Aproksymacja rozwiązań układów równań metodą Jacobiego i Gaussa-Seidla

Bartosz Zasieczny

26 stycznia 2014

Spis treści

Tre	ść zadania	1
Alg	orytmy	2
2.1	Metoda Jacobiego	2
2.2	-	2
Prz	ykładowe rozwiązania	3
3.1	Macierz Pei	3
	3.1.1 Metoda Jacobiego	3
	3.1.2 Metoda Gaussa-Seidla	3
3.2	Macierz Hillberta	4
	3.2.2 Metoda Gaussa-Seidla	5
Kor	npilacja i obsługa programu	5
4.1	Wymagania	5
		6
		6
	Alge 2.1 2.2 Prz; 3.1 3.2 Kon 4.1 4.2	Algorytmy 2.1 Metoda Jacobiego 2.2 Metoda Gaussa-Seidla Przykładowe rozwiązania 3.1 Macierz Pei 3.1.1 Metoda Jacobiego 3.1.2 Metoda Gaussa-Seidla 3.2 Macierz Hillberta 3.2.1 Metoda Jacobiego 3.2.2 Metoda Gaussa-Seidla Kompilacja i obsługa programu 4.1 Wymagania 4.2 Kompilacja

1 Treść zadania

Za pomocą metod Jacobiego i Siedla wyznaczyć przybliżone rozwiązanie \tilde{x} układu równań liniowych Ax=b $(A=[a_{i,j}]\in\mathbb{R}^{n\times n})$, przyjmując że $\tilde{x}=x^{(k)}$, gdzie k jest najmniejszą liczbą naturalną dla której zachodzi nierówność:

$$\frac{\|x^{(k)} - x^{(k-1)}\|_{\infty}}{\|x^{(k)}\|_{\infty}} < \epsilon.$$

Wykonać obliczenia kontrolne m. in. dla macierzy Pei i Hillberta i omówić wyniki, podając wartość $\|b-A\tilde{x}\|_{\infty}$, gdzie \tilde{x} jest obliczonym rozwiązaniem,

jak również przyjmując różne wartości parametrów n i d. Obliczenia wykonać dla $\epsilon=5\cdot 10^{-5}$ i $\epsilon=5\cdot 10^{-7}$.

2 Algorytmy

2.1 Metoda Jacobiego

Metoda Jacobiego jest metodą iteracyjną, gdzie kolejne przybliżenia rozwiązania układu równań Ax = b znajdujemy poprzez rozwiązanie poniższego równania na macierzach:

$$x^{(k+1)} = Mx^{(k)} + Nb$$

gdzie:

$$N = D^{-1}$$

$$M = -N(L+U)$$

$$D_{ij} = \begin{cases} A_{ij} & i = j\\ 0 & \text{w p. p.} \end{cases}$$

$$L_{ij} = \begin{cases} A_{ij} & i < j\\ 0 & \text{w p. p.} \end{cases}$$

$$U_{ij} = \begin{cases} A_{ij} & i > j\\ 0 & \text{w p. p.} \end{cases}$$

Natomiast x^0 jest wektorem zerowym. Bezpośredni wzór na kolejne wartości wektora $x^{(k+1)}$ to:

$$x_i^{(k+1)} = \frac{b_i - \sum_{j=1; j \neq i}^n a_{ij} x_j^{(k)}}{a_{ii}}$$

2.2 Metoda Gaussa-Seidla

Metoda Gaussa-Seidla różni się od poprzedniej tylko wzorem, za pomocą którego wyznaczamy następne iteracje:

$$x^{(k+1)} = (D-L)^{-1} \cdot (Ux^{(k)} + b)$$

A bezpośredni wzór na kolejne wartosci wektora $x^{(k+1)}$ to:

$$x_i^{(k+1)} = \frac{b_i - \sum_{j=1}^{i-1} a_{ij} x_j^{(k+1)} - \sum_{j=i+1}^{n} a_{ij} x_j^{(k)}}{a_{ii}}$$

3 Przykładowe rozwiązania

3.1 Macierz Pei

Macierz Pei jest zdefiniowana w następujący sposób:

$$P_{ij} = \begin{cases} d & i = j \\ 1 & \text{w p. p.} \end{cases}$$

gdzie d jest podanym parametrem rzeczywistym, a $(i, j = 1, 2, \dots, n)$.

Uwarunkowanie tej macierzy jest tym lepsze im większa jest wartość bezwzględna d. Metoda Gaussa-Seidla jest szybciej zbieżna

3.1.1 Metoda Jacobiego

• $n = 5, b = [3, 4, 5, 6, 7]^T, d = 1, \epsilon = 5 \cdot 10^{-7}$

Brak wyniku po 510 iteracjach. Algorytm się zapetla, gdyż wartość błędu bezwzlędnego międyz kolejnymi iteracjami nie zmniejsza się i liczby szybko rosną do wartości wykraczających poza arytmetykę double i dalsze obliczenia nie są możliwe.

Polecenie: ./program -peya 1 -p 0.0000005 -v 5 3 4 5 6 7 -j

• $n = 10, b = [3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12]^T, d = -20, \epsilon = 5 \cdot 10^{-7}$

3.1.2 Metoda Gaussa-Seidla

Ten algorytm dał parę interesujących wyników:

• $n = 5, b = [3, 4, 5, 6, 7]^T, d = 1, \epsilon = 5 \cdot 10^{-7}$

Jak widać, choć macierz ta nie powinna mieć jakiegokolwiek rozwiązania, algorytm po bardzo wielu iteracjach (2000002) zatrzymuje się i daje następujacą odpowiedź:

$$x^{(2000002)} = [-8000000, 2000000, 2000000, 2000000, 2000000]$$

$$e = 5 \cdot 10^{-7}$$

Widzimy więc, że dla d=1 zadanie to jest **bardzo źle** uwarunkowane, ponieważ algorytm zwraca wynik, podczas gdy rozwiązanie nie istnieje.

Polecenie: ./program -peya 1 -p 0.0000005 -v 5 3 4 5 6 7 -gs

• $n=10,\,b=[3,4,5,6,7,8,9,10,11,12]^T,\,d=-20,\,\epsilon=5\cdot 10^{-7}$ Zadowalajacy wynik w tym wypadku osiągamy bardzo szybko - zaledwie 12 iteracji.

$$x^{(12)} = [-0.467532, -0.515151, -0.56277, -0.610389, -0.658008, -0.705627, -0.753247, -0.800866, -0.848485, -0.896104]$$

$$e = 2.98036 \cdot 10^{-7}$$

Polecenie: ./program -peya -20 -p 0.0000005 -v 10 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 -gs

• $n = 10, b = [3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12]^T, d = 10000, \epsilon = 5 \cdot 10^{-7}$ Przy takiej wartości n algorytm daje wynik już po 3 iteracjach:

 $x^{(3)} = [0.000299281, 0.000399291, 0.000499301, 0.000599311, 0.000699321, \\ 0.000799331, 0.000899341, 0.000999351, 0.00109936, 0.00119937]$

$$e = 2.89817 \cdot 10^{-7}$$

Polecenie: ./program -peya 10000 -p 0.0000005 -v 10 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 -gs

3.2 Macierz Hillberta

Macierz Hillberta jest dana następujacym wzorem:

$$H_{ij} = \frac{1}{i+j+1} (i, j = 1, 2, \dots, n)$$

Macierz Hillberta jest macierzą źle uwarunkowaną numerycznie – wartości elementów macierzy maleją w kierunku zera wraz z rosnącymi indeksami, a gdy je (elementy macierzy) mnożymy to dostajemy jeszcze mniejsze wartości, przez co dochodzi do utraty cyfr znaczących i algorytm Jacobiego przestaje być zbieżny dla tej macierzy, a algorytm Gaussa-Seidla zbiega bardzo wolno. Potwierdza się też wcześniejsza obserwacja, że metoda Gaussa-Siedla jest szybciej zbieżna. Wyniki aproksymacji rozwiązania układów dla obu metod to kolejno:

3.2.1 Metoda Jacobiego

$$b = [3, 4]^T$$

- $\epsilon=5\cdot 10^{-5}-257$ iteracji, $x^{(257)}=[-95.9992,139.999]^T,\ e=4.80048\cdot 10^{-5},$ polecenie: ./program -hillbert -p 0.00005 -v 2 3 4 -j
- $\epsilon = 5 \cdot 10^{-7} 399$ iteracji, $x^{(399)} = [-95.9998, 140]^T$, $e = 4.91055 \cdot 10^{-7}$, polecenie: ./program -hillbert -p 0.0000005 -v 2 3 4 -j

$$b = [3, 4, 5]^T$$

• $\epsilon=5\cdot 10^{-5}-1089$ iteracji, brak rozwiązania, polecenie: ./program -hillbert -p 0.00005 -v 3 3 4 5 -j

• $\epsilon=5\cdot 10^{-7}-1089$ iteracji, brak rozwiązania, polecenie: ./program -hillbert -p 0.0000005 -v 3 3 4 5 -j

3.2.2 Metoda Gaussa-Seidla

$$b = [3, 4]^T$$

- $\epsilon = 5 \cdot 10^{-5} 112$ iteracji, $x^{(112)} = [-95.9187, 139.898]^T$, $e = 4.8418 \cdot 10^{-5}$, polecenie: ./program -hillbert -p 0.00005 -v 2 3 4 -gs
- $\epsilon = 5 \cdot 10^{-7} 183$ iteracje, $x^{(183)} = [-95.9992, 139.999]^T$, $e = 4.95057 \cdot 10^{-7}$, polecenie: ./program -hillbert -p 0.0000005 -v 2 3 4 -gs

$$b = [3, 4, 5]^T$$

- $\epsilon=5\cdot 10^{-5}$ 1723 iteracje, $x^{(1723)}=[438.496,-1643.71,1338.76]^T,$ $e=4.9969\cdot 10^{-5},$ polecenie: ./program -hillbert -p 0.00005 -v 3 3 4 5 -gs
- $\epsilon=5\cdot 10^{-7}$ 3751 iteracji, $x^{(3751)}=[449.883,-1679.63,1364.73]^T,$ $e=4.99272\cdot 10^{-7},$ polecenie: ./program -hillbert -p 0.0000005 -v 3 3 4 5 -gs

$$b = [3, 4, 5, 6, 7]^T$$

• $\epsilon=5\cdot 10^{-7}-655824$ iteracji, $x^{(655824)}=[2887.91,-31059.7,104369,-137452,61880.9]^T,$ $e=4.99999\cdot 10^{-7},$ polecenie: ./program -hillbert -p 0.0000005 -v 5 3 4 5 6 7 -gs

4 Kompilacja i obsługa programu

4.1 Wymagania

Aby skompilować program należy spełnić następujące wymagania dotyczące oprogramowania:

- kompilator G++ w wersji 4.7 lub późniejszej kompilator musi obsługiwać standard $C^{++}11$,
- obecność narzędzia GNU Make

Powyższe wymagania powinny być automatycznie spełnione w każdej aktualnej dystrybucji GNU/Linux.

4.2 Kompilacja

Należy przejść do katalogu **prog** i wykonać polecenie **make** - kompilacja wykona się automatycznie. W pliku Makefile podane są polecenia, które należy wykonać aby skompilować program ręcznie.

4.3 Obsługa programu

Program uruchamiamy za pomocą pliku **program**, po jego nazwie podając ciąg będący kombinacją ponizszych parametrów:

- -peya <d> użycie macierzy Pei z parametrem d
- -hillbert użycie macierzy Hillberta
- -p <e> definicja wielkości ϵ
- -j użycie metody Jacobiego
- -gs użycie metody Gaussa-Seidla
- \bullet –v <n> b_0 b_1 . . . b_n podanie rozmiaru macierzy kwadratowej/wektora bi podanie wartości wektora b

Przykład: szukamy przybliżonego rozwiązania dla macierzy hillberta, gdzie $n=4,\ b=[465,6,7,-55]^T,$ używając metody Gaussa-Seidla i precyzji $\epsilon=5\cdot 10^{-5}.$

./program -hillbert -p 0.00005 -v 4 465 6 7 -55 -gs