G0Q57A: Modellering en simulatie Samenvatting

Arne Van Den Kerchove - arne@vandenkerchove.com 23 januari 2019

Inhoudsopgave

1	Mo	dellen	en simulaties	4
2	Nui		e lineaire algebra en toepassingen	4
	2.1	QR-fa	ctorisatie	4
		2.1.1	Gram-Schmidt orthogonalisatie	4
		2.1.2	QR-factorisatie met Givens-rotaties	4
		2.1.3	QR-factorisatie met kolompivotering	
	2.2	Singul	iere-waardenontbinding	
		2.2.1	Lage rangeenadering	
	2.3	Kleins	te-Kwadratenbenadering	
		2.3.1	Oplossing met QR-ontbinding	
	2.4		waardenproblemen	
		2.4.1	Methode van de machten	
		2.4.2	Deelruimte-iteratie	
		2.4.3	QR-algoritme zonder shift	
		2.4.4	Omvorming tot Hessenbergmatrix	
		2.4.5	QR-algoritme met shift	
	2.5	Toepa	ssingen in de grafentheorie	
		2.5.1	PageRank	9
		2.5.2	Meest centrale knoop	10
3	Opt	imalis	atie	10
	3.1^{-}	Optin	nalisatieproblemen zonder beperkingen	10
		3.1.1	Algemene afdalingsmethode	11
		3.1.2		11
		3.1.3	Methode van Newton	11
	3.2	Optim	nalisatieproblemen met beperkingen	11
		3.2.1	Gelijkheidsbeperkingen	11
		3.2.2	Ongelijkheidsbeperkingen	12
4	Tris	onion	netrische benadering	4 4
_	4.1			
	4.2			
	1	4.2.1		
		4.2.2		
		4.2.3		
	4.3			
	1.0	4.3.1		
		4.3.2	Snelle cosmustransformatie	14
		4.3.2 $4.3.3$		

5	Toe	valsger	neratoren	15
	5.1	Genere	eren van willekeurige getallen	15
		5.1.1	Lineaire congruentiële generator	15
	5.2	Testen	voor toevalsgeneratoren	16
		5.2.1	Chi-kwadraattest	16
		5.2.2	Kolmogorov-Smirnov-test	16
		5.2.3	Autocorrelatietest	16
	5.3	Toeval	sgeneratoren voor discrete verdelingen	16
	5.4	Toeval		17
		5.4.1	Transformatiemethode	17
		5.4.2	Box-Muller-algoritme	17
		5.4.3	Som van Twaalf	17
		5.4.4	Acceptance-rejection methode	18
6	Dis	crete e	ventsimulaties	18
	6.1	Discre	te eventsystemen	18
	6.2	Wacht	rijen	18
		6.2.1	Algemene wachtrijsimulatie	18
		6.2.2	Single-server-wachtrijen	19
		6.2.3	Multi-server-wachtrijen	19
	6.3	Invent	arissystemen	20
7	Ma	rkovket	tens	20
	7.1	Geboo	orte-overlijdensprocessen	20
		7.1.1		20
		7.1.2	Continue geboorte-overlijdensprocessen	21
		7.1.3		22
		7.1.4	Discrete geboorte-overlijdensprocessen	22
	7.2	Eindig	e toestands-Markovketens	22
		7.2.1	Discrete eindige toestands-Markovketens	22
		7.2.2	Stabiele toestanden	23
		7.2.3		23
8	Mo	nte Ca	rlo-simulaties	24
	8.1	Monte	Carlo-integratie	24
	8.2		•	24
		8.2.1		25
		8.2.2	1 0	25
		8.2.3		25
	8.3	Dronk		25

1 Modellen en simulaties

Antwoorden op examnevragen opnemen

Dit hoofdstuk als er tijd over is

2 Numerieke lineaire algebra en toepassingen

2.1 QR-factorisatie

Definitie 1 De volle QR-factorisatie van de matrix A wordt gegeven door

$$A = QR$$

 $met \ q \ een \ m \times m \ orthogonale \ matrix \ en \ R \ een \ m \times n \ bovendriehoeksmatrix.$

2.1.1 Gram-Schmidt orthogonalisatie

Algorithm 1 Gram-Schmidt-algoritme

1: **procedure** QRGRAMSCHMIDT
2: **for** j = 1 to n **do**3: $v_j = a_j$ 4: **for** i = 1 to j - 1 **do**5: $r_{ij} = q_i^T a_j$ 6: $v_j = v_j - r_{ij}q_i$ 7: $r_{jj} = ||v_j||_2$ 8: $q_j = v_j/r_{jj}$

Complexiteit: $\mathcal{O}(2mn^2)$ Stabiliteit: niet stabiel

2.1.2 QR-factorisatie met Givens-rotaties

Definitie 2 Een Givens-rotatie is een $m \times m$ orthogonale matrix van de vorm

$$G_{ij} = \begin{bmatrix} c & -s \\ s & c \end{bmatrix}$$

met

$$c^2 + s^2 = 1$$

Om een Givens-rotatie op te stellen die plaats (j,k) 0 maakt in matrix A, kies dan een element in dezelfde kolom (bv. het element boven (j,k)) op plaats (i,k) en maak G_{ij} met

$$c = \frac{a_{ik}}{\sqrt{a_{ik}^2 + a_{jk}^2}}$$
 en $s = \frac{a_{jk}}{\sqrt{a_{ik}^2 + a_{jk}^2}}$

Algorithm 2 Givens-rotatie-algoritme

```
1: procedure QRGIVENS
  2:
                  Q = 1
                   R = A
  3:
                  for j = 1 to n do
  4:
                           \mathbf{for}\ i = m\ \mathrm{to}\ j + 1\ \mathbf{do}
  5:
                                   c = \frac{r_{i-1,j}}{\sqrt{r_{i-1,j}^2 + r_{i,j}^2}}
s = \frac{r_{i,j}}{\sqrt{r_{i-1,j}^2 + r_{i,j}^2}}
r_{i,j} = 0
  6:
  7:
  8:
                                   r_{i-1,j} = \sqrt{r_{i-1,j}^2 + r_{i,j}^2} for k = j+1 to n do
  9:
10:
11:
                                                                        \begin{bmatrix} r_{i-1,k} \\ r_{ik} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} c & s \\ -s & s \end{bmatrix} \begin{bmatrix} r_{i-1,k} \\ r_{i,k} \end{bmatrix}
                                     for k = 1 to m do
12:
13:
                                                           \begin{bmatrix} q_{k,i-1} & q_{ki} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} q_{k,i-1} & q_{ki} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} c & s \\ -s & s \end{bmatrix}
```

Complexiteit: $\mathcal{O}(3mn^2 - n^3)$

Stabiliteit: stabiel

2.1.3 QR-factorisatie met kolompivotering

Indien A niet van volle rang is, is het voor de stabiliteit beter om kolompivotering toe te passen. In stap j van het QR-algoritme met Givens-rotaties verwisselen we kolom j met de kolom p waarvan de 2-norm het grootst is.

Complexiteit: $\mathcal{O}(3mn^2 - n^3)$

Stabiliteit: stabieler voor rang-deficiënte matrices

2.2 Singuliere-waardenontbinding

Definitie 3 De singuliere-waardenontbinding van matrix A wordt gegeven door

$$A = \hat{U}\hat{\Sigma}V^T$$

waarbij \hat{U} orthonormale kolommen heeft, $\hat{\Sigma}$ een diagonaalmatrix met de singuliere waarden is en V een orthogonale matrix is.

Eigenschappen van de SVD:

 $\bullet\,$ De rang van A is gelijk aan de rang van Σ is gelijk aan het aantal niet-nul singuliere waarden.

- \bullet De eerste r kolommen van U vormen een basis voor de kolomruimte van A.
- De laatste n-r kolommen van V vormen een basis voor de nulruimte van A.
- $A = U\Sigma V^T = \sum_{i=1}^r \sigma_i u_i v_i^T$
- $normA_2 = \sqrt{(\sigma_1^2 + \sigma_2^2 + ... + \sigma_r^2)}$
- ullet De singuliere waarden zijn de vierkantswortels van de eigenwaarden van A^TA . De kolommen van V zijn de bijhorende eigenvectoren.
- De singuliere waarden zijn de vierkantswortels van de n grootste eigenwaarden van AA^T . De eerste n kolommen van U zijn de bijhorende eigenvectoren.
- Als A symmetrisch is, zijn de singuliere waarden de absolute waarden van de eigenwaarden van A.

2.2.1 Lage rangeenadering

Definitie 4 De ϵ -rang van een matrix A wordt gedefinieerd als

$$rang(A, \epsilon) = \min_{\|A - B\|_2 \le \epsilon} rang(B)$$

De matrix B ligt ϵ -dicht bij A als hij een rang heeft die de kleinste is onder alle matrices die ϵ -dicht bij A liggen.

Definitie 5 Een rang k-benadering A_k met $(k \le r)$ van A wordt berekend door de singuliere waardenontbinding te vermenigvuldigen, maar Σ te vervangen door een diagonaalmatrix met de k grootste singuliere waarden op de diagonaal.

Hierdoor geldt de eigenschap

$$||A - A_k||_2 = \min_{B \in \mathbb{R}^{m \times m_{\text{rang}}(B) < k}} ||A - B||_2 = \sigma_k + 1$$

Lagerangbenadering met QR

2.3 Kleinste-Kwadratenbenadering

Om de coëfficiënten te bepalen wordt een Vandermondematrix A opgesteld. De te minimaliseren fout bij KK-benadering wordt gegeven door

$$\min_{x \in \mathbb{R}^n} \|b - Ax\|_2 = \min_{x \in \mathbb{R}^n} \sqrt{\sum_{i=1}^m (b_i - \sum_{j=1}^n a_{i,j} x_j)^2}$$

met r = b - Ax de residuvector.

Dit probleem kan opgelost worden door x te bepalen in

$$A^T A x = A^T b$$

De Vandermondematrix A is slecht geconditioneerd. We zoeken dus andere manieren om het KK-probleem op te lossen.

2.3.1 Oplossing met QR-ontbinding

Indien de QR-factorisatie van A bekend is, kan deze gebruikt worden om een oplossing voor het KK-probleem te vinden:

$$\min_{x \in \mathbb{R}^n} \left\| b - Ax \right\|_2 = \min_{x \in \mathbb{R}^n} \left\| b - QRx \right\|_2 = \min_{x \in \mathbb{R}^n} \left\| Q^Tb - RAx \right\|_2$$

Aangezien vermenigvuldiging vooraan met een orthogonale matrix de norm behoudt.

De vector $Q^T b = c$ kan opgesplitst worden in de volgende componenten: $\begin{bmatrix} c_1 \\ c_2 \end{bmatrix}$

met $c_1 \in \mathbb{R}^n$ en $c_2 \in \mathbb{R}^{m-n}$

Hieruit volgt:

$$\min_{x \in \mathbb{R}^n} \left\| b - Ax \right\|_2 = \min_{x \in \mathbb{R}^n} \left\| \begin{bmatrix} c_1 \\ c_2 \end{bmatrix} - \begin{bmatrix} \hat{R} \\ 0 \end{bmatrix} x \right\|_2$$

Volgens de stelling van Pythagoras geldt:

$$\min_{x \in \mathbb{R}^n} \|b - Ax\|_2^2 = \min_{x \in \mathbb{R}^n} (\left\| c_1 - \hat{R}x \right\|_2^2 + \left\| c_2 \right\|_2^2)$$

De vector x met coëfficiënten met minimale fout kan dus ook bekomen worden als x de oplossing van $\hat{R}x=c_1$

Complexiteit: $\mathcal{O}(mn) + \mathcal{O}n^2$ indien QR-factorisatie bekend.

Stabiliteit: stabiel indien A van volle rang.

2.4 Eigenwaardenproblemen

2.4.1 Methode van de machten

Deze methode vindt de eigenvector bij de grootste eigenwaarde en is geschikt voor ijle matrices.

 q_k zal convergeren naar $\gamma_1 x_1$

Voordelen:

- Eenvoudige berekeningen
- zeer efficiënt voor ijle matrices

Nadelen:

• Zeer trage convergentie als λ_1 niet sterk dominant is.

Convergentie: lineair, afhankelijk van afstand tussen grootste eigenwaarden.

Algorithm 3 Methode der machten

```
1: procedure EIGENPOWERMETHOD
2: q_1 random
3: for k = 0, 1, 2, ... do
4: take \gamma_k such that \|q_{k+1}\|_2 = 1
5: q_{k+1} = \frac{Aq_k}{\gamma_k}
```

2.4.2 Deelruimte-iteratie

We itereren nu niet meer op één vector (methode der machten) maar op de volledige ruimte opgespannen door een orthonormaal stel vectoren.

Voor n eigenwaarden:

Algorithm 4 Deelruimte-iteratie

```
1: procedure EIGENPARTIALSPACE

2: \hat{Q}_0 = \begin{bmatrix} q_1^0 & q_2^0 & \dots & q_n^0 \end{bmatrix} random orthonormaal

3: for k = 0, 1, 2, \dots do

4: \hat{P}_k = A\hat{Q}_{k-1}

5: \hat{Q}_k\hat{R}_k = \hat{P}_k door QR-factorisatie
```

Convergentie: lineair, afhankelijk van afstand tussen eigenwaarden.

2.4.3 QR-algoritme zonder shift

Algorithm 5 QR-algoritme zonder shift

```
1: procedure EIGENQR

2: for k = 1, 2, 3... do

3: A_k = Q_k R_k door QR-factorisatie

4: A_{k+1} = R_k Q_k
```

$$\tilde{Q}_k = \begin{bmatrix} \tilde{q}_1^{(k)} & \tilde{q}_2^{(k)} & \dots & \tilde{q}_i^{(k)} \end{bmatrix} \text{ convergeert naar de eigenvetoren van } A.$$

Complexiteit: $O(km^3)$

2.4.4 Omvorming tot Hessenbergmatrix

Het aantal stappen in het QR-algoritme kan teruggebracht worden door eerst de matrix om te vormen naar een *Hessenbergvorm* m.b.v. Givens-rotaties.

Complexiteit van omvorming: $\mathcal{O}(m^3)$

2.4.5 QR-algoritme met shift

De convergentie van het QR-algoritme kan versneld worden door een shift toe te passen.

Algorithm 6 QR-algoritme met shift

```
1: procedure EIGENQRSHIFT

2: A = A_0 Hessenberg

3: for k = 1, 2, 3... do

4: \kappa = a_{m,m}^{(k)}

5: A_k - \kappa \mathbb{1} = Q_k R_k door QR-factorisatie

6: A_{k+1} = R_k Q_k + \kappa \mathbb{1}
```

$$\tilde{Q}_k = \begin{bmatrix} \tilde{q}_1^{(k)} & \tilde{q}_2^{(k)} & \dots & \tilde{q}_i^{(k)} \end{bmatrix} \text{ convergeert naar de eigenvectoren van } A.$$

Complexiteit: $O(km^3)$

Convergentie: kubisch indien symmetrisch, anders lineair, afhankelijk van afstand tussen eigenwaarden.

2.5 Toepassingen in de grafentheorie

2.5.1 PageRank

Stel een grafe op van alle links op webpagina's naar andere webpagina's. Het gewicht van de edges wordt genormaliseerd met het aantal links op de pagina die verwijst. Stel deze grafe voor als matrix A

A geeft ook een Markov-model voor het web.

Gebaseerd op de matrix A wordt aan elke pagina P_i een score $r(P_i) \ge 0$ toegekend via de volgende principes:

- 1. als veel andere pagina's naar P_i verwijzen, begunstigd dit $r(P_i)$
- 2. als $r(P_i)$ hoog is, begunstigd dit de score van pagina's waarnaar P_i verwijst.
- 3. als P_i weinig links heeft is dit begunstigend voor de pagina's waarnaar P_i verwijst.

Vervolgens wordt A omgevormd tot een *irreduceerbare* en *rij-stochastische* matrix \hat{A} . Volgens deze eigenschappen heeft \hat{A} 1 als grootste eigenwaarde en kan de PageRank-vector met scores dus gevonden worden door het volgende stelsel op te lossen:

$$\hat{A}^T \Pi = 1 \Pi$$

wat neer komt op het bepalen van de eigenvector van \hat{A} horende bij de dominante eigenwaarde 1.

2.5.2 Meest centrale knoop

Centraliteit van een knoop kan gemeten worden door het aantal verbindingen of lussen. Het aantal lussen van lengte n vertrekkende uit knoop i is $(A^n)_{i,i}$. Voor de definitie van de meest centrale knoop moeten lussen van elke lengte worden meegeteld, maar hoe groter de lengte, hoe minder gewicht er gegeven moet worden aan die lus.

Definitie 6 De centraliteit van een knoop i in matrix A wordt gegeven door $(e^A)_{i,i}$ met e^A de matrix-exponentiële van matrix A, die berekend wordt als

$$1 + \frac{A}{1!} + \frac{A^2}{2!} + \dots + \frac{A^n}{n!} + \dots$$

Indien de eigenwaardenontbinding van A bekend is als

$$A = X diag(\lambda_1, ..., \lambda_N) X^{-1}$$

kan de matrix-exponentiële berekend worden als

$$e^A = X \operatorname{diag}(e^{\lambda_1}, ..., e^{\lambda_N}) X^{-1}$$

3 Optimalisatie

Definitie 7 De gradiënt van een functie $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ wordt gedefinieerd als

$$\nabla f(x) := \begin{bmatrix} \frac{\partial f(x)}{\partial x_1} & \dots & \frac{\partial f(x)}{\partial x_n} \end{bmatrix}^T$$

Definitie 8 De Hessiaan van een functie $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ wordt gedefinieerd als

$$\nabla^2 f(x) := \left[\frac{\partial^2 f(x)}{\partial x_i \partial x_j}\right]_{i,j=1}^n \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

Definitie 9 De Jacobiaan van een functie $K : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$ wordt gedefinieerd als

$$J_K f(x) := \left[\frac{\partial k_i(x_1...,x_n)}{\partial x_j}\right]_{i,j=1}^n \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

De Hessiaan van f(x) is de Jacobiaan van haar gradiënt f(x)

3.1 Optimalisatieproblemen zonder beperkingen

De helling in de richting van de gradiënt is het grootst.

3.1.1 Algemene afdalingsmethode

Een iteratie van afdalingsmethode om een minimum van een functie f te vinden begint met het vinden van een volgend iteratiepunt $x^{(k)}$. Dit gebeurt in twee stappen:

- 1. Bereken een trial-stap $h^{(k)}$ waarvoor $[h^{(k)}]^T f(x^{(k)}) < 0$
- 2. Zoek de stapgrootte $\alpha^{(k)}>0$ zodat $x^{(k+1)}=x^{(k)}+\alpha^{(k)}h^{(k)}$ een lagere functiewaarde geeft dan $f(x^{(k)})$

algoritme

In veel methodes neemt α af naarmate het minimum nadert.

3.1.2 Methode van de steilste afdaling

De richting waarin f het snelst daalt wordt bepaald door

$$h^{(k)} = -\nabla f(x^{(k)})$$

Dit zorgt voor inefficiëntie door een zig-zagverloop omdat $\alpha^{(k)}$ vaak te groot is.

3.1.3 Methode van Newton

De afdaalrichting $h^{(k)}$ wordt bepaald door f(x) in de omgeving van $x^{(k)}$ door een kwadriek:

$$f(x^{(k)} + h) \approx q(h) := f(x^{(k)}) + h^T \nabla f(x^{(k)}) + \frac{1}{2} h^T \nabla^2 f(x^{(k)}) h$$

Deze benaderende functie heeft in punt $x^{(k)}$ dezelfde gradiënt (raakvlak) en dezelfde Hessiaan (kromming) als f(x).

De richting naar het nieuwe iteratiepunt is het minimum van deze kwadriek, berekend door $\nabla q(h) = 0$:

$$h^{(k)} = -[\nabla^2 f(x^{(k)})]^{-1} \nabla f(x^{(k)})$$

Convergentie: Kwadratisch indien Hessiaan niet-singulier in het attractiepunt en startwaarde in attractiegebied van minimum.

3.2 Optimalisatieproblemen met beperkingen

3.2.1 Gelijkheidsbeperkingen

Voor **één gelijkheidsbeperking** geldt de eigenschap dat als x^* een lokale minimizer is en $\nabla g(x^*) \neq 0$ er een $\lambda \in \mathbb{R}$ bestaat zo dat $-\nabla f(x^*) = \lambda \nabla g(x^*)$

Hiermee kunnen kandidaat minima gevonden worden door het volgende stelsel op te lossen met de methode van Newton-Raphson:

$$\begin{cases} \nabla f(x) + \lambda \nabla g() = 0\\ g(x) = 0 \end{cases}$$

Voor meerdere gelijkheidsbeperkingen geldt de eigenschap dat als x^* een lokale minimizer is en de vectoren

$$\nabla g_1(x^*),...\nabla g_p(x^*)$$

zijn lineiair onafhankelijk, dan bestaan er $\lambda_1, ..., \lambda_p \in \mathbb{R}$ zo dat

$$-\nabla f(x^*) = \sum_{i=1}^{p} \lambda_i \nabla g_i(x^*)$$

Hiermee kunnen kandidaat minima gevonden worden door het volgende stelsel op te lossen met de methode van Newton-Raphson:

$$\begin{cases} \nabla f(x) + \sum_{i=1}^{p} \lambda_i \nabla g_i(x) = 0 \\ g_1(x) = 0 \\ \dots \\ g_p(x) = 0 \end{cases}$$

3.2.2 Ongelijkheidsbeperkingen

TODO

4 Trigoniometrische benadering

4.1 Fourier-analyse

Een Fourier-transformatie stelt een functie, die origineel in het tijdsdomein werd voorgesteld, voor in het frequentiedomein. Afhankelijk van de situatie onderscheiden we de volgende Fourier-transformaties:

- 1. Continue Fourier-transformatie wanneer x(t) gedefinieerd voor $t \in (-\infty, \infty)$.
- 2. Fourier-reeksontwikkeling wanneer x(t) gedefinieerd is op een compact interval [a, b].
- 3. **Discrete Fourier-transformatie** wanneer x(t) bemonsterd op een eindig aantal equidistante tijdstippen.
- 4. **Z-transformatie** wanneer x(t) bemonsterd op een oneindig aantal equidistante tijdstippen.

4.2 Discrete Fourier-transformatie

4.2.1 DFT en IDFT

Definitie 10 Voor een eindige rij $\{x_n\}_{n=0}^{N-1}$ met N willekeurige getallen wordt de discrete Fourier-transformatie (DFT) gegeven door

$$X_{k} = \sum_{n=0}^{N-1} x_{n} W_{N}^{kn}$$

$$voor \ k = 0, ..., N-1 \ met$$

$$W_N = e^{2\pi i/N}$$

Definitie 11 Voor een eindige rij $\{X_k\}_{k=0}^{N-1}$ met N willekeurige getallen wordt de inverse discrete Fourier-transformatie (IDFT) gegeven door

$$x_n = \sum_{k=0}^{N-1} X_k W_N^{-kn}$$

 $voor \ n = 0, ..., N-1 \ met$

$$W_N = e^{2\pi i/N}$$

Uit de eigenschap dat $W_N^{k+N} = W_N^k$ volgt dat er slechts N verschillende W_N^{kn} en W_N^{-kn} zijn.

Complexiteit van directe berekening: $\mathcal{O}(N^2)$

Daniel-Lanczos splitsingsalgoritme

 Vanwege de eigenschappen $W_N^{N/2}+k=-W_N^k,\,X_{N/2+k}^{even}=X_k^{even}$ en $X_{N/2+k}^{odd}=$ X_k^{odd} geldt dat

$$X_k = X_k^{even} + W_N^k X_k^{odd}$$

Algorithm 7 Daniel-Lanczos Splitsingsalgoritme

1: procedure DFTSPLIT

Cocedure DFT SPLIT $\{X_k^{even}\}_{k=0}^{N/2-1} = \{\sum_{n=0}^{N/2-1} x_{2n} W_{N/2}^k\}_{k=0}^{N/2-1} \\ \{X_k^{even}\}_{k=0}^{N/2-1} = \{\sum_{n=0}^{N/2-1} x_{2n} W_{N/2}^k\}_{k=0}^{N/2-1} \\ \{X_k\}_{k=0}^N = \{X_{k/2}^{even} + W_N^k + X_{k/2}^{odd}\}_{k=0}^N$ 3:

Complexiteit: $O(N^2/2)$

4.2.3Snelle Fourier-transformatie

Met de combinatiestap van het Daniel-Lanczos-splitsingsalgoritme kunnen we een recursief algoritme opstellen

Algorithm 8 Snelle Fourier-transformatie

1: procedure FFT if N=1 then 2: 3: $X_k = x_k$ 4: else reorder $\{x_k\}$ 5: $\{X_k\} = \{FFT(x_{k/2}^{even}) + W_N^k + FFT(x_{k/2}^{odd})\}$ 6:

Complexiteit: $O(Nlog_2(N))$

4.3 Symmetrische discrete Fourier-transformaties

4.3.1 Discrete cosinustransformatie

De DFT van een rij met even symmetrie wordt gegeven door

wat is een oneven uitbreiding

$$X_k = 2\sum_{n=0}^{N} "x_n cos(\pi k n/N)$$

Dit is een transformatie van de symmetrische rij en is verwant aan de discrete cosinustransformatie.

Definitie 12 De discrete cosinustransformatie (DCT) wordt gedefinieerd als

$$X_k = \sum_{n=0}^{N} "x_n cos(\pi k n/N)$$

voor k = 0, ..., N

Definitie 13 De inverse discrete cosinustransformatie (IDCT) wordt gedefinieerd als

$$x_n = \frac{2}{N} \sum_{k=0}^{N} "X_k cos(\pi k n/N)$$

voor n = 0, ..., N

4.3.2 Snelle cosinustransformatie

Om de cosinustransformatie efficiënt te berkenen, kan een algoritme gelijkaardig aan FFT worden.

FCT

Algorithm 9 Snelle cosinustransformatie

1: procedure FCT

2:

4.3.3 Discrete sinustransformatie

De DFT van een rij met oneven symmetrie wordt gegeven door

$$X_k = 2i \sum_{n=1}^{N-1} x_n sin(\pi k n/N)$$

Dit is een transformatie van de symmetrische rij en is verwant aan de discrete sinustransformatie.

Definitie 14 De discrete sinustransformatie (DST) wordt gedefinieerd als

$$X_k = \sum_{n=1}^{N-1} x_n sin(\pi k n/N)$$

 $voor \ k = 1, ..., N-1$

 $\begin{array}{ll} \textbf{Definitie 15} & \textit{De inverse discrete sinustransformatie (IDST) wordt gedefinieerd} \\ \textit{als} \end{array}$

$$x_n = \frac{2}{N} \sum_{k=1}^{N-1} X_k sin(\pi k n/N)$$

 $voor \ n = 1, ..., N - 1$

4.4 Meerdimensionele Fourier-transformatie

Deze sectie als er tijd over is

5 Toevalsgeneratoren

5.1 Genereren van willekeurige getallen

Een software-generator moet voldoen aan de volgende eigenschappen:

- snel en weinig geheugengebruik
- draagbaar over verschillende platformen
- voldoende lange periode
- reproduceerbare gegenereerde rij (bv. via seed)
- gegenereerde getallen voldoen aan eigenschappen van willekeurige getallen:

5.1.1 Lineaire congruentiële generator

Definitie 16 Een lineaire congruentiële generator (LCG) met parameters (a, c, m) genereert getallen volgens de recursiebetrekking

$$X_i + 1 = (aX_i + c) \mod m$$

waarin a de multiplier, c het increment en m de modulus.

Enkele keuzes voor (a, c, m) die een grote periode opleveren zijn de volgende (met b het aantal bits in een geheugenplaats en $k \in \mathbb{Z}$):

- Voor $m = 2^b$, $c \neq 0$ is de maximale periode $P = m = 2^b$, die kan bereikt worden wanneer c relatief priem met m en a = 1 + 4k.
- Voor $m=2^b$, c=0 is de maximale periode $P=m/4=2^b-2$, die kan bereikt worden wanneer X_0 oneven is en als a=3+8k of a=5+8k.

• Als m een priemgetal en c = 0 is de maximale periode P = m - 1, die kan bereikt worden als a de eigenschap heeft dat de kleinste k waarvoor geldt dat $a^k - 1$ deelbaar is door m gelijk is aan m - 1

5.2 Testen voor toevalsgeneratoren

5.2.1 Chi-kwadraattest

De chi-kwadraattest is een frequentietest om na te gaan of de gegenereerde getallen voldoen aan de uniforme verdeling.

De chi-kwadraattest maakt gebruik van de toetsingsgrootheid

$$\chi_{n-1}^2 = \sum_{i=1}^n \frac{(O_i - E_i)^2}{E_i}$$

met O_i het aantal observaties in klasse i, E_i het verwachte aantal punten in klasse i en n het aantal klassen.

5.2.2 Kolmogorov-Smirnov-test

De Kolmogorov-Smirnov-test is een frequentietest om na te gaan of de gegenereerde getallen voldoen aan de uniforme verdeling.

Algorithm 10 Kolmogorov-Smirnovtest

```
1: procedure DFTSPLIT(KSTest)
2: R_{(1)} \leq ... \leq R_{(N)} = sort(R_1, ..., R_N)
3: D^+ = \max_{1 \leq i \leq N} \{ \frac{i}{N} - R_{(i)} \}
4: D^- = \max_{1 \leq i \leq N} \{ R_{(i)} - \frac{i-1}{N} \}
5: D = max(D^+, D^-)
6: if D > D_{\alpha} then
7: reject H_0
8: else
9: accept H_0
```

5.2.3 Autocorrelatietest

Een autocorrelatietest vindt het onderling verband in een rij getallen.

Gekke wiskunde

5.3 Toevalsgeneratoren voor discrete verdelingen

Definitie 17 Stel dat X een discrete willekeurige variabele is met cdf F. De inverse distributiefunctie (idf) van X is dan

$$F^*: [0,1] \to \chi: u \mapsto F^*(u) = \min_x \{x: u < F(x)\}$$

Als U een uniform verdeelde willekeurige variabele is en $F^*(x)$ de idf van F(x), dan is een willekeurige variabele $Z = F^*(U)$ verdeeld volgens F

5.4Toevalsgeneratoren voor continue verdelingen

Definitie 18 Stel dat X een continue willekeurige variabele is met cdf F. De inverse distributiefunctie (idf) van X is dan

$$F^{-1}:[0,1] \to \chi: u \mapsto F^{-1}(u) = \min_x \{x: u < F(x)\}$$

Het is niet altijd eenvoudig om een uitdrukking voor F^{-1} op te stellen. Daarom zijn er enkele methodes.

Transformatiemethode 5.4.1

Als U een uniform verdeelde willekeurige variabele is en $F^{-1}(x)$ de idf van F(x), dan is een willekeurige variabele $Z = F^{-1}(U)$ verdeeld volgens F

Box-Muller-algoritme 5.4.2

Het Box-Muller-algoritme wordt gebruikt om getallen volgens N(0,1) te genereren.

Algorithm 11 Box-Muller-algoritme

- 1: procedure BoxMullerNormal
- $U_1, U_2 \sim U(0,1)$ random
- $Z_1 = \sqrt{-2\log(U_1)}\cos(2\pi U_2)$ 3:
- $Z_2 = \sqrt{-2\log(U_1)}\sin(2\pi U_2)$ 4:

 \mathbb{Z}_1 en \mathbb{Z}_2 zijn onafhankelijke willekeurige variabelen verdeeld volgens $\mathbb{N}(0,1)$

5.4.3 Som van Twaalf

Het Box-Muller-algoritme wordt gebruikt om getallen volgens N(0,1) te genereren.

Algorithm 12 Som van twaalf

- 1: procedure SumOf12Normal
- $U_i \sim U(0,1)$ for i = 1, 2, ..., 12 $Z = \sum_{i=1}^{i=1} U_i 6$
- 3:

Z is bij benadering verdeeld volgens N(0,1)

5.4.4 Acceptance-rejection methode

De acceptance-rejection methode kan gebruikt worden om getallen volgens een willekeurige verdelingsfunctie p(x) te genereren, gegeven een andere verdelingsfunctie q(x) waar een generator voor bestaat.

In de praktijk wordt voor q(x) vaak U(0,1) genomen.

Algorithm 13 Acceptance-rejection methode

```
1: procedure ACCEPTREJECTRANDOM

2: Y \sim q(x) random

3: \hat{x} \in \text{dom}(p(x))

4: if 0 < Y < p(\hat{x})/q(\hat{x}) then

5: accept

6: else if p(\hat{x})/q(\hat{x}) < Y < 1 then

7: reject
```

6 Discrete eventsimulaties

6.1 Discrete eventsystemen

Een *lijst* is een verzameling entiteiten met een ordening. Een *event notice* is een aankondiging dat een *event* op een bepaald moment zal plaastvinden of plaats heeft gevonden. Een *event list* is een lijst van *event notices*.

Vertragingen komen overeen met conditional wait. Activiteiten komen overeen met unconditional wait.

Definitie 19 Een discrete eventsimulatie is een modellering over een bepaalde tijdspanne van een systeem waarvan de status wijzigt op discrete ogenblikken in de tijdn namelijk op die ogenblikken waarop gebeurtenissen plaatsvinden.

6.2 Wachtrijen

6.2.1 Algemene wachtrijsimulatie

De simulatie van een wachtrij verloopt volgens de volgende stappen:

- 1. Bepaal de karakteristieken van de invoer (bv. waarschijnlijkheidsverdeling).
- 2. Stel een simulatietabel op en initializeer de eerste rij.
- 3. Genereer de invoer voor elke iteratie en evalueer de uitvoerfunctie voor elke iteratie

De systeemstatus is gelijk aan het aantal klanten in de wachtrij. Een gebeurtenis is een plotse wijziging in de systeemstatus.

Voor wachtrijsystemen wordt het algemene notatiesysteem A/B/c/N/K gebruikt, met

- \bullet A de verdeling van de aankomsten
- $\bullet\,$ B de verdeling van de bedieningstijd
- \bullet c het aantal servers/kanalen
- \bullet N de capaciteit van de wachtrij
- \bullet K de grootte van de klantenpopulatie

Voor de verdelingen A en B wordt vaak M gebruikt (memoryless of Markoviaans) om de exponentiële verdeling aan te duiden.

Volgens de bovenstaande verdelingen kan er een groot aantal aankomsten van klanten en bedieningstijden gegenereerd worden. Hiermee kan dan een bedieningstabel opgesteld worden die volgens de wet van de grote getallen representatief zal zijn voor het wachtrijsysteem.

6.2.2 Single-server-wachtrijen

Klant	Tijd tus-	Aankomst-	Dienstduur	Begintijd	Wachtduur	Eindtijd-	Duur	Inactieve
	sen aan-	tijd		dienst	in rij	stip	klant in	tijd van
	komsten					dienst	systeem	server
1								
2								
n								

De bovenstaande tabel geeft een voorbeeld van een simulatietabel voor een single-channel wachtrij.

6.2.3 Multi-server-wachtrijen

Dit werkt gelijkaardig aan het bovenstaande principe. Als een server vrij is, wordt de volgende klant onmiddelijk geholpen door de vrije server.

Indien alle servers bezet zijn, wordt de tijd waarop de eerste server vrij komt berekend door het minimum van de huidige eindtijden van de services te nemen.

6.3 Inventarissystemen

De inventaris wordt opgemaakt in periodes van lengte N. De maximale voorraad wordt gegeven door M. Een te grote voorraad brengt kosten met zich mee. Een negatieve voorraad komt overeen met bestellingen van klanten en is ook te vermijden.

Mogelijke gebeurtenissen zijn

- een vraag naar een item in voorraad.
- het opstellen van een inventaris.
- het ontvangen van een levering.

Het is mogelijk dat er een stochastische wachttijd is voor een levering.

7 Markovketens

7.1 Geboorte-overlijdensprocessen

7.1.1 Exponentiële stochastische variabelen

Definitie 20 Een stochastische variabele T is exponentieel verdeeld volgens $E(\mu)$ als

- $\mu > 0$
- $\mathcal{T} = \{t \mid t > 0\}$
- de wdf van T gelijk is aan

$$f(t) = \frac{1}{\mu}e^{-t/\mu}$$

 $voor\ t>0$

ullet de cdf van T gelijk is aan

$$F(t) = 1 - e^{-t/\mu}$$

voor t > 0

• de idf van T gelijk is aan

$$F^{-1}(u) = -\mu \ln(1 - u)$$

 $voor \ 0 < u < 1$

ullet de verwachtingswaarde en de standaardafwijking van T zijn beide μ

Als T verdeeld is volgens $E(\mu)$ dan is T geheugenloos of Markoviaans:

$$P(T > t + \tau \mid T > \tau) = P(T > t) = e^{-t/\mu}$$

Het toekomstige stochastische gedrag van T wordt volledig bepaald door zijn huidige toestand, niet door zijn geschiedenis.

Als T_1, T_2, T_n verdeeld zijn volgens $E(\mu_i)$ met bijhorende i, dan is

$$T = \min\{T_1, T_2..., T_n\} \sim E(\mu)$$

met

$$\frac{1}{\mu} = \frac{1}{\mu_1} + \frac{1}{\mu_2} + \dots + \frac{1}{\mu_n}$$

en

$$P(T = T_i) = \frac{\mu}{\mu_i}$$

voor i = 1, 2, ...n

Al deze eigenschappen en definities kunnen ook uitgedrukt worden in frequentie $\lambda = \frac{1}{\mu}$

7.1.2 Continue geboorte-overlijdensprocessen

Definitie 21 Als X een discrete willekeurige variabele geïndexeerd met de tijd t volgens X(t), met de volgende evolutie in de tijd:

- Als x de toestand van X op tijdstip t is, zal X in die toestand blijven voor een willekeurige tijd verdeeld volgens $E(\mu(x))$.
- Als een toestandsovergang plaatsvindt, zal X, onafhankelijk van de tijd doorgebracht in toestand x, verschuiven naar toestand x + 1 (geboorte) met kans p(x) of toestand x 1 (overlijden) met kans p(x) 1.

Dit stochastische proces is een continu geboorte-overlijdensproces.

Een geboorte-overlijdensproces wordt volledig gekarakteriseerd door de begintoestand X(0) en de functies $\mu(x)$ en p(x). Deze processen zijn geheugenloos.

Via de frequentiefunctie

$$\lambda(x) = \frac{1}{\mu(x)}$$

kunnen de geboortefrequentie b(x) en overlijdensfrequentie d(x) uitgedrukt worden als

$$b(x) = \lambda(x)p(x)$$
 en $d(x) = \lambda(x)(1 - p(x))$

Een $M/M/1/\infty/\infty$ wachtrijsysteem definieert een continu geboorte-overlijdensproces.

7.1.3 Stabiele toestandskarakterisatie

Definitie 22 Als f(x,t) = P(X(t) = x) voor een continu geboorte-overlijdensproces X(t), dan wordt de stabiele toestands-pdf gegeven door

$$f(x) = \lim_{t \to \infty} f(x, t)$$

In een stabiele toestand x is de toestroomfrequentie naar x even groot als de uitstroomfrequentie uit x.

7.1.4 Discrete geboorte-overlijdensprocessen

Definitie 23 Als X een discrete willekeurige variabele geïndexeerd met de tijd t volgens X(t), met de volgende evolutie in de tijd:

- Toestandsovergangen kunnen enkel plaatsvinden op een tijdstip $t \in \{1, 2, 3, ...\}$
- Als een toestandsovergang kan plaatsvinden, zal X, onafhankelijk van de tijd doorgebracht in toestand x, verschuiven naar toestand x+1 (geboorte) met kans b(x) of toestand x-1 (overlijden) met kans d(x)-1 of in toestand x blijven met kans c(x) = 1 b(x) d(x).

Dit stochastische proces is een continu geboorte-overlijdensproces.

De duur waarvoor X in een toestand x blijft is verdeeld volgens de geheugenloze geometrische verdeling $Geom(\mu(x))$ met $\mu(x) = \frac{1}{b(x)+c(x)}$

7.2 Eindige toestands-Markovketens

Geboorte-overlijdensprocessen zijn speciale gevallen van Markovketens waarin enkel toestandsovergangen naar aangrenzende toestanden zijn toegelaten. Bij algemene Markovketens zijn er overgangen toegelaten naar alle toestanden.

7.2.1 Discrete eindige toestands-Markovketens

Definitie 24 Als X een discrete willekeurige variabele geïndexeerd met de tijd t volgens X(t) met domein \mathcal{X} , met de volgende evolutie in de tijd:

- Toestandsovergangen kunnen enkel plaatsvinden op een tijdstip $t \in \{1, 2, 3, ...\}$
- Op deze op deze overgangen kan X(t) verschuiven van toestand x naar toestand x' met kans $p(x, x') \ge 0$

Als $|\mathcal{X}| < \infty$ is het stochastisch proces gedefinieerd door X(t) een discrete eindige toestands-Markovketen

Een discrete einidge toestands-Markovketen wordt volledig gekarakteriseerd door de begintoestand X(0) en de kansfunctie p(x, x').

p kan weergegeven worden als een probabilistische overgangsmatrix of als een grafe met toestanden als nodes en kansen op de edges.

Als p de overgangsmatrix is, is P de cumulatieve overgangsmatrix met per rij de cdf van een toestand. Deze kan bekomen worden door de rijen van p cumulatief op te tellen. Het volgende algoritme genereert volgens deze cdf een pad door een discrete eindige toestands-Markovketen.

Algorithm 14 Willekeurig pad door discrete Markovketen

```
1: procedure DISCRETEMARKOVRANDOMPATH
2: x_0 = X(0)
3: for k = 0, 1, ... do
4: u \in [0, 1] random
5: x' = 0
6: while P_{x_k, x'} \le u do
7: x' = x + 1
8: x_{k+1} = x'
```

7.2.2 Stabiele toestanden

Een mogelijke methode is om de opéénvolgende machten van p te bepalen. Het volgt uit de Chapman-Kolmogorov-vergelijking dat

$$p^{\infty} = \lim_{t \to \infty} = p^t$$

Complexiteit: $O(tk^3)$

Een andere methode is het berekenen van een linker-eigenvector van matrix p bij de eigenwaarde 1. Indien alle waarden in deze eigenvector niet negatief zijn, is de genormaliseerde eigenvector een stabiele toestands-pdf voor X(t).

Er bestaat een stabiele stat als de Markovketen irreduceerbaar en aperiodisch is, dan heeft de Markovketen exact één stabiele toestands-pdf vector.

7.2.3 Continue eindige toestands Markovketens

Definitie 25 Definitie 26 Als X een discrete willekeurige variabele geïndexeerd met de tijd t volgens X(t), met de volgende evolutie in de tijd:

- Als x de toestand van X op tijdstip t is, zal X in die toestand blijven voor een willekeurige tijd verdeeld volgens $E(\mu(x))$.
- Op deze op deze overgangen kan X(t) verschuiven van toestand x naar toestand x' met kans $p(x,x') \geq 0$

Dit stochastische proces is een continu geboorte-overlijdensproces.

Een continue einidge toestands-Markovketen wordt volledig gekarakteriseerd door de begintoestand X(0), de vewachtte tijd-in-toestandfunctie $\mu(x)$ en de kansfunctie p(x, x').

Als p de overgangsmatrix is, is P de cumulatieve overgangsmatrix met per rij de cdf van een toestand. Deze kan bekomen worden door de rijen van p cumulatief op te tellen. Het volgende algoritme genereert volgens deze cdf een pad door een discrete eindige toestands-Markovketen.

Algorithm 15 Willekeurig pad door continue Markovketen

```
1: procedure ContinuousMarkovRandomPath
 2:
       t = 0
       x(t) = X(0)
 3:
       while True do
 4:
           \Delta t \sim E(\mu(x(t))) random
 5:
           t = t + \Delta t
 6:
           u \in [0,1] random
 7:
           x' = 0
 8:
           while P_{x_k,x'} \leq u do
9:
               x' = x + 1
10:
           x(t) = x'
11:
```

8 Monte Carlo-simulaties

8.1 Monte Carlo-integratie

Stel een wdf p(x) die voldoet aan

$$p(x) \ge 0, \forall x \in \mathbb{R}$$
 en $\int_{-\infty}^{\infty} p(x)dx = 1$

Beschouw een integraal

$$I = \int_{-\infty}^{\infty} f(x)p(x)$$

Neem een steekproef van x_i waarden van grootte N. Volgens de wet van de grote getallen kan e integraal I benaderd worden door

$$I \approx \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} f(x_i)$$

Met behulp van de centrale limietstelling kan de fout worden berekend.

8.2 Variantiereductie

Bij Monte Carlo-integratie stijgt de fout ϵ even redig met $\mathcal{O}(\sigma N^{-1/2})$. De steekproefgrootte moet dus snel stijgen om een kleine verbetering van de fout te bekomen. Om dit probleem op te lossen kan de variantie van de integrand verkleind worden.

8.2.1 Stratified sampling

Stratificatie splitst het interval Ω op in M deel
intervallen Ω_i van gelijke grootte. Er worden da
nN/M punten gegenereerd per deel
interval om een meer even spreiding te bekomen.

$$I = \int_{0}^{1} f(x)dx = \sum_{k=1}^{M} \int_{\Omega_{k}} f(x)dx = \sum_{k=1}^{M} \int_{\Omega_{k}} \frac{f(x)}{M} M dx$$

8.2.2 Importance sampling

Conceptueel willen we meer steekproeven nemen daar waar het belangrijker is. De wdf p(x) waaruit de punten gegenereerd worden volgt de functie f(x).

$$I = \int_0^1 f(x)dx = \int_0^1 \frac{f(x)}{p(x)} p(x)dx$$

8.2.3 Control variates

8.3 Dronkemanswandeling