МИНИСТЕРСТВО ОБРАЗОВАНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ УНИВЕРСИТЕТ

Факультет прикладной математики и информатики Кафедра компьютерных технологий и систем

Отчёт по контролируемой самостоятельной работе «Применение принципа сжимающих отображений в нормированных векторных пространствах»

Вариант 2

Выполнил:

Бовт Тимофей Анатольевич студент 3 курса 7 группы

Преподаватель:

Чеб Елена Сергеевна

ПРИНЦИП СЖИМАЮЩИХ ОТОБРАЖЕНИЙ

ПРИНЦИП СЖИМАЮЩИХ ОТОБРАЖЕНИЙ В БА-НАХОВЫХ ПРОСТРАНСТВАХ

Пусть в банаховом пространстве E действует отображение f.

• Точка $x^* \in E$ называется **неподвижной точкой** отображения f, если

$$f(x^*) = x^*.$$

Таким образом, неподвижные точки f — это решения уравнения

$$x = f(x),$$

а поскольку к такому виду довольно часто удается преобразовать уравнение F(x)=0, где $F:X\to Y$, причем X,Y являются банаховыми пространствами, то важность определения неподвижных точек не вызывает сомнения.

• Отображение f называется **сжимающим** (сжатием), если $\exists \alpha \in \mathbb{R}, \ 0 < \alpha < 1$:

$$\|f(x) - f(y)\|_{E} \leqslant \alpha \|x - y\|_{E}, \quad \forall x, y \in E.$$

Число а называется коэффициентом сжатия.

Теорема. Пусть отображение f отображает замкнутое в банаховом пространстве E множество M в себя и является на M сжимающим с коэффициентом сжатия α . Тогда на множестве M отображение f имеет единственную неподвижную точку x^* , которая может быть найдена методом последовательных приближений

$$x_n = f(x_{n-1}), \ n = 1, 2 \dots$$

 $\operatorname{гde}(x_n)\subset M$ и $x_n\xrightarrow[n\to\infty]{}x^*.$ Кроме того, справедлива оценка сходимости

$$||x_n - x^*|| \le \frac{\alpha^n}{1 - \alpha} ||x_0 - x_1||.$$

Следствие. Пусть f отображает банахово пространство E само на себя и является сжатием. Тогда f имеет единственную неподвижную точку, которая может быть найдена методом последовательных приближений.

Метод последовательных приближений позволяет построить приближенное значение уравнения x = f(x). Поскольку точное решение уравнения, как правило, неизвестно, то для организации итерационного процесса используют следующие оценки точности:

• априорная оценка

$$||x_n - x^*|| \le \frac{\alpha^n}{1 - \alpha} ||x_0 - x_1||;$$

• апостериорная оценка

$$||x_n - x^*|| \le \frac{\alpha}{1 - \alpha} ||x_n - x_{n+1}||.$$

С помощью априорной оценки можно предварительно оценить достаточное число итераций для нахождения приближенного значения с заданной точностью из неравенства

$$\frac{\alpha^n}{1-\alpha} \|x_0 - x_1\| \leqslant \varepsilon.$$

Откуда

$$n_{apr} = \left[\log_{\alpha} \frac{\varepsilon(1-\alpha)}{\|x_0 - x_1\|}\right] + 1.$$

Апостериорная оценка используется в процессе организации итерационного процесса, где на каждом шаге сравнивают значения x_n и x_{n-1} по формуле

$$\frac{\alpha}{1-\alpha} \|x_n - x_{n+1}\| \leqslant \varepsilon.$$

Фактическое число итераций всегда не превышает n_{apr} .

Теорема. Пусть отображение f отображает замкнутое множество $M \subset E$ в себя и при этом при некотором $m \in \mathbb{N}$ отоюражение $f^m(x)$ является на M сжатием. Тогда в M существует единственная точка f.

Следствие. Пусть отображение f отображает замкнутое выпуклое множество $M \subset E$ в себя, причем на M оно непрерывно дифференцируемо u

$$||f'(x)||_E \leqslant \alpha < 1.$$

Тогда справедливы утверждения первой теоремы.

ПРИМЕНЕНИЕ ПРИНЦИПА СЖИМАЮЩИХ ОТОБ-РАЖЕНИЙ ДЛЯ РЕШЕНИЯ УРАВНЕНИЙ

Одним из подходов для приближенного решения уравнений можно отнести метод последовательных приближений. Остановимся на его рассмотрении.

Пусть задано уравнение

$$x = f(x),$$

где $f:[a,b] \to [a,b]$. Сформулируем для него принцип сжимающих отображений.

Теорема. Пусть f удовлетворяет условию Липшица c константой L < 1. Тогда уравнение x = f(x) имеет единственное решение $x^* \in [a,b]$, которое может быть найдено методом последовательных приближений

$$x_n = f(x_{n-1}), \ n = 1, 2, \dots$$

Применим теорему к решению уравнения, заданного в общем виде

$$g(x) = 0.$$

Предположим, что $g(x) \in C^{(1)}[a,b]$. Пусть выполнены на [a,b] следующие ограничения

$$0 < k_1 \leqslant g'(x) \leqslant k_2.$$

Перепишем исходное уравнение в виде

$$x = x - \lambda g(x)$$
 или $x = f(x)$,

где $f(x) = x - \lambda g(x)$. С помощью ограничений выберем параметр λ таким образом, чтобы отображение f переводило [a,b] в себя и при этом было сжимающим. Тогда

$$1 - \lambda k_2 \leqslant f'(x) = 1 - \lambda g'(x) \leqslant 1 - \lambda k_2.$$

В качестве λ можно взять точку минимума функции

$$h(\lambda) = \max\{|1 - \lambda k_1|, |1 - \lambda k_2|\},\$$

то есть

$$\lambda^* = \frac{2}{k_1 + k_2}.$$

В этом случае

$$|f'(x)| \leqslant \frac{k_2 - k_1}{k_2 + k_1} < 1.$$

Так как уравнение g(x) = 0 имеет решение, то a < f(a), b > f(b), а это означает, что f: $[a,b] \to [a,b]$. Следовательно к полученным уравнениям применим принцип сжимающих отображений. Для вычисления коэффициента сжатия можно воспользоваться оценкой на производную.

ЗАДАЧА 1.

Приводя уравнение

$$x + \sin\frac{x}{2} + \frac{x}{1+x^2} - 6 = 0\tag{1}$$

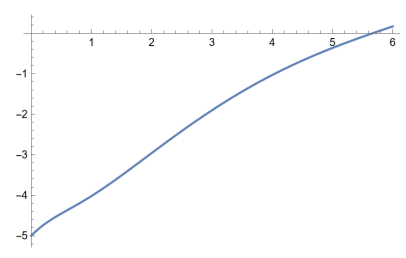
к виду, для которого справедлив принцип сжимающих отображений, найти корни уравнения с точностью $\varepsilon = 10^{-4}$. Составить алгоритм и написать программный код, реализующий метод последовательных приближений, предусматривающий:

- построение графика g(x);
- вычисление априорной оценки количества операций;
- вывод на печать последней итерации и ее номера.

Рассматриваем уравнение (1). Обозначим его как g(x) = 0. Возьмем отрезок [0,6]. Это отрезок выбран таким образом, что

$$g(0) < 0, \quad g(6) > 0.$$

Построим график данной функции на выбранном отрезке.



Функция $g(x) \in C^{(1)}[0,6]$, то есть она непрерывно дифференцируема на рассматриваемом отрезке. Следовательно, возьмем производную

$$g'(x) = 1 + \frac{1}{2}\cos\frac{x}{2} + \frac{1 - x^2}{(1 + x^2)^2}.$$

Сделаем грубую оценку этой производной. Функция g'(x) убывает на отрезке [0,6]. Поэтому оценим производную по значениям на крайних точках отрезка следующим образом: $g(0) = 2.5, g(6) \approx 0.48$, тогда

$$0.4 \leqslant g'(x) \leqslant 2.5.$$

Таким образом, мы получили значения

$$k_1 = 0.4, \quad k_2 = 2.5.$$

Перепишем исходное уравнение в виде $x = x - \lambda g(x) = f(x)$. Причем в качестве λ возьмем значение

$$\lambda = \frac{2}{k_1 + k_2} = \frac{2}{0.4 + 2.5} \approx 0.6897.$$

То есть с помощью ограничений мы выбрали параметр λ таким образом, чтобы полученное отображение было сжимающим:

$$x = \underbrace{x - 0.6897 \cdot (x + \sin\frac{x}{2} + \frac{x}{1 + x^2} - 6)}_{f(x)}.$$

Для производной можно воспользоваться оценкой

$$|f'(x)| \le \frac{k_2 - k_1}{k_2 + k_1} = \frac{2.5 - 0.4}{2.5 + 0.4} \approx 0.7241.$$

Это значение мы можем использовать в качестве коэффициента сжатия, т.е.

$$\alpha = 0.7241.$$

Мы получили отображение f, которое будет являться сжимающим, и вычислили для него коэффициент сжатия. Тогда по теореме полученное уравнение x = f(x) имеет единственное решение $x^* \in [a,b]$, которое может быть найдено методом последовательных приближений

$$x_n = x_{n-1} - 0.6897 \cdot \left(x_{n-1} + \sin\frac{x_{n-1}}{2} + \frac{x_{n-1}}{1 + x_{n-1}^2} - 6\right), \ n = 1, 2, \dots$$

Итерационный процесс метода последовательных приближений мы будем заканчивать при выполнении неравенства (из апостериорной оценки точности):

$$\frac{\alpha}{1-\alpha} \|x_n - x_{n+1}\| \leqslant \varepsilon.$$

Априорное число итераций мы вычислим по формуле (из априорной оценки точности)

$$n_{apr} = \left[\log_{\alpha} \frac{\varepsilon(1-\alpha)}{\|x_0 - x_1\|}\right] + 1.$$

Выберем в качестве начального приближения

$$x_0 = 5.5.$$

Листинг программы на Python:

```
import numpy as np
import math
def f(x_n):
 return x_n - 0.68965517 * (x_n + math.sin(x_n / 2) + x_n / (1 + x_n **2) - 6)
def apriori(x_0, x_1, epsilon, alpha):
 return math.floor(math.log(epsilon * (1 - alpha) / (abs(x_0 - x_1)),
                                   alpha)) + 1
def aposteriori(x_n, x_n1, alpha):
 return alpha / (1 - alpha) * abs(x_n - x_n1)
def msa(x_0, x_1, alpha, epsilon):
  iterations = 0
  while True:
  iterations += 1
  x_0 = x_1
  x_1 = f(x_0)
  if aposteriori(x_1, x_0, alpha) <= epsilon:</pre>
 return x_1, iterations
x_0 = 5.50
alpha = 0.72413793
epsilon = 1e-4
n_apr = apriori(x_0, f(x_0), epsilon, alpha)
print('apriori number of iterations: ' + str(n_apr))
last_iteration, iterations = msa(x_0, f(x_0), alpha, epsilon)
print('aposteriori number of iterations: ' + str(iterations))
print('solution: ' + str(last_iteration))
```

Результат вывода:

apriori number of iterations: 23 aposteriori number of iterations: 16 solution: 5.387649268435892

Таким образом, мы получили следующие значения:

- априорное (предполагаемое) число итераций равно 23;
- апостериорное (реальное) число итераций равно 16;
- приближенное решение исходного уравнения равно

$$x^* \approx 5.3876$$

ПРИМЕНЕНИЕ ПРИНЦИПА СЖИМАЮЩИХ ОТОБ-РАЖЕНИЙ ДЛЯ РЕШЕНИЯ СЛАУ

Пусть дана система линейных алгебраических уравнений вида

которую можно записать в матричном виде

$$AX = B \tag{2}$$

Предположим, что определитель $\det A \neq 0$, тогда существует единственное решение системы (1). Для применения принципа сжимающих отображений перепишем уравнение (2) в виде

$$X = CX + D \tag{3}$$

Обозначим через F(X)=CX+D, тогда отображение $F:\mathbb{R}^m\to\mathbb{R}^m$ задается системой линейных уравнений

$$y_i = \sum_{j=1}^{m} c_{ij} x_j + d_i (i = 1, 2, \dots, m)$$

Если отображение F — сжатие, то мы можем применить метод последовательных приближений к решению уравнения X = F(X).

Теорема. Если матрица C системы (3) такова, что $0 \leqslant \alpha < 1$, где величина α определяется формулой

$$\alpha = \max_{1 \le i \le m} \sum_{j=1}^{m} |c_{ij}| < 1$$

unu

$$\alpha = \max_{1 \leqslant j \leqslant m} \sum_{i=1}^{m} |c_{ij}| < 1,$$

то система уравнений (3) имеет единственное решение. Это решение может быть найдено методом последовательных приближений

$$x_i^{(n+1)} = \sum_{j=1}^m c_{ij} x_j^{(n)} + d_i$$

а в качестве $x^{(0)} = \left(x_1^{(0)}, \dots, x_m^{(0)}\right)$ можно взять любую точку из \mathbb{R}^m . Скорость сходимости итерационного процесса оценивается неравенством

$$||x_n - x^*|| \leqslant \frac{\alpha^n}{1 - \alpha} ||x_0 - x_1||.$$

Важно заметить, что если матрица $C=(c_{ij})_{i,j=1}^m$ симметрична, то по сферической норме условие сжатия имеет вид

$$\sum_{j=1}^{m} \sum_{i=1}^{m} |a_{ij}| < 1$$

и, фактически означает, что $\|C\| < 1$. Из курса линейной алгебры известно, что $\|C\|$ совпадает с $|\lambda_1|$, где λ_1 — наибольшее по абсолютной величине собственное значение матрицы C. Тогда условие сжатия не только достаточно, но и необходимо для сходимости метода последовательных приближений.

Таким образом, когда матрица C симметрична, процесс последовательных приближений для решения системы линейных уравнений сходится к решению тогда и только тогда, когда все собственные значения матрицы C меньше единицы по абсолютной величине.

Обратимся к вопросу преобразования системы (2) к виду (3). Самый простой способ следующий. Из первого уравнения (1) выразим x_1 , из второго x_2 и т. д. Тогда на главной диагонали матрицы C стоят нули, а ненулевые элементы выражаются по формулам

$$c_{ij} = \frac{a_{ij}}{a_{ii}}, d_i = \frac{b_i}{a_{ii}}, i, j = \overline{1, m}, \quad i \neq j$$

Обратимся ко второму способу. Пусть A^{\top} — транспонированная к A матрица, E — единичная матрица, $\lambda(A^{\top}A)$ — максимальное собственное значение матрицы $A^{\top}A$. Тогда исходное уравнение (2) можно записать так:

$$X = \left(E - \frac{A^{\top}A}{\lambda (A^{\top}A)}\right)X + \frac{A^{\top}B}{\lambda (A^{\top}A)}$$

тогда

$$C = E - \frac{A^{\top}A}{\lambda (A^{\top}A)}, D = \frac{A^{\top}B}{\lambda (A^{\top}A)}$$

Если матрица C получена таким образом, то все ее собственные числа положительны и меньше единицы.

ЗАДАЧА 2

Найти решение системы линейных алгебраических уравнений

$$\begin{cases}
6.25x_1 - x_2 + 0.5x_3 = 7.5, \\
-x_1 + 5x_2 + 2.12x_3 = -8.68, \\
0.5x_1 + 2.12x_2 + 3.6x_3 = -0.24
\end{cases}$$

с точностью $\varepsilon=10^{-4}$. Составить алгоритм и написать программный код, реализующий метод последовательных приближений, предусматривающий:

- приведение системы к специальному виду для применения метода последовательных приближений;
- вычисление коэффициента сжатия;
- вычисление априорной оценки количества итераций;
- вывод на печать последней итерации и ее номера.

Данную нам систему перепишем в матричном виде

$$AX = B$$
,

где

$$A = \begin{pmatrix} 6.25 & -1 & 0.5 \\ -1 & 5 & 2.12 \\ 0.5 & 2.12 & 3.6 \end{pmatrix}, \quad B = \begin{pmatrix} 7.5 \\ -8.68 \\ -0.24 \end{pmatrix}.$$

Можно легко проверить, что $\det A \approx -77.44 \neq 0$, то есть матрица A невырождена. Значит для данной системы существует единственное решение. Чтобы применить принцип сжимающих отображений, перепишем уравнение в виде

$$X = \underbrace{CX + D}_{F(X)}.$$

Следующим шагом будем построение матрицы C и вектора D таких, чтобы мы могли применить принцип сжимающих отображений. Для этого воспользуемся формулой

$$C = E - \frac{A^{\top}A}{\lambda (A^{\top}A)}, D = \frac{A^{\top}B}{\lambda (A^{\top}A)}$$

Так как полученная таким образом матрица имеет все собственные значения меньше единицы, то мы сможем воспользоваться методом последовательных приближений для отыскания решения системы.

Мы не будем считать вручную матрицу C и D, а сразу реализуем алгоритм для вычисления по указанной выше формуле. Сперва вычислим матрицу C:

Результат вывода:

```
 \begin{bmatrix} 0.17960243 & 0.20737615 & -0.05708441 \\ [0.20737615 & 0.37941007 & -0.360863 ] \\ [-0.05708441 & -0.360863 & 0.63969869 ] \\ \end{bmatrix}
```

Теперь вычислим вектор D:

```
D = (np.dot(A.T, B) / max(np.linalg.eigvals(np.dot(A.T, A))))
print(*D, sep='\n')
```

Результат вывода:

```
 \begin{bmatrix} 1.12815477 \\ [-1.04621778] \\ [-0.31575716] \end{bmatrix}
```

Таким образом, мы получили матрицу

$$C = \begin{pmatrix} 0.17960243 & 0.20737615 & -0.05708441 \\ 0.20737615 & 0.37941007 & -0.360863 \\ -0.05708441 & -0.360863 & 0.63969869 \end{pmatrix}, \quad D = \begin{pmatrix} 1.12815477 \\ -1.04621778 \\ -0.31575716 \end{pmatrix}$$

Матрица C симметрическая. Следовательно, процесс последовательных приближений для решения системы линейных уравнений сходится к решению тогда и только тогда, когда все собственные значения матрицы C меньше единицы по абсолютной величине. Вычислим модули собственных чисел матрицы C:

```
print(*abs(np.linalg.eigvals(C)))
```

Результат вывода:

```
0.9309731403755809, \quad 9.628392918029083e - 17, \quad 0.2677380489149452
```

То есть мы можем применить процесс последовательных приближений для отыскания приближенного решения исходной системы в виде

$$X_n = F(X_{n-1}) = CX_{n-1} + D.$$

Итерационный процесс метода последовательных приближений мы будем заканчивать при выполнении неравенства (из апостериорной оценки точности):

$$\frac{\alpha}{1-\alpha} \|X_n - X_{n+1}\| \leqslant \varepsilon.$$

Априорное число итераций мы вычислим по формуле (из априорной оценки точности)

$$n_{apr} = \left[\log_{\alpha} \frac{\varepsilon(1-\alpha)}{\|X_0 - X_1\|}\right] + 1.$$

Выберем в качестве начального приближения нулевой вектор

$$X_0 = (0, 0, 0)^T.$$

В качестве оценки для коэффициента сжатия возьмем

$$\alpha = \|C\|_2.$$

Листинг программы на Python:

```
def F(X_n):
    return np.dot(C, X_n) + D

def aposteriori(X_n, X_n1, alpha):
    return alpha / (1 - alpha) * np.linalg.norm(X_n - X_n1, 2)

def apriori(X_0, X_1, epsilon, alpha):
    return math.floor(math.log(epsilon * (1 - alpha) / (np.linalg.norm(X_0 - X_1, 2)), alpha)) + 1

def msa(X_0, X_1, alpha, epsilon):
    iterations = 0
    while True:
        iterations += 1
        X_0 = X_1
        X_1 = F(X_0)
```

```
if aposteriori(X_1, X_0, alpha) <= epsilon:
    break
return X_1, iterations

X_0 = np.zeros([3,1])
alpha = np.linalg.norm(C, 2)
epsilon = 1e-4

print('compression coefficient: ' + str(alpha))

n_apr = apriori(X_0, F(X_0), epsilon, alpha)
print('apriori number of iterations: ' + str(n_apr))

last_iteration, iterations = msa(X_0, F(X_0), alpha, epsilon)
print('aposteriori number of iterations: ' + str(iterations))
print('solution: \n' + str(last_iteration))</pre>
```

Результат вывода:

compression coefficient: 0.9309731403755804

apriori number of iterations: 173 aposteriori number of iterations: 136 solution:

 $\begin{bmatrix} [0.80002193] \\ [-1.99994162] \\ [0.99992337] \end{bmatrix}$

Таким образом, мы получили следующие значения:

- коэффициент сжатия равен ≈ 0.931
- априорное число итераций равно 173;
- апостериорное число итераций равно 136;
- приближенное решение исходной системы равно

$$X^* \approx \begin{pmatrix} 0.8000 \\ -1.9999 \\ 0.9999 \end{pmatrix}.$$

ПРИМЕНЕНИЕ ПРИНЦИПА СЖИМАЮЩИХ ОТОБ-РАЖЕНИЙ ДЛЯ РЕШЕНИЯ ИНТЕГРАЛЬНЫХ УРАВ-НЕНИЙ

Интегральными уравнениями называют уравнения относительно неизвестной функции, входящей в уравнение под знаком интеграла.

Ограничимся рассмотрением уравнений вида

$$a(t)x(t) - \int_{a}^{b} \mathcal{K}(t, s; x(s)) ds = y(t), \quad t \in [a, b]$$

$$\tag{1}$$

здесь a(t), y(t) — заданные функции; $\mathcal{K}(t, s; x(s))$ — заданная функция, называемая ядром интегрального уравнения; x(t) — неизвестная функция. Решение x(t) разыскивается

в различных пространствах функций в зависимости от свойств функции $\mathcal{K}(t,s;z)$ и y. Пространства выбираются так, чтобы интеграл в (1) существовал. Уравнение (1) называется уравнением Фредгольма. Если $a(t) \equiv 0$, то уравнение (1) называется уравнением Фредгольма первого рода, соответственно, при $a(t) \equiv 1$ — второго рода и уравнением третьего рода при $a(t) \neq 0$. Исследование уравнений второго и третьего рода не отличаются, поэтому мы ограничимся рассмотрением случая a(t) = 1.

Интегральное уравнение (1) называется линейным, если функция $\mathcal{K}(t,s,z)$ линейна по z. Если y(t)=0, то уравнение (1) называется однородным, в противном случае неоднородным.

Решением уравнения (1) называется функция x(t), при подстановке которой в уравнение выполняется равенство для всех $t \in [a,b]$ или почти всех. Линейное однородное уравнение всегда имеет решение $x(t) \equiv 0$.

Выделим класс уравнений с переменным верхним пределом вида

$$a(t)x(t) - \int_a^t \mathcal{K}(t, s; x(s)) ds = y(t)$$

называемые интегральными уравнениями Вольтерра.

Уравнение Вольтерра является частным случаем уравнения Фредгольма, если переопределить ядро $\mathcal{K}(t,s;x(s))$.

Идея применения принципа сжимающих отображений и интегральным уравнениям (29) либо (30) заключается в следующем.

Пусть имеется интегральное уравнение

$$x(t) = \int_{T} \mathcal{K}(t, s; x(s)) ds + y(t)$$

где T=[a,b] либо T=[a,t]. Соответствие $x\to\int_T\mathcal{K}(t,s;x(s))\mathrm{d}s+y(t)$ определяет отображение множества функций, заданных на T, на себя. Тогда уравнение (31) записывается в виде x=F(x), а это означает, что искомое решение является неподвижной точкой отображения F. Для того, чтобы применить принцип сжимающих отображений, нужно

- выбрать банахово пространство функций;
- проверить, что (31) определяет сжимающее отображение.

Покажем, каким образом такая схема реализуется в пространстве C[a,b] непрерывных функций на отрезке [a,b] для линейного неоднородного уравнения Фредгольма

$$x(t) - \lambda \int_{a}^{b} \mathcal{K}(t, s) x(s) ds = y(t)$$

Теорема. Пусть K(t,s) - непрерывная функция на множестве $[a,b] \times [a,b] = \Omega$ и $M = \max_{(t,s)\in\Omega} |K(t,s)|$, тогда для любого λ такого, что $|\lambda| < \frac{1}{M(b-a)}$ интегральное уравнение Фредгольма второго рода имеет единственное решение для любой правой части $y(t) \in C[a,b]$.

На практике при численной реализации метода последовательных приближений необходимо приближенно вычислять интегралы по методу квадратур, что вносит дополнительную погрешность и довольно большую при большом числе итераций. С этой целью интегрирование нужно выполнять с большей точностью, чем погрешность метода последовательных приближений.

Так, для приближенного вычисления интеграла от гладкой функции хорошо подходит метод Симпсона или метод парабол.

$$\int_{a}^{b} f(t) dt \approx \frac{b-a}{m} \left[f_0 + f_m + 2 \left(f_2 + f_4 + \ldots + f_{m-2} \right) + 4 \left(f_1 + f_3 + \ldots + f_{m-1} \right) \right],$$
 где $f_m = f\left(t_m\right), t_m = t_0 + \frac{b-a}{m}.$

Обозначим через $t_i, i = 0, 1, \dots, m$ узлы сетки, расположенной на отрезке a, b. Тогда соотношение (33) перепишется в виде

$$x_n(t_i) = \lambda \int_a^b \mathcal{K}(t_i, s) x_{n-1}(s_i) ds + y(t_i)$$

Если воспользоваться квадратурной формулой трапеций на равномерной сетке с шагом $h=\frac{b-a}{m},$ то расчетные формулы метода последовательных приближений примут вид

$$x_n(t_i) = \lambda \frac{h}{2} \left[k_{i,0} x_{n-1,0} + 2 \left(k_{i,1} x_{n-1,1} + \dots k_{i,m-1} x_{n-1,m-1} \right) + k_{i,m} x_{n-1,m} \right] + y(t_i), i = 0, 1, \dots, m.$$

Здесь
$$k_{i,j} = \mathcal{K}\left(t_i, s_j\right), x_{n,j} = x_n\left(s_j\right).$$

Отметим, что при решении линейных интегральных уравнений сходимость метода последовательных приближений не зависит от вида правой части и начального приближения, которые влияют на скорость сходимости итерационного процесса.

Разрешимость уравнений Фредгольма зависит от условий на ядро. Покажем, что для уравнения Вольтерра условие разрешимости проще.

Рассмотрим линейное неоднородное уравнение Вольтерра

$$x(t) - \lambda \int_{a}^{t} \mathcal{K}(t, s) x(s) ds = y(t).$$

Выясним, когда можно применить метод последовательных приближений для его решения.

Теорема. Пусть K(t,s) — непрерывная функция по переменным t u s. Тогда для любой $y(t) \in C[a,b]$ u любого λ us поля P интегральное уравнение Вольтерра второго рода имеет единственное решение.

ЗАДАЧА 3

Выяснить, при каких значениях параметра $\lambda \neq 0$ к интегральному уравнению Фредгольма второго рода

$$x(t) - \lambda \int_{0}^{1} e^{t-s} x(s) ds = 1$$

применим принцип сжимающих отображений в пространстве C[0,1] и в пространстве $L_2[0,1]$. При $\lambda=\lambda_0$ найти приближенное решение уравнения с точностью $\epsilon=10^{-3}$ и сравнить его с точным решением. Составить алгоритм и написать программный код, реализующий метод последовательных приближений, предусматривающий:

- приведение интегрального уравнения к специальному виду для применения метода последовательных приближений;
- вычисление коэффициента сжатия;
- вычисление априорной оценки количества итераций;
- выбор начального приближения;
- составление итерационного процесса в каждой фиксированной точке $t_i, i = 1, \dots, n$ по правилу

 $x_n(t_i) = \lambda \int_a^b \mathcal{K}(t_i, s) x_{n-1}(s) ds + y(t_i)$

с приближенным вычислением интеграла по формуле Симсона с шагом 0.05;

• вывода на печать номера последней итерации, апостериорной погрешности, графика точного и приближенного решения.

Исходное уравнение представляет собой интегральное уравнение с вырожденным ядром, поэтому мы можем найти его точное решение. Перепишем уравнение в виде

$$x(t) = \lambda e^t \int_0^1 e^{-s} x(s) ds + 1.$$

Обозначим

$$c = \int_{0}^{1} e^{-s} x(s) \mathrm{d}s.$$

Тогда

$$x(t) = \lambda e^t c + 1.$$

Подставим это выражение в предыдущее уравнение и получим

$$c = \int_{0}^{1} e^{-s} (\lambda e^{s} c + 1) ds = \lambda c s \Big|_{0}^{1} - e^{-s} \Big|_{0}^{1} = \lambda c - e^{-1} + 1.$$

Отсюда

$$c = \frac{1 - e^{-1}}{\lambda - 1}.$$

Тогда точное решение исходного интегрального имеет вид

$$x(t) = \lambda \frac{e^t - e^{t-1}}{\lambda - 1} + 1.$$

Теперь попробуем вычислить приближенное решение для данного интегрального уравнения. Приведем исходное интегральное уравнение к виду

$$x = F(x),$$

тогда мы сможем применить принцип сжимающих отображений, если в рассматриваемых банаховых пространствах отображение является сжимающим. Таким образом, исходное уравнение примет вид

$$x(t) = \lambda \int_{0}^{1} e^{t-s} x(s) ds + 1.$$

$$F(x)$$

IIPOCTPAHCTBO C[0,1]

В пространстве C[0,1] отображение $F:C[0,1]\to C[0,1]$, так как представляет собой сумму непрерывных функций. Покажем, что отображение F является сжимающим. Для этого покажем выполнение условия: $\exists \alpha \in \mathbb{R}, \ 0<\alpha<1$:

$$||F(x) - F(y)||_{C[0,1]} \le \alpha ||x - y||_{C[0,1]}, \quad \forall x, y \in C[0,1].$$

Рассмотрим

$$\begin{split} \|F(x) - F(y)\|_{C[0,1]} &= \max_{0 \leqslant t \leqslant 1} \left| \lambda \int\limits_0^1 e^{t-s} (x(s) - y(s)) \mathrm{d}s \right| \leqslant \\ &\leqslant |\lambda| e \cdot \max_{0 \leqslant t \leqslant 1} |x(s) - y(s)| \cdot \int\limits_0^1 e^{-s} ds = \underbrace{|\lambda| (e-1)}_{\alpha} \|x - y\|_{C[0,1]} \,. \end{split}$$

Отсюда следует, что $\alpha = |\lambda|(e-1) < 1$. Значит выбираем λ такое, что

$$|\lambda| < \frac{1}{e-1} \approx 0.582.$$

При таких λ можно применять принцип сжимающих отображений.

Вычислим априорную оценку количества итераций по формуле

$$n_{apr} = \left[\log_{\alpha} \frac{\varepsilon(1-\alpha)}{\|x_0 - x_1\|}\right] + 1.$$

Пусть $x_0 = 0$, $\lambda = \frac{1}{9(e-1)} \approx 0.43$. Тогда коэффициент сжатия равен $\alpha = 0.1111$, а

$$x_1 = F(x_0) = 1.$$

Ниже приведен листинг программы, реализующей вычисление коэффициента сжатия с заданными параметрами:

Результат вывода

apriori number of iterations: 4

То есть, число $n_{apr} = 4$. Теперь нам необходимо составить итерационный процесс с приближенным вычислением интеграла по формуле Симсона с шагом

$$\frac{b-a}{m} = 0.05$$

Выясним, чему равно m в данной формуле:

```
a = 0
b = 1
step = 0.05
m = (b-a) / step
print('m=' + str(m))
```

Результат вывода: m=20.0

Теперь рассчитаем все t_i , $i = \overline{1,20}$ узлы сетки, расположенной на [a,b]. Выберем $t_0 = 0$ — левый край отрезка. Далее с шагом 0.05 будем двигаться, получая остальные t_i :

```
t_i = 0
grid = [t_i]
for i in range(int(m)):
   t_i = t_i + (b - a) / m
   grid.append(t_i)
```

В результате получили последовательность значений t_i для применения формулы Симсона. Далее реализуем функцию, которая рассчитывает значение интеграла по формуле Симсона

$$\int_0^1 f(t)dt \approx \frac{b-a}{m} \left[f_0 + f_m + 2 \left(f_2 + f_4 + \dots + f_{m-2} \right) + 4 \left(f_1 + f_3 + \dots + f_{m-1} \right) \right],$$

где $f_m = f\left(t_m\right), t_m = t_0 + 0.05$. Причем в нашем случае

$$f(t) = e^{-t} x_{n-1}(t)$$

и m = 20.

Листинг программы:

```
def simson(a, b, x_n_1):
    step = 0.05
    f = np.exp(-a) * x_n_1[0];
    coord = a
    result = 0
    for i in range(1, m-1):
        if i % 2 == 1:
            result += 4 * np.exp(coord) * x_n_1[i];
        else:
            result += 2 * np.exp(coord) * x_n_1[i];
        coord += step;
    result += np.exp(-b) * x_n_1[m-1];
    result *= step;
    return result;
```

Остается реализовать непосредственно итерационный процесс

$$x_n(t_i) = \lambda e^{t_i} \int_{0}^{1} e^{-s} x_{n-1}(s) ds + 1.$$

Процесс прекращается при выполнении неравенства

$$\frac{\alpha}{1-\alpha} \|x_{n-1} - x_n\| \leqslant \varepsilon.$$

Причем в нашем случае $x_n = (x_n(t_1), \dots, x_n(t_m))^T$. Следовательно возьмем

$$||x_n - x_{n+1}|| = \max_{t_i} |x_{n-1}(t) - x_n(t)|.$$

Листинг программы:

```
def aposteriori(x_n, x_n1, alpha):
    return alpha / (1 - alpha) * np.linalg.norm(x_n - x_n1, 1)

iterations = 0
x_n = np.array([0. for _ in range(m + 1)])
x_n1 = np.array([0. for _ in range(m + 1)])

while True:
    iterations += 1
    for j in range(len(grid)):
        x_n[j] = lambda_ * np.exp(grid[j]) * simson(a, b, x_n1) + 1
    if aposteriori(x_n1, x_n, alpha) <= epsilon:
        break
x_n1 = np.copy(x_n)</pre>
```

Выведем на печать получившееся число итераций и соответственно шаг сетки, значение приближенного решения и значение точного решения.

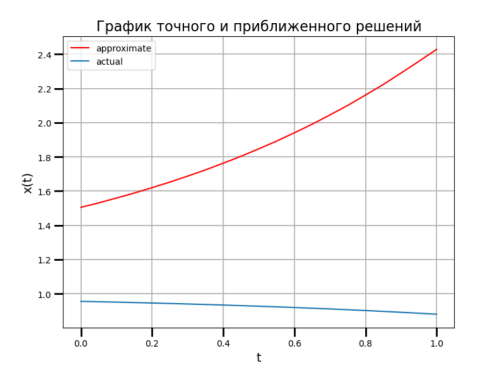
Результат вывода:

iterations=12

```
t = 0 x[approximate] = 1.5333335978188036
                                               x[actual] = 0.9562985954824286
t = 0.05 \quad x[approximate] = 1.5606781961131433
                                                x[actual] = 0.9540579765596405
t = 0.1 \quad x[approximate] = 1.5894247819419953
                                                x[actual] = 0.9517024786481203
t = 0.15 x[approximate] = 1.6196452367433605
                                                x[actual] = 0.9492262117761651
t = 0.2 \quad x[approximate] = 1.6514151273953734
                                                x[actual] = 0.9466229839867649
t = 0.25 x[approximate] = 1.6848138951728617
                                                x[actual] = 0.9438862858544859
 t = 0.3 \quad x[approximate] = 1.71992505439191
                                               x[actual] = 0.9410092742085144
t = 0.35 x[approximate] = 1.756836401239152
                                                x[actual] = 0.9379847550211676
t = 0.4 x[approximate] = 1.7956402333079677
                                                x[actual] = 0.9348051654190752
t = 0.45 \quad x[approximate] = 1.8364335803905427
                                                x[actual] = 0.9314625547720576
t = 0.5 x[approximate] = 1.879318447102889
                                               x[actual] = 0.9279485648124093
```

```
t = 0.55 \quad x[approximate] = 1.9244020679495168
                                                 x[actual] = 0.9242544087348755
t = 0.6 x[approximate] = 1.9717971754655528
                                                 x[actual] = 0.9203708492250624
t = 0.65 \quad x[approximate] = 2.021622282106795
                                                 x[actual] = 0.9162881753613396
t = 0.7 x[approximate] = 2.0740019765925863
                                                 x[actual] = 0.911996178332478
t = 0.75 x[approximate] = 2.129067235442505
                                                 x[actual] = 0.907484125910304
t = 0.8 \quad x[approximate] = 2.1869557504858887
                                                 x[actual] = 0.9027407356135392
t = 0.85 \quad x[approximate] = 2.2478122731631265
                                                 x[actual] = 0.8977541464957197
t = 0.9 \quad x[approximate] = 2.3117889764796593
                                                 x[actual] = 0.8925118894866529
t = 0.95
         x[approximate] = 2.3790458355177533
                                                 x[actual] = 0.8870008562132464
t = 1.0
         x[approximate] = 2.4497510274575394
                                                 x[actual] = 0.8812072662217475
```

Построим график приближенного и точного решений:



ПРОСТРАНСТВО $L_2[0,1]$

Рассмотрим пространство $L_2[0,1]$. Покажем, что отображение F является сжимающим. Для этого покажем выполнение условия: $\exists \alpha \in \mathbb{R}, \ 0 < \alpha < 1$:

$$||F(x) - F(y)||_{L_2[0,1]} \le \alpha ||x - y||_{L_2[0,1]}, \quad \forall x, y \in L_2[0,1].$$

Сначала запишем в общем виде:

$$\left(\int_{0}^{1} \left| \int_{0}^{1} K(t,s) (x(s) - y(s)) ds \right|^{2} dt \right)^{\frac{1}{2}} \leq \left(\int_{0}^{1} \int_{0}^{1} |K(t,s)|^{2} ds dt \right)^{\frac{1}{2}} \cdot \underbrace{\left(\int_{0}^{1} \int_{0}^{1} |x(s) - y(s)|^{2} ds dt \right)^{\frac{1}{2}}}_{\|x-y\|}$$

Теперь рассмотрим отдельно первый множитель:

$$\left(\int\limits_{0}^{1}\int\limits_{0}^{1}|K(t,s)|^{2}\mathrm{d}s\mathrm{d}t\right)^{\frac{1}{2}}=|\lambda|\cdot\left(\int\limits_{0}^{1}\int\limits_{0}^{1}e^{2t-2s}\mathrm{d}s\mathrm{d}t\right)^{\frac{1}{2}}=|\lambda|\cdot\left(\frac{(e-e^{-1})^{2}}{4}\right)^{\frac{1}{2}}=|\lambda|\cdot\frac{e-e^{-1}}{2}=\alpha.$$

Следовательно, отображение F отображает пространство $L_2[0,1]$ на себя и является сжимающим, если

$$|\lambda| < \frac{2}{e + e^{-1}} \approx 0.851$$

Таким образом, в данном пространстве у нас множество допустимых значений параметра λ шире. Соответственно мы можем выбрать

$$\lambda = \frac{1}{9(e-1)}$$

и так же применить принцип сжимающих отображений. Но теперь изменится априорное число итераций. Снова возьмем начальное приближение $x_0 = 0$. Тогда

$$x_1 = F(x_0) = 1.$$

Отсюда

$$\left(\int_{0}^{1} |x_1 - x_0|^2 ds\right)^{\frac{1}{2}} = 1.$$

Тогда априорное число итераций вычисляем по формуле

$$n_{apr} = \left[\log_{\alpha} \varepsilon (1 - \alpha)\right] + 1.$$

Листинг программы:

```
def apriori_L2(epsilon, alpha):
    return math.floor(math.log(epsilon * (1 - alpha), alpha)) + 1

lambda_ = 1 / (9*(np.e - 1))
alpha = np.absolute(lambda_)*(np.e**2 - 1) / (2*np.e)
epsilon = 1e-3

n_apr_L2 = apriori_L2(epsilon, alpha)
print('apriori number of iterations: ' + str(n_apr_L2))
```

Результат вывода:

apriori number of iterations: 3

Таким образом, априорное число итераций при одинаковом выборе параметра λ в пространстве $L_2[0,1]$ меньше чем в пространстве C[0,1]. Однако реальное число итераций останется неизменным так же, как и результаты вычислений. Соответственно все полученные итерации и график мы можем перенести из пространства C[0,1] в пространство $L_2[0,1]$.

ЗАДАЧА 4

Методом последовательных приближений найти решение интегрального уравнения Вольтерра второго рода в пространстве C[0,1]

$$x(t) + \int_{0}^{t} (t-s)x(s)\mathrm{d}s = 1.$$

В данном случае ядро K(t,s) = (t-s) является непрерывной функцией по t и s. Следовательно уравнение имеет единственное решение. А соответственно применим метод последовательных приближений для отыскания решения данного уравнения.

Приведем уравнение к виду x = F(x). Для этого перенесем интеграл из левой части уравнения в правую часть. Тогда

$$x(t) = 1 - \int_{0}^{t} (t - s)x(s)ds.$$

Выберем начальное приближение $x_0(t) = 0$. Тогда

$$x_1(t) = 1,$$

$$x_2(t) = 1 - \int_0^t (t - s) ds = 1 - \frac{t^2}{2},$$

$$x_3(t) = 1 - \int_0^t (t - s) \left(1 - \frac{s^2}{2}\right) ds = 1 - \frac{t^2}{2} + \frac{t^4}{24},$$

$$x_3(t) = 1 - \int_0^t (t - s) \left(1 - \frac{s^2}{2} + \frac{s^4}{24}\right) ds = 1 - \frac{t^2}{2} + \frac{t^4}{24} - \frac{t^6}{720},$$

$$x_4(t) = 1 - \int_0^t (t - s) \left(1 - \frac{s^2}{2} + \frac{s^4}{24} - \frac{s^6}{720}\right) ds = 1 - \frac{t^2}{2} + \frac{t^4}{24} - \frac{t^6}{720} + \frac{t^8}{40320}$$

и так далее. Получаем, что

$$x_n(t) = 1 - \frac{t^2}{2!} + \frac{t^4}{4!} - \frac{t^6}{6!} + \frac{t^8}{8!} + \dots + (-1)^n \frac{t^{2n}}{(2n)!}.$$

Тогда решение интегрального уравнения

$$x(t) = \lim_{n \to \infty} x_n(t) = \cos t.$$

То есть функция $x(t) = \cos t$ и будет являться решением исходного интегрального уравнения, полученным методом последовательных приближений.