

Optimierung & Numerik — Vorlesung 10

11.7 Linear-implizite Einschrittverfahren	1
11.7.1 Stabilität von Fixpunkten	1
11.7.2 Linear-implizite Runge–Kutta-Verfahren	3

11.7 Linear-implizite Einschrittverfahren

Wir haben Verfahren konstruiert, die hohe Ordnung haben, und trotzdem A -stabil sind, z.B. das Gauß-Verfahren; es gibt aber noch andere. Diese Verfahren sind implizit. Zum Berechnen des nächsten Zeitschritts muss ein Gleichungssystem gelöst werden.

- Falls f linear ist, so ist dieses Gleichungssystem linear. Das ist okay.
- Falls f nichtlinear ist, so ist Gleichungssysteme ebenfalls nichtlinear. Das kann ganz schön teuer werden!

Können wir A -stabile Verfahren konstruieren, für die bei jedem Schritt nur ein lineares Gleichungssystem gelöst werden muss, selbst wenn f nichtlinear ist?

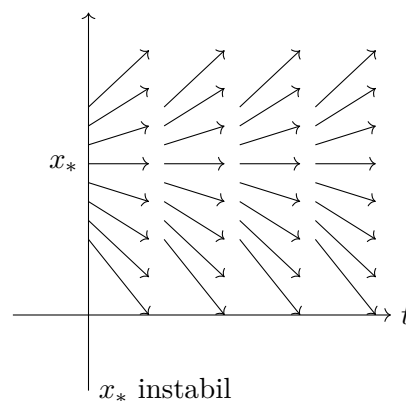
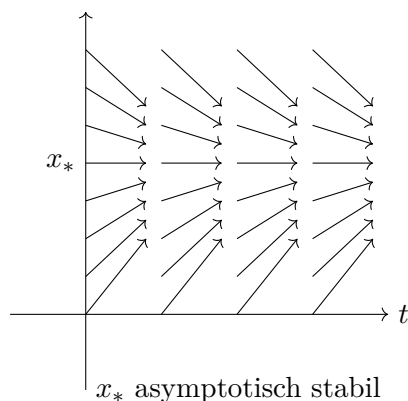
11.7.1 Stabilität von Fixpunkten

Wir wollen einen alternativen Stabilitätsbegriff für autonome nichtlineare Differentialgleichungen $x' = f(x)$ untersuchen.

Definition. Ein Zustand $x_* \in \Omega_0$ heißt Fixpunkt der Gleichung, wenn $f(x_*) = 0$, bzw. wenn $\Phi^t x_* = x_*$ für alle t ist.

Definition. Ein Fixpunkt x_* heißt asymptotisch stabil, wenn ein $\epsilon > 0$ existiert, so dass $\lim_{t \rightarrow \infty} \Phi^t x_0 = x_*$ für alle $x_0 \in \Omega_0$ mit $\|x_* - x_0\| < \epsilon$.

Beispiel.



Man erkennt an den Bildern, dass die asymptotische Stabilität von x_* mit der Ableitung von f in (der Nähe von) x_* zusammenhängt.

Satz 11.16 ([DB08, 3.30]). Sei $x_* \in \Omega_0$ Fixpunkt von $x' = f(x)$, und f sei stetig differenzierbar. Falls

$$\nu(Df(x_*)) < 0$$

so ist x_* asymptotisch stabiler Fixpunkt

Erinnerung: ν ist die Spektralabzisse, der größte Realteil aller Eigenwerte.

Zwischenfazit: Um die asymptotische Stabilität von Fixpunkten zu untersuchen, reicht es, sich die Linearisierung um x_* anzuschauen!

Wir betrachten jetzt zusätzlich die um x_* linearisierte Differentialgleichung

$$(x - x_*)' = x' = Df(x_*)(x - x_*). \quad (11.4)$$

Idee. Wenn $Df(x_*)$ das Stabilitätsverhalten von x_* qualitativ richtig beschreibt, dann enthält die **lineare** Gleichung (11.4) vielleicht schon alle „schwierigen“ (im Sinne der Stabilität) Aspekte von $x' = f(x)$ in der Nähe von x_* ?

Betrachte ein beliebiges Einschrittverfahren. Sei

- Ψ^τ diskreter Fluss für das Ausgangsproblem
- Ψ_*^τ diskreter Fluss für das linearisierte Problem $x' = Df(x_*)(x - x_*)$.

Definition. Ein Einschrittverfahren heißt **invariant gegen Linearisierung** um einen Fixpunkt x_* , wenn

1. $\Psi^\tau x_* = x_* \quad \forall \tau > 0$ (τ zulässig) \rightarrow der Fixpunkt der Differentialgleichung ist auch Fixpunkt des numerischen Verfahrens für die nichtlineare Gleichung.
2. $\Psi_*^\tau x = x_* + R(\tau Df(x_*))(x - x_*)$ mit einer rationalen Funktion R , die nur vom Verfahren abhängt; d.h. für das linearisierte Problem degeneriert das Verfahren zu einer rationalen Approximation der Exponentialfunktion.
3. $D_x \Psi^\tau x|_{x=x_*} = \Psi_*^\tau$ für alle zulässigen τ $\rightarrow \Psi_*^\tau$ ist Linearisierung von Ψ^τ .

Zum Beispiel sind alle expliziten RK-Verfahren in diesem Sinne invariant. Solch ein Verfahren heißt A -stabil, falls R A -stabil ist.

Invariante Verfahren retten den Zusammenhang zwischen der asymptotischen Stabilität eines Fixpunkts x_* und der Linearisierung dort ins Diskrete:

Satz 11.17 ([DB08, 6.23]). Sei Ψ^τ, Ψ_*^τ ein gegen Linearisierung invariantes Einschrittverfahren. Sei $\tau_c \geq 0$ die maximale Schrittweite, so dass Ψ_*^τ die asymptotische Stabilität erbt. Dann ist x_* asymptotisch stabiler Fixpunkt der Rekursion

$$x_{n+1} = \Psi^\tau x_n \quad n = 0, 1, 2, \dots$$

für alle $\tau < \tau_c$.

Beispiel. Skalare Differentialgleichung $x' = \lambda(1 - x^2)$ ($\lambda > 0$)

- Fixpunkte: $x_s = 1$ (asymptotisch stabil) und $x_u = -1$ instabil

- Linearisierte Gleichung in x_s :

$$x' = f'(x_s)(x - x_s) = -2\lambda x_s(x - x_s) = -2\lambda(x - 1)$$

- Explizites Euler-Verfahren dafür stabil, wenn $\tau < 1/\lambda$
- Es folgt: x_s ist auch asymptotisch stabiler Fixpunkt des expliziten Euler-Verfahrens für die nichtlineare Gleichung

$$x_{n+1} = x_n + \tau f(x_n) = x_n + \tau\lambda(1 - x_n^2).$$

Aber wie gesagt nur falls $\tau < 1/\lambda$.

Und nicht vergessen: x_s ist nur dann Attraktor, wenn man nah genug dran startet. Für dieses Beispiel heißt das:

- Kontinuierlich: $x_0 > -1$
- Euler: $x_0 \in [0, \frac{5}{4}]$.

11.7.2 Linear-implizite Runge-Kutta-Verfahren

Idee. *Behandle nur den linearen Teil von f implizit.*

Für festes $\bar{x} \in \Omega_0$ schreibe die Differentialgleichung als

$$x'(t) = Jx(t) + (f(x(t)) - Jx(t)) \quad J = Df(\bar{x}) \in \mathbb{R}^{d \times d}$$

Hier ist \bar{x} beliebig; in der Praxis linearisiert man um den Zustand zum vorigen Zeitschritt.

Wende das implizite Euler-Verfahren auf den ersten Term an, und das explizite Euler-Verfahren auf den Rest.

$$\Psi^\tau x = \xi + \tau(f(x) - Jx), \quad \xi = x + \tau J\xi$$

Das ist das linear-implizite oder **semi-implizite Euler-Verfahren**. Wir haben nur ein *lineares* Gleichungssystem pro Schritt, aber sind trotzdem A-stabil.

Betrachten wir nun allgemein **linear-implizite Runge-Kutta-Verfahren**

$$\Psi^\tau x = x + \tau \sum_{j=1}^s b_j k_j$$

$$k_i = J \left(x + \tau \sum_{j=1}^i \beta_{ij} k_j \right) + \left[f \left(x + \tau \sum_{j=1}^{i-1} \alpha_{ij} k_j \right) - J \left(x + \tau \sum_{j=1}^{i-1} \alpha_{ij} k_j \right) \right]$$

für $i = 1, \dots, s$.

Hinweis. *Der obere Summationsindex des impliziten Teils ist i , nicht s .*

Dadurch kann der Phasenfluss durch wiederholtes Lösen *linearer* Gleichungssysteme berechnet werden.

$$1. \quad J = Df(x)$$

$$2. \quad (I - \tau \beta_{ii} J) k_i = \tau \sum_{j=1}^{i-1} (\beta_{ij} - \alpha_{ij}) J k_j + f \left(x + \tau \sum_{j=1}^{i-1} \alpha_{ij} k_j \right) \quad \text{für } i = 1, \dots, s$$

$$3. \Psi^\tau x = x + \tau \sum_{j=1}^s b_j k_j$$

Solche Verfahren heißen **lineare-implizite RK-Verfahren** oder **Rosenbrock-Verfahren**.

Koeffizienten: $A = (\alpha_{ij}) \in \mathbb{R}^{s \times s}$, $B = (\beta_{ij}) \in \mathbb{R}^{s \times s}$, $b = (b_1 \dots, b_s)$

Wählt man die β_{ii} alle gleich, so haben die s Gleichungssysteme in (2) alle die gleiche Matrix und es reicht eine LR-Zerlegung, um alle s Gleichungssysteme zu lösen.

Die Frage, ob sich die linearen Gleichungssysteme tatsächlich immer lösen lassen, ist einfacher als für den allgemeinen impliziten Fall:

Lemma 11.14. Sei $\beta \geq 0$ und $J \in \mathbb{R}^{d \times d}$. Die Matrix $I - \tau\beta J$ ist für alle $0 \leq \tau \leq \tau_*$ invertierbar. Dabei hängt τ_* von der Spektralabzisse $\nu(J)$ ab:

$$\tau_* = \infty \text{ für } \nu(J) \leq 0, \quad \tau_* = \frac{1}{\beta\nu(J)} \text{ für } \nu(J) > 0.$$

Beweis. Zu zeigen: Unter den gegebenen Voraussetzungen hat $I - \tau\beta J$ nicht den Eigenwert 0. Nach Satz (??) über rationale Funktionen ist aber

$$\sigma(I - \tau\beta J) = 1 - \tau\beta\sigma(J).$$

Deshalb zu zeigen: J hat keinen Eigenwert λ mit $1 - \tau\beta\lambda = 0$.

Fall 1: $\nu(J) \leq 0$, d.h. insbesondere $\operatorname{Re}(\lambda) \leq 0$:

$$\operatorname{Re}(1 - \tau\beta\lambda) = 1 - \tau\beta \operatorname{Re}(\lambda) \geq 1 \quad \Rightarrow \quad 1 - \tau\beta\lambda \neq 0$$

Fall 2: $0 < \operatorname{Re}(\lambda) \leq \nu(J)$:

$$\operatorname{Re}(1 - \tau\beta\lambda) = 1 - \tau\beta \operatorname{Re}(\lambda) \geq 1 - \tau\beta\nu(J)$$

$$\text{Also } > 0 \text{ wenn } \tau < \frac{1}{\beta\nu(J)}$$

□

Der Satz sagt also: Die steifen Anteile der Differentialgleichung (d.h. die nichtpositiven Eigenwerte von J) beeinflussen nicht die Lösbarkeit des Gleichungssystems.

Für autonome *lineare* Probleme ist das Verfahren offensichtlich äquivalent zum impliziten Runge-Kutta-Verfahren $(b, (\beta_{ij}))$. Es hat also die selbe Stabilitätsfunktion.

Die Konstruktion der Bedingungsgleichungen funktioniert ähnlich wie bei expliziten RK-Verfahren.

Literaturverzeichnis

- [DB08] Peter Deuffhard and Folkmar Bornemann. *Numerische Mathematik 2 – Gewöhnliche Differentialgleichungen*. de Gruyter, 2008.