinden, da sonst ein Zyklus entstehen würde.

Da das Hinzufügen einer beliebigen neuen Kante einen Zyklus entstehen lässt, muss p=1 gelten.

$$\implies |E| = m = n - 1$$

- $c \implies b$ Folgt aus (18.1)
- $\underline{b} \implies \underline{a}$ Zu zeigen: G ist azyklisch.

Angenommen G hat k verschiedene einfache Zyklen. Dann können wir G durch entfernen von k Kanten zu einem azyklischen Graphen machen. (18.1) ist andwendbar, un impliziert, dass

$$n = (m - k) + 1$$

$$m + 1 = (m - k) + 1 \implies k = 0$$

d.h. G keine Zyklen.

18.21 Bemerkung. Fixieren wir in einem Baum G=(V,E) einen Wurzelknoten, so wird automatisch eine Richtung in den Kanten festgelegt. Für $v \in V$ heißt pre(v), |pre(v)| = 1 der Elternteil und post(v) die Kinder.

19. Implementierung von Graphen

19.22 Definition. Ein Graph G=(V,E) mit $V=\{1,\ldots,n\}$ kann durch einen Adjazenzmatrix oder Nachbarschftsmatrix

$$A = [a_{i,j}]_{i,j=1}^n \in \mathbb{R}^{n,n}$$

mit

$$a_{i,j} = \begin{cases} 1 & \text{, falls } (i,j) \in E, \text{ bzw. falls } \{i,j\} \in E \\ 0 & \text{, sonst} \end{cases}$$

dargestellt werden.

19.23 Beispiel. Der gerichtete Graph



besitzt die Adjazenzmatrix

$$A = \begin{bmatrix} 0 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

und falls der Graph als ungerichteter Graph aufgefasst wird:

$$A = \begin{bmatrix} 0 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 0 & 1 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

19.24 Bemerkung. Bei ungerichteten Graphen ist die Adjazenzmatrix <u>immer</u> symmetrisch. Der Speicherbedarf einer Adjazenzmatrix ist $|V|^2$, unabhängig von |E|. Für größere Graphen ist dies ineffizient. Wir werden beim Behandeln von dünnbesetzten Matrizen ein alternatives Speicherformat kennenlernen.

Zum Abschluss bemerken wir, dass sich viele graphentheoretische Konzepte mir Hilfe der Adjazenzmatrix in die Sprach der linearen Algebra übersetzten lässt.

Algorithmen auf Graphen

20. Graphendurchmusterung

Graphen müssen häufig durchmustert, d.h systematisch durchsucht, werden. Im Folgenden werden wir die "Tiefensuche" und die "Breitensuche" betrachten, welche sich beide auf den folgenden Algorithmus zurückführen lassen:

```
Daten: Graph G = (V, E), Startknoten s \in V
Ergebnis: Zusammenhängender, azyklischer Graph G'(R,T) mit
            R = \{s\} \cup post^*(s) \text{ und } T \subset E
• R = \{s\}
• Q = \{s\}

    T = ∅

• (a) wenn Q = \emptyset dann
   Ende
   sonst
| Wähle v \in Q \subset R
   Ende
• Wähle w \in V \setminus R \cap post(v) wenn kein solches w exisitert dann
| setze Q = Q \setminus \{v\} und gehe zu (a)
   Ende
• R = R \cup \{w\}
• Q = Q \cup \{w\}
• T = T \cup \{e\} \text{ mit } e = (v, w) \text{ oder } e = \{v, w\}
• Gehe zu (a)
```

Algorithmus 12: Algorithmische Suche

Je nachdem wie $v \in Q$ gewählt wird, bezeichnen wir den Suchalgorithmus unterschiedlich:

- **20.1 Definition.** Bei der *Tiefensuche* oder *Depth-First-Search* (DFS) wird derjenige Knoten in $v \in Q$ ausgewählt, der zuletzt zu Q hinzugefügt wurde. Bei der *Breitensuche* oder *Breadth-First-Search* (BSF) wird derjenige Knoten $v \in Q$ ausgewählt, der zuerst zu Q hinzugefügt wurde.
- **20.2** Satz. Algorithmus 12 liefert einen zusammenhängenden, azyklischen Graphen G'(R,T), mit $R = \{s\} \cup post^*(s)$ und $T \subset E$.

Beweis. Per Konstruktion ist (R,T) zu jedem Zeitpunkt im Algorithmus zusammenhängend.

(R,T) ist außerdem zu jedem Zeitpunkt azyklisch, denn per Konstruktion gilt $Q \subset R$ und e verbindet jeweils $v \in Q \subset R$ mit $w \in V \setminus R$. Wir müssen also zeigen: $R = \{s\} \cup post^*(v)$ $(T \subset E \text{ ist klar}).$

<u>Annahme:</u> Nach Ende des Algorithmus gibt es $w \in V \setminus R$ von s erreichbar. Dann gibt es einen Weg

$$\pi = s, v_1, \ldots, v_r, w$$

und darin eine Kante $e = (x, y) \in E$ bzw. $e > \{x, y\} \in E$, mit $x \in R$ und $y \notin R$, $x, y \in \{s, v_1, \dots, v_r, w\}$. Da $x \in R$, muss zu einem gewissen Zeitpunkt im Algorithmus auch $x \in Q$ gelten. Der Algorithmus terminiert, aber nur, falls x aus Q entfernt wurde, was nur geschieht, wenn $y \notin V \setminus R \cap post(x)$, also falls $e \notin E$ ist.

Dies ist ein Widerspruch zu unserer Annahme.

20.3 Beispiel. Betrachte



 $s = \{v_1\}$. Bei der Tiefensuche entsteht folgender Baum:

$$v_1 - v_2 - v_4 - v_5 - v_3$$

Die Breitensuche hingegen ergibt:



20.4 Bemerkung. Ist G ein ungerichteter Graph, so ist das Resultat G' von Algorithmus 12 ein Baum mit Wurzel s, der Spannbaum

20.5 Satz. Die Ausführung von "wähle $v \in Q$ " und "wähle $w \in V \setminus R \cap post(v)$ " sei in $\mathcal{O}(1)$ durchführbar. Dann besitzt Algorithmus 12 den linearen Aufwand $\mathcal{O}(|V| + |E|)$.

Beweis. "wähle $v \in Q$ " wird maximal (|post(v)| + 1) mal aufgerufen. "wähle $w \in V \setminus R \cap post(v)$ " wird für jede Kante maximal ein mal aufgerufen. Daraus folgt direkt die Behauptung.

Wir hatten gezeigt, (Satz 16.11), dass $|V| - 1 \le |E|$, d.h, es gilt $\mathcal{O}(|V| + |E|)$ kann nach oben beschränkt werden durch $\mathcal{O}(2|E|)$.

Beobachtung: Die Breitensuche beschreibt einen "kürzesten" Weg von Startknoten zu jedem anderen Knoten.

20.6 Satz. Sie G = (V, E) ein ungerichteter Graph, $s, v \in V$ und $dist_G(s, v) = \min\{|\pi| : \pi = s, u_1, \dots, u_r, v \text{ ein Weg in G}\}$ mit $dist_G(s, v) = \infty$, falls es keinen Weg von s nach v gibt. Dann enthält der durch die Breitensuche erzeugte Graph G' = (R, T) zum Startknoten $s \in V$ einen kürzesten Weg zu jedem Knoten $v \in post^*(s)$. Dies bedeutet, es gib einen einfachen Weg $\pi = s, u_1, \dots, u_r, v$ in G' mit $|\pi| = dist_{G'}(s, v) = dist_G(s, v)$ minimal.

Beweis. Wir bemerken zuerst, dass G' azyklisch ist und somit π in G' eindeutig bestimmt ist. Modifiziere Algorithmus 12 nun wie folgt:

- In 1: l(s)=0
- In 4: l(w) = l(v) + 1

Dies bedeutet, zu jedem Zeitpunkt im Algorithmus gilt:

$$l(v) = dist_{(R,T)}(s,v), v \in R$$

Insbesondere gibt es für kein in 2 ausgewähltes $v \in Q$ ein $w \in R$ mit:

$$l(w) > l(v) + 1 \tag{20.1}$$

Zu Zeigen: $dist_{R,T}(s,v) = dist_{G'}(s,v) = dist_{G}(s,v)$

 $\overline{\text{Annahme:}}$ Nach Abbruch des Algorithmus gibt es ein $w \in V$ mit

$$dist_G(s, w) < dist_{G'}(s, w) \tag{20.2}$$

Falls es mehr als ein solches w gibt , wähle dasjenige mit den kleinsten Abstand $dist_G(s, w)$.

Sei $\pi = s, u_1, \dots, u_r, v, w \implies dist_G(s, v) = dist_{G'}(s, v)$, da sonst v ein Knoten mit kleineren Abstand wäre, der (20.2) erfüllt.

$$\implies l(w) = dist_{G'}(s, w)$$

$$> dist_{G}(s, w)$$

$$= dist_{G}(s, v) + 1$$

$$= dist_{G'}(s, v) + 1$$

$$= l(v) + 1$$

Dies ist ein Widerspruch zu (20.1).

20.7 Bemerkung. Die Breitensuche berechnet also die Wege aller Knoten zur Wurzel in $\mathcal{O}(|V|+|E|)$.

21. Starker Zusammenhang

21.8 Definition. Ein Digraph heißt stark zusammenhängend, falls für jedes Knotenpaar $v, w \in V$, $v \neq w$, sowohl $v \in post^*(w)$, als auch $w \in post^*(w)$ gilt. Es gibt also einen Weg von v nach w und umgekehrt.

Die $starken\ Zusammenhangskomponenten\ sind$ die maximalen stark zusammenhängenden Teilgraphen.

21.9 Beispiel. Der Graph:

$$y \xrightarrow{x} x \longleftrightarrow z$$

$$y \xrightarrow{y} w$$

ist stark zusammenhängend.



Dieser Graph, wo der Weg von x nach y entfernt wurde, ist nicht stark zusammenhängend. Die starken Zusammenhangskomponenten sind y und der restliche Graph G'.

Im folgenden konstruieren wir einen Algorithmus zur Bestimmung solcher starker Zusammenhangskomponenten.

```
Daten: Digraph G = (V, E)
Ergebnis: Abbildung comp: V \to \mathbb{N}, welche die Zugehörigkeit zu einer starken
            Zusammenhangskomponente signalisiert.
• R = \emptyset
• N = 0
• für v \in V tue
   wenn v \notin R dann
    | FirstVisit(v)
   Ende
   \mathbf{Ende}
• R = \emptyset
• K = 0
• für j \leftarrow |V| bis 1 tue
   wenn \psi^{-1}(j) \notin R dann \mid K = K + 1
      SecondVisit(\psi^{-1}(j))
   Ende
   Ende
Function FirstVisit(v)
• R = R \cup \{v\}
• für w \in V \setminus R, (v, w) \in E tue
   First Visit(w)
   Ende
• N = N + 1
• \psi(v) = N
• \psi^{-1}(N) = V
zurück
Function SecondVisit(v)
• R = R \cup \{w\}
• für w \in V \setminus R, (w, v) \in E tue
   Second Visit(w)
   Ende
• comp(v) = K
                                           48
zurück
```

Algorithmus 13: Bestimmung starker Zusammenhangskomponenten

21.10 Beispiel. Wir betrachten den Graph:

Der Startknoten v_1 für First Visit ergibt die Besuchsreihenfolge: v_1, v_7, v_2, v_4, v_5 . Die Tiefensuche mittels First Visit bricht für v_3 und v_6 direkt ab. Wir erhalten:

$$\psi(v_2) = 1$$
 $\psi(v_7) = 4$ $\psi(v_6) = 7$
 $\psi(v_5) = 2$ $\psi(v_1) = 5$
 $\psi(v_4) = 3$ $\psi(v_3) = 6$

SecondVisit für $v_6 = \psi^{-1}(7)$ bricht sofort ab $\implies comp(v_6) = 1$ SecondVisit für $v_3 = \psi^{-1}(6)$ bricht sofort ab $\implies comp(v_3) = 2$ SecondVisit für $v_1 = \psi^{-1}(5)$ ergibt die Besuchsreihenfolge: $v_2, v_7 \implies comp(v_1) = 3, v \in \{v_1, v_2, v_7\}$ SecondVisit für $v_4 = \psi^{-1}(3)$ ergibt die Besuchsreihenfolge: $v_5 \implies comp(v_4) = 4$. Demnach ergibt sich:

$$\{v_6\}, \{v_3\}, \{v_1, v_2, v_7\}, \{v_4, v_5\}$$

21.11 Satz. Algorithmus 13 identifiziert die starken Zusammenhangskomponenten eines Digraphen G = (V, E) in linearem Aufwand $\mathcal{O}(|V| + |E|)$

Beweis. Aufwand: Analog zur Tiefensuche (Satz 20.5)

- Gleiche starke Zusammenhangskomponente implies gleicher comp-Wert Seien $v,w\in V$ Knoten in der gleichen , starken Zusammenhangskomponente
 - $\circ \implies$ Es gibt einen Weg von vnach w und umgekehrt.
 - $\circ \implies \text{SecondVisit weist } comp(v) = comp(w) \text{ zu}$
- Gleicher comp-Wert \Longrightarrow Gleiche starke Zusammenhangskomponente Seien $v,w\in V$ mit comp(v)=comp(w). Definiere r(v) ist derjenige von v erreichbare Knoten, der den höchsten ψ -Wert hat. Beobachte:
 - $comp(v) = comp(w) \implies v$ und w sind im gleichen, von Second Visist erzeugten Subbaum. $\implies r(v) = r(w) =: r$ (d.h r ist von v, w erreichbar)
 - $\circ \psi(r) > \psi(v) \implies v$ wurde in First Visit vor r nummeriert. \implies Der von First Visit erzeugte Baum hat einen Weg von r nach v, d.h v ist von r erreichbar.
 - Analog: w ist von r erreichbar. $\implies v$ ist über r von w aus erreichbar und umgekehrt.

21.12 Definition. Sei G = (V, E) ein Digraph. Zieht man die starken Zusammenhangskomponenten zu einem Knoten zusammen, entsteht ein kondensierter Graph. Eine Nummerierung $v = \{v_1, \ldots, v_n\}$ der Knoten heißt topologische Ordnung, falls $(v_i, v_j) \in E$ nur, wenn i < j.

21.13 Lemma. Der Digraph G = (V, E) besitzt eine topologische Ordnung genau dann, wenn er azyklisch ist.

Beweis. Übung □

21.14 Satz. Zu jedem Digraphen G = (V, E) bestimmt Algorithmus 13 eine topologische Ordnung in linearem Aufwand $\mathcal{O}(|V| + |E|)$. Gibt es eine solche Ordnung nicht, so sagt uns das der Algorithmus ebenfalls in linearem Aufwand.

Beweis. Seien $V_i, V_j \subset V$ die (disjunkten) Knotenmengen zweier stabiler Zusammenhangskomponenten mit $comp(v_i)=i, comp(v_j)=j$ für $v_i \in V_i, v_j \in V_j$.

Ohne Beschränkung der Allgemeinheit: i < j

Annahme: Es gibt eine Kante $e = (v_j, v_i)$ mit $v_j \in V_j, v_i \in V_i$. Beobacht: In Second-Visit werden alle Knoten in V_i vor derjenigen in V_j zu R hinzugefügt. \Longrightarrow

- Beim Überprüfen von $e = (v_j, v_i)$ in Second Visit gilt: $v_i \in R, v_j \notin R$
- v_j wird zu R hinzugefügt, bevor K erhöht wird.
- $comp(v_i) = comp(v_i)$

Dies ist ein Widerspruch.

⇒ Algorithmus 13 erzeugt eine topologische Ordnung, falls diese existiert.

Aus Lemma 21.13 folgt:

Es gibt genau dann eine topologische Ordnung auf G, falls G azyklisch ist.

- ⇔ alle starken Zusammenhangskomponenten sind eindeutig.
- \iff Am Ende des Algorithmus ist K = |V|

21.15 Bemerkung. Der Beweis zeigt, dass Algorithmus 13 auch benutzt werden kann, um in linearer Zeit zu überprüfen, ob ein Graph Zyklen hat.

22. Kürzeste Wege Probleme

22.16 Definition (gewichteter Graph). Sei G = (V, E) ein Graph. Eine Gewichtsfunktion für die Kanten von G ist eine Abbildung $w: E \to R$. Ist $\pi = v_0, v_1, \ldots, v_r$ ein Weg, so heißt

$$w(\pi) = \sum_{i=1}^{r-1} w(v_i, v_{i+1})$$

die Weglänge von π bezüglich w. Das Trippel G=(V,E,w) heißt gewichteter Graph.

22.17 Definition. Sei G=(V,E,w) ein gewichteter Graph und $v,\tilde{w}\in V$. Ein kürzester Weg von v nach \tilde{w} in G bezüglich w ist ein v- \tilde{w} -Weg π mit der Eigenschaft $w(\pi)\leq w(\pi')$ für alle anderen v-w-Wege π' . Die kürzeste Weglänge $\delta(v,\tilde{w})$ von v nach \tilde{w} ist definiert durch:

$$\delta(v, \tilde{w}) \begin{cases} \min\{w(\pi) | \pi \text{ ist } v\text{-}\tilde{w}\text{-}\text{Weg }\} & \text{, falls ein solcher Weg existiert} \\ \infty & \text{, sonst} \end{cases}$$

22.18 Beispiel. Betrachte den gewichteten Graph G = (V, E, w) mit

Mögliche Wege von v_3 nach v_1 sind:

$$\pi_1 = v_3, v_1$$
 $\implies w(\pi_1) = 6$
 $\pi_2 = v_3, v_2, v_1$ $\implies w(\pi_2) = 5$
 $\pi_3 = v_3, v_4, v_2, v_1$ $\implies w(\pi_3) = 9$

22.19 Notation. Wir werden im Folgenden nur Digraphen behandeln, da sich ungerichtete Graphen immer auch als gerichtete Graphen interpretieren lassen. Sei G = (V, E, w) ein gewichteter Digraph.

Wir unterscheiden drei verschiedene Varianten des kürzeste-Wege-Problems:

- a) Einzelpaar-kürzeste-Wege-Problem Gegeben $v,u\in V$, suche einen kürzesten Weg von v nach u.
- b) Einzelquelle-kürzeste-Wege-Problem Gegeben $v \in V$, suche einen kürzesten Weg von v zu allen $u \in post^*(v)$.
- c) Alle-Paare-kürzeste-Wege-Problem Finde alle Paare $v, u \in V$ einen kürzesten v-u-Weg

Wir bemerken, dass das Problem c die Probleme a und b löst, daher betrachten wir im Folgenden nur Problem c.

Negative Gewichte sind zwar nach Definition 22.17 zugelassen, können aber Probleme bereiten:

22.20 Beispiel. Betrachte:

In diesem Graphen gibt es keinen kürzesten Weg.

$$w(v, w, x) = -2$$
$$w(v, w, x, v, w, x) = -3$$

Man kann den Weg also immer weiter verlängern und der Weg wird immer kürzer.

22.21 Lemma. Sei G=(V,E,w) ein gewichteter Digraph. Falls es in G keine Zyklen mit negativer Weglänge gibt, dann gibt es für $v,u\in V,u\in post^*(v)$ einen kürzesten Weg π mit:

$$\delta(v, w) = w(\pi) > -\infty$$

Beweis. Da es keine negativen Zyklen gibt, genügt es alle einfachen Wege von v nach u zu betrachten. Da |V| und |E| endlich sind, sind dies endlich viele, so dass π durch einen Minimierer gegeben ist.

22.22 Lemma. Sei G = (V, E, w) ein gewichteter Digraph ohne negativen Zyklen. Ist $\pi = v_0, \dots, v_r$ ein kürzester Weg von v_0 nach v_r dann ist der Teilweg

$$\pi_{i,j} = v_i, \dots, v_j, 0 \le i < j \le r$$

ein kürzester Weg von v_i nach v_j .

Beweis. Angenommen: $\pi'_{i,j}$ ist ein kürzester Weg von v_i nach v_j mit $w(\pi'_{i,j} < w(\pi_{i,j}))$

$$\Rightarrow \pi' = \pi_{0,i}\pi'_{i,j}\pi_{j,r} \text{ erfüllt:}$$

$$w(\pi') = w(\pi_{0,i}) + w(\pi'_{i,j}) + w(\pi_{j,r})$$

$$< w(\pi_{0,i}) + w(\pi_{i,j}) + w(\pi_{j,r})$$

$$= w(\pi')$$

$$\Rightarrow w(\pi') < w(\pi)$$

Dies ist ein Widerspruch, da π kürzester Weg nach Annahme ist.

22.23 Lemma. Sei G=(V,E,w) ein gewichteter Digraph ohne negative Zyklen und sei $\pi=v_0,v_1,\ldots,v_r$ ein kürzester Weg von v_0 nach v_r . Dann gilt:

$$\delta(v_0, v_r) = \delta(v_0, v_{r-1} + w(v_{r-1}, v_r))$$

Beweis. Aus Lemma 22.22 folgt:

- $\pi' = v_0, \dots, v_{r-1}$ ist ein kürzester Weg von v_0 nach v_{r-1}
- $\delta(v_0, v_{r-1} = w(\pi'))$
- $\delta(v_0, v_r) = w(\pi)$

 $w(\pi)$ lässt sich umschreiben:

$$w(\pi) = w(\pi') + w(v_{r-1}, v_r)$$

= $\delta(v_0, v_{r-1} + w(v_{r-1}, v_r))$

Daten: Gewichteter Graph G=(V,E,w) mit nicht negativen Gewichten **Ergebnis:** Kürzeste Wege von s nach $v\in post^*(s)$ samt Weglänge $l(v)=\delta(s,v)$

- $\begin{array}{l} \bullet \ \ l(s) = 0 \\ \ \ l(v) = \infty, \ v \in V \setminus \{s\} \\ \ \ R = \emptyset \end{array}$
- Finde $u \in V \setminus R$ mit $l(n) = \min_{v \in V \setminus R} l(v)$
- $R = R \cup \{u\}$

Ende

 \mathbf{Ende}

• $R \neq V$ gehe zu 2.

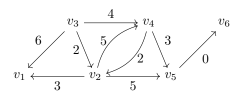
Algorithmus 14: Dijkstra Algorithmus

22.24 Bemerkung. Die kürzesten Wege im Output des Algorithmus sind durch die Abbildung $p\colon V\to V$ gegeben, denn

$$\pi = s, \dots, p(p(p(v))), p(p(v)), p(v), v$$

ist ein kürzester s-v-Weg.

22.25 Beispiel. Der Graph



mit Startknoten v_3 hat nach Ausführung von Algorithmus 14 folgende Ausgabe:

Tabelle 1.: Dijkstra

	v								
Iteration	$l(v_1), l(v_2), \dots, l(v_6)$					u, l(u), p(u)			
0	∞	∞	0	∞	∞	∞	v_3	0	_
1	6	2		4	∞	∞	v_2	2	v_3
2	5				7	∞	v_4	4	v_3
3						∞ ∞ ∞ ∞ ∞ 7	v_1	5	v_2
4						∞	v_5	7	v_2
5						7	v_6	7	v_5

- **22.26** Satz. Der Algorithmus von Dijkstra 14 arbeitet korrekt, mit einer Laufzeit von $\mathcal{O}(n^2)$, n = |V|. Beweis.
- **22.27** Notation. Schreibe in der k-ten Iteration $^{(k)}$ an alle Größen, die im Algorithmus vorkommen

Zeige: Bei jeder Ausführung von 2. gilt:

- a) $l^{(k)}(v) \leq l^{(k)}(y)$ für alle $v \in R^{(k)}, y \in V \setminus R^{(k)}$
- b) $l^{(k)}(v) = \delta(s,v)$ für alle $v \in R^{(k)}$ $l^{(k)}(v) < \infty, v \neq s \implies$ Es existiert ein kürzester s-v-Weg mit Knoten in $R^{(k)}$ und letzter Kante (p(v),v)
- c) $v \in V \setminus R^{(k)} \implies l^{(k)}(v)$ ist die kürzeste Weglänge von s nach v im Teilgraphen mit Knoten $R^{(k)} \cup \{v\}$ in G $v \in V \setminus R^{(k)}, l^{(k)}(v) < \infty \implies p^{(k)}(v) \in R^{(k)}$ und $l^{(k)}(v) = l^{(k)}(p(v)) + w(p^{(k)}(v), v)$

Per vollständiger Induktion:

- \diamondsuit IV $\underline{k=0}$ Trivialerweise erfüllt
- \diamondsuit IS $k \to k+1$ Sei u
 der in 2. ausgewählte Knoten.
 - **a)** Für $v \in R^{(k)}, y \in V \setminus R^{(k)}$ gilt:

$$\begin{split} l^{(k+1)}(v) &= l^{(k)}(v) \\ &\leq l^{(k)}(u) \\ &= \min_{u \in V \setminus R^{(k)}} l^{(k)}(u) \\ &< l^{(k+1)}(y) \end{split}$$

Da $R^{(k+1)} = R^{(k)} \cup \{u\} \implies$ Behauptung a) für k+1 gilt.

- b) Wir müssen die Behauptung über die kürzeste Weglänge nur für u überprüfen.
- c) für $k \implies l^{(k)}(u)$ ist die kürzeste Weglänge zum Weg π im Teilgraphen $R^{(k)} \cup \{u\}$. zu Zeigen $l^{(k+1)}(u) = l^{(k)}(u) = w(\pi) = \delta(s,u)$ in G

Angenommen: Es gibt einen Weg π' in G mit mindestens einem Knoten $y \in V \setminus R^{(k)}$ und $w(\pi' < w(\pi))$

 $\pi' = s, v_1, \dots, v_{r-1}, y, v_{r+1}, \dots, v_{r+m}, u$

$$\implies l^{(k)}(y) \le w(s, v_1, \dots, v_{r-1}, y)$$

$$\le w(\pi')$$

$$< w(\pi)$$

$$= l^{(k)}(u)$$

Dies ist ein Widerspruch zu $l^{(k)}(u) = \min_{v \in V \setminus R^{(k)}} l^{(k)}(v)$ $\implies b$ für k+1

c) Zeige, dass 3. und 4. die Aussage c) erhalten. Sei $v \in V \setminus R^{(k+1)}$ in 4.

$$\implies p^{(k+1)}(v) = u$$
$$l^{(k+1)}(v) = l^{(k+1)}(u) + w(u, v)$$

c) für $k \implies$ Es gibt einen s-v-Weg im von $R^{(k+1)} \cup \{v\}$ aufgespannten Teilgraph G'(v) in G, mit Länge $l^{(k+1)}(v) = l^{(k+1)}(u) + w(u,v)$ zu Zeigen Dieser Weg ist ein kürzester Weg in G

Angenommen: Für ein $v \in V \setminus R^{(k+1)}$ in 4. gibt es einen s-v-Weg π in G'(v) mit $w(\pi) < l^{(k+1)}(v)$.

Beobachte: $l^{(k+1)}(v) \leq l^{(k)}(v)$

 $\implies u$ muss π enthalten sein, da dies die einzige Veränderung zum k-ten Schritt ist und $l^{(k)}(v)$ nach c) im k-ten Schritt ein kürzester Weg in $R^{(k)} \cup \{u\}$ ist. Sei x der Vorgänger von v in π .

$$l^{(k+1)}(v) = l^{(k+1)}(x) + w(x, v)$$

$$\leq l^{(k+1)}(u) + w(x, u)$$

$$\leq w(\pi)$$

Dies ist ein Widerspruch \implies c) für k+1. Für k=n impliziert b) die Behauptung.

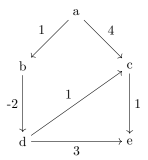
Aufwand: $\mathcal{O}(n^2)$ ist trivial.

22.28 Bemerkung. Clevere Implementierungen können den Dijkstra-Algorithmus 14 in $\mathcal{O}(m+n\log(n), n=|V|, m=|E|$ durchführen.

Für die Verallgemeinerung für negative Gewichte betrachten wir folgend den Moore-Bellmann-Ford Algorithmus:

Algorithmus 15: Moore-Bellmann-Ford

22.29 Beispiel. Betrachte den Graphen:



mit Startknoten a.

Tabelle 2.: Iteration 1

Kante		$l(a),\ldots,l(e)$					$p(b),\ldots,p(e)$				
(a,b)	0	1	∞	∞	∞	a	-	-	-		
(a,c)			4	∞	∞		\mathbf{a}	-	-		
(b,d)			4	-1	∞		\mathbf{a}		\mathbf{c}		
(c,e)			4		5		\mathbf{a}		\mathbf{c}		
(d,c)			0		5		d		\mathbf{c}		
(d, e)					2				d		

Tabelle 3.: Iteration 2

Kante	$l(a),\ldots,l(e)$					$p(b),\ldots,p(e)$				
(a,b)	0	1	0	-1	2	a	d	b	d	
(a,c)										
(b,d)										
(c,e)										
(d,c)					1				\mathbf{c}	
(d, e)						'				

Keine Veränderung mehr ab der 3. Iteration.

22.30 Satz. Der Moore-Bellman-Ford Algorithmus 15 arbeitet korrekt mit Aufwand $\mathcal{O}(m \cdot n)$, m = |E|, n = |V|.

Beweis. Bezeichne zu jedem Zeitpunkt:

$$R = \{v \in V | l(v) < \infty\}$$

$$F = \{(u, v) \in E | u = p(v)\}$$

Zeige zu erst:

- a) $l(v) \ge l(u) + w(u, v), (u, v) \in E$
- b) (R, F) ist ein azyklischer Graph
- c) (R,F) ist ein gerichteter Baum mit Wurzel s, d.h jeder Knoten in R ist über genaue einen Weg von s aus erreichbar.
- a) Bei p(v) = u gilt:

$$l(v) = l(u) + w(u, v)$$

Danach wird l(u) höchstens verkleinert.

b) Angenommen: Es gibt einen Zyklus $\pi = v_0, v_1, \dots, v_{r-1}, v_r$ mit $v_0 = v_r$ Ohne Beschränkung der Allgemeinheit entstanden durch Setzen von $p(v_r) = v_{r-1}$ \Longrightarrow Davor galt:

$$l(v_0) = l(v_r) > l(v_{r-1}) + w(v_{r-1}, v_r)$$

Wegen a) gilt:

$$l(v_{i+1}) \ge l(v_i) + w(v_i, v_{i+1}, i = 0, \dots, r-2)$$

$$\implies \sum_{i=1}^{r} w(v_{i-1}, v_i) = \left(\sum_{i=1}^{r-1} w(v_{i-1}, v_i)\right) + w(v_{r-1}, v_r)$$

$$< \sum_{i=1}^{r} (l(v_i) - l(v_{i-1}))$$

$$= 0$$

Widerspruch dazu, dass es keine negativen Zyklen gibt.

c) $x \in R \setminus \{s\} \implies p(x) = R$ Gehe von Blättern zu Wurzel dann folgt c) $a,b,c \implies l(y)$ ist mindestens die Länge des (eindeutigen) s-y-Wegs in (R,F) Behauptung: Nach k Iterationen ist l(y) auch die maximale Länge eines kürzesten s-y-Wegs in G mit maximal k Kanten. Zeige durch Induktion:

 \Diamond IV $\underline{k=1}$ klar

 $\Diamond k-1 \to k$ Sei

$$\pi = s, v_1, \dots, v_r, x, y$$

ein kürzester s-y-Weg in G mit höchsten k
 Kanten und $r \leq k-2$. Dann folgt aus Lemma 22.23:

- $\sigma = s, v_1, \dots, v_r, x$ ist ein kürzester s-k-Weg mit k-1 Kanten
- \circ $l(x) \leq w(\pi')$

0

$$l(y) \le l(x) + w(x, y)$$

$$\le w(\pi') + w(x, y)$$

$$= w(\pi)$$

Wir haben gezeigt: $w(\pi) = \delta(s, y)$, wobei π der eindeutige Weg in (R, T) mit maximal k Kanten.

Daraus folgt die Behauptung.

Aufwand: Trivial.

Die letzte Frage dieses Kapitels: Algorithmus für das Alle-Paare-kürzeste-Wege Problem lässt eine naive Antwort zu. Diese lautet: Wende Dijkstra oder Moore-Belmann-Ford auf jede Quelle an.Das Resultat ist jedoch, dass man keine brauchbaren Datenstrukturen mehr hat. Demnach gibt es folgenden Algorithmus:

Ohne Beschränkung der Allgemeinheit sei $V = \{1, \dots, n\}$

Daten: Gewichteter Digraph $G = (V, E, w), V = \{1, \dots, n\}$ ohne negative

Ergebnis: Matrizen $[l_{i,j}]_{i,j=1}^n, [p_{i,j}]_{i,j=1}^n$ Algorithmus 16: Floyd-Warshall

- **Satz.** Der Algorithmus 16 arbeitet korrekt, mit Aufwand $\mathcal{O}(n^3)$, n = |V|22.31 Beweis.
- **Notation.** Im Iterationsschritt j_0 ist $l_{ik}^{(j_0)}$ die Länge eines kürzesten i-k-Weges im von 22.32 $\{1,\ldots,j_0\}$ aufgespannten Teilgraphen mit Endkante $(p_{ik}^{(j_0)},k)$.

23. Netzwerkflussprobleme

Beispiel. Ausgehend von einer Bananenplantage s sollen alle geernteten Bananen zum 23.33 Lagerhaus
t transportiert werden. Für den Transport stehen Straßen mit r_1, \dots, r_p $\frac{kg}{n}$ Transportkapazität zu den Seehäfen A_1,\dots,A_p zu Verfügung. Von den Zielhäfen B_1,\ldots,B_q stehen Transportkapazitäten von d_1,\ldots,d_q $\frac{kg}{n}$ zum Supermarkt t bereit. Die Transportkapazität zwischen den Seehäfen werden mit $c(A_i,A_j), 1\leq i\leq p, 1\leq j\leq p$ bezeichnet.

Fragen:

- Ist es mögliche, alle Transportkapazitäten auszuschöpfen?
- Falls nein, was ist die maximal mögliche Transportkapazität?
- Wie sollen die Bananenladungen aufgeteilt werden?

Konstruiere einen gewichteten Digraph G = (V, E, w) mit

- $V = \{s, A_1, \dots, A_n, B_1, \dots, q, t\}$
- $E = \{(s, A_i), (A_i, B_j), (B_j, t); 1 \le i \le p, 1 \le j \le p\}$

•
$$w(e) = \begin{cases} r_i & , e = (s, A_i) \\ c(A_i, B_j) & , e(A_i, B_j) \\ d_i & , e(B_i, t) \end{cases}$$

23.34 Definition. Ein Netzwerk ist ein Tupel N = (V, E, c, s, t) bestehend aus

- einem gewichteten Digraphen G = (V, E, c)
- einer Kapazitätsfunktion $c: E \to R_{\geq 0}$
- einer Quelle $s \in V$ mit $pre(s) = \emptyset$
- einer Senke $t \in V$ mit $post(t) = \emptyset$

Ein Fluss $f\colon E\to R_{\geq 0}$ ist eine Funktion, die folgende Bedingungen erfüllt:

a) Kapazitätsbedingung:

$$f(v, w) \le c(v, w)$$

b) Kirchhoffsches Gesetz:

$$\sum_{u \in pre(v)} f(u, v) = \sum_{w \in post(v)} f(v, w)$$

für alle $v \in V \setminus \{s, t\}$.

Der Wert des Flusses ist:

$$flow(f) = \sum_{w \in post(s)} f(s, w)$$

Der maximale FLuss von N wird bezeichnet als:

$$MaxFlow(N) = \max\{flow(f) \text{ ist Fluss für N}\}\$$

Eine Flussfunktion f wird optimal genannt, falls

$$flow(f) = MaxFlow(N)$$

ist.

Ein Schnitt für N ist eine Knotenmenge $S\subset V$ mit $s\in S, t\not\in S.$ Die Kapazität eines Schnittes ist gegeben durch:

$$cap(S) = \sum_{v \in Sw \in post(v) \backslash S} c(v, w)$$

Die minimale Schnittkapazität von N ist:

$$MinCut(N) = \min\{cap(S) | S \text{ ist Schnitt für N}\}\$$

23.35 Lemma. Sei S ein Schnitt für N = (V, E, c, s, t). Dann gilt für jeden Fluss f, dass

$$flow(f) = \sum_{w \in post(v) \setminus S} f(v, w) - \sum_{u \in pre(v)} f(u, v)$$

$$flow(f) \le cap(S)$$

Beweis. Rechne:

$$\begin{split} flow(f) &= \sum_{w \in post(s)} f(s, w) \\ &= \sum_{v \in S} \left(\sum_{w \in post(v)} f(v, w) - \sum_{u \in pre(v)} f(u, v) \right) \\ &= \sum_{w \in post(v)} f(v, w) - \sum_{u \in pre(v) \backslash S} f(u, v) \end{split}$$

Für die nächste Behauptung können wir ebenfalls nachrechnen:

$$\begin{split} flow(f) &= \sum_{w \in post(v) \backslash S} f(v, w) - \sum_{u \in pre(v) \backslash S} f(u, v) \\ &\leq \sum_{w \in post(v) \backslash S} c(v, w) \\ &= cap(S) \end{split}$$

23.36 Satz (Max-FLow-Min-Cut Theorem). Sei N = (V, E, c, s, t) ein Netzwerk, dann gilt:

$$MaxFlow(N) = MinCut(N)$$

Beweis. Zu zeigen: Es gibt einen Schnitt für den die Gleichheit gilt. Idee: Gegeben sei ein Fluss f mit flow(f)=MaxFlow(N), konsturiere einen Schnitt S mit flow(f)=cap(S).

Daten: Netzwerk N, Fluss f mit flow(f) = MaxFlow(N). **Ergebnis:** S mit flow(f) = cap(S)

- $S = \{s\}$
- solange $x \in S, y \in V \setminus S$ existieren mit $\begin{cases} f(x,y) < c(x,y) &, \ falls \ (x,y) \in E \\ 0 < f(y,x) &, \ falls \ (y,x) \in E \end{cases}$ dann tue $\mid S = S \cup \{y\}$ Ende

Behauptung Das Resultat S des Algorithmus ist ein Schnitt von N

Beweis. Zu Zeigen: $t \notin S$ Angenommen: $t \in S, v_r = t$ \Longrightarrow Es gibt $v_{r-1} \in S$ mit $f(v_{r-1}, v_r) < c(v_{r-1}, v_r)$. Iterativ: Es gibt einen ungerichteten Weg π mit $v_0 = s, v_r = t$ Definiere für $i = 0, \dots, r-1$:

$$\varepsilon_i = \begin{cases} c(e) - f(e) &, \text{ falls } e = (v_i, v_{i+1}) \in E, e^{-1} = (v_{i+1}, v_i) \notin E \\ f(e^{-1}) &, \text{ falls } e \notin E, e^{-1} \in E \\ \max\{c(e) - f(e), f(e^{-1})\} &, \text{ falls } e \in E, e^{-1} \in E \end{cases}$$

Beobachte: $\varepsilon_i > 0$

$$\varepsilon = \min_{\le i \le r - 1} \varepsilon_i > 0 \tag{23.1}$$

Zeige: Es gib einen Fluss f^* in N mit $flow(f^*) = flow(f) + \varepsilon$ Konstruiere:

$$f^*(e) = \begin{cases} f(e) + \varepsilon &, \text{ falls } e = (v_i, v_{i+1} \in E, e^{-1} \not\in E \\ f(e) - \varepsilon &, \text{ falls } e = (v_{i+1}, v_i) \in E, e^{-1} \not\in E \\ f(e) + \varepsilon &, \text{ falls } e = (v_i, v_{i+1}), e^{-1} \in E \text{ und } c(e) - f(e) > f(e^{-1}) \\ f(e) - \varepsilon &, \text{ falls } e = (v_{i+1}, v_i), e^{-1} \in E \text{ und } c(e) - f(e) \le f(e^{-1}) \\ f(e) &, \text{ sonst} \end{cases}$$

Bemerke:

- Kapazitätsbedingung bleibt erfüllt.
- Kirchpffsches Gesetz bleibt erfüllt, da f^* weiterhin ein Fluss ist.

Das heißt:

$$flow(f^*) = \sum_{v \in post(s)} f^*(s, v)$$

$$= \sum_{v \in pre(t)} f^*(v, t)$$

$$= \sum_{v \in pre(t) \setminus \{v_{r-1}\}} f^*(v, t) + f^*(v_{r-1}, t)$$

$$= flow(f) + \varepsilon$$

Dies ist ein Widerspruch dazu, dass $flow(f) = MaxFlow(N) \implies S$ ist ein Schnitt.

S ist ein Schnitt in N mit:

$$f(x,y) = c(x,y)$$
$$f(y,x) = 0$$

für alle $x \in S, y \in V \setminus S \implies flow(f) = cap(S)$ nach Kirchoff.

Wir formalisieren nun weiter:

23.37 Definition. Sei f ein Fluss im Netzwerk N = (V, E, c, s, t). Eine Kante $e = (x, y) \in E$ heißt Vorwärtskante, falls f(e) < c(e)

Eine Kante $e^{-1}(y,x) \in E$ heißt Rückwärtskante, falls $f(e^{-1}) > 0$.

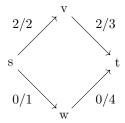
Der Restgraph für f ist der Digraph G' = (V, E') mit

$$E' = \{(x, y) \in V \times V | (x, y) \text{ ist Vorwärts- oder Rückwärts-Kante} \}$$

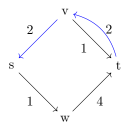
c(e)-f(e) bzw. $f(e^{-1})$ heißen Restkapazitäten. Ein augmentierender Weg ist ein s-t-Weg im Restgraphen.

Im vorherigen Beweis haben wir einen solchen augmentierenden Weg konstruiert.

23.38 Beispiel. Betrachte



Der Restgraph mit Restkapazitäten ist:



Blau: Rückwärtskante, Rot: Vorwärtskante

Der Beweis von Satz 23.36 gibt uns außerdem einen Algorithmus, wie wir, für einen nicht-optimalen Fluss, ein Fluss mit höheren Wer finden können. <u>Idee:</u> Benutze dies um einen optimalen Fluss zu finden.

Daten: Netzwerk N = (V, E, c, s, t)**Ergebnis:** Fluss f mit flow(f) = MaxFlow(N)

- $f(e) = 0, e \in E$
- Suche einen augmentierenden Weg von s nach t
- wenn keiner existiert dann | stop

Ende

- Berechne ε (23.1)
- Augmentiere f um ε , gehe zu 2

Algorithmus 17: Ford-Fulkerson

- **23.39** Bemerkung. Im Falle von irrationalen Kapazitäten muss der Algorithmus nicht notwendigerweise terminieren (Beweis durch Gegenbeispiel)
- 23.40 Satz (Integral-Flow-Theorem). Sei N=(V,E,c,s,t) ein Netzwerk mit ganzzahligen Kapazitäten. Dann terminiert der Algorithmus 18 nach maximal $\sum_{e\in E} c(e)$ Augmentierungsschritten mit einem ganzzahligen, optimalen Fluss.

Beweis. Betrachte:

Ganzzahlig: Wir starten mit $f(e) = 0, e \in E$. Die Restkapazitäten im Algorithmus und somit auch ε sind zu jedem Zeitpunkt ganzzahlig.

Optimal: Der Algorithmus terminiert, falls kein augmentierender Weg mehr gefunden werden kann. Der Beweis des Max-Flow-Min-Cut-Theorem zeigt, dass dies den maximalen Fluss impliziert.

Anzahl Schritte Im schlimmsten Fall wird pro Iteration der Fluss von genau einer Kante um 1 erhöht \implies Behauptung

Es gibt eine Möglichkeit, die Laufzeit des Algorithmus zu verbessern, indem man immer den kürzesten augmentierenden Weg wählt. Dies bringt uns zum nächsten Algorithmus:

Daten: Netzwerk N = (V, E, c, s, t)

Ergebnis: Fluss f mit flow(f) = MaxFlow(N)

- $f(e) = 0, e \in E$
- Suche einen kürzesten augmentierenden Weg von s nach t
- wenn keiner existiert dann

| stop

Ende

- Berechne ε (23.1)
- Augmentiere f um ε und gehe zu 2

Algorithmus 18: Edmonds-Karp

23.41 Beispiel. Betrachte

23.42 Lemma. Sei $(f_0, \pi_0), (f_1, \pi_1)...$ die Folge von Flüssen f_i mit zugehörigen augmentierenden Weg π , die vom Edmonds-Karps-Algorithmus 19 erzeugt wird. Dann gilt:

$$|\pi_i \le |\pi_{i+1}|$$
 für alle i

und falls e = (v, w) in π_i und $e^{-1} = (w, v)$ in π_j , i < j dann gilt:

$$|\pi_i| + 2 \le |\pi_j|$$

Beweis. Sei $l_i(x,y)$ die Länge des kürzesten x-y-Wegs im Restgraphen von $f_i \implies |\pi_i| = e_i(s,t)$ Behauptung 1 $l_{i+1}(s,v) \ge l_i(s,v)$ für alle $v \in V$

 $\overline{\text{Falls } l_{i+1}(s,v)} = \infty \text{ ist Behauptung 1 trivial.}$

Sonst: v ist von s im Restgraphen von f_{i+1} erreichbar, d.h

$$\infty > l_{i+1}(s,v) = r$$

Sei also $\pi = s, v_1, \dots, v_r$ ein kürzester Weg von
s nach $v = v_r$ im Restgraphen von f_{i+1} .

Behauptung 2 $l_i(s, v_{j+1}) \le l_i(s, v_j) + 1, 1 \le j < r$

Beweis. Behauptung 2

- Fall $1(v_j, v_{j+1})$ hat eine Kante im Restgraphen $f_i \to \text{trivial}$
- Fall $2(v_j, v_{j+1}) = e$ ist keine Kante im Restgraphen von f_i .
 - $\implies e^{-1} = (v_{j+1}, v_j)$ ist Kante im Restgraphen von f_i
 - \implies Der Flusswert von e^{-1} muss sich von f_i zu f_{i+1} verändert haben.
 - $\implies (v_{i+1}), v_i)$ liegt auf π_i
 - $\implies l_i(s, v_{i+1}) = l_i(s, v_i) 1 \le l_i(s, v_i) + 1$

Beweis. Behauptung 1. Rechne:

$$\begin{aligned} l_i(s,v) &= l_i(s,v_r) \\ &\leq l_i(s,v_{r-1}) + 1 \\ &\leq \dots \\ &\leq l_i(s,s) + r \\ &= l_{i+1}(s,v) \end{aligned}$$

Behauptung 1 impliziert 1. mit v = t.

Behauptung 3 $l_{i+1}(v,t) \ge l_i(v,t)$ für alle i Beweis Analog zu Behauptung 1.

Nun können wir alles zusammenführen und rechnen:

$$\begin{aligned} |\pi_j| &= l_j(s,t) \\ &= l_j(s,w) + 1 + l_j(v,t) \\ &\geq l_i(s,w) + 1 + l_i(v,t) \\ &= l_i(s,v) + l_i(v,t) + 2 \\ &= |\pi_i| + 2 \end{aligned}$$

23.43 Satz. Der Algorithmus von Edmonds-Karp 19 terminiert nach höchsten $\frac{m \cdot n}{2}$ Augmentierungsschritten, m = |E|, n = |V|.

Beweis. Sei $(f_0, \pi_0), (f_1, \pi_1), \ldots$ die vom Algorithmus erzeugte Folge von Flussfunktionen f_i und zugehörigen augementierenden Wegen π_i im Restgraphen von f_i . Beobachte 1: In jedem Augmentierungsschritt wird mindestens eine Kante $e \in (v, w)$ in π_i voll ausgeschöpft:

• e Vorwärtskante im Restgraph zu f_i

$$f_i(e) < c(e) \to f_{i+1}(e) = c(e)$$

 $\bullet\,$ e Rückwärtskante im Restgraph zu f_i

$$f_i(e) > 0 \to f_{i+1}(e) = 0$$

 $\implies e$ ist im i+1 Schritt nicht im Restgraph.

Beobachte 2: In Augmentierungsschritt $f_k \to f_{k+1}$ kann e nur in π_k vorkommen und voll ausgeschöpft werden, falls $e^{-1} = (w, v)$ im Weg $\pi_j, i < j < k$ vorgekommen ist.

$$\implies |\pi_i| \le |\pi_j| - 2 \le |\pi_k| - 4$$

Also: Falls e in $\pi_{i_0}, \ldots, \pi_{i_e}$ voll ausgeschöpft wird, gibt es j_0, \ldots, j_{e-1} so, dass

- $i_0 < j_0 < i_1 < j_1 < \ldots < j_{e-1} < i_e$
- e^{-1} kommt in $\pi_{j_0}, \ldots, \pi_{j_{e-1}}$ vor
- $1 \le |\pi_{i_0}| \le \ldots \le |\pi_{i_k}| 4l$

 $Beobachte \colon \pi_{i_k}$ ist eine kürzester Weg im Restgraphen von f_{i_k}

$$\begin{array}{l} \Longrightarrow \ \pi_{i_k} \ \text{ist einfach} \\ \Longrightarrow \ |\pi_{i_k}| < n \\ \Longrightarrow \ l < \frac{n}{4} \ \text{für jede Kante} \\ \Longrightarrow \ \ \text{maximal} \ 2m \frac{n}{4} = \frac{m \cdot n}{2} \ \text{Augmentierungsschritte} \end{array}$$

- **23.44** Bemerkung. Dies beweist die Existenz einer Lösung des Netzwerkflussproblems für Kapazitäten in $R_{\geq 0}$.
- **23.45** Korollar. Für m=|E|, n=|V|, ist der Aufwand des Edmonds-Karp Algorithmus $\mathcal{O}(m^2n).$

Beweis. Ein kürzeste-Wege-Problem pro Schritt lösbar in $\mathcal{O}(m)$ mit Breitensuche. \square

Numerische Lösung linearer Gleichungssysteme

Motivation

Für $\mathbb{K} \in \{\mathbb{R}, \mathbb{C}\}$ bezeichnen wir \mathbb{K}^n den Vektorraum der \mathbb{K} -wertigen Vektoren

$$\vec{x} = \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix}, x_i \in \mathbb{R}, i = 1, \dots, n$$

und mit $\mathbb{K}^{m \times n}$ den Vektorraum der \mathbb{K} -wertigen Matrizen

$$A = \begin{bmatrix} a_{1,1} & \dots & a_{1,n} \\ \vdots & & \vdots \\ a_{m,1} & \dots & a_{m,n} \end{bmatrix}, a_{i,j} \in \mathbb{K}, i = 1, \dots, m, j = 1, \dots, n$$

In vielen Anwendungen in Physik, Ökonomie, Life Sciences, Informatik, etc. müssen lineare Gleichungssysteme gelöst werden, also System der Form:

$$Ax = b, A \in \mathbb{R}^{n \times n}, x, b \in \mathbb{R}^n$$

Hierbei ist n oft sehr groß.

24. Vektoren- und Matrixnormen

Im folgendem werden wir uns damit beschäftigen, ob lineare Gleichungssysteme gut oder schlecht konditioniert sind, d.h kann man stabile Algorithmen zur Lösung solcher Systeme zur Lösung angeben.

- **24.1 Definition.** Sei X ein \mathbb{K} -Vektorraum. Eine Abbildung $\| \bullet \| \colon X \to (0, \infty)$ heißt Norm auf X, falls:
 - a) ||x|| > 0 für alle $x \in X \setminus \{0\}$
 - b) $\|\alpha \cdot x\| = |\alpha| \cdot \|x\|$ für alle $\alpha \in \mathbb{R}, x \in X$
 - c) $||x + y|| \le ||x|| + ||y||$, für alle $x, y \in X$

24.2 Bemerkung. Jede Norm induziert auch einen Distanzbegriff, den durch die Norm induzierte Metrik

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

Wegen x = x - 0 kann ||x|| deshalb als Distanz zum Nullpunkt aufgefasst werden, welche von der gewählten Norm abhängt.

24.3 Beispiel. Normen:

- Für $X = \mathbb{K}^n$
 - Betragssummennorm: $||x||_1 = \sum_{i=1}^n |x_i|$
- Für $X = \mathbb{K}^{m \times n}$
 - Spaltensummennorm: $||A||_1 = \max_{1 \le j \le n} \sum_{i=1}^m |a_{i,j}|$

 - Frobenius norm $\|A\|_F = \sqrt[2]{\sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^n |a_{i,j}|^2}$

Für
$$A = \begin{bmatrix} 2 & -3 \\ 1 & 1 \end{bmatrix}$$
 gilt:

$$||A||_1 = 4, ||A||_{\infty} = 5, ||A||_F = \sqrt[2]{15}$$

24.4 Satz. Alle Normen auf \mathbb{K}^n sind äquivalent, d.h für zwei Normen $\| \bullet \|_a, \| \bullet \|_b$ auf \mathbb{K}^n gilt:

$$\underline{c} \|x\|_a \le \|x\|_b \le \overline{c} \|x\|_a$$

für $\underline{c}, \overline{c} > 0$, unabhängig von x.

Beweis. Es genügt die Behauptung für $\| \bullet \|_a = \| \bullet \|_{\infty}$ und $\| \bullet \|_b$ beliebig zu zeigen. Wegen:

$$x - y = \sum_{i=1}^{n} (x_i - y_i)e_i$$

gilt:

$$|||x|| - ||y||| \le ||x - y||$$

$$= ||\sum_{i=1}^{n} (x_i - y_i)e_i||$$

$$\le \sum_{i=1}^{n} ||(x_i - y_i)e_i||$$

$$= \sum_{i=1}^{n} |x_i - y_i|||e_i||$$

$$\le ||x - y||_{\infty} \sum_{i=1}^{n} ||e_i||$$

Also ist $\| \bullet \| \colon \mathbb{K}^n \to \mathbb{R}$ eine Lipschitz-stetige Funktion mit Konstante L. $\Longrightarrow \| \bullet \|$ nimmt auf jeder kompakten Menge sowohl Minimum \underline{c} als auch Maximum \overline{c} an. Insbesondere auch auf:

$$S^{n-1} = \{x \in \mathbb{K}^n : ||x||_{\infty} = 1\}$$

$$\implies 0 < \underline{c} \le \overline{c}$$

$$\implies \underline{c} \le ||\frac{x}{||x||_{\infty}}|| \le \overline{c}$$

$$\implies \underline{c} ||x||_{\infty} \le ||x|| \le \overline{c} ||x||_{\infty}$$

24.5 Korollar. Analog für Matrizen.

24.6 Beispiel. Für $x \in \mathbb{K}^n$

$$||x||_{\infty}^2 = \max_{1 \le i \le n} |x_i|^2 \le \sum_{i=1}^n |x_i|^2 \le n \max |x_i|^2 = n \cdot ||x||_{\infty}^2$$

 $\implies \|x\|_{\infty} \le \|x\|_2 \le \sqrt[2]{n} \|x\|_{\infty}$

Die deutet darauf hin, dass im Unendlichdimensionalen nicht alle Normen äquivalent sind.

Da Matrizen miteinander multipliziert werden können, können Normen auf Matrizen spezielle Eigenschaften haben, die diese Eigenschaft wiederspiegeln.

24.7 Definition. Eine Matrixnorm $\| \bullet \|_M$ heißt *submultiplikativ*, falls

$$||A \cdot B||_M \le ||A||_M \cdot ||B||_M$$

für alle $A, B \in \mathbb{K}^{n \times n}$.

Eine Matrixnorm $\| \bullet \|_M$ auf $\mathbb{K}^{n \times n}$ heißt *verträglich* mit einer Vektornorm $\| \bullet \|_V$ auf \mathbb{K}^n , falls:

$$||Ax||_V \le ||A||_M \cdot ||x||_V$$

für alle $A \in \mathbb{K}^{n \times n}, x \in \mathbb{K}^n$.

24.8 Beispiel. • $||A|| = \max |a_{i,j}|$ ist nicht submultiplikativ auf $\mathbb{K}^{n \times n}$.

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix} \implies ||A|| = 1$$

jedoch

$$A^2 = \begin{bmatrix} 2 & 2 \\ 2 & 2 \end{bmatrix} \implies \|A^2\| = 2 \neq 1 = \|A\|^2$$

- Die Frobenius Norm ist submultiplikativ und mit der Euklischen Norm verträglich (Übung)
- **24.9 Definition.** Sei $\| \bullet \|_V$ eine Vektornorm auf \mathbb{K}^n , dann ist

$$|\|A\|| = \sup_{x \neq 0} \frac{\|Ax\|_V}{\|x\|_V} = \max \|Ax\|_V$$

eine Norm auf $\mathbb{K}^{n\times n}$, die von $\|\bullet\|_V$ induzierte Matrixnorm.

- **24.10** Beispiel. Die Spaltensummennorm ist von $\| \bullet \|_1$ und die Zeilensummennorm ist von $\| \bullet \|_{\infty}$ induziert.
- **24.11** Lemma. Die von $\| \bullet \|_V$ induzierte Matrixnorm ist submultiplikativ und ist mit $\| \bullet \|_V$ verträglich. Ist $\| \bullet \|_M$ eine mit $\| \bullet \|_V$ verträgliche Matrixnorm so gilt:

$$|||A||| \le ||A||_M$$

für alle $A \in \mathbb{K}^{n \times n}$.

Beweis. Unterteile:

Submultiplikativität A = 0 oder $B = 0 \implies \text{klar}$. Seien $A, B \neq 0$:

$$\begin{aligned} |||AB||| &= \sup_{x \neq 0} \frac{||ABx||_{V}}{||x||_{V}} \\ &= \sup_{Bx \neq 0} \frac{||ABx||_{V}}{||x||_{V}} \\ &= \sup_{Bx \neq 0} \left(\frac{||ABx||_{V}}{||x||_{V}} \frac{||Bx||_{V}}{||x||_{V}} \right) \\ &\leq \left(\sup_{Bx \neq 0} \frac{||ABx||_{V}}{||x||_{V}} \right) \left(\sup_{Bx \neq 0} \frac{||Bx||_{V}}{||x||_{V}} \right) \\ &= |||A||| \cdot ||B||| \end{aligned}$$

Verträglichkeit A = 0 oder x = 0 klar.

Seien $A \neq 0, x \neq 0$.

$$\implies \frac{\|Ax\|_V}{\|x\|_V} \le \sup \frac{\|Ax\|_V}{\|x\|_V} = |\|A\||$$
= Behauptung.

Rechne nun:

$$|||A||| = \sup \frac{||Ax||_V}{||x||_V} \le ||A||_M$$

 $da \|Ax\|_V \le \|A\|_M \|x\|_v$

24.12 Bemerkung. Mit den offensichtlichen Modifikationen gelten die Definitionen über Submultiplikativität und Verträglichkeit auch für rechteckige Matrizen.

25. Kondition linearer Gleichungssysteme

25.13 Wiederholung. Die Kondition beschreibt, wie sehr Fehler in den Eingangsdaten eines Problems verstärkt oder gedämpft werden und sich auf einen Fehler der Ausgangsdaten übertragen.

Zum Lösen von $Ax=b,\,A$ invertierbar, bezeichnen wir Δb als einen Eingangsfehler in b.

$$\implies x + \Delta x = A^{-1}(b + \Delta b) = A^{-1}b + A^{-1}\Delta b$$
$$\implies \Delta x = A^{-1}\Delta b$$

Für ein verträgliches Matrix-Vektorraum-Paar gilt dann:

$$\|\Delta x\| = \|A^{-1}\Delta b\| \le \|A^{-1}\| \|\Delta b\|$$

und

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

25.14 Definition. Der Faktor

$$cond_M(A) = ||A^{-1}||_M ||A||_M$$

wird als Kondition der Matrix A bezüglich der Matrix
norm $\| \bullet \|_M$ bezeichnet.

25.15 Beispiel. Betrachte

$$A = \begin{bmatrix} 10^{-3} & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$\implies A^{-1} \approx \begin{bmatrix} -1.001 & 1.001 \\ 1.001 & -0.001 \end{bmatrix}$$

$$\implies ||A||_{\infty} = 2$$

$$\implies cond_{\infty}(A) \approx 4$$

$$||A^{-1}||_{\infty} \approx 2$$

A ist also bezüglich $\| \bullet \|_{\infty}$ gut konditioniert.

26. LR-Zerlegung

Man betrachte das Lösen von linearen Gleichungssystemen

$$\begin{bmatrix} a_{1,1} & \dots & a_{1,n} \\ \vdots & & & \vdots \\ a_{n,1} & \dots & a_{n,n} \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} b_1 \\ \vdots \\ n \end{bmatrix}$$

mittels Gauss-Elimination. Im i-ten Schritt:

$$\begin{bmatrix} |cccc|c| * & \dots & \dots & * & * \\ 0 & * & \dots & \dots & * & * \\ \vdots & 0 & a_{i,i}^{(i)} & \dots & a_{i,n}^{(i)} & b_i^{(i)} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ 0 & 0 & a_{n,i}^{(i)} & \dots & a_{n,n}^{(i)} & b_n^{(i)} \end{bmatrix} \overset{|}{\leftarrow} (-\tau_{i+1}^{(i)}) \overset{|}{\leftarrow} (-\tau_n^{(i)}) \overset{|}{\leftarrow} \tau_j^{(i)} = \frac{a_{j,i}^{(i)}}{a_{i,i}^{(i)}}$$

Die Elimination im i-ten Schritt lässt sich als Matrix-Matrix-Produkt darstellen:

$$L_i[A_i|b_i] = [A_{i+1}|b_{i+1}]$$

wobei

$$L_i = \begin{bmatrix} 1 & & & & \\ & 1 & & & \\ & & 1 & & \\ & & -\tau_{i+1}^{(i)} & 1 & \\ & & -\tau_n^{(i)} & & 1 \end{bmatrix}$$

In der Matrix-Schreibweise ist der Gauss-Algorithmus also als

$$L_{n-1} \cdot L_{n-2} \cdot \ldots \cdot L_1[A|b] = [A_n|b_n] = [R|c] = \begin{bmatrix} * & \ldots & * \\ & \ddots & \vdots \\ 0 & & * \end{bmatrix}$$

darstellbar, wobei R eine $obere\ Dreiecksmatrix$ ist. Insbesondere folgt aus

$$L_{n-1}\cdot\ldots\cdot L_1A=R,$$

dass

$$A = L_1^{-1} \dots L_{n-1}^{-1} R = LR$$

ist.

26.16 Lemma. Es gilt:

a)
$$L_i = I - l_i e_i^t = I - \begin{bmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ \tau_{i+1}^{(i)} \\ \vdots \\ \tau_n^{(i)} \end{bmatrix}$$

b)
$$L_i^{-1} = I + l_i e_i^t = \begin{bmatrix} 1 & & & \\ & 1 & & \\ & & 1 & \\ & & -\tau_{i+1}^{(i)} & 1 \\ & & -\tau_n^{(i)} & & 1 \end{bmatrix}$$

c)
$$L = I + l_1 e_1^t + l_2^t e_2 + \dots + l_{n-1} e_{n-1}^t = \begin{bmatrix} 1 \\ \tau_2^{(1)} & 1 \\ \tau_3^{(1)} & \tau_3^{(2)} & 1 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \ddots \\ \tau_n^{(1)} & \tau_n^{(2)} & \dots & \tau_n^{n-1} & 1 \end{bmatrix}$$

Beweis. Nacheinander:

- a) Durch hinschreiben.
- b) Rechne:

$$(I - l_i e_i^t)(I + l_i e_i^t) = [\dots 1 \dots] \cdot \begin{bmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ * \\ \vdots \\ * \end{bmatrix} = 0$$

- c) Zeige per Induktion über i, dass: $L_1^{-1}\dots L_i^{-1}=I+l_1e_1^t+\dots+l_ie_i^t$ \Diamond IV $\underline{i=1}$ aus b.
 - $\lozenge \ \text{IS} \ i \to i+1$

$$L_1^{-1} \dots L_i^{-1} L_{i+1}^{-1} = (I + l_1 e_1^t + \dots + l_i e_i^t) (I + l_{i+1} e_{i+1}^t)$$
$$= I + l_1 e_1^t + l_2 e_2 + \dots + l_i e_i^t + l_{i+1} e_{i+1}^t$$

Wir können L also direkt aus den im Gauss-Algorithmus vorkommenden Größen zusammensetzen. Der Algorithmus bricht ab, wenn eins der Pivotelemente null wird.

- **26.17** Satz. Falls kein Pivotelement null wird, bestimmt der Gauss-Algorithmus neben der Lösung x von Ax = b eine LR-Zerlegung A = LR in eine obere Dreiecksmatrix R und eine normierte, untere Dreiecksmatrix L.
- 26.18 Beispiel. Betrachte den Gauss-Algorithmus angewandt auf:

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 4 & 7 \\ 2 & 5 & 8 \\ 3 & 6 & 10 \end{bmatrix} \xrightarrow{+} + \begin{bmatrix} 1 & 4 & 7 \\ 0 & -3 & -6 \\ 0 & -6 & -11 \end{bmatrix} \xrightarrow{+} + \begin{bmatrix} 1 & 4 & 7 \\ 0 & -3 & -6 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix} = R \qquad L = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 2 & 1 & 0 \\ 3 & 2 & 1 \end{bmatrix}$$

26.19 Bemerkung. In der Praxis werden die ursprünglichen Einträge der Matrix A durch die modifizierten Einträge $a_{i,j}^{(k)}$ überschrieben. Die Matrix L lässt sich sukzessive in die nicht mehr benötigten untere Hälfte von A schreiben. Man spricht von "in place"-Algorithmen, die keinen zusätzlichen Speicher benötigen.

Mit Hilfe der LR-Zerlegung wollen wir im folgenden das Lösen von linearen Gleichungssystemen ermöglichen.

- 1 Berechne A = LR
- 2 Löse Ax = LRx = b durch
- Löse Ly = b mittels Vorwärtssubstitution
- Löse Rx = y mittels Rückwärtssubsititution

```
Daten: LR-Zerlegung A = LR invertierbar, A \in \mathbb{R}^{n \times n}, b \in \mathbb{R}^n
Ergebnis: Lösung x von Ax = b
für i \leftarrow 1 bis n tue
\begin{vmatrix} y_i = b_i - \sum_{j=1}^{i-1} L_{i,j} y_j \\ \text{Ende} \end{vmatrix}
für i \leftarrow n bis 1 tue
\begin{vmatrix} x_i = \frac{1}{R_{i,i}} \left( y_i - \sum_{j=i+1}^n R_{i,j} x_j \right) \\ \text{Ende} \end{vmatrix}
```

Algorithmus 19: Vorwärts- und Rückwärtssubsitution

26.20 Beispiel. Löse Ax = b mit A aus Beispiel 26.18:

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 4 & 7 \\ 2 & 5 & 8 \\ 3 & 5 & 10 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 & 1 \\ 3 & 2 & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} 1 & 4 & 7 \\ -3 & -6 \\ & 1 \end{bmatrix} \qquad b = \begin{bmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{bmatrix}$$

Vorwärtssubstitution:

$$Ly = \begin{bmatrix} 1 & & \\ 2 & 1 & \\ 3 & 2 & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} y_1 \\ y_2 \\ y_3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{bmatrix} = b \implies \begin{cases} y_1 = 1 \\ y_2 = 1 - 2 = -1 \\ y_3 = 1 - 3 - 2 \cdot (-1) = 0 \end{cases}$$

Rückwärtssubstitution:

$$Rx = \begin{bmatrix} 1 & 4 & 7 \\ & -3 & -6 \\ & & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 \\ -1 \\ 0 \end{bmatrix} = y \implies \begin{cases} x_3 = 0 \\ x_2 = \frac{1}{-3}(-1 - (-6)0) = \frac{1}{3} \\ x_1 = 1(1 - \frac{4}{3} - 7 \cdot 0) = -\frac{1}{3} \end{cases}$$

26.21 Bemerkung. Die LR-Zerlegung und Vorwärts- und Rückwärtssubstitution sind zum klassischen Gauss-Algorithmus äquivalent, es werden sogar die genau gleichen Operationen durchgeführt. Die LR-Zerlegung kann jedoch für andere rechte Seiten wiederverwendet werden.

Aufwand: Anzahl der Multiplikationen im i-ten Schirtt:

$$n-i + (n-i)(n-i) = (n-i)^2 + n - i$$

Also

$$\sum_{i=1}^{n-1} ((n-i)^2 + n - i) = \sum_{i=1}^{n-1} (i^2 + i) = \frac{1}{3}n^3 + \mathcal{O}(n^2)$$

Multiplikationen zur Berechnung der LR-Zerlegung. Der Aufwand der Substitutionen beträgt: $\mathcal{O}(n^2)$.

Daraus resultiert ein Gesamtaufwand zum Lösen eines linearen Gleichungssystem von : $\frac{1}{3}n^3 + \mathcal{O}(n^2)$. Der Aufwand im Speicher ist $\mathcal{O}(n^2)$.

27. LR-Zerlegung mit Spaltenpivotisierung

27.22 Beispiel. Fortsetzung von Beispiel 25.15

$$A = \begin{bmatrix} 10^{-3} & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix}, b = \begin{bmatrix} 1/2 \end{bmatrix} \implies x = \begin{bmatrix} 1.001001 \\ 0.998999 \end{bmatrix}$$

Löse in dreistelliger Arithmetik, mit kleiner Störung in der rechten Seite:

$$\begin{bmatrix} 0.001 & 1 & 1.01 \\ 1 & 1 & 2.01 \end{bmatrix} \overset{|-1000}{\longleftarrow} \overset{|}{\downarrow}_{+} \rightarrow \begin{bmatrix} 0.001 & 1 & 1.01 \\ 0 & -999 & -1010 \end{bmatrix}$$

$$\Longrightarrow \begin{cases} x_2 = -1010 \boxtimes (-999) = 1.01 \\ x_1 = (1.01 \boxminus (1 \boxdot 1.01)) \boxtimes 0.001 = 0 \end{cases}$$

Der Algorithmus muss also instabil sein.

Grund: Das Inverse des Pivot-Elemts (1000) ist sehr groß und verstärkt den Fehler

27.23 Definition. Sei $1 \le i < j \le n$

heißt Transpositionsmatrix.

Eine Permutationsmatrix ist das Produkt mehrerer Transpositionsmatrizen.

- 27.24 Lemma. Sei $T^{\{i,j\}}$ eine Transpositionsmatrix. Es gilt:
 - a) Multiplikation von links mit $T^{\{i,j\}}$ vertauscht i-te und j-te Zeile.
 - b) Multiplikation von rechts mit $T^{\{i,j\}}$ vertauscht i-te und j-te Spalte.
 - c) $T^{\{i,j\}}$ ist symmetrisch.
 - d) $(T^{\{i,j\}})^2 = I$

Ist P eine Permutationsmatrix, so gilt: $P^TP = I$

Beweis. a-d sind elementar. Letzter Punkt: Übung.

Umseztung: Anstatt im i-ten Schritt des Gauss-Algorithmus

$$A_i \to L_i A_i = A_{i+1}$$

zu berechnen, berechnen wir:

$$A_i \to L_i P_i A_i = A_{i+1} \tag{27.1}$$

27.25 Lemma. Sei $1 \le i < j \le n$ und $P_i = T^{\{i,k\}}$ mit $i < k \le n$. Dann gilt: $P_i L_j = \tilde{L_j} P_i$, wobei $\tilde{L_j}$ und L_j bis auf ein Vertauschen der $\tau_k^{(j)}$ und $\tau_i^{(j)}$ gleich sind.

Beweis. Durch nachrechnen. Also:

$$\tilde{L_j} = P_i L_j P_i$$

27.26 Satz. Sei A nicht singulär. Dann bestimmt der Gauss-Algorithmus mit Spaltenpivotisierung eine Zerlegung der Matrix $PA = \tilde{L}R$, wobei R die obere Dreiecksmatrix A_n , $P = P_{n-1} \dots P_1$ eine Permutationsmatrix und $\tilde{L} = \tilde{L_1}^{-1} \dots \tilde{L_{n-1}}^{-1}$ eine untere Dreiecksmatrix ist mit:

$$L_{n-1} = L_{n-1}$$
 $L_{n-2} = P_{n-1}L_{n-2}P_{n-1}$
 \dots
 $\tilde{L}_1 = P_{n-1}P_{n-2}\dots P_2P_1L_1P_2\dots P_{n-2}P_{n-1}$

Beweis. Falls der Algorithmus nicht zusammenbricht:

$$R = A_n = L_{n-1}P_{n-1}A_{n-1}$$

$$= L_{n-1}^{\tilde{}}P_{n-1}L_{n-2}P_{n-2}A_{n-2}$$

$$= L_{n-1}^{\tilde{}}L_{n-2}^{\tilde{}}P_{n-1}P_{n-2}L_{n-3}P_{n-3}A_{n-3}$$

$$\cdots$$

$$= L_{n-1}^{\tilde{}}\dots\tilde{L_1}P_{n-1}\dots P_1A$$

$$= L_{n-1}^{\tilde{}} \cdot P$$

Sollte der Algorithmus abbrechen, folgt, dass ein Pivot-Element null wird. Daraus folgt, dass die Determinante von der Restmatrix null ist. Demnach ist auch die Determinante von der Matrix A null. Das ist ein Widerspruch dazu, dass A invertierbar ist.

27.27 Beispiel. Wir betrachten die $PA = \tilde{L}R$ Zerlegung.

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 0 & 2 \\ \frac{1}{2} & \frac{1}{2} & 2 & -1 \\ -1 & 0 & -\frac{1}{8} & -5 \\ 1 & -7 & 9 & 10 \end{bmatrix} \xleftarrow{\longleftarrow} + \xrightarrow{\longleftarrow} + \xrightarrow{\longrightarrow} + \xrightarrow$$

- **27.28** Bemerkung. Um \tilde{L} zu bekommen, berechne zuerst L, und wende dann die Transpositionsmatrizen P_i auf die i-te Spalte an.
- 27.29 Beispiel. Betrachte

$$A = \begin{bmatrix} 10^{-3} & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix}, b = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \end{bmatrix} \implies x = \begin{bmatrix} 1.001001 \\ 0.998999 \end{bmatrix}$$

in 3-stelliger Arithmetik wie zuvor.

$$\begin{bmatrix} 0.001 & 1 & 1.01 \\ 1 & 1 & 2.01 \end{bmatrix} \rightarrow \begin{bmatrix} 1 & 1 & 2.01 \\ 0.001 & 1 & 1.01 \end{bmatrix} \rightarrow \begin{bmatrix} 1 & 1 & 2.01 \\ 0 & -0.999 & 1.01 \end{bmatrix} \implies \begin{cases} x_2 = 1.01 \boxtimes (-0.999) = 1.01 \\ x_1 = (2.01 \boxminus 1.01) = 1 \end{cases}$$

27.30 Bemerkung. Die Spaltenpivotisierung reicht in der Praxis meistens aus. Eine stabilere Idee ist die totale Pivotisierung. Hierbei werden Zeilen und Spalten so permutiert, dass das betragsmäßig größte Element von A_i im i-ten Schritt das Pivot-Element ist. Der Aufwand ist jedoch nicht mehr vernachlässigbar.

28. Cholesky-Zerlegung

In der Praxis sind viele Matrizen symmetrisch, positiv definit.

28.31 Definition. Eine symmetrische Matrix $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ heißt positiv definit, falls

$$x^t Ax > 0 \text{ für alle } x \in \mathbb{R}^n \setminus 0$$
 (28.1)

28.32 Lemma. Eine positiv definite symmetrische Matrix $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ ist invertierbar.

Beweis. Angenommen: A ist nicht invertierbar.

$$\implies$$
 Es gibt $x \in \mathbb{R}^n, x \neq 0$ so, dass $Ax = 0$

$$\implies x^t A x = 0$$

Dies ist schon ein Widerspruch zu (28.1)

Betrachte eine Matrix

$$A = \frac{\begin{bmatrix} A_{1,1} & A_{1,2} \\ A_{2,1} & A_{2,2} \end{bmatrix}}{\begin{bmatrix} A_{2,2} & A_{2,2} \end{bmatrix}} \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

mit $1 \le p \le n-1$ und das lineare Gleichungssystem:

$$Ax = \frac{\begin{bmatrix} A_{1,1} & A_{1,2} \\ A_{2,1} & A_{2,2} \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} b_1 \\ b_2 \end{bmatrix}$$
 (28.2)

Falls $A_{1,1}$ invertierbar ist, können wir eine "Block"-Gauss-Elimination durchführen:

$$\begin{bmatrix} A_{11} & A_{12} & b_1 \\ A_{21} & A_{22} & b_2 \end{bmatrix} \leftarrow \begin{bmatrix} A_{21}A_{11}^{-1} \\ \longleftarrow \end{bmatrix}_{+} \rightarrow \begin{bmatrix} A_{11} & A_{12} & b_1 \\ 0 & A_{22} - A_{21}A_{11}^{-1}A_{12} & b_2 - A_{21}A_{11}^{-1}b_1 \end{bmatrix}$$

28.33 Definition. Sei $S := A_{22} - A_{11}^{-1} A_{12}$ dann ist S das Schurkomplement von A bezüglich A_{11} . Falls S invertierbar ist gilt:

$$x_2 = S^{-1}(b_2 - A_{21}A_{11}^{-1}b_1)$$

$$x_1 = A_{11}^{-1}(b_1 - A_{12}x_2)$$

28.34 Lemma. Sei $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ symmetrisch, positiv definit. Dann ist A_{11} dies ebenfalls und somit invertierbar. Das Schurkomplement S bezüglich A_{11} ist wohldefiniert und symmetrisch, positiv definit.

Beweis. Zeige:

A spd: Da A spd gilt:

$$0 \leq \begin{bmatrix} x_1^t & 0 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} A_{11} & A_{12} \\ A_{21} & A_{22} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} x_1^t & 0 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} A_{11}x_1 \\ A_{21}x_1 \end{bmatrix} = x_1^t A_{11}x_1$$

mit Gleichheit genau dann, wenn $x_1 = 0 \implies A_{11}$ ist sp
d und S wohldefiniert.

S symmetrisch :

$$S^{t} = (A_{22} - A_{21}A_{11}^{-1}A_{12})^{t}$$

$$= A_{22}^{t} - A_{12}^{t}A_{11}^{-t}A_{21}^{t}$$

$$= A_{22} - A_{21}A^{-1}A_{12}$$

$$= S$$

S positiv definit: Für x_2 beliebig setze $x_1 = -A_{11}^{-1}A_{12}x_2$:

$$0 \le \begin{bmatrix} x_1^t & x_2^t \end{bmatrix} \begin{bmatrix} A_{11} & A_{12} \\ A_{21} & A_{22} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \end{bmatrix}$$
$$= \begin{bmatrix} A_{11}x_1 + A_{12}x_2 \\ A_{21}x_1 + A_{22}x_2 \end{bmatrix}$$
$$= \begin{bmatrix} 0 \\ -A_{21}A_{11}^{-1}A_{12}x_2 + A_{22}x_2 \end{bmatrix}$$
$$= \begin{bmatrix} 0 \\ Sx_2 \end{bmatrix}$$

mit Gleichheit genau dann, wenn $x_2=0$ und $x_1=0 \implies S$ ist positiv definit und symmetrisch.

28.35 Satz. Sei $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ und symmetrisch, positiv definit. Dann existiert eine *Cholesky-Zerlegung* $A = LL^t$, wobei $L \in \mathbb{R}^{n \times n}$ eine untere Dreiecksmatrix ist.

Beweis. Per Induktion.

28.36 Korollar. A hat eine Cholesky-Zerlegung genau dann, wenn A spd ist.

Beweis. Übung. \Box

28.1. Berechnung der Cholesky-Zerlegung

Wir suchen Zahlen $l_{i,j}$ so, dass :

$$\begin{bmatrix} a_{1,1} & \dots & a_{n,1} \\ \vdots & & \vdots \\ a_{n,1} & \dots & an, n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} l_{11} & & & \\ l_{21} & l_{22} & & \\ \vdots & \vdots & \ddots \\ l_{n,1} & l_{n,2} & l_{n,n} \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} l_{11} & l_{21} & \dots & l_{n,1} \\ & l_{22} & & \vdots \\ & & \ddots & l_{n,n} \end{bmatrix}$$

Also:

$$a_{11} = l_{11}^2 \implies l_{11} = \sqrt[2]{a_{11}}$$

$$a_{21} = l_{21}l_{11} \implies l_{21} = \frac{a_{21}}{l_{11}}$$

$$\vdots \implies \vdots$$

$$a_{22} = l_{21}^2 + l_{22}^2 \implies l_{22} = \sqrt[2]{a_{22} - l_{21}^2}$$

$$a_{32} = l_{31}l_{21} + l_{32}l_{22} \implies l_{32} = \frac{a_{32} - l_{31}l_{21}}{l_{22}}$$

Allgemein:

$$l_{j,j} = \sqrt[2]{a_{jj} \sum_{k=1}^{j-1} l_{j,k}^2} \qquad j = 1, \dots, n$$

$$l_{i,j} = \frac{1}{l_{j,j} \left(a_{i,j} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{i,k} l_{j,k}\right)} \quad j < i \le n$$

$$(28.3)$$

- **28.37** Bemerkung. Es muss $l_{jj} \neq 0$ gelten, da anderenfalls ein Widerspruch zur Existenzaussage über die Cholesky-Zerlegung besteht.
- 28.38 Korollar. Werden die Vorzeichen der Diagonalelemente der Cholesky-Faktoren eindeutig festgelegt, dann ist die Cholesky-Zerlegung eindeutig.

Aufwand: (28.3) sagt, dass zur Berechnung von $l_{i,j}$, j Multiplikationen bzw. Divisionen / Wurzeln benötigt werden. Der Gesamtaufwand beträgt demnach:

$$\sum_{j=1}^{n} (n-j+1)j) = \frac{1}{6}n^3 + \mathcal{O}(n^2)$$

Dies ist circa doppelt so schnell wie die LR-Zerlegung.

Graphenbasierte Löser

Motivation

Betrachte die Temperatur in einem Raum, modelliert durch $\Omega=(0,1)^2$. Die Temperatur in jedem Punkt im Raum kann als Funktion $u\colon \Omega\to\mathbb{R}$ aufgefasst werden. Gegeben sei außerdem eine Wärmequelle, modelliert als $f\colon\Omega\to\mathbb{R}$ im Raum und eine Temperatur der Wände von $u(x)=0, x\in\partial\Omega=(\{0,1\}\times[0,1])\cup([0,1]\times\{0,1\}$. Nach einer gewissen (unendlichen) Zeit wird die Temperatur ein Gleichgewicht annehmen, welches die Lösung einer partiellen Differentialgleichung

$$\begin{cases}
-\Delta u(x) = f(x) & x \in \Omega \\
u(x) = 0 & x \in \partial\Omega
\end{cases}$$
(28.1)

geschrieben werden.

28.1 Definition. Der Laplace-Operator Δ ist definiert als:

$$\Delta u(x) = \frac{\partial^2 u}{\partial x_1^2}(x_1, x_2) + \frac{\partial^2 u}{\partial x_2^2}(x_1, x_2, x_2) = \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \end{bmatrix} \in \Omega$$

falls u genügend oft differenzierbar ist.

Das Ziel ist es, u zuberechnen, wenn f gegeben ist. Das Problem im Allgemeinen ist, dass (28.1) nicht von Hand lösbar ist, daher erfolgt die Lösung mit Hilfe des Computers. Dies ist generell nur approximativ möglich.

Beobachte: Für eine genügend oft differenzierbare Funktion $g: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$, gilt

$$g'(x) = \lim_{h \to 0} \frac{g(x+h) - g(x)}{h} \approx \frac{g(x) - g(x-h)}{h} \approx \frac{g(x+h) - g(x)}{h}$$

für ein kleines h. Also:

$$g"(x) \approx \frac{g'(x+h) - g'(x)}{h}$$

$$\approx \frac{\frac{g(x+h) - g(x)}{h} - \frac{g(x) - g(x-h)}{h}}{h}$$

$$\approx \frac{g(x+h) - 2g(x) + g(x-h)}{h^2}$$

Unsere Idee ist nun, die zweiten Ableitungen im Laplace-Operator durch diese Approximationen zu ersetzen:

$$\begin{split} \frac{\partial^2 u}{\partial x_1^2}(x_1, x_2) &\approx \frac{u(x_1 + h, x_2) - 2u(x_1, x_2) + u(x_1 - h, x_2)}{h^2} \\ \frac{\partial^2 u}{\partial x_2^2}(x_1, x_2) &\approx \frac{u(x_1, x_2 + h) - 2u(x_1, x_2) + u(x_1, x_2 - h)}{h^2} \end{split}$$

Für eine systematische Approximation der Ableitungen führen wir ein Gitter ein. Wäh-

le $n \in \mathbb{N}$ und eine Schrittweite $h = \frac{1}{n}$. Wir betrachten u nur noch an den Gitterpunkten $x_{i,j}$ und suchen Approximationen $u_{i,j} \approx u(x_{i,j})$. Wir erhalten:

$$\frac{1}{h^2} (4u_{i,j} - u_{i-1,j} - u_{i+1,j} - u_{i,j-1} - u_{i,j+1} = f_{i,j} = f(x_{i,j}), x_{i,j} \in \Omega$$

$$u_{i,j} = 0, x_{i,j} \in \partial\Omega, \text{ also } i, j \in \{0, n\}$$
(28.2)

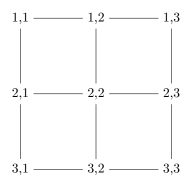
Wir erhalten also ein lineares Gleichungssystem An = f mit $N = (n-1)^2$ Unbekannten. Gemäß (28.2) hat A nur fünf Einträge pro Zeile bzw. Spalte, insgesamt also $\mathcal{O}(N)$ Einträge. A ist demnach extrem dünn besetzt.

Beispiel. Sei n=4. Dann ist $h=\frac{1}{4}$ und 28.2

Beobachtung: Wir haben das Lösen einer partiellen Differentialgleichung auf das Lösen eines linearen Gleichungssystem reduziert. Jedoch ist für die Lösung u von (28.1) zu erhalten, oft $1 \ll n$ nötig. Die Größe des linearen Gleichungssystem ist $\mathcal{O}(n^2) = \mathcal{O}(N)$. Das Lösen des linearen Gleichungssystem ist demnach $\mathcal{O}(N^3)$, was in der Realität praktisch nicht durchführbar ist. Dies liegt daran, dass die LR-Zerlegung von A im ALlgemeinem viel mehr nicht-null Einträge hat als A.

Um die Dünnbestztheit von A besser auszunutzen, sodass die Faktoren der (modifizierten LR-Zerlegung ebenfalls dünnbestetzt sind betrachten wir die Systemmatrix Aals ADjazentmatrix eines Graphen G_A .

28.3 **Beispiel.** Der Graph G_A zur Matrix aus Beispiel 28.2 ist:



29. Cholesky-Zerlegung und Graphen

Beobachtung: Da Umnummerieren von Knoten verändert einen Graphen nicht. In der zugehörigen Adjazenzmatrix müssen aber Spalten und Zeilen entsprechend permutiert werden.

Idee: Permutiere Zeilen und Spalten der Adjazenzmatrix so, dass möglichst wenig fill-in bei der Berechnung von LR- oder Cholesky-Zerlegung generiert wird. Die Matrix aus dem vorherigen Kapitel ist symmetrisch positiv definit. Die Einträge der Cholesky-Zerlegung sind dann gegeben durch:

$$l_{j,j} = \sqrt{a_{\partial(j),\partial(j)} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{j,\partial(k)}}$$
$$l_{i,j} = \frac{1}{l_{jj}} \left(a_{\partial(i),\partial(j)} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{i,\partial(k)} l_{j,\partial(k)} \right)$$

wobei $\partial(1),\partial(2),\dots,\partial(N)$ eine Permutation ist.

Setzen wir
$$l_i = \begin{bmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ l_{i,i} \\ \vdots \\ l_{n,i} \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^N$$
 und schreiben

$$A_1 = A, A_{i+1} = A_i - l_i l_i^t = [a_{l,k}^{(i)}]_{l,k=1}^N$$

Wir können l_i auch berechnen durch:

$$l_{i} = \frac{1}{\sqrt{a_{\partial(i),\partial(i)}^{(i)}}} \begin{bmatrix} a_{1,\partial(i)}^{(i)} \\ \vdots \\ a_{N,\partial(i)}^{(i)} \end{bmatrix}$$
(29.1)

Dies entspricht der sukzessiven Elimination der Zeilen und Spalten $\partial(1), \ldots, \partial(N)$. Der zugehörige Graph verändert sich in denn Sinne, dass in jedem Schritt ein Knoten eliminiert wird.

- **29.4** Beispiel. Betrachte A aus Beispiel 28.2.
- **29.5** Lemma. Sei $v_i = nnz(l_i)$ die Anzahl nicht-null Einträge in l_i . Dann ist der Aufwand um die Cholesky-Zerlegung $A = LL^t$ zu bestimmen gegeben durch:

$$\Theta = \sum_{i=1}^{N} \frac{v_i(v_i+3)}{2}$$

Die Anzahl nicht-null Einträge nnz(L) in L ist:

$$\eta = \sum_{i=1}^{N} v_i$$

Beweis. (??) impliziert, dass l_i mit v_i Multiplikationen berechnet werden kann. $l_i l_i^t$ ist symmetrisch, kann also in $\frac{v_i(v_i+1)}{2}$ Multiplikationen berechnet werden.

$$\Theta = \sum_{i=1}^{N} \left(\frac{v_i(v_i + 1)}{2} + v_i \right) = \sum_{i=1}^{N} \frac{v_i(v_i + 3)}{2}$$

Die Formel für η folgt aus $L = [l_1 | \dots | l_N]$.

Um v_i möglichst klein zu halten eliminieren wir nun in einer Reihenfolge.

29.6 Definition. Eine *Eliminationsreihenfolge* auf einem Graphen G = (V, E) ist eine Nummerierung $\sigma \colon \{1, \dots, |V|\} \to V$ der Knoten. Diese führt auf einen *geodneten Graphen* $G^{\sigma} = (V, E, \sigma)$. Für G^{σ} ist das *Defizit* eines Knotens gegeben durch:

30. Nested Dissection

31. Generalized nested dissection