

Metodi iterativi - Progetto 3

Bianca Stan 816045

August 28, 2020

Contents

1	Introduzione	2
1.1	Criteri di arresto	2
2	Progetto	3
2.1	Metodi stazionari	3
2.2	Metodi non stazionari	4
3	Implementazione della libreria	5
3.1	Caratteristiche del hardware	5
3.2	Scelte di design	5
3.3	Codice	6
4	Validazione	11
4.1	Risultati	11
4.2	Conclusioni	11

Chapter 1

Introduzione

Per “metodi iterativo” si intendono quelle tecniche per la risoluzione di sistemi lineari che approssimano iterativamente soluzioni sempre più accurate.

Essi si suddividono in due tipi: metodi stazionari - di più vecchia ideazione e meno efficienti - e quelli non stazionari. I primi prendono il loro nome dal fatto che, ad ogni iterazione, svolgono la stessa operazione sul vettore soluzione, indipendentemente dall'iterazione stessa. I secondi, invece, usano coefficienti diversi ad ogni iterazione per approssimare la prossima soluzione.

1.1 Criteri di arresto

Il ciclo iterativo può finire per vari motivi:

- superamento numero massimo iterazioni: se si impone un numero massimo di iterazioni, ci si ferma quando questo è raggiunto
- approssimazione soddisfacente: dato un valore di tolleranza, ci si ferma quando la soluzione trovata approssima quella esatta a meno di questo valore. Ossia, quando il residuo scalato:

$$\frac{\|\mathbf{b} - A\mathbf{x}^k\|}{\|\mathbf{b}\|}$$

diventa minore della tolleranza data.

- incremento tra un'iterata e la seguente: se

$$\frac{\|\mathbf{x}^{k+1} - \mathbf{x}^k\|}{\|\mathbf{x}^k\|}$$

è minore di una tolleranza data, allora l'algoritmo non migliora più l'approssimazione in modo soddisfacente e ci si ferma

Chapter 2

Progetto

Lo scopo del progetto è sviluppare una libreria che esponga quattro metodi iterativi per la risoluzione dei sistemi lineari. In particolare, è stato chiesto di implementare due metodi stazionari e due non stazionari.

2.1 Metodi stazionari

Per quanto riguarda questi metodi, sono stati implementati il metodo di **Jacobi** e quello di **Gauss-Seidel**. In entrambi i casi, si *splitta* la matrice $A \in \mathcal{R}^{n \times n}$ in due matrici P ed N della stessa dimensione, in modo che $A = P - N$. A questo punto, sostituendo ad A la sua decomposizione, si ottiene la seguente uguaglianza:

$$x = P^{-1}Nx + P^{-1}b$$

, dal quale si ricava facilmente un metodo iterativo. Manipolando ulteriormente questa equazione (sostituzione di $P - A$ ad N), si ottiene la seguente forma:

$$x^{k+1} = x^k + P^{-1}r^k$$

dove r^k è semplicemente $b - Ax^k$.

L'inversione della matrice P, generalmente un processo costoso in termini di elaborazione, è reso efficiente dal fatto che per il metodo di Jacobi P è semplicemente la matrice A a cui sono stati azzerati tutti i coefficienti non sulla diagonale principale. La sua inversa quindi è semplicemente una matrice che ha sulla diagonale principale l'inverso dei coefficienti di A nelle stesse posizioni, zero in tutte le altre posizioni.

Per il metodo di Gauss-Seidel, invece, dove la matrice P è la matrice triangolare inferiore ottenuta da A. Al posto di calcolare la sua inversa in modo diretto, viene invece calcolata la soluzione y del sistema $y = P^{-1}r^k$, che si risolve facilmente grazie alla sostituzione in avanti per merito della particolare struttura di P.

La convergenza di questi metodi è garantita per qualsiasi valore iniziale x^0 se esiste una scomposizione $A = P - N$, con P ed A simmetriche e definite positive e a patto che $2P - A$ sia a sua volta definita positiva e il modulo dell'autovalore di modulo massimo sia minore di 0. La convergenza risulta inoltre monotona rispetto alle norme dei vettori, e quindi si ha la garanzia che ad ogni iterazione ci si avvicina sempre più alla soluzione esatta.

Per verificare la convergenza dei metodi di Jacobi e Gauss-Seidel (senza dover calcolare

l'autovalore di modulo massimo), si può verificare che la matrice A sia a dominanza diagonale stretta per righe.

Entrambi i metodi hanno una complessità $O(n^2)$, dovuta al calcolo del prodotto tra la matrice A e il vettore soluzione x ad ogni iterazione (necessario per il calcolo del residuo) e, per quanto riguarda il metodo di Gauss-Seidel, anche alla risoluzione del sistema $y = P^{-1}r^k$.

2.2 Metodi non stazionari

Per quanto riguarda i metodi non stazionari, come sopra citato, lo spostamento nello spazio delle soluzioni è influenzato da un coefficiente specifico all'iterazione. Mentre per i metodi stazionari l'aggiornamento poteva essere visto come $x^{k+1} = x^k + P^{-1}r^k$, in questo caso l'aggiornamento viene fatto secondo una regola $x^{k+1} = x^k + \alpha_k P^{-1}r^k$, con α_k che varia ad ogni iterazione. In particolare, è stato richiesto di implementare i metodi del Gradiente e del Gradiente Coniugato.

Per quanto riguarda il primo, si parte da una funzione da \mathcal{R}^n in \mathcal{R} tale che

$$\phi(\mathbf{y}) = 0.5\mathbf{y}^t A \mathbf{y} - \mathbf{b}^t \mathbf{y}$$

Nel caso di una matrice A simmetrica e definita positiva, questa è una forma quadratica il cui minimo corrisponde alla soluzione del sistema $A\mathbf{x} = \mathbf{b}$. Il nome del metodo deriva dal fatto che per calcolare questo si passa per il gradiente della funzione ϕ - procedimento che porta a risultati solo nel caso di A simmetrica e definita positiva.

Le approssimazioni del vettore soluzione, quindi, si riducono a vettori che si avvicinano ad ogni iterazione al minimo della funzione ϕ .

Come per qualsiasi algoritmo di ricerca del minimo, ci si muove procedendo con un certo passo (α_k) nella direzione opposta al gradiente, in quanto il gradiente di una funzione indica la direzione di massima crescita. La direzione in cui muoversi coincide con il residuo al passo k , perciò l'aggiornamento viene fatto nel seguente modo:

$$x^{k+1} = x^k + \alpha_k \mathbf{r}^k$$

Il coefficiente, invece, che per definizione varia ad ogni iterazione, è dato da $\alpha_k = \frac{(\mathbf{r}^k)^t \mathbf{r}^k}{(\mathbf{r}^k)^t A \mathbf{r}^k}$. La velocità di convergenza di questo metodo dipende dal numero di condizionamento della matrice; infatti più il numero di condizionamento è vicino a 1, più il "tragitto" tra il punto iniziale x^0 e la soluzione del sistema sarà diretto. Invece, per numeri di condizionamento molto grandi, la discesa verso il minimo procederà a zig zag.

Il metodo del gradiente coniugato è un miglioramento del precedente e punta ad eliminare questa discesa a zig zag.

Il modo in cui si procede è correggendo di volta in volta la direzione in cui ci si sposta affinché questa sia ottimale rispetto alle approssimazioni del vettore soluzione. Si ha quindi un aggiornamento della soluzione secondo

$$x^{k+1} = x^k + \alpha_k \mathbf{d}^k$$

dove $\alpha_k = \frac{(\mathbf{d}^k)^t \mathbf{r}^k}{(\mathbf{d}^k)^t A \mathbf{d}^k}$, $\mathbf{d}^{k+1} = \mathbf{r}^{k+1} - \beta_k \mathbf{d}^k$ ed infine $\beta_k = \frac{(\mathbf{d}^k)^t A \mathbf{r}^{k+1}}{(\mathbf{d}^k)^t A \mathbf{d}^k}$.

La convergenza, come per il metodo del gradiente, è garantita se A è simmetrica e definita positiva. Inoltre, però, c'è la garanzia che questo metodo converga in al più n iterazioni.

Chapter 3

Implementazione della libreria

3.1 Caratteristiche del hardware

L'elaboratore utilizzato è un portatile di marca HP, con sistema operativo Windows 10. Il processore è un Intel Core i5 di settima generazione, con frequenza base 2.70GHz (turbo fino a 3.40GHz). Ha a disposizione 128KB per quanto riguarda la cache di primo livello, 512KB per quella di secondo livello ed infine 3MB di cache di terzo livello. Per quanto riguarda la memoria, invece, il PC è munito di 8GB di RAM (velocità 2133MHz).

3.2 Scelte di design

Si è scelto di implementare la libreria usando il linguaggio di programmazione Python. Come libreria di appoggio per le operazioni matriciali si è utilizzato **numpy**.

La libreria espone tre metodi pubblici: uno per la lettura della matrice da file, uno per la risoluzione di sistemi manuale, e uno per la validazione del metodo che svolge in automatico tutti e quattro i metodi per poi stampare a schermo i dati sulla performance di ciascuno (numero di iterazioni, l'errore relativo della soluzione trovata rispetto a quella esatta fornita, il tempo di esecuzione e se il metodo è riuscito a convergere nel numero di iterazioni massimo impostato).

Per quanto riguarda invece la struttura interna, quella più interessante è senz'altro la funzione **solve_ls**, ossia quella che svolge effettivamente la risoluzione del sistema fornito. Si è scelto di creare una sola funzione piuttosto che quattro separate per emulare lo stile programmatico delle librerie come **scipy** e **numpy**, che prendono in input il metodo di risoluzione desiderato quando ci sono più opzioni disponibili.

Data che il comando di **switch** non è disponibile in Python, si è dovuto utilizzare una sequenza di **if-elif**. Inizialmente, si creano tutti i vettori di supporto necessari ai metodi e il residuo al passo 0, valore comune a qualsiasi dei quattro metodi.

Vengono in seguito creati i vettori di supporto specifici (la matrice **P** per Jacobi e Gauss, i coefficienti **y** e **d** per il metodo del gradiente coniugato).

Se il metodo selezionato è uno di quelli stazionari, viene invocato il metodo **__check_diagonal_dominance__**, che controlla se la matrice è a dominanza diagonale stretta per righe e, in caso negativo, solleva un warning per avvisare l'utente che la garanzia non è garantita. Il residuo viene calcolato poi fuori dall'**if**, dopo aver aggiornato

il vettore soluzione, e non in ciascun ramo dell'if per evitare ripetizione di codice.

Il vettore da sommare alla soluzione precedente viene calcolato, per i metodi stazionari, dalle funzioni di appoggio `__update_[Nome Metodo]`, che prendono in input le operazioni necessarie ed elaborano separatamente gli **add-on** necessari. Per quanto riguarda Jacobi, questo è semplicemente un modo per rendere il codice consistente tra i metodi stazionari, mentre Gauss invece si appoggia ad un'ulteriore funzione (`__forward_substitution__`) che risolve il sistema $P^{-1}\mathbf{r}^k$ e quindi separare il codice porta ad un maggior livello di separation of concerns.

Per i metodi non stazionari, invece, i coefficienti alpha vengono ciascuno calcolato in una funzione a parte e poi l'add-on viene calcolato direttamente nel branch dell'if corrispondente, in quanto è semplicemente una moltiplicazione di vettore per scalare.

Nel caso del gradiente coniugato, il metodo di calcolo del coefficiente α ritorna un valore **y**, che sarà necessario per l'aggiornamento della direzione di spostamento **d**. Questo permette di efficientizzare il codice, evitando la ripetizione della costosa moltiplicazione matrice vettore necessaria per il calcolo di **y**.

Un'ulteriore efficientizzazione è stata fatta scegliendo di aggiornare la direzione di spostamento dopo il calcolo del residuo fatto fuori dall'if, in modo da non dover ripetere questo calcolo nella funzione di aggiornamento di **d**.

3.3 Codice

Listing 3.1: Library

```
from enum import Enum
import numpy as np
import time
import pandas as pd
import warnings

#global variable
MAX_ITER = 30000

class Method(Enum):
    JACOBI = "JACOBI"
    GAUSS_SEIDEL = "GAUSS_SEIDEL"
    GRADIENT = "GRADIENT"
    CONJ_GRADIENT = "CONJ_GRADIENT"

def read_matrix(input_file):
    """
    Reads a matrix from file path. Matrix must be a Matrix Market format.
    Returns a ndarray

    Parameters
    -----
    input_file: string

    Returns
    -----
    matrix: ndarray
```

```

"""

##checks for right input type and right format
if (not type(input_file) == str) or (not input_file.endswith(".mtx")):
    raise Exception("Wrong_file_extension")

file = open(input_file)

#split line into individual strings
rows, columns, nnz = file.readline().split()

#convert to int
total_rows = int(rows)
total_columns = int(columns)
nnz = int(nnz)

#initialise empty matrix
matrix = np.zeros(shape=(total_rows, total_columns))
for line in file:
    #read line, split into individual strings, convert to numbers, append
    element = line.split()

    #-1 required since mtx indexing starts from 1
    row = int(element[0]) - 1
    column = int(element[1]) - 1
    value = float(element[2])

    matrix[row, column] = value

return matrix

def solve_ls(matrix, b, tol, method = Method.JACOBI):
    """
    """
    # Type checking
    if method not in Method._member_names_ and not isinstance(method, Method):
        raise TypeError('Method_not_supported')

    if method == Method.JACOBI or method.upper() == Method.JACOBI.value or \
method == Method.GAUSS_SEIDEL or method.upper() == Method.GAUSS_SEIDEL.value:
        print("Checking_convergence_criteria")
        if not __check_diagonal_dominance__(matrix):
            warnings.warn("Convergence_not_guaranteed")

    #turn b into column array if not already in that shape
    if b.shape[1] != 1:
        np.reshape(b, (b.shape[1], b.shape[0]))
    #initialise first solution to 0 vector
    x = np.zeros((matrix.shape[0], 1))

    #initialise counter
    k = 0

    #get initial error
    residue = b - matrix @ x

```



```

#needed for conjugated gradient
d = residue
y = np.zeros_like(residue)

error = np.linalg.norm(residue) / np.linalg.norm(b)

diagonal_p = matrix.diagonal()
inverse_diagonal = np.reciprocal(diagonal_p)

#reshape into column array
inverse_diagonal = np.reshape(inverse_diagonal, (inverse_diagonal.shape[0], 1))

#create lower triangular matrix
triangular_p = np.tril(matrix)

while k < MAX_ITER and error > tol:
    if method == Method.JACOBI or method.upper() == Method.JACOBI.value:
        add_on = __update_jacobi__(x, residue, inverse_diagonal)
        x = x + add_on

    elif method == Method.GAUSS_SEIDEL or \
method.upper() == Method.GAUSS_SEIDEL.value:
        add_on = __update_gauss__(residue, triangular_p)
        x = x + add_on

    elif method == Method.GRADIENT or \
method.upper() == Method.GRADIENT.value:
        alpha = __gradient_alpha__(matrix, residue)
        x = x + alpha*residue

    elif method == Method.CONJ_GRADIENT or \
method.upper() == Method.CONJ_GRADIENT.value:
        alpha, y = __conjugated_gradient_alpha__(x, matrix, residue, d)
        x = x + alpha*d

    residue = b - matrix @ x
    if method == Method.CONJ_GRADIENT or \
method.upper() == Method.CONJ_GRADIENT.value:
        d = __update_conjugated_gradient_d__(matrix, residue, d, y)

    #update stopping criterion
    k += 1
    error = np.linalg.norm(residue) / np.linalg.norm(b)

if k >= MAX_ITER:
    raise Exception("No_convergence")
return x, k

def validate(matrix, b, tol, exact_solution):
    iterations = np.zeros(shape=(4))
    errors = np.zeros_like(iterations)
    execution_time = np.zeros_like(iterations)
    convergent = np.ones_like(iterations).astype(bool)

    for method, i in zip(Method._member_names_, range(4)):

```

```

print("Solving_with..._" + method)
time_start = time.perf_counter()
try:
    result , iterations[i] = solve_ls(matrix, b, tol, method=method)
    execution_time[i] = time.perf_counter() - time_start
    errors[i] = np.linalg.norm(exact_solution - result ) / \
    np.linalg.norm(exact_solution)
except Exception:
    convergent[i] = False
data = np.array([Method._member_names_, iterations, errors, \
execution_time, convergent]).transpose()
results = pd.DataFrame(data=data,
columns = ["Method", "Iterations", "Relative_error",\
"Execution_time_(s)", "Convergence" ])
print(results)

def __update_jacobi__(x, residue, p_1):
#elementwise multiplication
add_on = np.multiply(p_1, residue)
return add_on

def __update_gauss__(residue, triangular_p):

    y = __forward_substitution__(triangular_p, residue)
return y

def __forward_substitution__(matrix, b):

    x = np.zeros(shape = (matrix.shape[0], 1))
    if matrix[0,0] == 0:
        raise Exception("Unsolvable_linear_system")
    x[0] = b[0]/matrix[0,0]

    for i in np.arange(1, matrix.shape[0]):
        if matrix[i, i] == 0:
            raise Exception("Unsolvable_linear_system")
        x[i] = (b[i]-matrix[i, :] @ x) / matrix[i, i]
    return x

def __gradient_alpha__(matrix, residue):

    transposed_residue = residue.transpose()
    y = matrix @ residue
    a = transposed_residue @ residue
    b = transposed_residue @ y
    return a/b

def __conjugated_gradient_alpha__(x, matrix, residue, d):

    y = matrix @ d
    z = matrix @ residue

    #returns an array of array
    alpha = (d.transpose() @ residue) / (d.transpose() @ y)
    return alpha[0, 0], y

```

```

def __update_conjugated_gradient_d__(matrix, residue, d, y):
    w = matrix @ residue

    #returns an array of an array
    beta = (d.transpose() @ w) / (d.transpose() @ y)

    return residue - beta[0, 0] * d

def __check_diagonal_dominance__(matrix):
    row_sum = np.sum(np.absolute(matrix), axis = 1).reshape(matrix.shape[0], 1)
    for i in matrix.shape[0]:
        row = row_sum[i] - matrix[i, i]
        if matrix[i, i] <= row:
            return False
    return True

```

Listing 3.2: Testing

```

import iterative
import numpy as np
import os
import time

for filename in os.listdir(os.getcwd()):
    if filename.endswith(".mtx"):
        print("Matrix:" + filename)
        matrix = iterative.read_matrix(filename)
        x = np.ones(shape = (matrix.shape[0], 1))
        b = matrix @ x
        for tol in [10e-4, 10e-6, 10e-8, 10e-10]:

            print("\n\nTolerance:_" + str(tol))
            iterative.validate(matrix, b, tol, x)
        print("\n\n")

input("Press_key_to_exit")

```

Chapter 4

Validazione

Tutte le matrici fornite sono definite positive e simmetriche. La validazione è avvenuta nel seguente modo:

- Per ciascuna matrice fornita:
 1. Creazione di un vettore soluzione \mathbf{x} delle dimensioni appropriate per ogni matrice, con 1 in tutte le posizioni.
 2. Generazione del termine \mathbf{b} attraverso il calcolo del prodotto \mathbf{Ax} .
 3. Per ciascun valore di tolleranza presente nella lista $[10^{-4}; 10^{-6}; 10^{-8}; 10^{-10}]$:
 - invocazione del metodo `validate`, con la terna A, b, x precedentemente ottenuta e il relativo valore di tolleranza

Le matrici fornite sono quadrate e hanno lato rispettivamente:

- `spa1`: 1000
- `spa2`: 3000
- `vem1`: 1681
- `vem2`: 2601

4.1 Risultati

Lo script di test stampa a video la tolleranza usata per ogni validazione; il metodo di validazione si occupa invece di stampare le statistiche dei quattro metodi di risoluzione per i valori dati. I risultati ottenuti sono stati i seguenti:

4.2 Conclusioni

Tutti i metodi giungono a convergenza, per tutti i valori di tolleranza forniti. Questo era assicurato per quanto riguarda il metodo del Gradiente Coniugato, visto che il numero massimo di iterazioni scelto (30000) è minore di n , e come precedentemente detto il metodo giunge a convergenza in al più n iterazioni se A è simmetrica e definita positiva

```

      Method Iterations      Relative error      Execution time (s) Convergence
0      JACOBI      82.0      0.017581054332084643      0.06403020000000015      True
1  GAUSS_SEIDEL      5.0      0.21180807454199985      0.06287369999999992      True
2      GRADIENT      43.0      0.05103089460317297      0.06289950000000011      True
3  CONJ_GRADIENT      17.0      0.043159998047848765      0.05064669999999993      True

Tolerance: 1e-05
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
      Method Iterations      Relative error      Execution time (s) Convergence
0      JACOBI      148.0      0.00017845556047522263      0.10543820000000004      True
1  GAUSS_SEIDEL      13.0      0.0015418817074427207      0.12907180000000018      True
2      GRADIENT      1331.0      0.009307067852848305      1.6813785      True
3  CONJ_GRADIENT      99.0      0.00152348395159153      0.24080760000000012      True

Tolerance: 1e-07
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
      Method Iterations      Relative error      Execution time (s) Convergence
0      JACOBI      214.0      1.811403710752332e-06      0.14539500000000016      True
1  GAUSS_SEIDEL      20.0      2.0314114145444828e-05      0.20837269999999997      True
2      GRADIENT      5895.0      9.791807992091946e-05      7.7775687999999999      True
3  CONJ_GRADIENT      147.0      1.4941664156301329e-05      0.35250899999999995      True

Tolerance: 1e-09
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
      Method Iterations      Relative error      Execution time (s) Convergence
0      JACOBI      280.0      1.8386557367193788e-08      0.18623469999999998      True
1  GAUSS_SEIDEL      28.0      1.4388327212144483e-07      0.28047920000000026      True
2      GRADIENT      10575.0      9.82553841529585e-07      14.0056689      True
3  CONJ_GRADIENT      188.0      1.526535207622451e-08      0.51959910000000006      True

```

Figure 4.1: Risultati con la matrice Spa1

```

Method Iterations Relative error Execution time (s) Convergence
0 JACOBI 26.0 0.016271282719801564 0.23219690000000526 True
1 GAUSS_SEIDEL 4.0 0.010499150364997566 0.2817876999999953 True
2 GRADIENT 41.0 0.044954746095450124 0.5648987000000005 True
3 CONJ_GRADIENT 17.0 0.033909139642559 0.46010600000000323 True

Tolerance: 1e-05
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
Method Iterations Relative error Execution time (s) Convergence
0 JACOBI 47.0 0.00015354763842225178 0.3638343000000006 True
1 GAUSS_SEIDEL 7.0 0.00019069675616587475 0.4386842999999985 True
2 GRADIENT 663.0 0.004945174389085545 7.560557199999998 True
3 CONJ_GRADIENT 90.0 0.0010252866199216605 2.0939267000000044 True

Tolerance: 1e-07
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
Method Iterations Relative error Execution time (s) Convergence
0 JACOBI 67.0 1.8092600110131537e-06 0.46798249999999797 True
1 GAUSS_SEIDEL 10.0 3.804187255207967e-06 0.5925429999999992 True
2 GRADIENT 3507.0 6.795364665958029e-05 39.642027899999995 True
3 CONJ_GRADIENT 168.0 7.994728439602805e-06 3.943043099999997 True

Tolerance: 1e-09
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
Method Iterations Relative error Execution time (s) Convergence
0 JACOBI 88.0 1.7073466753428223e-08 0.6120574000000119 True
1 GAUSS_SEIDEL 14.0 2.0549535626147797e-08 0.8011355000000009 True
2 GRADIENT 6681.0 6.915635904307981e-07 79.7759826 True
3 CONJ_GRADIENT 220.0 2.7200605724563428e-08 5.123248199999978 True

```

Figure 4.2: Risultati con la matrice Spa2

```

      Method Iterations      Relative error  Execution time (s)  Convergence
0      JACOBI      755.0      0.03533256410819245      1.4078373000000113      True
1  GAUSS_SEIDEL      379.0      0.03511170647295883      8.753557899999976      True
2      GRADIENT      528.0      0.027211993589950353      1.7308645999999897      True
3  CONJ_GRADIENT      34.0      0.0005239171211776817      0.2438872000000174      True

Tolerance: 1e-05
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
      Method Iterations      Relative error  Execution time (s)  Convergence
0      JACOBI      1874.0      0.00035329496150410684      3.1203321000000013      True
1  GAUSS_SEIDEL      939.0      0.00035023882334969604      24.199687100000006      True
2      GRADIENT      1252.0      0.00026901347641016703      4.2423052999999998      True
3  CONJ_GRADIENT      42.0      2.7571433745761622e-06      0.32097219999999993      True

Tolerance: 1e-07
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
      Method Iterations      Relative error  Execution time (s)  Convergence
0      JACOBI      2993.0      3.5326428487991903e-06      5.2606237999999905      True
1  GAUSS_SEIDEL      1498.0      3.5220738969607597e-06      28.0310499          True
2      GRADIENT      1974.0      2.7039914759116454e-06      6.4158386999999966      True
3  CONJ_GRADIENT      49.0      5.332624484072261e-08      0.3374360999999908      True

Tolerance: 1e-09
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
      Method Iterations      Relative error  Execution time (s)  Convergence
0      JACOBI      4112.0      3.532336402900715e-08      7.446562799999981      True
1  GAUSS_SEIDEL      2058.0      3.512846425574842e-08      52.504599799999994      True
2      GRADIENT      2696.0      2.721433257101434e-08      9.836978600000009      True
3  CONJ_GRADIENT      56.0      3.720192792896514e-10      0.5473835000000236      True

```

Figure 4.3: Risultati con la matrice vem1

```

0      Method Iterations      Relative error Execution time (s) Convergence
0      JACOBI      1053.0      0.04962636949646427 5.7632634000000005      True
1  GAUSS_SEIDEL      528.0      0.04942282048796491      18.2477308      True
2      GRADIENT      744.0      0.03809609827008548      8.083217600000001      True
3  CONJ_GRADIENT      42.0      0.0007327517370822417 1.0374701000000002      True

Tolerance: 1e-05
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
0      Method Iterations      Relative error Execution time (s) Convergence
0      JACOBI      2802.0      0.0004961211647882545 13.787771999999997      True
1  GAUSS_SEIDEL      1402.0      0.0004959521773189988 37.294423300000005      True
2      GRADIENT      1872.0      0.0003815736908137761 16.515670199999988      True
3  CONJ_GRADIENT      52.0      4.067723839667869e-06 0.9572533999999999      True

Tolerance: 1e-07
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
0      Method Iterations      Relative error Execution time (s) Convergence
0      JACOBI      4551.0      4.959786747965904e-06 20.122899900000007      True
1  GAUSS_SEIDEL      2277.0      4.950058490484862e-06      56.5596458      True
2      GRADIENT      3002.0      3.800243314971529e-06 25.642285399999999      True
3  CONJ_GRADIENT      60.0      6.310003904383341e-08 1.0620069999999942      True

Tolerance: 1e-09
Solving with... JACOBI
Solving with... GAUSS_SEIDEL
Solving with... GRADIENT
Solving with... CONJ_GRADIENT
0      Method Iterations      Relative error Execution time (s) Convergence
0      JACOBI      6299.0      4.971435034261786e-08 27.068095999999997      True
1  GAUSS_SEIDEL      3152.0      4.9406118772070773e-08 80.832051500000003      True
2      GRADIENT      4130.0      3.8197685682764127e-08 37.532838200000015      True
3  CONJ_GRADIENT      70.0      4.788316234893667e-10 1.2928534999999783      True

```

Figure 4.4: Risultati con la matrice Vem2

- in questo caso, le dimensioni delle matrici prese in esame (tutte simmetriche e definite positive) sono molto inferiori al numero massimo di iterazioni. Per i metodi stazionari, invece, si è controllata la dominanza diagonale stretta per righe prima di tentare di svolgere il sistema.

Si può notare, inoltre, come per le soglie di tolleranza più basse, c'è una marcata differenza tra il numero di iterazioni del metodo del Gradiente e quello del Gradiente Coniugato per tutte le matrici - questo fa pensare che il numero di condizionamento delle matrici sia molto maggiore di 1, causando il metodo del Gradiente ad esplorare molto di più lo spazio soluzioni prima di giungere ad una che soddisfa il criterio di arresto. Il caso lampante è quello della matrice Spa1, dove il metodo del Gradiente impiega più di 10 mila iterazioni, mentre quello del Gradiente Coniugato ne impiega meno di 200.

Così come si evidenzia in modo netto l'efficienza maggiore del metodo del Gradiente Coniugato per quanto riguarda i metodi non stazionari (risultato atteso visto che è un miglioramento del metodo del Gradiente), lo stesso accade anche per i metodi stazionari: infatti, il metodo di Gauss-Seidel è un miglioramento del metodo di Jacobi, e questo è immediatamente evidente a livello di numero di iterazioni necessarie per giungere ad una soluzione soddisfacente. Tuttavia, si può vedere come il tempo di esecuzione sia maggiore in tutti i casi per il metodo di Gauss-Seidel: infatti richiede anche la risoluzione di un sistema lineare secondario, che apporta un'ulteriore operazione di costo $O(n^2)$.

La terza entrata della tabella delle statistiche riassuntive dei metodi è quella dell'errore relativo: questo infatti misura l'errore tra la soluzione approssimata e la soluzione trovata. Si può vedere che per quanto riguarda i metodi stazionari, non ci sono grandi differenze tra gli errori commessi. In tutti i casi si tratta dello stesso ordine di grandezza.

Questo non è vero per quanto riguarda i metodi non stazionari. Infatti, il metodo del Gradiente Coniugato è nettamente superiore, sia in tempi di esecuzione che in numero di iterazioni necessarie, ma anche per l'errore relativo - infatti per tutte le matrici, l'errore relativo del metodo del Gradiente Coniugato è un ordine di grandezza (o quasi, si veda la matrice Spa1, tolleranza 1^{-5} e rispettivamente 1^{-7} , dove pur essendo lo stesso ordine di grandezza, si hanno valori al limite).

- matrice spa1: il metodo che produce risultati migliori a livello di numero di iterazioni è il metodo di Gauss-Seidel; a livello di tempo di esecuzione, invece, quello di Jacobi è migliore per quanto riguarda i valori di tolleranza più bassi
- matrice spa2: anche per questa matrice si vede la velocità di convergenza (a livello di iterazioni) del metodo di Gauss-Seidel. Per tutti i valori di tolleranza, produce risultati più accurati in tempi nettamente minori. Questo fa pensare ad un numero di condizionamento particolarmente basso, data la difficoltà di convergenza dei metodi non iterativi che ne dipendono, specie per quanto riguarda il metodo del Gradiente.
- vem1: per questa matrice, il metodo del Gradiente Coniugato si mostra subito superiore a tutti gli altri, anche per il valore di tolleranza più basso. Infatti produce un risultato molto più accurato di tutti gli altri (si veda la tolleranza di 1^{-5} , dove si hanno addirittura due ordini di grandezza di differenza) in una frazione del tempo necessario per gli altri tre, e con un numero di iterazioni che resta nelle decine - mentre gli altri vanno nell'ordine delle migliaia.

- vem2: anche per questa matrice, come per quella precedente, valgono le stesse considerazioni. Tutti e tre i valori di paragone considerati sono nettamente migliori per quanto riguarda il metodo del Gradiente Coniugato. Per queste due matrici, quindi, si può supporre un buon numero di condizionamento (la convergenza col metodo del Gradiente, infatti, si ha sempre in meno iterazioni rispetto al numero di Jacobi).