Achtung: Dieses Dokument ist *nur* eine Mitschrift der Vorlesung "Computergrafik" SoSe2010. Sie wurde während der Vorlesung angefertigt. Es wird aber seitens des Autors keine Garantie auf Vollständigkeit und Richtigkeit des Inhalts gegeben.

Mitschrift Computergrafik

gehalten von Prof. Dr. Günther Rote

26. Juni 2010

Inhaltsverzeichnis

1	Einf	ührung
	1.1	Organisatorisches
		1.1.1 Übungsblätter:
		1.1.2 Programmierung
	1.2	Übersicht
		1.2.1 Fahrplan
2	Koo	ordinatensysteme, geometrische Transformationen
	2.1	kartesische Koordinaten
	2.2	Geometrische Transformationen
	2.3	Homogene Koordinaten
		2.3.1 Allgemeine affine Transformation in homogenen Koordinaten
	2.4	Die projektive Ebene
	2.1	2.4.1 Geraden in der projektiven Ebene
		2.4.2 Modelle der projektiven Ebene
		2.4.3 Projektive Punkte zu karthesische Koordinaten
	2.5	Allgemeine projektive Transformationen
	$\frac{2.5}{2.6}$	Transformation im dreidimensionalen Raum
	2.0	2.6.1 Affine Transformation im dreidimensionalen Raum
	~ -	2.6.2 projektive Transformationen im dreidimensionalen Raum
	2.7	Projektionen und Perspektive
	2.8	Koordinaten in der Praxis
	2.9	"rendering pipeline" – vom geometrichen Modell zum Rasterbild
3		t und Farben 2
	3.1	Farbensehen im menschlichen Auge
4	Rast	terung von Strecken und Kreisen
	4.1	Strecken
		4.1.1 Bresenham-Algorithmus
		4.1.2 Midpoint Line Algorithmus
	4.2	Kreise
	4.3	Schwachstellen der Rasterung (Aliasing)
	4.4	Antialiasing
5		igkeit und Farbe in der Computergrafik 3
	5.1	Helligkeit
	5.2	Additive Farbsysteme
		5.2.1 Das RGB-Farbsystem
		5.2.2 Farbsechseck bzw. Farbkreis
		5.2.3 Andere Farbsysteme
		5.2.4 YCrCb/YPrPb-Farbsystem
	5.3	Subtraktive Farbmischung (z. B. beim Drucken)
		5.3.1 CMY-System
		5.3.2 CMYK-System (Vierfarbdruck)
	5.4	Digitale Farbdarstellung
		5.4.1 Farbpaletten
6	Dal-	Aughtung A
6		Euchtung Diffuse Reflexion
	6.1	
	6.2	SpiegeInde Reflexion
	6.3	Gesamtbeleuchtung
	6.4	Schattierung (Shading)
		6.4.1 Ausfüllen einer gerasterten Fläche

	6.5 6.6 6.7 6.8	6.5.1 Painter's Algorithmus 6.5.2 Tiefenpuffer (z-Puffer) 6.5.3 Darstellung einer Szene durch Überstreichen (Scanline-Algorithmus) Anzeigen von benachbarten Flächenstücken (Dreiecken) Lineare Interpolation in Weltkoordinaten Transformation von Normalvektoren bei affinen Transformationen	50 50 51 51 53 54 55
7	Text	suren	57
В	Scha	atten .	59
9	Clip ₁ 9.1		61
10	Geor	metrische Modellierung	63
		<u> </u>	63
			63
		8	63
		01 0	64
			65
	10.4		66 66
		9	67
11	Stra	hlverfolgung (Raytracing)	69
11			69
	11.1		69
			69
			69
			70
			70
			71
	11.3		71 71
			72
12	Tran	nsparenz	75
12			75
			75
13	Splir	ne-Kurven und -Flächen	77
			 77
			79
	13.2	B-Splines	80
		1	80
			81
		13.2.3 Wahl der Knotenpunkte	81

1 Einführung

1.1 Organisatorisches

1.1.1 Übungsblätter:

- Ausgabe: Mittwoch, Abgabe: Freitag
- Abgabe in Zweiergruppen
- $\bullet~60\%$ der Punkte müssen erreicht werden
- min. einmal Vorrechnen

1.1.2 Programmierung

- Aufgaben in Java gestaltet
- mit OpenGL-Interface
- auf Nachfrage kann auch C/C++ verwendet werden

1.2 Übersicht



- Computergrafik
- BILDBEARBEITUNG / BILDERKENNUNG
- Geometrisches Rechnen / Geometrische Modellierung

1.2.1 Fahrplan

- Koordinatiensysteme, geometrische Transformationen
- Licht und Farben
- Rasterung
- Beleuchtung und Schattierung
- rendering-pipeline: vom Modell bis zum gerasterten Bildbearbeitung
- geometrische Modellierung: Kurven, Flächen und Splines
- Kein Anwendungskurs für OpenGL, JOGL, Javaview etc.!

2 Koordinatensysteme, geometrische Transformationen

2.1 kartesische Koordinaten



2.2 Geometrische Transformationen

• Translation: $p \mapsto p + t$ $t \in \mathbb{R}^2$, Translationsvektor



• Rotation (um den Ursprung $\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}$):

$$p\mapsto M\cdot p \qquad M=\begin{pmatrix} \cos \alpha & -\sin \alpha \\ \sin \alpha & \cos \alpha \end{pmatrix},$$
 Rotations
matrix



- Rotation um den Punkt $c: p \mapsto M(p-c) + c = Mp + (c Mc), \qquad c \mapsto c$
- gleichförmige Skalierung:

$$p \mapsto \lambda \cdot p = \begin{pmatrix} \lambda & 0 \\ 0 & \lambda \end{pmatrix} \cdot p, \qquad \lambda \neq 0$$

$$\lambda = 1 \qquad p \mapsto -p = \begin{pmatrix} -1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \cdot p = \text{Spiegelung am Ursprung} = \text{Rotation um } 180^{\circ}$$

• Ungleichförmige Skalierung:

$$M = \begin{pmatrix} \lambda_1 & 0 \\ 0 & \lambda_2 \end{pmatrix} \qquad p \mapsto M \cdot p$$

$$\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \lambda_1 x \\ \lambda_2 y \end{pmatrix}$$

$$M = \begin{pmatrix} -1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}$$
 resultiert in der Spiegelung an der x-Achse

$$M = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix}$$
 resultiert in der Spiegelung an der y-Achse

• Scherung

Scherung auf der
$$x$$
-Achse
$$M = \begin{pmatrix} 1 & \lambda \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \qquad \begin{pmatrix} x \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \qquad \begin{pmatrix} x \\ 0 \end{pmatrix} \Rightarrow \begin{pmatrix} 1 & \lambda \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x + \lambda y \\ y \end{pmatrix}$$
$$\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} \Rightarrow \begin{pmatrix} 1 & \lambda \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x + \lambda y \\ y \end{pmatrix}$$

Flächeninhalt:

- Translationen, Rotationen, Scherungen und Spiegelungen ändern den Flächeninhalt nicht.
- ullet Skalierung ändert den Flächeninhalt um den Faktor $\lambda_1 \cdot \lambda_2$

Definition Eine Verknüpfung mehrerer dieser Transformationen bildet eine **affine Transformation**. Allgemein ist diese:

$$p \mapsto M \cdot p = b, \qquad M \in \mathbb{R}^{2 \times 2}, b \in \mathbb{R}^2, \det M \neq 0$$

Der Flächeninhalt ändert sich um den Faktor det M

Definition Die Verknüpfung von Translation, Rotation und Spiegelung heißt **starre Bewegung** oder **Isometrie**. Allgemein ist diese:

$$p \mapsto Mp + t \text{ mit } \mathbf{orthogonaler } \mathbf{Matrix} \ M \ (d. \ h. \ \det M = \pm 1)$$

die Isometrien zerfallen:

- orientierungserhaltende ($\det M = 1$) und
- orientierungsumkehrende ($\det M = -1$) Isometrien

2.3 Homogene Koordinaten

Definition Homogene Koordinaten: Statt $p = \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix}$ verwendet man eine dritte Koordinate $p = \begin{pmatrix} x \\ y \\ 1 \end{pmatrix}$

Konvention Die Koordinaten
$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$$
 und $\begin{pmatrix} \lambda x \\ \lambda y \\ \lambda z \end{pmatrix}$ stellen denselben Punkt dar $(\lambda \neq 0)$

Der Punkt
$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$$
 mit $z \neq 0$ hat die kartesischen Koordinaten $\begin{pmatrix} \frac{x}{z} \\ \frac{y}{z} \end{pmatrix}$

2.3.1 Allgemeine affine Transformation in homogenen Koordinaten

$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \mapsto \underbrace{\begin{pmatrix} m_{11} & m_{12} & b_1 \\ m_{21} & m_{22} & b_2 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}}_{M'} \cdot \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ 1 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} m_{11}x + m_{12}y + b_1 \\ m_{21}x + m_{22}y + b_2 \\ 1 \end{pmatrix}$$

Die Matrizen M' und $\lambda M'$ beschreiben dieselbe Transformation ($\lambda \neq 0$)

$$p \mapsto M'p \text{ mit } M' = \begin{pmatrix} m_{11} & m_{12} & m_{13} \\ m_{21} & m_{22} & m_{23} \\ 0 & 0 & m_{33} \end{pmatrix} \text{ und } \det M' \neq 0$$
$$\det M' \neq 0 \Leftrightarrow m_{33} \neq 0 \land \begin{vmatrix} m_{11} & m_{12} \\ m_{21} & m_{22} \end{vmatrix} \neq 0$$

 \Rightarrow o. B. d. A. kann man auch $m_{33}=1$ annehmen (Dann kann man die dritte Zeile auch weglassen).

2.4 Die projektive Ebene

Definition Die (reelle) **projektive Ebene** P^2 besteht aus den Äquivalenzklassen von Punkten $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \neq \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$, $\begin{pmatrix} x \\ x \end{pmatrix}$

wobei
$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$$
 und $\begin{pmatrix} \lambda x \\ \lambda y \\ \lambda z \end{pmatrix}$ denselben Punkt darstellen $(\lambda \neq 0)$

2.4.1 Geraden in der projektiven Ebene

Gerade in \mathbb{R}^2 (karthesische Koordinaten):

y = ax + b(Gerade darf nicht senkrecht sein)

$$ax + by = -c$$

1

Gerade in Homogenen Koordinaten

$$\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} \longrightarrow \begin{pmatrix} x \\ y \\ 1 \end{pmatrix}$$
$$ax + by + c = 0 \Leftrightarrow \begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x \\ y \\ 1 \end{pmatrix} = 0$$

Allgemeine Gleichung einer Geraden in P^2

$$\begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} = 0 \Leftrightarrow ax + by + cz = 0 \qquad \begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix} \neq \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

Wenn $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$ die Gleichung erfüllt, dann erfüllt auch $\begin{pmatrix} \lambda x \\ \lambda y \\ \lambda z \end{pmatrix}$ die Gleichung. $\begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix}$ und $\begin{pmatrix} \lambda a \\ \lambda b \\ \lambda c \end{pmatrix}$ stellen dieselbe Gerade dar.

projektive Punkte $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \neq \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$ Skalierung egal.

projektive Gerade
$$\begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix} \neq \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$
 Skalierung egal

Satz Punkt
$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$$
 liegt auf der Geraden $\begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix}$:

$$\begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} = 0$$

Satz Zwei verschiedene Geraden schneiden sich in genau einem Punkt.

Beweis Gerade
$$\forall \lambda : \begin{pmatrix} a_1 \\ b_1 \\ c_1 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} a_2 \\ b_2 \\ c_2 \end{pmatrix} \neq \lambda \begin{pmatrix} a_1 \\ b_1 \\ c_1 \end{pmatrix}$$
. Schnittpunkt:

$$a_1x + b_1y + c_1z = 0$$
$$a_2x + b_2y + c_2z = 0$$

Koeffizientenmatrix
$$A=\begin{pmatrix} a_1 & b_1 & c_1\\ a_2 & b_2 & c_2 \end{pmatrix}$$
, rg $A=2$ \Rightarrow Lösungsmenge ist eindimensional

$$L = \left\{ \lambda \begin{pmatrix} x_0 \\ y_0 \\ z_0 \end{pmatrix} \middle| \lambda \in \mathbb{R} \right\}$$
 ist ein projektiver Punkt

$$\begin{pmatrix} x_0 \\ y_0 \\ z_0 \end{pmatrix} \text{ kann als } \begin{pmatrix} a_1 \\ b_1 \\ c_1 \end{pmatrix} \times \begin{pmatrix} a_2 \\ b_2 \\ c_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \begin{vmatrix} b_1 & b_2 \\ c_1 & c_2 \\ a_1 & a_2 \\ b_1 & b_2 \end{vmatrix}$$
 berechnet werden (Kreuzprodukt)



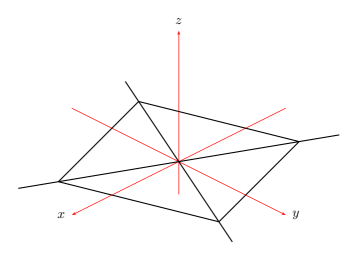
Satz Durch zwei verschiedene Punkte gibt es genau eine Geraden

Beweis gleich wie oben:
$$\begin{pmatrix} a \\ b \\ c \end{pmatrix}$$
 mit $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$ vertauschen.

Dualitätsprinzip Man kann in einem Satz der projektiven Geometrie der Ebene "Punkte" und "Geraden" vertauschen und es bleibt ein gültiger Satz.

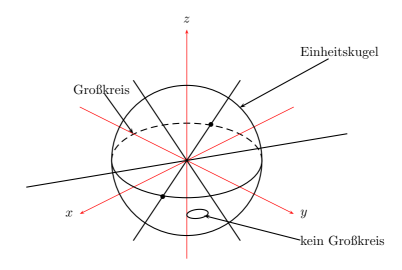
2.4.2 Modelle der projektiven Ebene

1. Räumliches Modell der projektiven Ebene $\left\{ \lambda \begin{pmatrix} x_0 \\ y_0 \\ z_0 \end{pmatrix} \middle| \lambda \in \mathbb{R} \right\}$... Geraden durch den Ursprung im \mathbb{R}^3 entsprechen den projektiven Punkten.



projektive Gerade ≡ Ebene durch den Ursprung

2. Kugelmodell der projektiven Ebene entsteht durch Schnitt des räumlichen Modells mit der Einheitskugel $S^2 = \left\{ \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \middle| x^2 + y^2 + z^2 = 1 \right\}$



projektiver Punkt \equiv Paar gegenüberliegender Punkte auf der Einheitskugel projektive Gerade \equiv Großkreise

2.4.3 Projektive Punkte zu karthesische Koordinaten



Schnitt der Geraden $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$ · λ im \mathbb{R}^3 mit Ebene z = 1: $z \cdot \lambda = 1 \Rightarrow \lambda = \frac{1}{z}$ $\rightarrow \begin{pmatrix} x \cdot \frac{1}{z} \\ y \cdot \frac{1}{z} \end{pmatrix}$

Satz Die Punkte $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$ mit z=0 haben keine Entsprechung in der euklidischen Ebene: Jede projektive Gerade hat als Bild in der euklidischen Ebene eine Gerade, mit einer Ausnahme: die Gerade $\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$

Definition Die Punkte des projektiven Raumes, die keine euklidische Entsprechung haben, heißen **Fernpunkte**. Die Gerade $\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$ **Ferngerade**.

Satz Zwei Geraden der euklidischen Ebene sind genau dann parallel, wenn ihr Schnittpunkt ein Fernpunkt ist.

Satz Die Punkte, die auf der Ferngeraden liegen, sind genau die Fernpunkte

Satz Es gibt zu jeder Schaar paralleler Geraden genau einen Fernpunkt.



Anschaulich ist ein Fernpunkt äquivalent zu perspektivischen Sammelpunkten:



2.5 Allgemeine projektive Transformationen

$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \mapsto M \cdot \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \text{ mit } M = \mathbb{R}^{3 \times 3}, \det M \neq 0$$

(Punkte bleiben Punkte, Geraden bleiben Geraden, Inzidenz bleibt erhalten)

Definition Affine Transformationen sind jene Transformationen, bei denen die Fernpunkte Fernpunkte bleiben.

$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \mapsto M \begin{pmatrix} x \\ y \\ 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x' \\ y' \\ z' \end{pmatrix} \stackrel{!}{=} \begin{pmatrix} x' \\ y' \\ 0 \end{pmatrix}$$

$$M = \begin{pmatrix} m_{11} & m_{12} & m_{13} \\ m_{21} & m_{22} & m_{23} \\ m_{31}0 & m_{32}0 & m_{33} \end{pmatrix}$$

 $\forall x, y : m_{31}x + m_{32}y + m_{33} \cdot 0 = 0 \Rightarrow m_{31} = m_{32} = 0$

$$\det M \neq 0$$

$$\det M = \underbrace{m_{33}}_{\neq 0} \cdot \underbrace{\begin{vmatrix} m_{11} & m_{12} \\ m_{21} & m_{22} \end{vmatrix}}_{0}$$

$$\Rightarrow$$
 o. B. d. A. $m_3 3 = 1$

$$\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} \mapsto \overbrace{\begin{pmatrix} m_{11} & m_{12} \\ m_{21} & m_{22} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix}}^{\text{lineare Transformation}} + \overbrace{\begin{pmatrix} m_{13} \\ m_{23} \end{pmatrix}}^{\text{Translation}}$$

Affine Transformation:

• parallele Geraden bleiben parallel



• erhalten das Teilverhältnis auf parallelen Geraden



Starre Bewegungen (Isometrien, euklidische Transformationen):

$$M = \begin{pmatrix} m_{11} & m_{12} \\ m_{21} & m_{22} \end{pmatrix}$$
 ist orthogonal $M^T = M^{-1}$ erhalten Längen, Winkel und Flächen

Doppelverhältnis

Bemerkung projektive Transformationen erhalten das sogenannte Doppelverhältnis





Ausblick projektiver Raum; wird beschrieben durch homogene Koordinaten $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ u \end{pmatrix} \neq \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$. Karthesische Ko-

ordinaten $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$ entsprechen homogenen Koordinaten $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ 1 \end{pmatrix}$ oder $\begin{pmatrix} \lambda x \\ \lambda y \\ \lambda z \\ \lambda \end{pmatrix}$ $(\lambda \neq 0, \text{ bel.}).$

Bemerkung 1 Transformation $x \mapsto Mx$ kann man auf zwei Arten interpretieren:

- a) Wende die transformation M auf Objekte an. Objekte werden bewegt, Standpunkt/Koordinatensystem bleibt fest.
- b) Drücke die unveränderte Lage eine Objektes in einem neuen Koordinatensystem aus.









 $x \mapsto Mx$

Rechnerisch macht dies keinen Unterschied.

Bemerkung 2 geometrische Transformationen können verknüpft; Reihenfolge ist wichtig!

$$y = M_1 x$$

$$z = M_2 y$$

$$z = \underbrace{M_2 M_1}_{\text{Matrizenmultiplikation}} x$$

Inverse Transformation wird dur die inverse Matrix ausgedrückt:

$$x = M_1^{-1}y$$

Bemerkung 3 Bei uns stehen Koordinaten in Spaltenvektoren $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$ $\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ w \end{pmatrix}$

 \Rightarrow Transformation \equiv Multiplikation mit einer Matrix von links

$$Mx = y$$

Alternative: Zeilenvektoren

 \Rightarrow Transformation \equiv Multiplikation mit einer von rechts mit der transponierten Matriz

$$y^t = x^t M^t = (Mx)^t$$

Diese Schreibweise ist an sich intuitiver (da die Rechnung in der Reihenfolge der Anwendung aufgeschrieben wird), aber mathematisch unüblich:

$$M_2M_1x = z \iff x^tM_1^tM_2^t = z^t$$

2.6 Transformation im dreidimensionalen Raum

2.6.1 Affine Transformation im dreidimensionalen Raum

• allgemeine affine Transformationen:

$$\begin{pmatrix} m_{11} & m_{12} & m_{13} & m_{14} \\ m_{21} & m_{22} & m_{23} & m_{24} \\ m_{31} & m_{32} & m_{33} & m_{34} \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \text{mit} \begin{vmatrix} m_{11} & m_{12} & m_{13} \\ m_{21} & m_{22} & m_{23} \\ m_{31} & m_{32} & m_{33} \end{vmatrix} \neq 0$$

• Isometrien (starre Bewegungen):

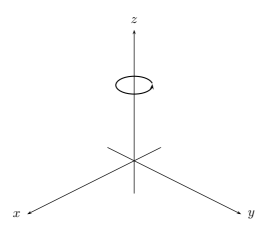
$$\begin{pmatrix} m_{11} & m_{12} & m_{13} \\ m_{21} & m_{22} & m_{23} \\ m_{31} & m_{32} & m_{33} \end{pmatrix}$$
 ist eine orthogonale Matrix

- a) orientierungserhaltende det M = +1 [Rotation um eine Achse (+ Translation)]
- b) orientierungsumkehrende $\det M = -1$ [Spiegelung an einer Ebene, Spiegelung an einem Punkt, Drehspiegelung ...]

Beispiele

• Drehung um die z-Achse:

$$M = \begin{pmatrix} \cos \varphi & -\sin \varphi & 0 & 0\\ \sin \varphi & \cos \varphi & 0 & 0\\ 0 & 0 & 1 & 0\\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$



 \bullet Spiegelung an der xy-Ebene:

$$M = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

• Spiegelung am Nullpunkt:

$$M = \begin{pmatrix} -1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

2.6.2 projektive Transformationen im dreidimensionalen Raum

$$x \mapsto Mx$$
, $M \in \mathbb{R}^{4 \times 4}$, $\det M \neq 0$

2.7 Projektionen und Perspektive

• Sehen mit dem menschlichen Auge



• Lochkamera



• Projektionen



H = Hauptpunkt (s. u.)

Projektionen Vebinde gegebene Punkte mit einem festen *Projektionszentrum* (kann auch ein Fernpunkt sein) und schneide die Strahlen mit einer Ebene (= *Projektionsebene*)

- 1. Projektionszentrum im Endlichen: Zentralprojektion
- 2. Projektionszentrum ein Fernpunkt: Parallelprojektion (Parallele Geraden bleiben parallel)

a) Wenn die Projektion senkrecht auf den Projektionsstrahlen steht, spricht man von orthographischer Projektion



b) andernfalls von schiefer Projektion



zu 1. Zentralprojektion Der Hauptpunkt ist der Punkt der Projektionsebene, der dem Auge am nächsten liegt. Ein projeziertes Bild vermittelt den exakten wirklichkeitsgetreuen Eindruck genau dann, wenn man sich so davor stellt, das das Auge direkt vor dem Hauptpunkt H liegt und den richtigen Abstand d und im richtigen Abstand zum Bild, mit dem das Bild berechnet wurde

- Parallele Geraden können in der Projektion zu schneidenden Geraden werden
- Das Bild des entsprechenden Fernpunktes heißt Fluchtpunkt (vanishing point)
- Die Fluchtpunkte der horizontalen Gerade liegen auf dem *Horizont* (die Fluchtgerade durch die alle horizontalen Ebenen gehen).
- Wenn die Projektionsgerade senkrecht ist, dann liegt der Hauptpunkt auf dem Horizont
 ⇒ Senkrechte Geraden bleiben dann parallel (und senkrecht)



2.8 Koordinaten in der Praxis

• Objektkoordinaten



"Standardzylinder" $x^2 + y^2 \le 1, 0 \le z \le 1$

Durch die affinde Transformationen wird die Form des Zylinders angepasst und der Zylind an die passende Stelle (in einem größeren Modell / in der Umgebung) gesetzt

$$M = \begin{pmatrix} r & & \\ & r & \\ & & h & \\ & & & 1 \end{pmatrix}$$
...Skalierung $\, o \,$ Radius r Höhe h

Translation (+Rotation) von mehreren Kopien. Zylinder wird Teil eines größeren Objektes mit einem eigenen Koordinatensysteme



• Weltkoordinaten

Ein globales Koordinatensystem, das für alle Berechnungen als Referenz dient.

- Augenkoordinaten (Kamerakoordinaten)
 - Ursprung = Augpunkt
 - 3 orthogonale Achsen:

 \vec{n} = "Blickrichtung" vom Objekt zum Betrachter

 \vec{u} = "Horizontale Richtung" von links nach rechts

 $\vec{v} =$ "Senkrechte Richtung" von unten nach oben

Die Projektionsebeneist orthogonal zu \vec{n} . Auf der Projektionsebene wir ein rechteckiges Bild erzeugt, dessen Kanten an \vec{u} und \vec{v} ausgerichtet sind.

$$\begin{pmatrix} x_{\text{Welt}} \\ y_{\text{Welt}} \\ z_{\text{Welt}} \\ w_{\text{Welt}} \end{pmatrix} \mapsto M_{AW} \begin{pmatrix} x_{\text{Welt}} \\ y_{\text{Welt}} \\ z_{\text{Welt}} \\ w_{\text{Welt}} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_{\text{Auge}} \\ y_{\text{Auge}} \\ z_{\text{Auge}} \\ w_{\text{Auge}} \end{pmatrix}$$

Weltkoordinaten x, y, z bilden ein Rechtssystem. Augenkoordinaten u, v, n bilden ein Rechtssystem.

 $\Rightarrow M_{AW}$ ist Rotation+Translation

$$\begin{split} M_{AW}^{-1} \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix} &= \begin{pmatrix} x_{\text{Auge}} \\ y_{\text{Auge}} \\ z_{\text{Auge}} \\ 1 \end{pmatrix} \\ M_{AW}^{-1} \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} &= \begin{pmatrix} x_u \\ y_u \\ z_u \\ 0 \end{pmatrix} = \text{Vektor } \vec{u} \text{ in Weltkoordinaten} \\ M_{AW}^{-1} \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} &= \begin{pmatrix} x_v \\ y_v \\ z_v \\ 0 \end{pmatrix} = \text{Vektor } \vec{v} \text{ in Weltkoordinaten} \\ M_{AW}^{-1} \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix} &= \begin{pmatrix} x_n \\ y_n \\ z_n \\ 0 \end{pmatrix} = \text{Vektor } \vec{n} \text{ in Weltkoordinaten} \end{split}$$

orthogonal
$$M_{AW}^{-1} = \begin{pmatrix} x_u & x_v & x_n \\ y_u & y_v & y_n \\ z_u & z_v & z_n \\ \hline 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

$$M_{AW} = \begin{pmatrix} x_u & y_u & z_u & * \\ x_v & y_v & z_v & * \\ x_n & y_n & z_n & * \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

$$M_{AW} \begin{pmatrix} x_{\text{Auge}} \\ y_{\text{Auge}} \\ z_{\text{Auge}} \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$

Der Punkt $\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$ in Augenkoordinaten wird auf $A + \vec{n}$ in Weltkoordinaten abgebildet.

$$M_{AW}^{-1} \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_{\text{Auge}} + x_n \\ y_{\text{Auge}} + y_n \\ z_{\text{Auge}} + z_n \\ 1 \end{pmatrix} \qquad M_{AW}^{-1} \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} - \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 1 \end{bmatrix} = \begin{pmatrix} x_n \\ y_n \\ z_n \\ 0 \end{pmatrix}$$

 $A = \begin{pmatrix} x_u & x_v & x_n \\ y_u & y_v & y_n \\ z_u & z_v & z_n \end{pmatrix}$ Spalten sind die kartesischen Weltkoordinaten von $\vec{u}, \vec{v}, \vec{n}$

$$M_{AW}^{-1} = \begin{pmatrix} A & x_{\text{Auge}} \\ A & z_{\text{Auge}} \\ y_{\text{Auge}} \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

$$M_{AW} = \begin{pmatrix} A^T & -A^T \begin{pmatrix} x_{\text{Auge}} \\ z_{\text{Auge}} \\ y_{\text{Auge}} \end{pmatrix}$$

$$0 & 0 & 0 & 1$$

Probe:

$$\begin{pmatrix} A & x_{\text{Auge}} \\ x_{\text{Auge}} \\ y_{\text{Auge}} \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} A^T & -A^T \begin{pmatrix} x_{\text{Auge}} \\ x_{\text{Auge}} \\ y_{\text{Auge}} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} A \cdot A^T = I' & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} = I$$

$$\begin{pmatrix} u_{\text{links}} \cdot \frac{n_{\text{fern}}}{n_{\text{nah}}} \\ v_{\text{oben}} \cdot \frac{n_{\text{fern}}}{n_{\text{nah}}} \\ -n_{\text{fern}} \end{pmatrix}$$

$$-n_{\text{fern}}$$

$$\begin{pmatrix} u_{\text{rechts}} \\ v_{\text{oben}} \\ -n_{\text{nah}} \end{pmatrix}$$

$$-n_{\text{nah}}$$

$$\begin{pmatrix} u_{\text{rechts}} \\ v_{\text{oben}} \\ -n_{\text{nah}} \end{pmatrix}$$

$$-n_{\text{links}}$$

Projektionsrechteck liegt in der Ebene $n=n_{\rm nah}$ und bedeckt dord den Bereich

$$[u_{\rm links}, u_{\rm rechts}] \times [v_{\rm unten}, v_{\rm oben}]$$

 $v_{\rm unten}$

Der Sichtbare Bereich ist alles was hinter diesem Rechteck liegt. Zusätzlich wird alles abgeschnitten, was hinter der Ebene $n=n_{\rm fern}$ liegt.

⇒ Pyramidenstumpf (view frustum)

• Normalisierte Gerätekoordinaten (normalized device coordinates, NDC) Der sichtbare Pyramidenstumpf wird durch projektive Transformation auf den Würfel $[-1, +1]^3$ transformatiert. x, y, z bilden ein Linkssystem.



$$\begin{pmatrix} * \\ * \\ -n_{\text{nah}} \\ 1 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} * \\ * \\ -1 \\ +1 \end{pmatrix} \cdot \lambda \qquad \text{(Ebene } z = -1\text{)}$$

$$\begin{pmatrix} * \\ * \\ -n_{\text{fern}} \\ 1 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} * \\ * \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} \cdot \lambda_2$$

Fernpunkt auf der z-Achse:

$$\begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ * \\ 0 \end{pmatrix}$$

Horizontale Linien (Richtung u) bleiben parallel und horizontal (Richtung x):

$$\begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} * \\ 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

Vertikale Linien

$$\begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} 0 \\ * \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

Transformation

$$\begin{pmatrix} u \\ v \\ n \\ w \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} * & 0 & * & 0 \\ 0 & * & * & 0 \\ 0 & 0 & * & * \\ 0 & 0 & -1 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u \\ v \\ n \\ w \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} * & 0 & * & 0 \\ 0 & * & * & 0 \\ 0 & 0 & a & b \\ 0 & 0 & -1 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u \\ v \\ n \\ w \end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} * \\ * \\ -n_{\text{nah}} \\ 1 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} * \\ * \\ -1 \\ 1 \end{pmatrix} \cdot \lambda = \begin{pmatrix} * \\ * \\ -n_{\text{nah}}a + b \\ n_{\text{nah}} \end{pmatrix} \Rightarrow -n_{\text{nah}}a + b = -n_{\text{nah}}$$

$$\begin{pmatrix} * \\ * \\ -n_{\text{fern}} \\ 1 \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} * \\ * \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} \cdot \lambda = \begin{pmatrix} * \\ * \\ -n_{\text{fern}}a + b \\ n_{\text{fern}} \end{pmatrix} \Rightarrow -n_{\text{fern}}a + b = n_{\text{fern}}$$

$$-n_{\text{nah}}a + b = -n_{\text{nah}}$$

$$-n_{\text{fern}}a + b = n_{\text{fern}}$$

$$a(-n_{\text{nah}} + n_{\text{fern}}) = -n_{\text{nah}} - n_{\text{fern}}$$

$$a = -\frac{n_{\text{fern}} + n_{\text{nah}}}{n_{\text{fern}} - n_{\text{nah}}}$$

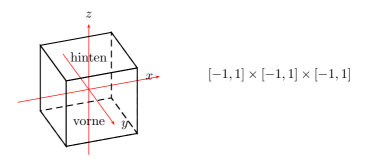
$$\Rightarrow b = -\frac{2 \cdot n_{\text{fern}} \cdot n_{\text{nah}}}{n_{\text{fern}} - n_{\text{nah}}}$$

$$\Rightarrow M = \begin{pmatrix} \frac{2n_{\rm nah}}{u_{\rm rechts} - u_{\rm links}} & 0 & \frac{u_{\rm rechts} + u_{\rm links}}{u_{\rm rechts} - u_{\rm links}} & 0 \\ 0 & \frac{2n_{\rm nah}}{v_{\rm oben} - v_{\rm unten}} & \frac{v_{\rm oben} + v_{\rm unten}}{v_{\rm oben} + v_{\rm unten}} & 0 \\ 0 & 0 & -\frac{n_{\rm fern} + n_{\rm nah}}{n_{\rm fern} - n_{\rm nah}} & -\frac{2n_{\rm fern} \cdot n_{\rm nah}}{n_{\rm fern} - n_{\rm nah}} \\ 0 & 0 & 0 & -1 & 0 \end{pmatrix}$$

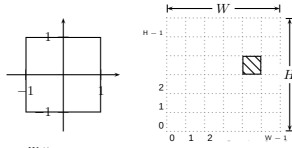
$$M^{-1} = \begin{pmatrix} \frac{u_{\rm rechts} - u_{\rm links}}{2n_{\rm nah}} & 0 & 0 & \frac{u_{\rm rechts} - u_{\rm links}}{2n_{\rm nah}} \\ 0 & \frac{v_{\rm oben} - v_{\rm unten}}{2n_{\rm nah}} & 0 & \frac{v_{\rm oben} - v_{\rm unten}}{2n_{\rm nah}} \\ 0 & 0 & 0 & -1 \\ 0 & 0 & \frac{1}{2n_{\rm fern}} - \frac{1}{2n_{\rm nah}} & \frac{1}{2n_{\rm fern}} + \frac{1}{2n_{\rm nah}} \end{pmatrix}$$

• Rasterkoordinaten - Koordinaten auf dem Bildschirm von normalisierten Gerätekoordinaten (NDC) zu Rasterkoordinaten:

zur Erinnerung NDC Linkssystem



- 1. Projektion: z-Koordinaten weglassen. (z gibt Informationen über die Tiefe, größerer z-Wert ist weiter hinten)
- 2. Skalierung des x-y-Quadrates und Runden auf WxH-Gitter



Pixelkoordinaten: $\begin{pmatrix} \left\lfloor (x+1) \cdot \frac{W}{2} \right\rfloor \\ \left\lfloor (y+1) \cdot \frac{H}{2} \right\rfloor \end{pmatrix}$

 \vec{v} \vec{z} \vec{u}

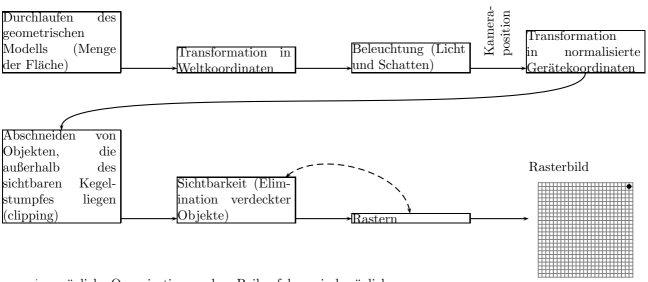
Berechnung des Augkoordinatensystems Gegeben ist der Einheitsvektor \vec{n} (und der Augpunkt)

Setze
$$\vec{u}_0:=\vec{z}\times\vec{n}$$

$$\vec{z}=\begin{pmatrix}0\\0\\1\end{pmatrix}$$
 senkrecht nach oben
$$\vec{u}:=\frac{\vec{u}_0}{||\vec{u}_0||}$$

$$\vec{v}:=\vec{n}\times\vec{u}$$

2.9 "rendering pipeline" – vom geometrichen Modell zum Rasterbild



3 Licht und Farben

Definition (sichtbares) **Licht** sind elektromagnetische Wellen verschiedener Wellenlänge (ca. zwischen 400–700 nm) Die Wellenlänge λ entscheidet über die **Farbe**. Das meiste Licht ist eine Mischung von verschiedenen Wellenlängen.

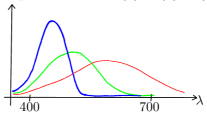


Wenn Licht auf einen Gegenstand trifft, dann wird es in unterschiedlichem Maß zurückgeworfen, je nach Wellenlänge Wenn Licht einen filter durchdringt, ist es analog (subtraktive Farbmischung).

3.1 Farbensehen im menschlichen Auge

Es gibt drei Arten von lichtempfindlichen Zapfen (R, G, B)

Empfindlichkeit – $e_R(\lambda), e_G(\lambda), e_B(\lambda)$



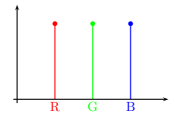
Erregung der "roten" Zapfen bei einer Lichtquelle mit Intensitätsfunktion $f(\lambda)$

$$r = \int f(\lambda) \cdot e_R(\lambda) \, dy$$
 $f(\lambda)$

analog "grün": $g = \int f(\lambda) \cdot e_G(\lambda) \, dy$ analog "blau": $b = \int f(\lambda) \cdot e_B(\lambda) \, dy$

- Verschiedene Lichtquellen mit verschiednen spektraler Zusammensetzung erzeugen den gleichen Farbeindruck, wenn sie die gleichen (r, g, b)-Werte hervorbringen.
- Dreidimensionaler Farbraum, aber nicht alle (r, g, b)-Werte erreichbar (Wenn $g > 0 \Rightarrow r > 0$ oder b > 0, (r, g, b) = (0, 1, 0) gibt es nicht)
- Wenn man $f(\lambda)$ mit einem Skalar c > 0 multipliziert, dann ändert sich nur die Helligkeit, nicht die Farbe. Entsprechend wird (r, g, b) mit einem Skalar multipliziert.
- ullet Normalisierung auf r+b+g=1 führt auf einen zweidimensionalen Farbraum, bei dem die Helligkeit konstant ist.

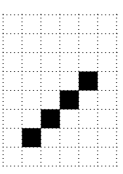
In der Computergrafik tut man so, als ob es nur *drei* verschiedene Wellenlängen (Grundfarben) gibt: Rot, Grün und Blau



4 Rasterung von Strecken und Kreisen

4.1 Strecken

- Rendering pipeline wurde durchlaufen
- Koordinaten sind ganzzahlige Pixelkoordinaten



Problemstellung Gegeben sind zwei Punkte $p_1 = (x_1, y_1)$ und $p_2 = (x_2, y_2)$. Zeichne Strecke zwischen p_1 und p_2 . x_1, y_1, x_2, y_2 sind ganzzahlig.

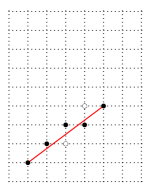
Vereinfachung Strecken die durch den Nullpunkt gehen $(0,0), p_1 = (x_1,y_1)$

- \bullet Beschränkung auf Strecken im ersten Quadranten des Koordinatensystems. Alle anderen Strecken (im Quadranten II, III, IV) können durch Speigelung an x- oder y-Achse erzeugt werden
- \bullet Beschränkung aufersten Oktanten, alle anderen Strecken erhält man wie oben durch Vertauschen von x- und y-Koordinate

Vereinfachte Problemstellung Gegeben ist ein Punkt $p_1=(x_1,y_1)$ mit ganzzahligen Koordinaten. $x_1\geq y_1,x_1\geq 0,y_1\geq 0$. Zeichne Strecke zwischen (0,0) und (x,y).

Geradengleichung:
$$g(x) = \frac{y_1}{x_1}x$$

Steigung:
$$m = \frac{y_1}{x_1}, 0 \le m \le 1$$



Idee Werte für jeden Wert i zwischen 0 und x_1 die Funktion g aus. Runde das Ergebnis g(i) und nimm diesen Wer als j-Wert

- erstetze j= round(i * m); durch y=y+m_j; j = round(y);
- im *i*-ten Schritt $y_i = m \cdot i$

- im (i+1)-ten Schritt $y_{i+1} = m \cdot (i+1)$
- $y_{i+1} y_i = m(i+1-1) = m$
- $0 \le m \le 1 \Rightarrow y_{i+1} \le y_i + 1$
- \bullet Wert von j steigt pro Schleifendurchlauf um höchstens 1.

$$\begin{aligned} y_{i+1} &= y_i + m & m &= \frac{y_1}{x_1} \\ j &= round(y_i) & \\ y_i &= j + r_i & \text{Rest: } -\frac{1}{2} \leq r_i \leq \frac{1}{2} \\ y_{i+1} &= y_i + m = j + \underbrace{r_i + m}_{r_{i+1}} & \end{aligned}$$

z. B:

$$y = 0.6$$
 $r_{alt} = 0.6$ $y = j_{alt} + r_{alt}$ $j_{neu} = j_{alt} + 1$ $y = j_{neu} + r_{neu}$ $r_{neu} = r_{alt} + 1$

Immer noch ein Problem: double-Werte sind zu ungenau

Wir wissen, dass x_1 und y_1 ganzzahlig sind.

 \Rightarrow Multiplikation mit $2x_1$ liefert **int**-Werte

setPixel(i,j);

```
int m = 2*y_i;
int r = 0;
int j = 0;
setPixel(0,0);
\quad \mathbf{for}(\mathbf{int}\ \mathbf{i}\ =\ \mathbf{1};\ \mathbf{i}\ <=\ x_1;\ \mathbf{i}++)\ \big\{
          r = r + m;
           if (r >= x_1) {
                      j = j+1;
                      r = r - 2*x_1;
           setPixel(i,j);
}
                                               r_{i+1} + 2y_1 \ge x_1 \Leftrightarrow r \ge x_1 - 2y_1
int j = 0;
int m = 2*y_1;
int r = 2*y_1 - x_1;
int c_1 = m - 2*x_1;
int c_2 = m;
for (int i = 1; i <= x_1; i++) {
           if (r >= 0) {
                     j++;
                      r = r + c_1;
           } else {
                      r = r + c_2;
```

}

4.1.1 Bresenham-Algorithmus



Wähle eine Spalte i + 1 das Pixel, das am nächsten an q_{i+1} liegt, also

$$d'_{i+1} \le d''_{i+1} \Leftrightarrow \text{ wähle } j_{i+1} = j_i$$

$$d''_{i+1} < d'_{i+1} \Leftrightarrow \text{ wähle } j_{i+1} = j_i + 1$$

oder äquivalent

$$d'_{i+1} - d''_{i+1} \le 0 \Leftrightarrow j_{i+1} = j_i$$

$$d'_{i+1} - d''_{i+1} > 0 \Leftrightarrow j_{i+1} = j_i + 1$$

y-Koordinaten von q_{i+1} $\frac{y_1}{x_1}(i+1)$

$$d'_{i+1} = \frac{y_1}{x_1}(i+1) - j_i$$

$$d''_{i+1} = j_i + 1 - \frac{y_1}{x_1}(i+1)$$

$$d'_{i+1} - d''_{i+1} = 2\frac{y_1}{x_1}(i+1) - 2j_i - 1$$
 | multipliziere mit x_1

(ändert nichts an der Bedingung ≤ 0)

Wir erhalten eine Fehler-/Entscheidungsvariable für (i+1)-te Spalte

$$e_{i+1} = x_i (d'_{i+1} - d''_{i+1}) = 2y_1(i+1) - 2j_i x_1 - x_1$$

$$e_{i+1} \le 0 \Leftrightarrow j_{i+1} = j_i$$

$$e_{i+1} > 0 \Leftrightarrow j_{i+1} = j_i + 1$$

Betrachte Differenz zwischen aufeinanderfolgenden Entscheidungsvariablen

$$e_{i+1} - e_i = \underbrace{2y_1(i+1)}_{2y_1} - 2j_ix_1 - \underline{x_1}_{1} - 2\underline{y_1}_{i+1} + 2j_{i-1}x_1 + \underline{x_1}_{1}$$

$$e_{i+1} - e_i = \underbrace{2y_1 - 2x_1}_{2y_1 - 2x_1} \underbrace{(j_i - j_{i-1})}_{=\begin{cases} 0, & \text{falls } e_i \le 0\\ 1, & \text{falls } e_i > 0 \end{cases}}$$

Also

$$e_i > 0, j_i = j_{i-1} + 1$$
 und $e_{i+1} = e_i + 2y_1 - 2x_1$
 $e_i \le 0, j_i = j_{i-1}$ und $e_{i+1} = e_i + 2y_1$

Anfangswerte: $i = 0, j_0 = 0, e_1 = 2y_1 - x_1$

4.1.2 Midpoint Line Algorithmus



Wenn M_{i+1} über der Strecke liegt \Rightarrow wähle $j_{i+1} = j_i$ Wenn M_{i+1} unter der Strecke liegt \Rightarrow wähle $j_{i+1} = j_i + 1$

Geradengleichung:
$$y = \frac{y_1}{x_1}x \Leftrightarrow y_1x - x_1y = 0$$
 (x,y) liegt über der Geraden $\Leftrightarrow y > \frac{y_1}{x_1}x \Leftrightarrow y_1x - x_1y < 0$ (x,y) liegt unter der Geraden $\Leftrightarrow y < \frac{y_1}{x_1}x \Leftrightarrow y_1x - x_1y > 0$

Setze $F(x,y) = xy_1 - x_1y$, dann gilt also:

- (x,y) über Geraden $\Leftrightarrow F(x,y) < 0$
- (x, y) auf Geraden $\Leftrightarrow F(x, y) = 0$
- (x, y) unter Geraden $\Leftrightarrow F(x, y) > 0$

Entscheidungsvariable

$$d_{i+1} = F(M_{i+1}) = (i+1)y_1 - x_i \left(j_i + \frac{1}{2}\right) \le 0 \Leftrightarrow j_{i+1} = j_i$$

$$d_{i+1} = F(M_{i+1}) = (i+1)y_1 - x_i \left(j_i + \frac{1}{2}\right) = 0 \Leftrightarrow j_{i+1} = j_i + 1$$

$$d_{i+1} - d_i = y_1(i+1) - x_1 \left(j_i + \frac{1}{2}\right) - y_1 i + x_1 \left(j_{i+1} + \frac{1}{2}\right)$$

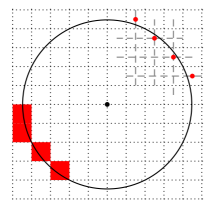
$$= y_1 - x_1 \underbrace{\left(j_i - j_{i-1}\right)}_{= \begin{cases} 0, & \text{falls } d_i \le 0\\ 1, & \text{falls } d_i > 0 \end{cases}}_{= \begin{cases} 0, & \text{falls } d_i \le 0\\ 1, & \text{falls } d_i > 0 \end{cases}$$

Für Ganzzahligkeit multiplitziere mit 2

$$e_i = 2d_i \Rightarrow e_{i+1} - e_i = 2y_1 - 2x_1(j_i - j_{i-1})$$

 $e_1 = 2y_1 - x_1$

4.2 Kreise



Annahme

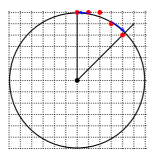
- Radius r ist ganzzahlig
- Mittelpunkt (c_x, c_y) ist ein Gitterpunkt

Kreisgleichung:

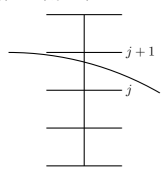
$$(x - c_x)^2 + (y - c_y)^2 = r^2$$

Betrachte den Fall, wo der Mittelpunkt (0,0) ist (anschließend alles um (c_x, c_y) verschieben). Wir zeichnen den Bereich $x \geq 0, y \geq 0, y \geq x$ auf diesem Achtelkreis zeichnen wir auf jeder senkrechten Gittergeraden einen Punkt.

Ausnutzung der Symmetrie:



x = i ist fest, Kreis verläuft zwischen (i, j) und (i, j + 1).



Welchgen dieser beiden Punkte soll man auswählen?

- (1). Wähle den Punkt, der kleineren Abstand vom Kreis hat
- (2). Berechne den Schnittpunkt mit der Geraden x=i und r und runde zum nächsten Gitterpunkt.
 - (Äquivalent: vergleiche den senkrechten Abstand zum Kreis)
 - (Äquivalent: Liegt $(i,j+\frac{1}{2})$ über oder unter dem Kreisbogen?)
- (3). Wähle den Punkt der die Kreisgleichung $x^2 + y^2 = r^2$ am besten erfüllt.

$$|x^2 + y^2 - r^2| \to \text{MIN}$$

Für Geraden sind alle drei Bedingungen äquivalent

Für (3). gibt es beliebig viele Varianten:

$$\sqrt{x^2+y^2}=r \Rightarrow |r-\sqrt{x^2+y^2}| \to {\rm MIN}$$
 führt auf (1)

$$(x^2 + y^2)^2 = r^4 \Rightarrow |r^4 - (x^2 + y^2)^2| \to MIN \text{ führt auf } (1)$$



Satz Wenn der Mittelpunkt (c_x, c_y) und der Radius r ganzzahlig sind, dann sind Bedingung (1),(2) und (3) äquivalent.

Algebraische Formulierung von (1), (2), (3):

• Punkt (i, j + 1) liegt außerhalb

$$i^2 + (j+1)^2 \ge r^2$$

• Punkt (i, j) liegt innerhalb

$$i^2 + (j+1)^2 < r^2$$

(1).
$$r - \sqrt{i^2 + j^2} \ge \sqrt{i^2 + (j+1)^2} - r$$

(2).
$$i^2 + (j + \frac{1}{2})^2 \stackrel{\geq}{=} r^2$$

(3).
$$r^2 - (i^2 + j^2) \stackrel{\geq}{\underset{<}{=}} i^2 + (j+1)^2 - r^2$$

Für $i, j, r \in \mathbb{Z}$ sind (2) und (3) äquivalent:

$$\overbrace{i^2 + j^2 + j - r^2}^{g(i,j+1), \text{ s. Algorithmus}} \geq 0 \qquad \Rightarrow \text{ Zeichne } (i,j) \\
\leq -1 \qquad \Rightarrow \text{ Zeichne } (i,j+1)$$

Behauptung

(a).
$$i^2 + (j + \frac{1}{2})^2 \ge r^2 \Rightarrow \sqrt{i^2 + (j+1)^2} - r > r - \sqrt{i^2 + j^2}$$

(b).
$$i^2 + j^2 + j + \frac{1}{2} \le r^2 \Rightarrow \sqrt{i^2 + (j+1)^2} - r < r - \sqrt{i^2 + j^2}$$

Daraus folgt, dass Regel (1) mit den beiden anderen Regeln (2), (3) konsistent ist.

Beweis (von (b).) Die Funktion $f(t) = \sqrt{t}$ ist fü t > 0 konkay



(daraus folgt:
$$f\left(\frac{u+v}{2}\right) \ge \frac{f(u)+f(v)}{2}$$
)

Eine differenzierbare Funktion f ist konkav $\Leftrightarrow f'$ monoton fallen $\Leftrightarrow f'' \leq 0$

$$f'(t) = \frac{1}{2\sqrt{t}} \searrow \text{konkav}$$

$$\begin{split} u &= i^2 + j^2 \\ v &= i^2 + (j+1)^2 = i^2 + j^2 + 2j + 1 \\ \frac{u+v}{2} &= i^2 + j^2 + j + \frac{1}{2} \\ r &\geq_{\text{N.V.}} \sqrt{i^2 + j^2 + j + \frac{1}{2}} \geq \frac{1}{2} \left[\sqrt{i^2} + \sqrt{i^2 + (j+1)^2} \right] \\ 2r &\geq \sqrt{i^2 + j^2} + \sqrt{i^2 + (j+1)^2} \end{split}$$

Beweis (von (a).) Funktion $h(y) = \sqrt{i^2 + y^2}$ ist konvex

$$h'(y) = \frac{1 \cdot 2y}{2\sqrt{i^2 + y^2}} = \frac{1}{\sqrt{\frac{i^2}{y^2} + 1}} \nearrow \text{ monoton wachsend}$$

$$g\left(\frac{u + v}{2}\right) \le \frac{1}{2}(g(u) + g(v)) \qquad u = j, v = j + 1$$

$$r^2 \underset{\text{N.V.}}{\le} \sqrt{i^2 + \left(j + \frac{1}{2}\right)^2} \le \frac{1}{2}\left(\sqrt{i^2 + j^2} + \sqrt{i^2 + (j + 1)^2}\right)$$

Algorithmus beginnt mit (0, r) und zeichnet Punkte von links nach rechts.

- letzter gezeichneter Punkt = (i-1,j)
- soll nächster (i, j) oder (i, j 1) gezeichnet werden?

$$g(i,j) = i^{2} + (j-1)^{2} + (j-1) - r^{2} = i^{2} + j^{2} - 2j + j + j - r^{2}$$

$$g(i,j) := i^{2} + j^{2} - j - r^{2} \begin{cases} \geq 0 & \Rightarrow \text{ zeichne } (i,j-1) \\ \leq -1 & \Rightarrow \text{ zeichne } (i,j) \end{cases}$$

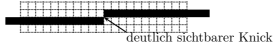
$$\begin{split} g(i+1,j) - g(i,j) &= (i+1)^2 - i^2 = 2i + 1 \\ g(i,j-1) - g(i,j) &= (j-1)^2 - (j-1) - j^2 + j \\ &= j^2 - 2j + 1 - j + 1 - j^2 + j = -2j + 2 \end{split}$$



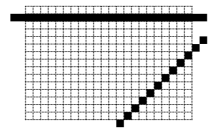
Die Pixel in de n 4 Himmelsrichtungen werden doppelt gezeichnet.

4.3 Schwachstellen der Rasterung (Aliasing)

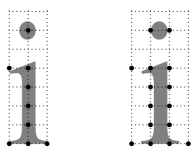
• merkbare Sprünge bei fast achsenparallelen Geraden



• unterschiedliche Helligkeitsverteilung in Abhängigkeit von der Steigung



- horizontale/vertikale Linie hat 1 Pixel pro Längeneinheit
- -schräge Linie (45°) hat 1 Pixel pro $\sqrt{2}$ Längeneinheiten
- \Rightarrow schräge Linien erscheinen dünner
- Buchstaben könne verschieden breit werden

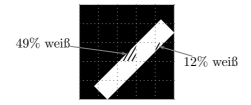


Lösung (Antialiasing) Verschiedene Graustufen für Pixel, statt nur schwarz und weiß

4.4 Antialiasing

verschiedene Ansätze:

1. Betrachte den Bildpunkt als quadratische Fläche und nicht als Punkt, betrachte eine Kurve (1-dimensional) als Fläche (2-dimensional). z. B. Strecke als Rechtece



Pixel wird entsprechend hell- oder dunkelgrau gefärbt. (im Allgemeinen als proportionale Mischung aller Farben, die im Pixelquadrat vorkommen).



Aufwendig zu rechnen.

2. Supersampling: Man rechnet mit einer höheren Pixeldichte als tatsächlich vorhanden.



die verfeinerten Pixel werden "binär" zugeordnet (in Fläche und außerhalb) und entsprechend gesetzt. Die Werte der tatsächlichen Pixel ergeben sich als Mittelwert der in ihnen enthaltenen verfeinerten Pixel.

3. Glättung:

Idee



Helligkeitswerte "strahlen" auf die Nachbarn ab.

- a) berechne die Pixelweite zunächst ohne Antialiasing.
- b) Verteile die Helligkeit von jedem Pixel auf seinen Nachbarn nach einem festen Schema.

3. lässt sich auch mit 2. kombinieren

5 Helligkeit und Farbe in der Computergrafik

5.1 Helligkeit

Definition Helligkeit in der schwarz/weiß-Grafik bezeichnet einen Grauwert auf der Skala zwischen schwarz und weiß

$$schwarz = 0, weiß = 1 (5.1)$$

Problem tatsächliche Mischung 50% weiß und 50% schwarz \rightarrow sehr hellesgrau

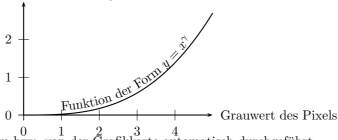
Weber-Fechner'sches Gesetz beschreibt die Nichtlinearität der Sinneswahrnehmungen (für Optik und Akustik gleichermaßen). Vergrößerung der Energie um einen konstanten Faktor wird als Vergrößerung des Reizes in konstanten Schritten wahrgenommen.

Beispiel Eine Vergrößerung von 10 auf 12 Energieeinheiten wird genauso groß wahrgenommen wie eine Vergrößerung von 5000 auf 6000.

Beispiel Lautstärke wir in deziBel (dB) gemessen: Logarithmus aus der Schallenergie (oder Druck?). (Logarithmus aus konstanten Faktoren konstante Differenzen).

Beispiel Eine Oktave in der Musik (z. B. Abstand zwischen tiefen C und hohen C) entspricht einer Verdoppelung der Schallfrequenz.

Intensität der Lichtbestrahlung



 $_{,,\gamma}$ -Korrektur", wird vom Bildschirm bzw. von der Grafikkarte automatisch durchgeführt.

5.2 Additive Farbsysteme

5.2.1 Das RGB-Farbsystem

In der Computergrafik geht man von einem 3-Komponenten-Modell aus: Farbe ist aus 3 Grundfarben zusammengemischt

(In Wirklichkeit: unendlich viele Grundfarben, für jede sichtbare Wellenlänge eine)

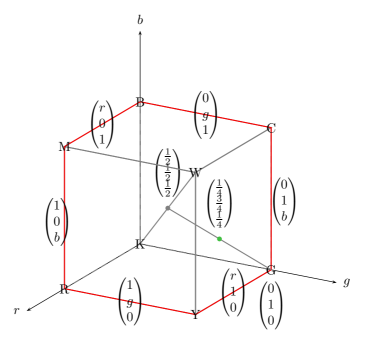


Auf einem Bildschirm sind Lichtpunkte (Phosphore) in drei Farben R, G, B nahe aneinander gitterförmig angeordnet, Die Bildpunkte werden unabhängig von einander angesteuert.

Eine Farbe in der Computergrafik ist durch 3 RGB-Werte zwischen 0 und 1 (0,1,...,255) charakterisiert. 24 bit pro Pixel, $2^24 \approx 16$ Millionen Farben

Farbe rot grün blau gelb (Y) magenta (M) cyan (C) schwarz (K) weiß Grauwerte	(r,g,b) (1,0,0) (0,1,0) (0,0,1) (1,1,0) (1,0,1) (0,1,1) (0,0,0) (1,1,1) (x,x,x) alle drei Werte sind gleich
M	B Weiß Caratactas
r	Farbwürfel $[0,1]^3$

- Das RGB-System ist für die intuitive Behandlung von Farben nicht geeignet
- die Grauwerte bilden die Grauachse K-Weiß im Farbwürfel.
- die übrigen Ecken bilden das Farbsechseck RYGCBM. Auf diesem Sechseck liegen die "reinsten"/"stärksten" Farben, alle anderen Farben kann man durch beimischen von Grau konstruieren.



Diese "stärksten Farben" sind die Farben din mindestens eine Komponente 0 und mindestens eine Komponente 1 haben (Farben ohne Grau/Weiß/Schwarz-Anteil).

5.2.2 Farbsechseck bzw. Farbkreis





- Die Punkte auf diesem Sechseck werden häufig durch einen Winkel $(0^{\circ} 360^{\circ})$ parametrisiert.
- \bullet Startpunkt willkürlich (R = 0°, Y = 60°, ...)
- Dieser Parameter heißt "Farbton", "Unbuntart" (engl. hue (H)).

$$\begin{split} 40^{\circ} \text{ entspricht dann } \frac{1}{3} \cdot R + \frac{2}{3} \cdot Y \left(\frac{1}{3} \cdot 0^{\circ} + \frac{2}{3} \cdot 60^{\circ} \right) \\ = \frac{1}{3} \cdot (1,0,0) + \frac{2}{3} \cdot (1,1,0) = \left(1, \frac{2}{3}, 0 \right) \end{split}$$

Wir erhalte ein neues Farbsystem HSV

5.2.3 Andere Farbsysteme

HSV-System

hue (Farbton) $0^{\circ} \le H \le 360^{\circ}$

saturation (Sättigung) $0 \le S \le 1$

value (\approx Helligkeit) $0 \le B \le 1$

V=1 sind die Farben auf den drei Deckseiten des Würfels: mindest einer der drei Werte ist 1

$$max(r, g, b) = 1$$



Umrechnung HSV \rightarrow RGB:

$$\begin{pmatrix} r'' \\ g'' \\ b'' \end{pmatrix} \text{sei die reine Farbe, die } H \text{ entspricht.}$$

$$\begin{pmatrix} r' \\ g' \\ b' \end{pmatrix} = S \begin{pmatrix} r'' \\ g'' \\ b'' \end{pmatrix} + (1 - S) \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}$$
 Ergebnis
$$\begin{pmatrix} r \\ g \\ b \end{pmatrix} = V \begin{pmatrix} r' \\ g' \\ b' \end{pmatrix}$$

Umrechnung RGB \rightarrow HSV



$$\begin{pmatrix} r' \\ g' \\ b' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} r \\ g \\ b \end{pmatrix} \cdot \frac{1}{V}$$

$$S = 1 - \min(r', g', b')$$

$$\begin{pmatrix} r'' \\ g'' \\ b'' \end{pmatrix} = \begin{bmatrix} \begin{pmatrix} r' \\ g' \\ b' \end{pmatrix} - (1 - S) \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} \end{bmatrix} \cdot \frac{1}{S}$$

reine Farbe \rightarrow Umwandlung in H



 $\begin{pmatrix} r'' \\ g'' \\ b'' \end{pmatrix}$ ist tatsächlich eine reine Farben

1. Wir wissen $\max(r',g',b')=1$ z. B. r'=1

$$r'' = [1 - (1 - S)1] \cdot \frac{1}{S} = S\frac{1}{S} = 1$$

2. Nehmen wir nun an $(r^\prime,g^\prime,b^\prime)=g^\prime=1-S$

$$g'' = [g' - (1 - S)1] \cdot \frac{1}{S} = [-1 + S + 1 - S] \frac{1}{S} = 0$$

Für V = 0 setze S, H beliebig.

Für $V \neq 0$, S = 0, setze H beliebig.



Nachteil:

$$R = (1, 0, 0)$$

$$Y = (1, 1, 0)$$

$$W = (1, 1, 1)$$

haben denselben V-Wert.

HSL-System

hue (Farbton) $0^{\circ} \le H \le 360^{\circ}$

saturation (Sättigung) $0 \le S \le 1$

lightness (oder "luminance") $L = \frac{1}{2}$ enthält das reine Farbensechseck und den Graupunkt $(\frac{1}{2}, \frac{1}{2}, \frac{1}{2})$



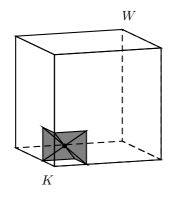
Umrechnung $HSL \rightarrow RGB$:

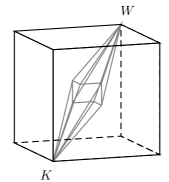
$$\begin{pmatrix} r'' \\ g'' \\ b'' \end{pmatrix} \text{sei die reine Farbe, die } H \text{ entspricht.}$$

$$\begin{pmatrix} r' \\ g' \\ b' \end{pmatrix} = S \begin{pmatrix} r'' \\ g'' \\ b'' \end{pmatrix} + (1 - S) \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}$$

$$\text{Für } 0 \le L \le \frac{1}{2} : \begin{pmatrix} r \\ g \\ b \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} r' \\ g' \\ b' \end{pmatrix} \cdot 2L$$

$$\text{Für } \frac{1}{2} \le L \le 1 : \begin{pmatrix} r \\ g \\ b \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} r' \\ g' \\ b' \end{pmatrix} \cdot (2 - 2L) + \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} \cdot (2L - 1)$$





S = 0.2 in HSL

S=1Farben auf allen 6 Seitenflächen des Würfels

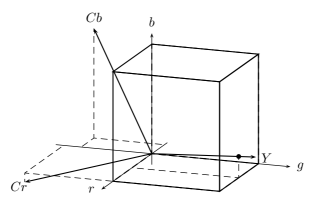
5.2.4 YCrCb/YPrPb-Farbsystem

Einsatz beim Farbfernsehen

$$Y=0.299\cdot R+0.587\cdot G+0.114\cdot B \qquad \text{(Helligkeit)}$$

$$Cr=\dots$$
 lineare Ausdrücke in $R,\,G,\,B$ (Chromanz, Farbigkeit)
$$Cb=\dots$$

$$\begin{split} 0 &\leq R, G, B \leq 1 \\ 0 &\leq Y \leq 1 - \frac{1}{2} \leq Cr, Cb \leq + \frac{1}{2} \end{split}$$



5.3 Subtraktive Farbmischung (z. B. beim Drucken)

3 Grundfarben

C = cyan, B, G wird durchgelassen, R wird absorbiert

M = magenta, B, R wird durchgelassen, G wird absorbiert

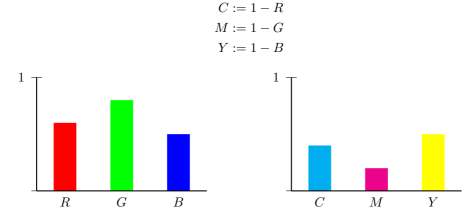
Y = gelb, R, G wird durchgelassen, B wird absorbiert

C+M nur Blau bleibt übrig

C + M + Y = schwarz

5.3.1 CMY-System

 $0 \le C, M, Y \le 1$



5.3.2 CMYK-System (Vierfarbdruck)

Zusätzlich K =schwarz. (Das Schwarz von K wird dunkler als von C + M + Y oder um Druckfarbe zu sparen.)

$$K' := \min(C, M, Y)$$

$$C' := C - K'$$

$$M' := M - K'$$

$$M' := M - K'$$

$$Y' := Y - K'$$

(möglichst viel Farbe durch K ersetzen)

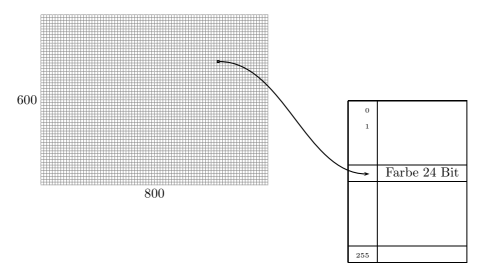
5.4 Digitale Farbdarstellung

heutzutage:

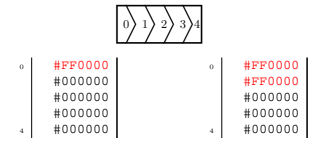
- $\bullet\,$ 8 Bit pro Farbkanal (r,g,b)... 24 Bit pro Bildpunkt $\Rightarrow 2^{24} = 16$ Mio. Farben (True Color)
- 4-Kanal-Darstellung (r, g, b, α) α ist für Transparenz:
 - $-\alpha = 0...$ durchsichtig; Farbe wird vom Hintergrund genommen,
 - $-\alpha = 1...$ Farbe wird von (r, g, b) bestimmt
 - $-0 < \alpha < 1...$ teilweise transparent
 - \rightarrow 32 bit pro Pixel

5.4.1 Farbpaletten

Es wird nicht für jeden Pildpunkt eine unabhängige Farbe gespeichert (24 Bit) sonder ein Index in einer Tabelle (8 Bit, = Farbpaletten).



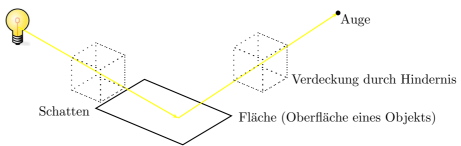
Animation ganz einfach und schnell möglich.



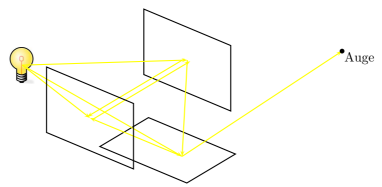
Heutzutage eher historisch.

6 Beleuchtung

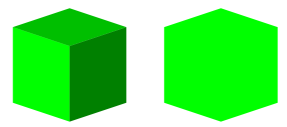
Standardfall:



In Wirklichkeit sehr komplex, in der Computergrafik aber eher selten angewandt: $\frac{1}{2}$



Beleuchtung ist wichtig um einen räumlichen Eindruck zu erzeugen



Flächenbeschaffenheit:

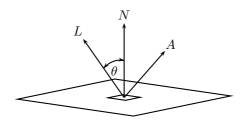
- 1) diffuse Reflexion; "sieht aus allen Richtungen gleich aus"
- 2) spiegelndes Reflexion;

treten auch kombiniert auf

6.1 Diffuse Reflexion

L, N, A sind Einheitsvektoren:

- N...Normalvektor der Fläche
- L...Vektor zur Lichtquelle
- A...Vektor zum Auge
- $\theta...$ Einfallswinkel (zwischen L und N)



Wie erscheint ein Punkt (Flächenstück) für das Auge?

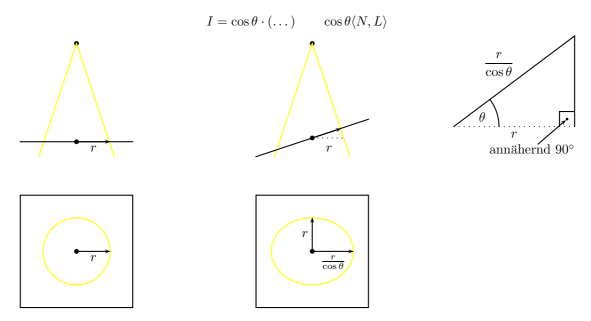
I = Intensität

zusätzliche Daten:

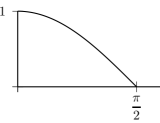
 r_L ...Abstand zur Lichtquelle I_L ...Intensiät der Lichtquelle

 K_D ...diffuser Reflexionskoeffizient der Fläche

Abhängigkeit von θ (Lampert'sches Gesetz)



Begründung: Die Menge an Lichtenergie, die auf eine Fläche auftrifft, hängt vom räumlichen Winkel ab, unter dem die Fläche von der Lichtquelle aus erscheint.



Die gleiche Menge an Licht, die vorher auf eine Fläche von $r^2\pi$ gefallen ist, fällt jetzt auf eine Fläche von $r \cdot r \frac{1}{\cos \theta} \cdot \pi$..., pro Flächeneinheit kommt um den Faktor $\cos \theta$ beim Auge weniger an.

 \Rightarrow I hängt nicht von A ab. (Das ist spezifisch für die diffuse Reflexion)

Abstand zur Lichquelle: Physikalisch $\frac{1}{r_L^2}$ (liefert in der Praxis zo starke Kontraste)

Mit der Formel $\frac{1}{r_L^2}$ würde das einen Faktor 400 bedeuten. Man nimmt stattdessen eine Formel der Gestalt:

$$\frac{1}{C_1 + C_2 r_L^2 + C_3 r_L^2} \qquad \text{für passende Konstanten } C_1, C_2, C_3$$

• Formel für diffuse Reflexion

$$I = I_L \frac{1}{C_1 + C_2 r_L^2 + C_3 r_L^2} \cos \theta \cdot K_D \qquad \left(0 \le \theta \le \frac{\pi}{2}\right)$$

• Diese Formel wird für jede Farbkomponente R, G, B angewandt

$$I^{R} = I^{R}_{L} \frac{1}{C_{1} + C_{2}r_{L}^{2} + C_{3}r_{L}^{2}} \cos \theta \cdot K^{R}_{D}$$

$$I^{G} = I^{G}_{L} \frac{1}{C_{1} + C_{2}r_{L}^{2} + C_{3}r_{L}^{2}} \cos \theta \cdot K^{G}_{D}$$

$$I^{B} = I^{B}_{L} \frac{1}{C_{1} + C_{2}r_{L}^{2} + C_{3}r_{L}^{2}} \cos \theta \cdot K^{B}_{D}$$

 \bullet In Wirklichkeit müsste man das für jede Wellenlänge λ getrennt ausrechnen.

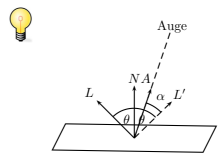
$$\cos \theta \text{ durch } \max(0, \langle N, L \rangle)$$

- Für unendlich ferne Lichtquellen lässt man den Term $\frac{1}{C_1 + C_2 r_L^2 + C_3 r_L^2}$ weg. I_L hat eine andere Bedeutung. L ist dann konstant.
- Man betrachtet auch "diffuses Licht". Es kommt aus allen Richtungen gleich stark.

$$I = I_{L,D} \cdot K_D$$
 für R, G, B getrennt

• Um die Helligkeit eines Flächenstücks (in R, G, B) zu berechnen, werden die Ergebnisse der verschiedenen Lichtquellen und der diffusen Beleuchtung aufsummiert.

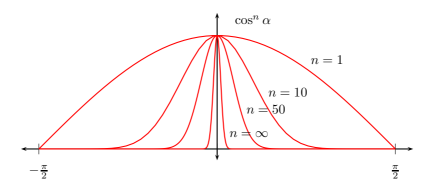
6.2 SpiegeInde Reflexion



L' ist der an N gespiegelte Vektor, die der "idealen Spiegelung"

$$\alpha = \measuredangle(A, L')$$

Modell von Bui-Tong Phong: Intensität ist proportional zu $\cos^n \alpha$



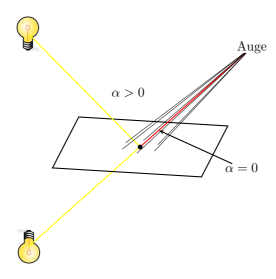
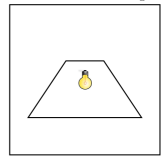


Bild aus Sicht des Auges



Formel für spiegelnde Reflexion:

$$I^{X} = I_{L}^{X} \cdot \frac{1}{C_{0} + C_{1}r + C_{2}r^{2}} \cdot K_{S} \cdot \cos^{n} \alpha, \qquad X = R, G, \text{ oder } B$$

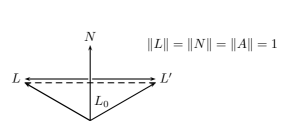
 $I_L ...$ Intensität der Lichtquelle (I_L^R, I_L^G, I_L^B)

 $\frac{1}{C_0 + C_1 r + C_2 r^2} ...$ Abhängigkeit von der Entfernung der Lichtquelle

 K_S ... spiegelnde Reflexionskoeffizient unabhängig von der Farbe!

n... Exponent: gibt an wie glatt die Spiegelung ist

 $\frac{1}{C_0+C_1r+C_2r^2}...$ Abhängigkeit von der Entfernung der Lichtquelle $I^R,I^G,I^B...$ Ergebnis-Intensität aus Sicht des Auges



$$L_0... \text{ Projektion von } L \text{ auf } N$$

$$= \langle L, N \rangle \cdot N$$

$$L' = -(L - L_0) + L_0 = 2L_0 - L, ||L'|| = 1$$

$$\cos \alpha = \langle A, L' \rangle = \langle A, 2L_0 \rangle - \langle A, L \rangle$$

$$= 2\langle L, N \rangle \langle N, A \rangle - \langle A, L \rangle$$

$$= \cos \alpha$$

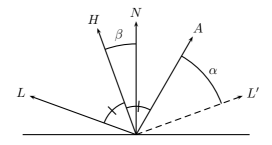
Näherungsmodell (einfacher zu rechnen)

H der Vektor, der symmetrisch zwischen A und L liegt.

$$H_0 = A + L \qquad \qquad H = \frac{H_0}{\|H_0\|}$$

Statt $\cos \alpha$ nimmt man $\cos \beta$, $\beta = \angle (H, N)$

$$\cos \beta = \langle H, B \rangle$$
 $\beta = 0 \Leftrightarrow \alpha = 0$



 $\beta = \frac{\alpha}{2}$, wenn L, N, A in einer Ebene liegen. Im Raum ist das nicht immer der Fall.

6.3 Gesamtbeleuchtung

- ullet mehrere Lichtquellen an bestimmten Orten (bzw. aus bestimmten Richtungen) mit Intensität I_L^R, I_L^G, I_L^B
- \bullet eine diffuse Lichtquelle mit Intensitä
t I^R_D, I^G_D, I^B_D

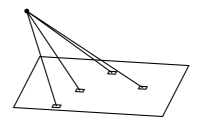
Für jede Fläche:

- \bullet diffuse Reflexionskoeffizienten K_D^R, K_D^G, K_D^B
- spiegelnde Reflexionskoeffizienten K_S , Exponent n
- möglicherweise eine Eigenleuchtintensität I_E^R, I_E^G, I_E^B (z. B. Leuchtschirm, glühendes Ofenrohr, flächig leuchtende Lichtquelle)

Für jedes Flächenstück addiert man alle Beleuchtungskomponennten zusammen (falls die Fäche sichtbar vom Auge ist).

$$I^R = \sum \text{diffuse Reflexionen von allen Lichtquellen, die das Flächenstück beleuchten.} \\ + I_D^R \cdot K^R \\ + \text{spiegelnde Reflexionen von allen Lichtquellen, die das Flächenstück beleuchten.} \\ + I_E^R$$

analog für I^G, I^B



eigentlich liefert die Rechnung in jedem Punkt der Fläche ein anderes Ergebnis.

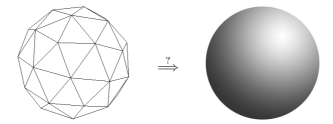
Problem Die Intensität kan in einzelnen Punkten des Bildes > 1 werden. 2 Möglichkeiten

- 1. herunterskalieren aller Werte z. B. $(r; g; b) = (3; 1; 0, 5) \rightarrow (1, \frac{1}{3}, \frac{1}{6})$
- 2. zu große Werte werden auf 1 gesetzt (dadurch können auch Farben verfälscht werden) z. B. $(r;g;b) = (3;1;0,5) \rightarrow (1,1,0,5)$ (sehr rotes orange) (helles gelb)

6.4 Schattierung (Shading)

Alle folgenden Rechnungen in Weltkoordinaten

Definition Unter *Shading* versteht man die Anwendung der Beleuchtungsregeln auf jeden Punkt einer Fläche, sodass sich eine abgestufte Farbverteilung ergibt, die realistisch aussieht.



- Gekrümmte Flächen können durch ein genügend feines *Dreiecks*netz (oder Vierecksnetz) approximiert werden.
- Große flache Flächen können in kleinere Dreicke zerlegt werden.

Gouraud-Schattierung für ein Dreiecksnetz:

• Berechne die Beleuchtung für jede Ecke eines Dreiecks , mit einem Normalvektor, der für jede Ecke fest ist (unabhängig von dem Dreieck zu dem es gehört). z. B. der Normalvektor der glatten Fläche, die durch das Dreiecksnetz approximiert wird.



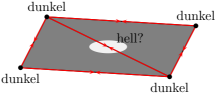
• Interpoliere die Beleuchtung linear auf jedem Dreieck



$$f(x,y) = ax + by + c$$

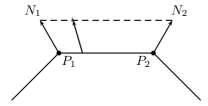
Die Gouraud-Schattierung, versagt z. B. bei Glanzlichtern (können verschwinden oder unnatürlich vergrößert werden) und sehr großen Flächen:





PHONG-Schattierung: diffuse Lichtquelle Umgebungslicht (ambient light)

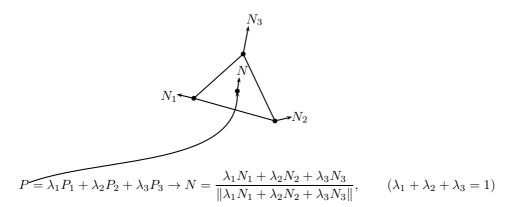
• An den Ecken werden die Normalen genommen. Dazwischen werden die Normalenrichtungen angenähert interpoliert und mit diesen Normalen in jedem Punkt die Beleuchtungsrechnung durchgeführt





Am Punkt $P = \lambda P_2 + (1 - \lambda)P_1$ wird der folgende Normalvektor genommen:

$$N = \frac{\lambda N_2 + (1 - \lambda) N_1}{\|\lambda N_2 + (1 - \lambda) N_1\|}$$



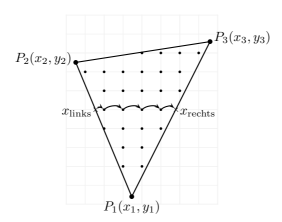
Aufwendiger zu rechnen als Gouraud-Schattierung

6.4.1 Ausfüllen einer gerasterten Fläche

Annahme Fläche ist ein Dreieck

$$y_1 \le y_2 \le y_3$$

 P_2 links von P_1P_3



in P_1, P_2, P_3 sind Intensitätswerte I_1, I_2, I_3 berechnet worden, diese sollen linear interpoliert werden. (z. B. bei Gouraud-Schattierung) eigentlich sollte man die Interpolation in Weltkoordinten machen, und für R, G, B getrennt.

Setpixel
$$(x,y,I)$$
ganzzahlig

Wir füllen das Dreieck zeilenweise

$$\begin{aligned} \text{FuelleZeile}(x_{\text{links}}, \ x_{\text{rechts}}, y, I_{\text{links}}, \Delta I) \\ & // \ \Delta I = I(x+1,y) - I(x,y) = \text{unabhaengig von } x \text{ und } y, \\ & // \text{ weil } I \text{ eine lineare Funktion ist} \\ & x \coloneqq \lceil x_{\text{links}} \rceil \\ & I \coloneqq I_{\text{links}} + \Delta I \cdot (x - x_{\text{links}}) \\ & \text{while } x \le x_{\text{rechts}} \\ & \text{Setpixel}(x,y,I) \\ & x \coloneqq x + 1 \\ & I \coloneqq I + \Delta I \end{aligned}$$

äußere Schleife:

1. untere Hälfte

$$\Delta x_{\rm links} = \frac{x_2 - x_1}{y_2 - y_1}$$
 Ziel: auf der Geraden $P_1 P_2$ gilt $x = y_1 + (y - y_1) \cdot \Delta x_{\rm links}$
$$\Delta x_{\rm links} = \frac{x_3 - x_1}{y_3 - y_1}$$
 Ziel: auf der Geraden $P_1 P_2$ gilt $I = I_1 + (y - y_1) \cdot \Delta I_{\rm links}$
$$\Delta I_{\rm links} = \frac{I_2 - I_1}{y_2 - y_1}$$
 Ziel: auf der Geraden $P_1 P_2$ gilt $I = I_1 + (y - y_1) \cdot \Delta I_{\rm links}$
$$\Delta I = \frac{(I_1 + \Delta I_{\rm rechts}) - (I_1 + \Delta I_{\rm links})}{(x_1 + \Delta x_{\rm rechts}) - (x_1 + \Delta x_{\rm links})}$$
 mit $\Delta I_{\rm rechts} = \frac{I_3 - I_1}{y_3 - y_1}$

$$\begin{split} y = \lceil y_1 \rceil; & x_{\rm links} & := x_1 + (y - y_1) \cdot \Delta x_{\rm links} \\ & x_{\rm rechts} & := x_1 + (y - y_1) \cdot \Delta x_{\rm rechts} \\ & I_{\rm links} & := I_1 + (y - y_1) \cdot \Delta I_{\rm links} \\ \text{while } y \le y_2 \\ & \text{FuelleZeile}(x_{\rm links}, \ x_{\rm rechts}, \ y, \ I_{\rm links}, \ \Delta I) \\ & y := y + 1 \\ & x_{\rm links} := x_{\rm links} + \Delta x_{\rm links} \\ & x_{\rm rechts} := x_{\rm rechts} + \Delta x_{\rm rechts} \\ & I_{\rm links} := I_{\rm links} + \Delta I_{\rm links} \end{split}$$

2. obere Hälfte

$$\begin{split} \Delta x_{\rm links} &:= \frac{x_3 - x_2}{y_3 - y_2} \,; \quad \Delta I_{\rm links} := \frac{I_3 - I_2}{y_3 - y_2} \\ y &:= y + 1 \,; \quad x_{\rm rechts} := x_{\rm rechts} + \Delta_{\rm links} \\ x_{\rm links} &:= x_2 + (y - y_2) \cdot \Delta x_{\rm links} \\ I_{\rm links} &:= I_2 + (y - y_2) \cdot \Delta I_{\rm links} \end{split}$$
 while $y \leq y_3$

$$\quad \text{FuelleZeile}(x_{\rm links}, \ x_{\rm rechts}, \ y, \ I_{\rm links}, \ \Delta I)$$

$$y &:= y + 1$$

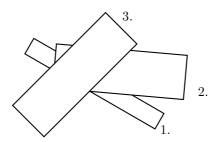
$$x_{\rm links} &:= x_{\rm links} + \Delta x_{\rm links}$$

$$x_{\rm rechts} &:= x_{\rm rechts} + \Delta x_{\rm rechts}$$

$$I_{\rm links} &:= I_{\rm links} + \Delta I_{\rm links} \end{split}$$

6.5 Entfernen verdeckter und teilweise verdeckter Flächen

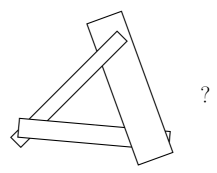
- 1. Painter's Algorithmus
- 2. Tiefenpuffer
- 3. Überstreichen (swap)



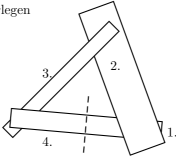
6.5.1 Painter's Algorithmus

Finde eine Reihenfolge der Flächen nach vorn, "male" die Flächen in dieser Reihenfolge.

Problem zyklische Abhängigkeiten:



Lösung Flächen in kleinere Flächen zerlegen



6.5.2 Tiefenpuffer (z-Puffer)

Jeder Bildpunkt speichert zusätzlich einen z-Wert (größere Werte sind weiter hinten)

Setpixel
$$(x,y,z,I)$$
 bzw. Setpixel (x,y,z,I^R,I^G,I^B)

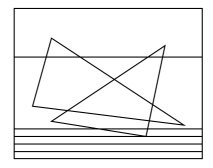
Vergleiche z mit dem für (x,y) gespeicherten z-Wert, wenn kleiner, dann überschreibe z,I, andernfalls ignoriere. Beim Zeichnen eines ebenen Flächenstückes ist z linear von x und y abhängig. z interpoliert zwischen den 3 Ecken $P_i(x_i,y_i,z_i)$, i=1,2,3

Nachteil (von beiden Verfahren) Aufwand ist proportional zu gezeichneten Gesamtfläche und nicht zur sichtbaren Fläche (nicht sichtbaren Flächen werden auch gezeichnet bzw. zu zeichnen versucht).

6.5.3 Darstellung einer Szene durch Überstreichen (Scanline-Algorithmus)

Vereinfachte Annahme Szene besteht auzs Dreiecken.

- Der Algorithums beruht auf der gleichen Idee wie der Algorithmus zum Ausfüllen gerasterter Flächen (s. Abschnitt 6.4.1)
 - Überstreiche Szenee mit horizontalen Geraden (von unten nach oben, mit steigendem y)
 - * Für jede Rasterzeile gehe Pixel von links nach rechts durch (mit steigendem x)
- Prinzip: Der Algorithmus aus Abschnitt 6.4.1 wird für alle Dreiecke parallel angewendet



Vorverarbeitung Wir erstellen eine Kantenliste (Edge List, EL), sortiert nach den Koordinaten des unteren Endpunktes der Kante, zuerst nach der y-Koordinate sortiert, bei gleicher y-Koordinate nach x-Koordinate (horizontal Kanten brauchen nicht gespeichert werden).

Bearbeitung einer Zeile Wir benötigen zur Abarbeitung einer Zeile die Menge der von der Zeile geschnittenen Dreiecke und für diese dann die nötigen Parameter, wie sie für die Fülle-Zeile-Funktion aus Abschnitt 6.4.1 benutzt wurden.

Wir verwalten die Daten in einer "Aktive-Kanten-Liste" (AEL). Darin enthalten sind alle Kanten, die die aktuelle Scanline schneiden. Sie sind sortiert nach der x-Koordinate des Schnittpunktes mit der Scanline. Zu jeder Kante speichern wir die Informationen, die wir benötigen. Um das Dreieck für diese Zeile zu rastern und die entsprechenden Werte für die Zeile auszurechnen.

z. B.

- zugehöriges Dreieck
- linke oder rechte Begrenzung
- y-Koordinate des oberen Endpunktes (um die Kante au der AEL entfernen zu können)
- x-Koordinate Schnittpunktes mit der Scanline (entspricht x_{links} bzw. x_{rechts})
- Δx (entspricht Δx_{links} bzw. Δx_{rechts})

die folgenden Daten brauchen nur in einer linken Begrenzung gespeichert werden:

• $z_{\rm links}, I_{\rm links}, \Delta z_{\rm links}, \Delta I_{\rm links}, \Delta z, \Delta I$ (Notation s. Abschnitt 6.4.1)

und entsprechende Werte für andere zu interpolierende Daten.

Änderung der AEL beim Übergang von y auf y+1 wie bei der äußeren Schleife in Abschnitt 6.4.1.

• inkrementiere $x, z_{\text{links}}, I_{\text{links}}$ um $\Delta x, \Delta z_{\text{links}}, \Delta I_{\text{links}}$

Außerdem kann es nötig sein Kanten aus der Liste zu löschen (Kante endet zwischen y und y+1), neue Kanten aufzunehmen (Kante beginnt zwischen y und y+1) oder die Reihenfolge der Kanten zu ändern (Kanten schneiden sich zwischen y und y+1)

1. Kante endet zwischen y und y + 1

Vergleiche y-Koordinate des oberen Endpunktes einer Kante in der AEL mit der aktuellen Scanline-Koordinate

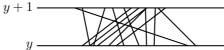
2. Kante beginnt zwischen y und y+1

Vergleiche y-Koordinate des unteren Endpunktes der ersten noch nicht verwendeten Kante in der EL mit aktuellen Scanline-Koordinaten.

3. Kanten schneiden sich zwischen y und y + 1

prinzipiell vergleiche die neuen x-Werte zweier Kanten die in der alten AEL benachbart waren

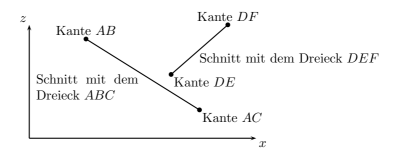
Problem Die Scanline wird nicht Kontinierlich



Es können sich auch nichtbenachbarte Kanzen zwischen y und y+1 schneiden, wenn die dazwischen liegenden Kanten ebenfalls geschnitten werden. Wir müssen also nicht nur bei y benachbarte Kanten vergleichen, sondern auch die nache einer Kreuzung entstehenden neuen Nachbarn.

Dieser Ansatz läuft auf ein Buble-Sort- oder Insertion-Sort-Prinzip hinaus. Dann ist Neusortieren mit effizienten Sortierverfahren.

Füllen einer Zeile Zeile wird von links nach rechts durchlaufen. Beachten wir dabei die Tiefeninformation entspricht dies einem Überstreichen einer Ebene $y = \mathbf{const}$ mit einer Geraden $x = \mathbf{const}$



in dieser Ebene haben wir Kante, die den Schnitten von Dreiecken mit der Ebene entsprechen. Der Dreiecksschnitt, dessen z-Koordinate für ein gegebenes x am kleinsten ist, bestimmt die Färbung des Pixels.

Analog zur AEL legen wir eine aktive Dreiecksliste (ATL, auch active span list) an, om der die von der aktiven Geraden $x=\mathbf{const}$ geschnittenen Dreiecksschnitte nach z-Koordinate sortiert sind und die zugehörigen Werte für die Interpolation gespeichert sind. Das sind z, I und Δz , sowie ΔI und x_{rechts} .

Modifizierung der ATL beim Übergang von x auf x+1

- 1. Dreieck einfügen: x_{links} liegt zwischen x und x+1 für eine linke Kante in der AEL
- 2. Dreieck löschen: x_{rechts} liegt zwischen x und x + 1
- 3. Zwei Dreiecke schneiden sich (z-Werte tauschen Reihenfolge)

zu zeichnen ist die aktuelle Farbe des Dreiecks, das in der ATL aktuell an der ersten Stelle steht.

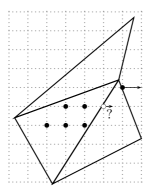
Varianten, Sonderfälle, ...

- 1. Es ist häufig sinnvoll, sobald zwei Kanten in der AEL benachbart werden, den Schnittpunkt zu berechnen und diesen, falls er existiert, in einem *Event-Schedule* einzufügen. Dieser verwaltet die "Zeit"-punkte, an denen sich die Reihenfolge der Kanten ändert in einer Prioritätswarteschlange.
- 2. Vereinfachungen bei sich nicht schneidenden Dreiecken
- 3. Kombination mit dem Tiefenpuffer
 - z. B. tiefenpuffer für eine Zeile des Bildes
 - Überstreiche Szene zeilenweise
 - Vor jedem Wechsel in eine neue Zeile leere Tiefenpuffer
 - für jede Zeile: Zeichne alle Dreiecke in der aktuellen AEL (in beliebiger Reihenfolge) nach dem Tiefenpuffer-Prinzip

Analog: Tiefenpuffer für ein Pixel

Größe des Tiefenpuffers	Struktur des Algorithmus
Breite \times Höhe \times Genauigkeit	Für alle Dreiecke Für alle Zeilen Für alle Spalten
Breite \times Genauigkeit	Für alle Zeilen Für alle Dreiecke Für alle Spalten
Genauigkeit	Für alle Zeilen Für alle Spalten Für alle Dreiecke

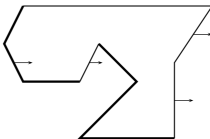
6.6 Anzeigen von benachbarten Flächenstücken (Dreiecken)



Gehört der Rand eines Dreiecks zum Dreieck? Zu welchem Dreieck?

Gesucht Eine konsistente Regel, die bei mehreren aneienanderstoßenden Flächen feslegt, zu welcher Fläche jeder Bildpunkt gehört.

Eine Möglichkeit Ein Pixel, das auf dem Rand liegt wird (in Gedanken) horizontal nach rechts verschoben. Es gehört zu der Fläche, wo es dann landet. Wenn es dabei auf einer horizontalen Kante liegt, dann wird es zur oberen Fläche gerechnet.



Vorraussetzung Exakte Arithmetik

6.7 Lineare Interpolation in Weltkoordinaten

Interpolation von Helligkeitswerden (Gouraud-Schattierung), von Normalenrichtungen (Phong-Schattierung), bei Texturen immer in Weltkoordinaten! Nicht NDC.

Gegeben Eine Strecke P_1P_2 in NDC (oder Bildschirmkoordinaten) als Bild einer Strecke P_1P_2 in Weltkoordinaten.

An den Endpunkten sind Werte $\mathcal{I}_1,\mathcal{I}_2$ gegeben

(Intensitätswerte $I_1^R, I_1^G, I_1^B, \ldots,$ oder Normalenrichtungen $N_1^x, N_1^y, N_1^z, \ldots)$

Wir wollen diese Werte für die dazwischen liegenden Punkte der Strecke in Weltkoordinaten interpolieren.

Wir kennen die Transformationsmatrix $M=M^{\mathrm{Welt,NDC}}$:

$$M \begin{pmatrix} x_{\text{Welt}} \\ y_{\text{Welt}} \\ z_{\text{Welt}} \\ w_{\text{Welt}} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_{\text{NDC}} \\ y_{\text{NDC}} \\ z_{\text{NDC}} \\ w_{\text{NDC}} \end{pmatrix} \qquad P_1 = \begin{pmatrix} x_1^{\text{NDC}} \\ y_1^{\text{NDC}} \\ z_1^{\text{NDC}} \\ 1 \end{pmatrix} \qquad P_2 = \begin{pmatrix} x_2^{\text{NDC}} \\ y_2^{\text{NDC}} \\ z_2^{\text{NDC}} \\ 1 \end{pmatrix}$$

 $P_1 \text{ in homogenen Weltkoordinaten} = M^{-1} \begin{pmatrix} x_1^{\text{NDC}} \\ y_1^{\text{NDC}} \\ z_1^{\text{NDC}} \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_1^{\text{Welt}} \\ y_1^{\text{Welt}} \\ z_1^{\text{Welt}} \\ w_1^{\text{Welt}} \end{pmatrix} \\ \hat{=} \begin{pmatrix} x_1^{\text{Welt}} / w_1^{\text{Welt}} / w_1^{\text{Welt}} \\ y_1^{\text{Welt}} / w_1^{\text{Welt}} \\ z_1^{\text{Welt}} / w_1^{\text{Welt}} \end{pmatrix} \text{ in kartesischen Weltkoordinaten}$

Annahme: $I: \mathbb{R}^3 \to \mathbb{R} \text{ linear } I(P_1) = I_1 \qquad I(P_2) = I_2$

Betrachte eine "homogene Erweiterung": $\hat{I}: \mathbb{R}^4 \xrightarrow{} \mathbb{R}$ von I

$$\hat{I}\left(\begin{pmatrix} \lambda x \\ \lambda y \\ \lambda z \\ \lambda w \end{pmatrix}\right) = \lambda \cdot \hat{I}\left(\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ w \end{pmatrix}\right) \qquad \hat{I}\left(\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ 1 \end{pmatrix}\right) = I\left(\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}\right)$$

- 1. Die Funktion \hat{I} ist linear;
- 2. Aus \hat{I} kann man I ausrechnen:

$$I\left(\text{Punkt}\begin{pmatrix} x\\y\\z\\w\end{pmatrix}\text{ in homogenen Koordinaten}\right) = \frac{1}{w}\cdot \hat{I}\left(\begin{pmatrix} x\\y\\z\\w\end{pmatrix}\right)$$

$$I\left(\text{Punkt in homogenen Koordinaten} \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ w \end{pmatrix}\right) = \\ I\left(\text{Punkt in homogenen Koordinaten} \begin{pmatrix} x/w \\ y/w \\ z/w \\ 1 \end{pmatrix}\right) = \hat{I}\left(\begin{pmatrix} x/w \\ y/w \\ z/w \\ 1 \end{pmatrix}\right) = \frac{1}{w} \cdot \hat{I}\left(\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ w \end{pmatrix}\right) \\ I\left(\text{Punkt in karthesischen Koordinaten} \begin{pmatrix} x/w \\ y/w \\ z/w \end{pmatrix}\right) =$$

1. Berechne P_1 und P_2 in homogenen Weltkoordinaten:

$$\begin{pmatrix} x_1^{\text{Welt}} \\ y_1^{\text{Welt}} \\ z_1^{\text{Welt}} \\ w_1^{\text{Welt}} \end{pmatrix} = M^{-1} \cdot \begin{pmatrix} x_1^{\text{NDC}} \\ y_1^{\text{NDC}} \\ z_1^{\text{NDC}} \\ 1 \end{pmatrix} \text{ und } \begin{pmatrix} x_2^{\text{Welt}} \\ y_2^{\text{Welt}} \\ z_2^{\text{Welt}} \\ w_2^{\text{Welt}} \end{pmatrix} = M^{-1} \cdot \begin{pmatrix} x_2^{\text{NDC}} \\ y_2^{\text{NDC}} \\ z_2^{\text{NDC}} \\ 1 \end{pmatrix}$$

2. Berechne \hat{I}_1 und \hat{I}_2 an diesem Punkt in \mathbb{R}^4

$$I(P_1) = I_1 = \frac{1}{w} \cdot \hat{I}_1$$

$$\hat{I}_1 = w_1^{\text{Welt}} \cdot I_1, \ \hat{I}_2 = w_2^{\text{Welt}} \cdot I_2$$

3. Lineare Interpolation $P(\lambda) = \lambda_2 + (1 - \lambda)P_1$ in NDC

$$\begin{aligned} \textbf{Gesucht} \quad I(\lambda) &= I(P(\lambda)) \\ \begin{pmatrix} x(\lambda) \\ y(\lambda) \\ z(\lambda) \\ 1 \end{pmatrix} &= \lambda \begin{pmatrix} x_2 \\ y_2 \\ z_2 \\ 1 \end{pmatrix} + (1-\lambda) \begin{pmatrix} x_1 \\ y_1 \\ z_1 \\ 1 \end{pmatrix} \\ &\hat{I} &= \lambda \cdot \hat{I}_2 + (1-\lambda)\hat{I}_1 \end{aligned}$$

$$\boxed{w^{\text{Welt}}(\lambda) = \lambda \cdot w_2^{\text{Welt}} + (1 - \lambda)w_1^{\text{Welt}}} \qquad I(\lambda) = \frac{\hat{I}(\lambda)}{w^{\text{Welt}}(\lambda)}$$

Zusammenfassung $w_1^{ ext{Welt}}, w_2^{ ext{Welt}} = ext{letzte Komponente von } M^{-1} \left(\cdots \right)$

$$I(\lambda) = \underbrace{w_2^{\text{Welt}} \cdot I_2 \cdot \lambda + w_1^{\text{Welt}} \cdot I_1 \cdot (1 - \lambda)}_{w_2^{\text{Welt}} \lambda + w_1^{\text{Welt}} (1 - \lambda)}$$

Einbau in Füllalgorithmus zusätzlich

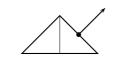
```
\begin{split} \text{FuelleGerade}(x_1, & x_2, y, z_1, z_2, \overset{\textstyle \checkmark}{w_1}, \overset{\textstyle \checkmark}{w_2}, I_1, I_2) \\ & \hat{I}_1 = w_1 I_1 \\ & \hat{I}_2 = w_2 I_2 \\ & \Delta \hat{I} = \dots \\ & \Delta w = \dots \\ & \vdots \\ & \text{while } x < x_2 \\ & & \text{Setpixel}(x, y, \dots, I) \\ & & x := x + 1 \\ & z := z + \Delta z \\ & \hat{I} := \hat{I} + \Delta I \text{ // Zaehler} \\ & w := w + \Delta w \text{ // Nenner} \\ & I = \frac{\hat{I}}{w} \end{split}
```

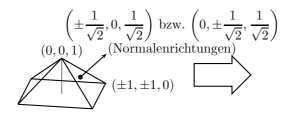
analog für mehrere Größen I^R, I^G, I^B nimmt man $\hat{I}^R, \hat{I}^G, \hat{I}^B, w$ und Δw braucht man nur einmal.

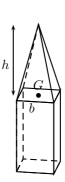
Bemerkung Die z-Koordinate kann man direkt in NDC interpolieren

6.8 Transformation von Normalvektoren bei affinen Transformationen

z. B. Objektkoordinaten auf Weltkoordinaten







$$T = \begin{pmatrix} b/2 & 0 & 0 & g_x \\ 0 & b/2 & 0 & g_y \\ 0 & 0 & h & g_z \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

$$T = \begin{pmatrix} A & b \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \qquad \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \mapsto A \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} + b$$

Ebene im Urbildraum

$$E = \left\{ \vec{x} = \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} \middle| \vec{n}^T \cdot \vec{x} = c \right\}$$
 \vec{n} ...Normalenvektor, $c \in \mathbb{R}$

$$T(E) = \left\{ \underbrace{A \cdot \vec{x} + b}_{=\bar{x}} \middle| \vec{n}^T \cdot \vec{x} = c \right\}$$

$$Ax + b = \bar{x} \qquad x = A^{-1}(\bar{x} - b)$$

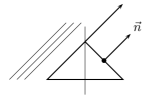
$$T(E) = \left\{ \bar{x} \middle| n^T A^{-1}(\bar{x} - b) = c \right\}$$

$$= \left\{ \bar{x} \middle| n^T A^{-1} \bar{x} = c + n^T A^{-1} b \right\}$$

$$= \left\{ \bar{x} \middle| \underbrace{\left(\left(A^{-1} \right)^T n \right)^T}_{\text{Normalyektor der Ebene} T(E)} \bar{x} = \bar{c} \right\}$$

Bei einer Affinen Transformation mit 3×3 -Transformationsmatrix A muss man Nornalvektoren nicht mit A, sondern von links nach rechts mit $(A^{-1})^T$ multiplizieren und anschließend *normieren*. (Vektoren als Spalten betrachten)

Falls A orthogonal ist, dann ist $A^T = A^{-1}$, $(A^{-1})^T = A^{-1}$





7 Texturen

(Abbildungen folgen später) Aufbringen eines Musters auf eine Fläche.

Das Muster – die Textur – ist als zweidimensionales *Bild* gegeben (Pixelarray), und eine Abbildung von diesem Bild auf eine Fläche im Raum.

Die Bildfläche muss nicht unbedingt flach sein:

- 1. gekrümmt
- 2. Dreiecksgitter

Dann muss man das Bild in ein dreicksgitter mit derselben kombinatorischen Struktur zerlegen. Die Abbildung erfolgt dann durch lineare Interpolation auf jedem Dreieck.

Bei beiden Lösungen existiert das Problem der Verzerrung.

Einfaches Modell für Architektur: Fassade wird auf die Hasuwand aufgeklebt.

Problem Schatten sind möglicherweise nicht richtig.

Bei der Darstellung benötigt man die umkehrabbildung von der Fläche in Weltkoordinaten (bzw. von der proyezierten Fläche in NDC) auf die Textur.

Bei der linearen Interpolation von Dreiecken verwendet man gerne baryzenztische Koordinaten

$$(\lambda_1, \lambda_2, \lambda_3)$$
 mit $\lambda_1 + \lambda_2 + \lambda_3 = 1$

stellt den Punkt $\lambda_1 A_1 + \lambda_2 A_2 + \lambda_3 A_3$ dar.

$$\lambda_1, \lambda_2, \lambda_3 \geq 0 \Leftrightarrow \text{Punkt im Dreieck}$$

Die Ecken des Dreiecks auf dem Objekt haben barizentrische Koordinaten

$$(\lambda_1, \lambda_2, \lambda_3) = (1, 0, 0), (0, 1, 0), (0, 0, 1)$$

dazwischen wird linear interpoliert (in Weltkoordinaten). Dann nimmt man in der Textur den Punkt an der Stelle $\lambda_1 B_1 + \lambda_2 B_2 + \lambda_3 B_3$.

Mögleihe Probleme dadurch, das Auflösung des erzeugten bilder nicht mit der Auflösung der Textur übereinstimmt.

- a) Auflösung der Textur zu klein
 - ⇒ Bild wirkt grob gepixelt (mögliche Lösung: Interpolation)
- b) Auflösung der Textur ist größer
 - \Rightarrow Es kann zu Aliasing-Effekten kommen. (mögliche Auswege s. Abschnitt 4.4)

8 Schatten

Für die Berechung von chatten kann man die gleichen Methoden verwenden, wie zur Bestimmung sichtbarer Flächen:

- \bullet von der Lichtquelle aus "sichtbar" \Rightarrow beleuchtet.
- $\bullet\,$ von der Lichtquelle aus "verdeckt" \Rightarrow Schatten.
- 1. Berechne (für jede Lichtquelle unabhängig) in einem getrennten Puffer das "Bild", dass von der Lichtquelle aus "gesehen" wird.
 - z. B. mit dem Tiefenpuffer PutPixel(x,y,z,I) Index (Nummer) der Fläche, die gerade dargestellt wird.
- 2. Erzeuge das Bild, dass vom Auge aus sichtbar ist Pixel für Pixel.

P sei der Punkt (in Weltkoordinaten), der gerade dargestellt wird. Er gehört zum Objekt mit Nummer n. Bestimme das Bild von P im Bildpuffer, der zur Lichtquelle gehört und vergleiche den Index, der dort gespeichert ist.

Wenn = $n \Rightarrow$ Punkt P ist von dieser Lichtquelle beleuchtet.

9 Clipping

Eine Strecke auf ein Rechteck zurechtstutzen.

9.1 Algorithmus von Cohen-Sutherland

$$\mathbb{R}^2 \to \{0,1\}^4$$
 (4 Bits)
$$x < x_{\rm min}$$

$$x > x_{\rm max}$$

$$y < y_{\rm min}$$

$$y < y_{\rm max}$$

- 1. Wenn A_1 und A_2 ein gemeinsames 1-Bit haben. \Rightarrow Strecke A_1A_2 schneidet Rechteck nicht.
- 2. Wenn beide Codes 0000 sind. \Rightarrow Strecke liegt zur Gänze im Inneren.
- 3. Bestimme eine Stelle, wo sich beide Codes unterscheiden,
- 4. Schneide die Gerade mit der entsprechenden horizontalen oder vertikalen Geraden.
- 5. Ersetze den Endpunkt mit dem 1-Bit durch den Schnittpunkt.
- 6. Wiederhole

10 Geometrische Modellierung

10.1 "Rendering pipeline"

GEOMETRISCHE MODELIERUNG

Durchlaufen des geometrischen Modells

Transformation von lokalen Modellkoordinaten in Weltkoordinaten

Transformation in Kamerakoordinaten (NDC) (und Bildschirmkoordinaten)

Clipping: Abschneiden von teilen außerhalb des Sichtkegels aufwändigeres Modell: RADIOSITY

Beleuchtung, Schattierung

PBestimmen sichtbarer Flächen, Elimination verdeckter Flächen

Anzeigen auf dem Bildschirm

nur eine typische Reihenfolge!

Alle diese Operationen werden heute von Hardwareausgeführt

Alternative für Beleuchtung, Schattierung und Bestimmung sichtbarer Flächen: Raytracing (Strahlverfolgung)

10.2 Geometrische Modellierung

10.2.1 Wie kann man geometrische Formen darstellen?

Möglichkeit 1) geometrische Grundformen (Kugel, Zylinder, Polygone) werden zusammengesetzt

Grundmodell: triangulierte Flächen.

Mit triangulierten Flächen lässt sich im Prinzip alles genügend fein approximieren

(flache Polygone mit mehr als 3 Ecken sind in der Regel auch zugelassen)

Möglichkeit 2) Implizite Flächen Fläche ist durch eine Gleichung gegeben

$$(x^2 + y^2)^2 + 3z^3xy - 28xz^2 = 0$$

Möglichkeit 3) parametrische Fläche z. B. Kugel:

$$\begin{aligned} x &= \cos \varphi \cos \vartheta \\ y &= \sin \varphi \cos \vartheta \\ z &= \sin \vartheta \\ 0 &\leq \varphi \leq 2\pi \\ &- \pi \leq \vartheta \leq \pi \end{aligned}$$

Operation	Dreicksgitter	implizite Fläche	parametrische Fläche
Erzeugen eines Punktes auf der Fläche	sehr leicht	schwierig	sehr leicht
Durchlaufen aller Punkte der Fläche	sehr leicht	sehr schwierig	leicht
Schnitt der Fläche mit einem	durchschnittlich ¹	leicht (Lösen eines	sehr schwierig (Gle-
Sichtstrahl (z. B. beim Raytracing)	(Modell durchlaufen)	Gleichungssystems in einer Variablen)	ichungssystem mit 3 Variablen)
geometrische Manipulationen	sehr leicht	schwierig	durchschnittlich
Speicherverbrauch	ist abhängig von der Genauigkeit	kompakt	kompakt

Umwandlung von impliziten oder paramtrischen Flächen in ein Dreicksgitter: "Gittererzeugung" ("Meshing")

10.2.2 Darstellung polyedrischer Flächen bzw. Polygongittern

1. **primitiv:** Liste von Dreiecken, Vierecken, etc.

$$D_1: (x_1, y_1, z_1), (x_2, y_2, z_2), (x_3, y_3, z_3)$$

$$D_2: (x_4, y_4, z_4), (x_5, y_5, z_5), (x_6, y_6, z_6)$$

$$\vdots$$

Problem: in einem typischen Dreiecksgitter kommen die gleichen Punkte mehrfach vor. Es ist Verschwendung, die gleichen Daten mehrfach zu speichern bzw. zu übertragen.

2. Trennung der Koordinaten von der kombinatorischen Struktur:

$$P_1: (x_1, y_1, z_1)$$
 $D_1: 1, 2, 4$
 $P_2: (x_2, y_2, z_2)$ $D_2: 2, 3, 4$
 \vdots \vdots

Flächen sind typischerweise *orientiert*: Dreieck P_1, P_2, P_3 und Dreieck P_1, P_3, P_2 sind Vorder- und Rückseite des gleichen Dreiecks im Raum, un sie können unterschiedliche Materialeigenschaften haben.

Um noch mehr zu sparen, werden Dreiecke zu alternierenden Dreiecksstreifen bzw. Dreiecksfächern zusammengefasst. (und Vierecke zu Vierecksstreifen)

Für n Dreicke benötigt man nur n+2 Punkte. Für isolierte Dreicke werden 3n Punkte benötigt.

Datenstruktur zum Speichern der kombinatorischen Struktur einer polyedrischen Fläche

- Doubly-connected edge list (DECL, doppelt-verkettete Kantenliste)
- Quad-edge data structure
- "winged-edge" data structure

Jede Kante wird durch zwei Halbkanten repräsentiert, eine in jede Richtung

Jede Halbkante hat 3 Zeiger:

 \bullet l(e), r(e), ... linke und rechte Nachbarkante mit demselben Startknoten

¹weder leicht noch schwer

• u(e)... Umkehrkante

e	r(e)	l(e)	u(e)
1	2	3	4
2	Ø	1	5
2 3	1	Ø	6
4	7	8	1
:	:	:	:

- Jede Kante liegt an bis zu 23 Flächen an, eine links und eine rechts.
- Durchlaufen aller Kanten, die von einem Knoten ausgehen
- $\bullet\,$ Wir benötigen eine erste Kante e_1

$$e_2 = r(e_1)$$

$$e_3 = r(e_2)$$

$$\vdots$$

bis
$$e_i = e_1$$
 oder $e_i = \emptyset$

Durchlaufen aller Kanten einer Fläche, die rechts von e_1 liegt.

$$e_2 = l(u(e_1))$$

$$e_3 = l(u(e_2))$$

$$\vdots$$

bis $e_i = e_1$

$$l(r(e)) = e$$
 falls $r(e) \neq 0$
 $r(l(e)) = e$ falls $l(e) \neq 0$
 $u(u(e)) = e$

10.3 Darstellung von geometrischen Modellen in Grafikbibliotheken

typische Funktionsaufrufe in einer Grafikbibliothek wie OpenGL

 $\begin{tabular}{ll} Modellkoordiaten \rightarrow Weltkoordinaten \rightarrow ... \\ CT = ",current transformation matrix" \\ aktuelle Transformationsmatrix \\ \end{tabular}$

typischer Ablauf:

- Am Anfang wird auf CT die Identität initialisiert.
- eine Folge von geometrischen Transformationen; die entsprechenden Transformationen werden von rechts an CT dranmultipliziert.
- Dazwischen werden die aktuellen Werte von CT auf einem Stapel gespeichert (Push) bzw. wiederhergestellt (Pop)

10.4 Constructive Solid Geometry (CSG)

10.4.1 Grundlagen

Objekte werden als gefülltes Volumen betrachten, nicht als Randflächen.

- Grundkörper: Würfel, Zylinder; konvexe Polyeder
- Boolesche Operationen: \cup , \cap , \setminus (eigentlich Mengenoperationen) z. B:

Man möchte nur reguläre Mengen betrachten. Eine Menge K ist regulär, wenn sie der Abschluss ihres Inneren ist:

$$K = \overline{K^{\circ}}$$

zur Erinnerung: Das Innere der Menge A ist definiert mit

$$A^{\circ} = \{x \in A \mid \exists \varepsilon > 0 : \text{ Kreis mit Radius } \varepsilon \text{ um } x \subseteq A\}$$

Der Abschluss von A ist definiert mit

$$\overline{A} = \mathbb{R}^2 \setminus (\mathbb{R}^2 - A)^{\circ}$$

(bzw. mit $\mathbb{R}^{\not\models}$ im Raum)

Der Rand von A ist definiert mit

$$\partial A := \overline{A} - A^{\circ}$$

 \Rightarrow regularisierte Boolesche Operationen

$$A \cup^* B := \overline{(A \cup B)^{\circ}}$$
$$A \cap^* B := \overline{(A \cap B)^{\circ}}$$
$$A \setminus^* B := \overline{(A \setminus B)^{\circ}}$$

10.4.2 Darstellung in der Computergrafik

$$A \cup^* [(B \cap^* C) \setminus^* (D \cap^* E)]$$

Umwandlung in eine expliziete Darstellung des Randes ist aufwändig.

Man mss Snitte zwischen den Grundobjekten bestimmen. Anschließend muss manberechnen, welche der ausgeschnittenen Oberflächenstücke den Rand des Ergebnisses bilden.

Schnitt mit einer Geraden (z. B. einem Sichtstrahl beim Raytraycing) ist relativ einfach:

• Schneide den Strahl mit allen Grundbausteinen. sortiere die Schnittpunkte, bestimme den ersten Schnittpunkt, wo der Strahl in den Körper eintritt.

11 Strahlverfolgung (Raytracing)

gut geeignet für spiegelnde und transparente Körper.

A) "Forward raytracing" Schicke Lichtstrahlen (Lichtteilchen) von der Lichtquelle aus und verfolge ihren Weg.

Die allermeisten Teilchen werden irgendwo absorbiert, bevor sie ins Auge gelangen. \Rightarrow extrem aufwändig.

B) "Backward raytracing"

- 1. Bestimme Helligkeit mit einem normalen Beleuchtungsmodell
- 2. Verfolge Sichtstrahlen vom auge ausgehend zurück, solange sie nur spiegelnde oder transparenter Flächen treffen.

Bei Spiegelung kann man entweder den Strahl vor dem Auftreffen (Auge) oder nach dem Auftreffen (Objekt) an der Spiegelungseben spiegeln \rightarrow aus dem geknickten Sichtstrahl wird eine Gerade.

11.1 Gesetzmäßigkeiten

11.1.1 Reflexion

 $\alpha = \beta$: Einfallswinkel = Ausfallswinkel

11.1.2 Brechung

Übergang zwischen zwei Medien M_1 und M_2 , die verschiedene optische Dichte D_1 bzw. D_2 haben.

$$\frac{\cos\alpha}{\cos\beta} = \underbrace{\frac{D_2}{D_1}}_{\text{fest für 2 gegebene Materialien}}$$

Die Brechung tritt fast nie in Reinform auf. Es tritt meist immer Reflexion gleichzeitig auf Wenn $D_1 > D_2$ ist, dann kann in der Formel $\cos \beta > 1$ herauskommen. \rightarrow Dann wird der Strahl reflektiert (Totalreflexion)

11.1.3 Zusammenfassung

Ein Lichtstrahl trifft auf eine Fläche

- ein Teil wird diffus reflektiert
- ein Teil wird glänzend reflektiert
- ein Teil wird gespiegelt
- ein Teil wird (bei einem transparentem Stoff) durchgelassen und dabei gebeugt
- der Rest wird absorbiert.

11.1.4 Einheiten

In welchen Einheiten wird ein "Lichtstrahl" gemessen? (Die bisherige "Intensität" ist keine physikalische Einheit.)

Lichtstrom Energie an sichtbarem Licht pro Zeit

$$Einheit = 1 Lumen = 1 lm$$

Die analoge Einheit bei der Strahllungsmessung = 1 W, Lumen ist eingeschränkt auf sichtbares Licht, bezogen auf die Helligkeitsempfindlichkeit des Auges, abhängig von der Wellenlänge.

Lichtstärke Wieviel Licht strahlt eine punktförmige Lichtquelle in eine bestimmte Richtung aus?

$$\label{eq:Lichtstrom} \mbox{Lichtstärke} = \frac{\mbox{Lichtstrom}}{\mbox{Raumwinkel}}$$

$$Einheit = 1 Candela = 1 cd$$

Eine Lichtquelle, die mit 1 cd in alle Richtungen strahlt, hat einen Lichtstrom von 4π lm.

[Raumwinkel: Der Raumwinkel, unter dem man ein Objekt sieht, ist die Fläche der Projektion auf die Einheitskugel (analog zum Ebenenwinkel)]

Beleuchtungsstärke Auf eine Fläche einfallender Lichtstrom, pro Fläche

Einheit = 1 Lux = 1 lx = 1
$$\frac{\text{lm}}{\text{m}^2}$$

Bei der Planung von Beleuchtungsanlagen wichtig

Leuchtdichte (engl. luminance) Wieviel Licht wird von einer ausgedehnten Lichtquelle pro Flächeneinheit in eine bestimmte Richtung abgestrahlt

$$\frac{\text{Lichtstärke}}{\text{Fläche}} = \frac{\text{Lichtstrom}}{\text{Raumwinkel} \cdot \text{Fläche}} = \frac{\text{Beleuchtungsstärke}}{\text{Raumwinkel}}$$

$$\text{Bild}$$

$$\text{Einheit} = 1 \frac{\text{cd}}{\text{m}^2}$$

- Die Leuchdichte ist für den visuellen Helligkeitseindruck maßgeblich.
- Die Leuchtdichte bleibt entlang eines Sichtstrahls konstant (sofern das Licht nicht durch Rauch, etc. abgeschwächt wird.)
- Bei den elektromagnetischen Strahlen ist die äquivalente Einheit die Strahlungsdichte

11.1.5 Diffuse Reflexion

Bei der diffusen Reflexion gilt das LAMBERT'sche Gesetz:

Die Leuchtdichte, die in eine bestimmte Richtung geschickt wird, die einen Winkel α mit der Normalen bildet ist proportional zu $\cos \alpha$.

Bei der Betrachtung von der Seite wird der gleiche Raumwinkel aus der Sicht des Betrachters von einer größeren Fläche überdeckt (s. dazu auch Abschnitt 6.1, S. 44).

$$\alpha = 0^{\circ} \qquad 2\tan \beta$$

$$\cos \alpha (\tan(\alpha + \beta) - \tan(\alpha - \beta))$$

$$\lim_{\beta \to 0} \frac{\cos \alpha \tan(\alpha + \beta) - \tan(\alpha - \beta)}{2\tan \beta} = \cos \alpha \lim_{\beta \to 0} \frac{\frac{1}{\cos(\alpha + \beta)} - \frac{-1}{\cos(\alpha - \beta)}}{\frac{2}{\cos^2 \beta}}$$

$$= \cos \alpha \frac{\frac{2}{\cos(\alpha}}{\frac{2}{\cos^2 \beta}} = \cos \alpha$$

Dieser effekt gleicht sich mit dem Lambert'schen Gesetz aus. Daher erscheint eine diffuse Fläche aus allen Richtungen gleich hell.

11.2 Einsatz der physikalischen Grundlagen beim Raytracing

Beim Raytracing wird der gespieglte Strahl (oder gebrochene Strahl) zurückverfolgt, bis er auf eine diffuse Fläche trifft.

Rekursives Raytracing an jedem Punkt, wo der Stahl auftrifft, werden die verschiedenen Anteile (diffus, gespiegelt, gebrochen) aufgesammelt.

```
function trace(Strahl r; Faktor f; Schnitttiefe t)
         // Strahl = 1 Punkt und eine Richtung
         berechne den Punkt P, wo der Stahl das Objekt trifft.
        if P = \emptyset return (Hintergrundhelligkeit)
         f := f \cdot e^{-l \cdot D} // l = Laenge der Strecke bis zu P
                                             // D = Daempfungsfaktor (fuer Nebel / Rauch)
                                             // D=0 ... klare Luft, Dser Schritt ist optional
         sum := 0
         fuer jede Lichtquelle Q:
                  Betrachte die Strecke PQ
                  Wenn frei von Hindernissen;
                  berechne Helligkeit nach dem Phong-Modell
                  sum := sum + \mathsf{Helligkeit} \cdot f
         spiegele den Strahl an der Oberflaeche 
ightarrow Strahl r';
         sum := sum + trace(r', \cdot f \cdot Spiegelungskoeffizient, t+1);
         falls transparent:
                  brich den Strahl an der Flaeche 
ightarrow Strahl r
                  sum := sum + trace(r', Brechungskoeffizient \cdot f, t+1);
         return sum
```

11.3 Globale Beleuchtung

11.3.1 Rendering-Gleichung

Die Rendering-Gleichung bildet die tatsächlichen Verhältnisse bei der Beleuchtung am genauesten ab.

Variablen

- $\bullet \ p,p',p'',p'''...$ Punkte auf den Oberflächen der Objekte
- $\overline{pp'}$... Sehstrahlen.
- f(p', p'')... Leuchtdichte auf dem Strahl p'p''

Gegeben

• $\rho(p', p'', p''')$... Welchen Anteil des Lichtes auf p'p'' wird in Richtung p''p''' zurückgeworfen?

 $^{^{\}rm 1}$ hängt von der Geometrie und der Oberflächenbeschaffenheit von Pab

 $^{^2}$ Welcher Antei des Lichts, das aus Richtung r' kommt wird in Richtung r weitergeleitet

Beispiel perfekter Spiegel:

$$\rho(p',p'',p''') = \begin{cases} 1, & \text{wenn die Winkehalbierende von } p'p''p''' \text{ senkrecht auf der Fläche steht} \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

Rendering-Gleichung

$$f(p'',p''') = \int\limits_{p':\ p'p''\ \text{ist sichtbar}} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p':\ p'p''\ \text{ist sichtbar}} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p'':\ p'p''\ \text{ist sichtbar}} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p'':\ p'p''\ \text{ist sichtbar}} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p'':\ p'p''\ \text{ist sichtbar}} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p'':\ p'p''\ \text{ist sichtbar}} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p'':\ p'p''\ \text{ist sichtbar}} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p'':\ p'p''\ \text{ist sichtbar}} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p'':\ p''} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\rho(p',p'',p''')\underbrace{\mathrm{d}p'}_{\text{Flächenintegral}} + \underbrace{e(p'',p''')}_{\text{Wass wird von}}$$

$$= \int\limits_{p'':\ p'} f(p',p'')\rho(p',p'',p''')\rho(p',p'',p''')\rho(p',p''',p''')$$

$$= \int\limits_{p'':\ p'} f(p',p'',p'')\rho(p',p'',p''',p''')\rho(p',p'',p''',p''')\rho(p',p'',p''')\rho(p',p'',p''')\rho(p',p'',p''')\rho(p',p'',p''')\rho(p',p'',p''$$

Integralgleichung. f ist eine Funktion von 4 Variablen

$$f(p'', p''', \lambda) = \int ... \rho(p', p'', p''', \lambda)..., \lambda \in \mathbb{R} \text{ bzw. } \lambda \in \{R, G, B\}$$

 \Rightarrow In wirklichkeit auch von λ abhängig.

11.3.2 Radiosity-Verfahren

Vereinfachung der Rendering-Gleichung

- Betrachtet alle Wechselwirkungen zwischen Flächen
- nur diffuse Flächen
- Die Flächen werden in kleine Flächenstücke zerlegt; auf die Art wird das Problem diskreditiert
 → großes lineares Gleichungssystem

Formfaktor f_{ij} : Welcher Anteil des Lichtstroms, der von Fläche A_i ausgesendet wird, kommt bei der Fläche A_j an?

Variablen

- b_i ... Beleuchtungsstärke der Fläche A_i . Wieviel Lichtstrom wird pro Flächeneinheit ausgeschickt?
- \bullet ρ_i ... Reflektionskoeffizient der Fläche A_i
- \bullet e_i ... Eigenstrahlungslichtstärke von A_i , wenn A_i eine Lichtquelle ist.

Summe des eintreffenden Lichtes auf A_i :

$$\sum_{j} b_j \cdot |A_j| \cdot f_{ji}$$

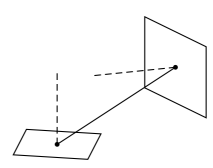
Ausgeschicktes Licht auf A_i :

$$b_i \cdot |A_i| = \rho_i \cdot \sum_j b_j \cdot |A_j| \cdot f_{ji} + e_i \cdot |A_i|$$

Dies muss man für R,G,B bzw. für jede Wellenlänge λ seperat lösen.

Formfaktoren

Hängen von der Geometrie ab.



$$p \in A_i, q \in A_j$$

$$\alpha, \beta \text{ Winkel zu den Flächennormalen}$$

$$r = \|p - q\|$$

Annahme A_i und A_j relativ klein, Sicht ist nicht unzterbrochen ...r, α , β schwanken nur wenig.

Näherungsformel (Fehler gering wenn p und q weit aus einander)

$$f_{ij} \approx \cos \alpha \cdot \cos \beta \cdot \frac{1}{r^2} \cdot |A_j| \cdot \frac{1}{\pi}$$

Exakte Formel

$$\begin{split} f_{ij} &= \int\limits_{p \in A_i} \int\limits_{q \in A_j} \frac{\cos \alpha(p,q) \cdot \cos \beta(p,q) \cdot s(p,q)}{\|p-q\|^2} \mathrm{d}q \ \mathrm{d}p \cdot \frac{1}{|A_i|} \cdot \frac{1}{\pi} \\ s(p,q) &= \begin{cases} 1, & p \text{ und } q \text{ sehen sich} \\ 0, & \text{sonst} \end{cases} \\ \hline b_i \cdot |A_i| &= f_{ji} \cdot |A_j| \\ b_i \cdot |\mathcal{A}_i| &= \rho_i \cdot \sum_j b_j \cdot |\mathcal{A}_j| \cdot f_{ji} + e_i \cdot |A_i| \\ \hline b_i \cdot |\mathcal{A}_i| &= \rho_i \cdot \sum_j b_j \cdot |\mathcal{A}_i| \cdot f_{ij} + e_i \cdot |\mathcal{A}_i| \\ \Rightarrow \hline b_i &= \rho_i \sum_j b_j \cdot f_{ij} + e_i \end{split}$$
 Radiosity-Gleichungssystem

lineares Gleichungssysmte in n Variablen $b_1, ..., b_n$ (n = #Flächenstücke), $O(n^2)$ Koeffizienten f_{ij} $0 \le \rho_i \le 1$

Geometrische "Berechnung" von f_{ij}

 A_i ist ein kleines Flächenstück

Projektion auf die obere Einheitshalbkugel um A_i

- $\hat{=}$ Multiplikation mit $\cos \beta \cdot \frac{1}{r^2}$
- $\hat{=}$ scheinbare Größe von A_i aus Sicht von A_i

Anschließende Projektion senkrecht auf die Ebene durch $A_i = Multiplikation mit <math>\cos \alpha$ gesamter Fläche des Kreises = π

$$\sum_{\cdot} f_{ij} \stackrel{!}{=} 1$$

Wahl des Konstanten Faktors $\frac{1}{\pi}$ wird durch die physikalische Forderung $\sum_{i} = 1$ erzwungen.

Das Gleichungssystem löst man am besten iterativ:

ullet Beginne mit einer beliebigen Ausgangslösung $\vec{b}^{(0)}$ z. B. durch Phong-Beleuchtung berechnet. oder

$$\vec{b}^{(0)} = \begin{pmatrix} b_1^{(0)} \\ \vdots \\ b_n^{(0)} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix}$$

 \bullet Setze $b^{(k)}$ rechts ein und erhalte die nöchste Näherungslösung

$$b_i^{(k+1)} = \sum_i j = 1b_j^{(k)} \cdot f_{ij} + e_i, \qquad i = 1, ..., n$$

Das konvergiert umso schneller, je kleiner die ρ_i -Werte sind.

$$x = Ax$$
 $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ $b \in \mathbb{R}^n$ $x \in \mathbb{R}^n$ $x^{(0)}, x^{(1)} = Ax^{(0)} + b, x^{(2)} = Ax^{(1)} + b$

GAUSS-SEIDEL-Verfahren (iteratives Verfahren zur Lösung des Gleichungssystems). Konvergiert unter gewissen Bedingungen. z. B. wenn die Summe der Amsolutbeträge in jeder Zeile von A < 1 ist.

Bei der Radiosity-Gleichung ist dies fast der Fall: ≤ 1 .

Falls alle $\rho_i < 1$ sind: < 1

Zusammenfassung

- 1. Flächen in kleine Stücke zerlegen
 - a) gleichförmiges Gitter
 - b) angepasst an den erwarteten Lichtaustausch.

Wo Flächen nah an anderen Flächen sind wird die Zerlegung feiner.

- c) adaptiv. Man rechnet zuerst mit einer gröberen Zerlegung und verfeinert sie dort, wo das Ergebnis stark schwankt
- 2. Formfaktoren bestimmen (am zeitaufwändigsten) Können auch mit Hilfe von Grafikpuffern berechnet werden.

$$\int\limits_{p\in A_i}\int\limits_{q\in A_j}\dots$$

Für ein festes p ähnelt die Berechnung des Integranden der Grafikpufferberechnung mit Kamera p. Diese Berechnung wird von Grafik-Hardware unterstützt

- 3. Gleichungssystem lösen
- 4. mit den so bestimmten (diffusen) Helligkeiten kann man dann die Szene darstellen

12 Transparenz

teildurchsichtige Medien. z. B. Glas mit einem Bild, mit Staub, Nebel, Wolken, Rauch.

12.1 RGBA-Modell bzw. (r, g, b, α)

Ein halbdurchsichtiges Bild wird durch eine vierte Größe α (zusätzlich zu R, G, B) für jeden Bildpunkt

$\alpha = 1$	vollständig undurchsichtig
$\alpha = 0$	vollständig durchsichtig
$\alpha = 0, 3$	30% wird von diesem Bild beigesteuert,
	70% kommt von dem was dahinter liegt

z. B. Bild eines Mauszeigers (idealisiert)

in Wirklichkeit natürlich "pixelig", Übergänge zwischen den kanten mit Antialiasing geglättet:

$$(r,g,b,\alpha) \\ (\bar{r},\bar{g},\bar{b}) (\text{Hintergrund}) \ \left. \right\} \text{Ergebnis} = (\alpha \cdot r + (1\alpha) \cdot \bar{r}, \alpha \cdot g + (1\alpha) \cdot \bar{g}, \alpha \cdot b + (1\alpha) \cdot \bar{b})$$

Ergebis
$$= \alpha^1 rgb^1 + (1 - \alpha^1) \alpha^2 rgb^2 + (1 - \alpha^1) (1 - \alpha^2) \alpha^3 rgb^3 + (1 - \alpha^1) (1 - \alpha^2) (1 - \alpha^3) rgb$$

Wektor aus 3 Komponenten

$$\left(\underbrace{\frac{\alpha^{1} rgb^{1} + (1 - \alpha) \alpha^{2} rgb^{2}}{\alpha^{1} + (1 - \alpha^{1}) \alpha^{2}}}_{rgb^{\text{neu}}}, \underbrace{\alpha^{1} + (1 - \alpha^{1}) \alpha^{2}}_{\alpha^{\text{neu}}}\right)$$

Effekt auf eine dahinter liegende Fläche \overline{rgb}

$$\alpha^{\text{neu}} r q b^{\text{neu}} + (1 - \alpha^{\text{neu}}) \overline{r q b}$$

Wichtig: durchlässige Medien in der richtigen Reihenfolge kombinieren (z. B. vorne nach hintern, oder hinten nach vorne)

12.2 Kombination mit Tiefenpuffer

 (rgb^1, z^1, α^1) (rgb^2, z^2, α^2) einer dieser Werte ist im Tiefenpuffer an einer bestimmten Stelle gespeichern, der andere soll dort hingeschrieben werden

$$\begin{split} z^1 &< z^2 \text{ (o. B. d. A.)} \\ rgb^{\text{neu}} &:= \frac{\alpha^1 \, rgb^1 + (1 - \alpha^1) \, \alpha^2 \, rgb^2}{\alpha^1 + (1 - \alpha^1) \, \alpha^2} \\ \alpha^{\text{neu}} &:= \alpha^1 + (1 - \alpha^1) \alpha^2 \\ z^{\text{neu}} &:= z^1 \end{split}$$

(eigentlich unzureichend, aber notwendig, um wenigstens den undurchsichtigen Fall richtig zu behandeln)

Diese Methode funktioniert, wenn man höchstens ein halbdurchlässiges Pixel $(0 < \alpha < 1)$ zeichen möchte oder wenn alle Objekte von vorne nach hinten oder von hinten nach vorne eingefügt werden.

13 Spline-Kurven und -Flächen

z. B. Kreis

implizite Darstellung explizite Darstellung
$$x^2 + y^2 = 1$$

$$y = \sqrt{1 - x^2}$$

$$y = \sqrt{1 - x^2}$$

$$y = \cos \alpha$$

$$x = \sin \alpha$$

$$y = \sqrt{1 - x^2}$$

$$x = \sin \alpha$$

$$x = t$$

$$x = \frac{2t}{1 + t^2}$$

$$t = \tan \frac{\alpha}{2}$$

$$y = \sqrt{1 - t^2}$$

$$y = \frac{1 - t^2}{1 + t^2}$$

$$- \infty < t < \infty$$

- Paramterdarstellung ist gut für das Nachfahren der Kurve; Darstellung als Folge von Punkten
- implizite Darstellung ist gut für Raytracing

Definition Spline-Kurven sund parametrische Kurven, wo siw Parameterfunktionen Polynome sind (es gibt auch rationale Splines). Die Kurven sind durch Leitpunkte (Kontrollpunkte) festgelegt. Dadurch sind sie einigermaßen intuitiv manipulierbar.

1. Bézier-Splines

k+1 Kontrollpunkte definieren einen Bézier-Spline der Ordnung k (Polynome vom Grad $\leq k$)

2. **B-Splines**

Ordnung k: stückweise Polynome der Ordnung k, Kontrollpunkte $< \infty$

3. Hermite-Splines

interpolieren zwischen 2 Endpunkten mit vorgegebenen Tangetenrichtungen und Geschwindigkeiten \dots kubische Splines

13.1 Bézierkurven (Bézier-Splines)

- Ordnung = d = Grad der Polynome
- d+1 Kontrollpukte $\vec{P}_0, \vec{P}_1, ..., \vec{P}_d$
- Bernsteinpolynome:

$$B_i^d = \binom{d}{i} \cdot t^i \cdot (1-t)^{d-i}$$
 $i = 0, 1, ..., d$ $0 \le t \le 1$
$$B_0^1(t) = 1 \cdot t^0 (1-t)^1 = 1 - t$$

$$B_1^1(t) = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix} \cdot t^1 \cdot (1-t)^0 = t$$

$$B_1^2(t) = {2 \choose 1} \cdot t^1 \cdot (1-t) = 2t(1-t) = 2t - 2t^2$$

$$B_2^2(t) = {2 \choose 2} \cdot t^2 \cdot (1-t)^0 = t^2$$

$$B_0^3(t) = (1-t)^3$$

$$B_1^2(t) = {3 \choose 1} \cdot t^1 \cdot (1-t)^2 = 3t(1-t) = 3t(1-t)^2$$

$$B_2^2(t) = {3 \choose 2} \cdot t^2 \cdot (1-t) = 3t^2(1-t) = 3t^2 - 3t^3$$

$$B_1^3(t) = t^3$$

 $B_0^2(t) = {2 \choose 0} \cdot t^0 (1-t)^2 = (1-t)^2 = 1 - 2t + t^2$

Eigenschaften der Bernsteinpolynome:

1. $B_i^d(t) \ge 0$ für $0 \le t \le 1$

2.
$$\sum_{i=0}^{d} B_i^d(t) = 1$$

Beweis

$$\sum_{i=0}^{d} {d \choose i} t^{i} (1-t)^{d-i} = [t+(1-t)]^{d} = 1^{d} = 1$$

3. Rekursion:

$$B_i^d(t) = t \cdot B_{i-1}^{d-1}(t) + (1-t)B_i^{d-1}(t)$$
 $1 \le i \le d-1$

$$B_d^d(t) = t \cdot B_{d-1}^{d-1}(t) = t^d$$

$$B_0^d(t) = t \cdot B_{d-1}^{d-1}(t) + (1-t)B_0^{d-1}(t) = (1-t)$$

Beweis (von (1))

$$\begin{split} t \cdot \binom{d-1}{i-1} \cdot t^{i-1} (1-t)^{(d-1)-(i-1)} + (1-t) \binom{d-1}{i} \cdot t^i (1-t)^{d-1-i} \\ &= \binom{d-1}{i-1} t^i (1-t)^{d-i} + \binom{d-1}{i} \cdot t^i (1-t)^{d-i} = t^i (1-t)^{d-i} \underbrace{\left[\binom{d-1}{i-1} + \binom{d-1}{i} \right]}_{\binom{d}{i}} \end{split}$$

Bemerkung $(B_0^d(t),...,B_d^d(t))$ sind die Wahrscheinlichkeiten bei der Binomialverteilung mit Erfolgswahrscheinlichkeit p=t

 $B_i^d(p)$ = Wahrscheinlichkeit, dass bei d Wiederholungen genau i Erfolge auftreten.

 \Rightarrow Splinekurve $\vec{P}(t)$:

$$\vec{P}(t) = B_0^d \cdot \vec{P}_0 + B_1^d(t)\vec{P}_1 + \dots + B_d^d(t) \cdot \vec{P}_d$$

$$0 \le t \le 1$$

$$\vec{P}(t) = (1 - t) \cdot \vec{P}_0 + t\vec{P}_1 = \vec{P}_0 + t(\vec{P}_1 - \vec{P}_0)$$

d=1:

Eigenschaften:

- 1. Kurve beginnt bei P_0 und endet bei P_d . Die übrigen Punkte werden im allgemeinen nicht durchlaufen.
- 2. die Tangentenrichtung am Anfang und am Ende ist $\overrightarrow{P_0P_1}$ bzw. $\overrightarrow{P_{d-1}P_d}$ (Beweis s. Übung, Aufgabe 29).

- 3. Die Kurbe verläuft in der Konvexen Hülle der Kontrollpunkte.
- 4. Die Punkte $\vec{P}_0,...,\vec{P}_d$ können $\in \mathbb{R}^2, \in \mathbb{R}^3,...,\mathbb{R}^n$ sein. Bézierkurven im Raum werden auf die gleiche Art definiert.
- 5. Verminderung der Variation:

Eine Gerade in der Ebene (eine Ebene im Raum) schneidet die Bézierkurve höchstens so oft wie das Kontrollpolygon.

13.1.1 Der Algorithmus von de Casteljau

zur Berechnung von P(t)

 $O(d^2)$ Operationen

$$\mathcal{B}^d(t)(P_0,...,P_d) := \sum_{i=0}^d B_i^d(t) \cdot P_i$$

Beweis des Casteljau-Algorithmus:

$$\mathcal{B}^{d}(t)(P_{0},...,P_{d}) \stackrel{?}{=} (1-t)\mathcal{B}^{d-1}(P_{0},...,P_{d-1}) + t \cdot \mathcal{B}^{d-1}(P_{1},...,P_{d})$$

$$= (1-t)\sum_{i=0}^{d-1} B_{i}^{d-1}(t)P_{i} + t \cdot \sum_{i=0}^{d-1} B_{i}^{d-1}(t)P_{i+1}$$

$$= \sum_{j=1}^{d} B_{j-1}^{d-1}(t)P_{j}$$

$$= (1-t)\sum_{j=0}^{d-1} B_{j}^{d-1}(t)P_{j} + t \cdot \sum_{j=1}^{d} B_{j-1}^{d-1}(t)P_{j}$$

$$= (*) \text{ verwenden}$$

Algorithmus

Eingabe
$$P_0, P_1, ..., P_d = P_0^0, P_1^0, ..., P_d^0$$
 $0 < t < 1$

Ausgabe P(t)

for
$$l:=1$$
 to d
$$\text{for } i:=0 \text{ to } d-l$$

$$P_i^l:=(1-t)P_i^{l-1}+tP_{i+1}^{l-1}$$
 return $P_0^d=P(t)$

Zerlegung von Bézierkurven

- $P_0, P_0^1, P_0^2, ..., P_0^d$ bilde das Kontrollpolygon für die kurve $P(x), 0 \le x \le t$
- $P_0^d, P_1^{d-1}, ..., P_{d-1}^1, P_d^0$ bilden das Kontrollpolygon für die Kurve $P(x), t \leq x \leq 1$
- häufigster Fall: $t = \frac{1}{2}$

13.2 B-Splines

B = Basis (nicht Bézier)

Der B-Spline ist bei Ordnung 1 das Kontrollpolygon selbst.

Knoten $u_1 < u_2 < u_3 < ... < u_n \in \mathbb{R}$

$$X(t) = \frac{u_{i+1} - t}{u_{i+1} - u_i} P_{i+1} + \frac{t - u_i}{u_{i+1} - u_i} P_i \qquad u_i \le t \le u_{i+1}$$

Notation:

P interpoliert zwischen A und B, wenn t von r bis s variiert

$$P(t) = \frac{s-t}{s-r}A + \frac{t-r}{s-r}B \qquad r \le t \le s$$

Wie hängt X von den Punkten ab?

$$X(t) = \sum_{i=0}^{n-1} C_i^2(t) \cdot P_i$$
 Basisfunktionen (stückweise lineare Funktionen von t hängen von u_1, u_2, \dots ab)

Die Kurve existiert im Intervall $t \in [u_2, u_n]$

- n Punkte $P_0, P_1, ..., P_{n-1} \equiv P_0^3, ..., P_{n-1}^3$
- n+1 Knoten $u_1 < u_2 < ... < u_{n+1}$

Beispiel n=5

Basisfunktionen

kubische Splines

13.2.1 B-Splines vom Grad d

- n + d 1 Knoten $u_1 < u_2 < ... < u_{n+d-1}$
- $\bullet \ n$ Kontrollpunkte $P_0,...,P_{n-1}.$ Diese werden als $P_i^{\boldsymbol{d+1}}$ deklariert
- die B-Spline-Kurve existiert für $t \in [u_d, u_n]$

$$P_i^k(t) = \frac{u_{d+k} - t}{u_{i+k} - u_i} \cdot P_{i-1}^{k+1} + \frac{t - u_i}{u_{i+k} - u_i} \cdot P_i^{k+1}, \quad u_i \le t \le u_{i+k}$$

Die Punkte $P_i^1(t)$ bilden die Spline-Kurve für $t \in [u_i, u_{i+1}]$

allgemeine Formel

$$X(t) = \sum_{i=0}^{n-1} C_i^k(t) P_i^k$$

Diese Formel gilt für alle k = 1, 2, ..., d + 1. Für k = d + 1 sind die Punkte P_i^k die Kontrollpunkte und $C_i^k(t)$ sind die Basisfunktionen

13.2.2 Basisfunktion

$$C_i^1 = \begin{cases} 1, & u_i \le t \le u_{i+1} \\ 0, & \text{sonst} \end{cases}$$

k = 1:

$$X(t) = \sum_{i=0}^{n-1} C_i^1(t) P_i^1(t) \quad \checkmark$$

$$\begin{split} X(t) &= \sum_{i=0}^{n-1} C_i^k(t) \cdot P_i^k \\ &= \sum_{i=0}^{n-1} C_{i+1}^k(t) \cdot \frac{u_{i+k+1} - t}{u_{i+k+1} - u_{i+1}} P_i^{k+1} + \sum_{i=0}^{n-1} C_i^k(t) \cdot \frac{t - u_i}{u_{i+k} - u_i} P_i^{k+1} \\ &= \sum_{i=0}^{n-1} \underbrace{\left(C_{i+1}^k(t) \cdot \frac{u_{i+k+1} - t}{u_{i+k+1} - u_{i+1}} + C_i^k(t) \cdot \frac{t - u_i}{u_{i+k} - u_i}\right)}_{C_i^{k+1}(t)} P_i^k + 1 \end{split}$$

Rekursionsformel für die Basisfunktionen k > 1 (k = 1 s. oben)

$$C_i^k(t) = \frac{t - u_i}{u_{i+k-1} - u_i} C_i^{k-1}(t) + \frac{u_{i+k} - t}{u_{i+k} - u_i} C_{i+1}^{k-1}(t)$$

 $C_i^d + 1(t)$ sind die Basisfunktionen for B-Splines der Ordnung d.

13.2.3 Wahl der Knotenpunkte

d=3, kubische Splines

$$u_1, u_2, u_3, \dots = 0$$
 1 2 3 4 ... (uniforme, gleichförmige B-Splines)
$$-2 -1 \quad 0 \quad 1 \quad 3 \quad 3 \quad 4 \quad \dots$$
 (Uniforme, gleichförmige B-Splines)
$$0 \quad 0 \quad 0 \quad 1 \quad 2 \quad 3 \quad 4 \quad \dots k-1 \quad k \quad k \quad k \quad \text{(Die Kurve beginnt dann mit P_9 und hört in P_{n-1} auf) }$$
 (\$n = 4, Bézier-Splines)

Für lauter verschiedene Knotenpunkte ist ein B-Spline der Ordnung d (d-1)-mal stetig differenzierbar (von der Klasse $C^d - 1$)

Durch Wiederholen der gleihen Werte in der Knotenfolge kann man die Kurve näher an das Kontrollpolygon zwingen, es geht aber Glattheit verloren!!

- \bullet 2 gleiche Werte: 3 4 5 5 6 7 ... Kurve berührt eine Strecke des Kontrollpolygons, nur mehr C^1 -stetig
- 3 gleiche Werte: Kurve geht ddurch einen Kontrollpunkt, nur mehr C^0 -stetig (stetig)
- 4 oder mehr gleiche Werte \rightarrow unstetig