# Application en Ingénierie et Programmation Numérique "Rendu II - Méthodes de résolution de systèmes linéaires"

VILLEDIEU Maxance et BESQUEUT Corentin $26\ {\rm octobre}\ 2023$ 

# Table des matières

Ι	Rés	olutio	n de systèmes linéaires par des Méthodes Directes : Méthode de Gauss												
	I.1	· · · · · · · · · · · · · · · · · ·													
	I.2	Le piv	ot de Gauss en pratique												
		I.2.1	De manière générale												
		I.2.2	Exercice												
	I.3	Impléi	nentation de l'algorithme de Gauss en passant par le système d'équations linéaires												
		I.3.1	Commentaires fonctionnels												
		I.3.2	Code source												
		I.3.3	Interactions Utilisateur/Console												
		I.3.4	Exemples d'exécution												
	I.4	Pivot	de Gauss avec matrice augmentée												
		I.4.1	Code source												
		I.4.2	Commentaires du code												
		I.4.3	Inputs / Outputs												
		I.4.4	Exemples d'exécutions												
ΙΤ	Rés	olutio	n de systèmes linéaires par des Méthodes Itératives												
			de de Gauss-Seidel												
			Introduction à la méthode de Gauss-Seidel												
		II.1.2	Mise en place des matrices pour la méthode de Gauss-Seidel												
		II.1.3	Algorithme												
		II.1.4													
		II.1.5	Implémentation												
		II.1.6	Exemples d'exécution												
	II.2	Métho	de de Jacobi												
			Principe de la méthode												
		II.2.2	Résolution manuelle												
		II.2.3	Implémentation												
		II.2.4	Code												
		II.2.5	Entrées / Sorties												
		II.2.6	Exécution												
		II.2.7	Remarque sur les résultats												
	II.3	Graph	iques												
		II.3.1													
		II.3.2	Cas où les méthodes convergent												
	II.4		usion Générale des Méthodes Itératives												
		II.4.1	Tableau récapitulatif												
		II.4.2	Conclusion												
Дι	nnex	e	36												
			est												

# Chapitre I

# Résolution de systèmes linéaires par des Méthodes Directes : Méthode de Gauss

Dans le cadre de ce premier TP, nous devions implémenter l'algorithme du *Pivot de Gauss* en utilisant le langage de programmation C.

Afin de rendre ce document plus compréhensible et lisible, nous estimons que la présence de nos codes sources en clair est nécessaire.

# I.1 Détail de l'algorithme

Soient deux matrices  $A \in \mathcal{M}_{m,m}$  et  $b \in \mathcal{M}_{m,1}$ . L'algorithme de Gauss se décrit ainsi :

Pour 
$$k=1,\ldots,n-1$$
 Faire: 
$$\alpha_i^{(k)}=\frac{a_{ik}^{(k)}}{a_{ik}^{(k)}}$$
 Pour  $j=k,\ldots,n$  Faire: 
$$a_{ij}^{(k+1)}=a_{ij}^{(k)}-\alpha_i^{(k)}a_{kj}^{(k)}$$
 FIN Pour  $j$  
$$b_i^{(k+1)}=b_i^{(k)}-\alpha_i^{(k)}b_k^{(k)}$$
 FIN Pour  $i$  FIN Pour  $k$ 

Une fois la matrice échelonnée par cet algorithme, on appliquera la formule suivante pour trouver les solutions du système :

et 
$$x_n = \frac{b_n}{a_{m,m}}$$
 
$$\forall i = n-1, \dots, 1, \ x_i = \frac{1}{a_{ii}} \left( b_i - \sum_{j=1+i}^n a_{ij} x_j \right)$$

La complexité temporelle de cet algorithme est cubique soit  $O(n^3)$  avec une complexité exacte de  $\frac{2n^3}{3}$ . Pour l'implémentation de cet algorithme, nous allons présenter deux façons de le conceptualiser avec une comparaison algorithmique des deux programmes.

# I.2 Le pivot de Gauss en pratique

# I.2.1 De manière générale

Soit  $A \in \mathcal{M}_{m,m}$  et  $B \in \mathcal{M}_{m,1}$  et x la matrice des inconnues.

Considérons alors le système suivant Ax = b.

Ce système peut être représenté sous la forme d'une matrice augmentée M tel que :

$$M = \begin{pmatrix} a_{11} & \dots & a_{1m} & | & b_1 \\ \vdots & \ddots & \vdots & | & \vdots \\ a_{m1} & \dots & a_{mm} & | & b_m \end{pmatrix}$$

Après exécution du pivot de Gauss, M devient

$$M = \begin{pmatrix} 1 & a_{12} & a_{13} & \dots & a_{1m} & | & b'_1 \\ 0 & 1 & a'_{23} & \dots & a'_{2m} & | & b'_2 \\ 0 & 0 & 1 & \dots & \vdots & | & b'_3 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & | & \vdots \\ 0 & \dots & 0 & \dots & 1 & | & b'_m \end{pmatrix}$$

Une fois que tous les pivots sont placés, il suffira de reconstituer le système et de le remonter afin de déterminer les inconnues comme suit :

$$\text{Soit } A^{'} = \begin{pmatrix} 1 & a_{12}^{'} & a_{13}^{'} & \dots & a_{1m}^{'} \\ 0 & 1 & a_{23} & \dots & a_{2m}^{'} \\ 0 & 0 & 1 & \dots & \vdots \\ \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & \dots & 0 & \dots & 1 \end{pmatrix} \text{ et } b = \begin{pmatrix} b_{1}^{'} \\ b_{2}^{'} \\ b_{3}^{'} \\ \vdots \\ b_{m}^{'} \end{pmatrix}$$

alors pour 
$$A'x = b$$
 on a donc  $x_n = \frac{b_n}{a_{m,m}}$  et  $x_i = \frac{1}{a_{ii}} \left( b_i - \sum_{j=1+i}^n a_{ij} x_j \right), \forall i = n-1, \dots, 1.$ 

Nous remarquerons que l'implémentation du pivot de Gauss ne nécessitera pas de mettre nos pivots à 1

# I.2.2 Exercice

Résoudre le système linéaire suivant :

$$\begin{cases} x + y + 2z = 3 \\ x + 2y + z = 1 \\ 2x + y + z = 0 \end{cases}$$
 (I.1)

On pose 
$$A = \begin{pmatrix} 1 & 1 & 2 \\ 1 & 2 & 1 \\ 2 & 1 & 1 \end{pmatrix}$$
,  $B = \begin{pmatrix} 3 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix}$  et  $X = \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix}$ 

puis la matrice augmentée  $(A \mid B) = \begin{pmatrix} 1 & 1 & 2 & | & 3 \\ 1 & 2 & 1 & | & 1 \\ 2 & 1 & 1 & | & 0 \end{pmatrix}$ 

Commençons par échelonner la matrice augmentée à l'aide du pivot de Gauss :

$$\begin{pmatrix} 1 & 1 & 2 & | & 3 \\ 1 & 2 & 1 & | & 1 \\ 2 & 1 & 1 & | & 0 \end{pmatrix} \xrightarrow[L_2 - L_1 \to L_2]{-(L_3 + 2L_1) \to L_3} \begin{pmatrix} 1 & 1 & 2 & | & 3 \\ 0 & 1 & -1 & | & -2 \\ 0 & 1 & 3 & | & 6 \end{pmatrix} \xrightarrow[L_3 - L_2]{L_3 - L_2} \begin{pmatrix} 1 & 1 & 2 & | & 3 \\ 0 & 1 & -1 & | & -2 \\ 0 & 0 & 1 & | & 2 \end{pmatrix}$$

Maintenant que notre matrice augmentée est échelonnée, nous pouvons déterminer les inconnues du système par substitution (en partant du bas) :

$$\begin{pmatrix} 1 & 1 & 2 & & 3 \\ 0 & 1 & -1 & & -2 \\ 0 & 0 & 1 & & 2 \end{pmatrix} \xrightarrow[L_1-2L_3\to L_1]{} \xrightarrow{L_2+L_3\to L_2} \begin{pmatrix} 1 & 1 & 0 & & -1 \\ 0 & 1 & 0 & & 0 \\ 0 & 0 & 1 & & 2 \end{pmatrix} \xrightarrow[L_1-L_2\to L_1]{} \xrightarrow{L_1-L_2\to L_1} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & & -1 \\ 0 & 1 & 0 & & 0 \\ 0 & 0 & 1 & & 2 \end{pmatrix}$$

Nous avons maintenant  $A=I_3$  et donc nous pouvons remplacer dans le système  $AX=B,\,A$  par  $I_3$ , ce qui nous donne :

$$AX = B \iff I_3X = B \iff \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -1 \\ 0 \\ 2 \end{pmatrix} \iff \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -1 \\ 0 \\ 2 \end{pmatrix}$$

Nous avons alors notre couple solution du système, qui est :

$$\begin{cases} x = -1 \\ y = 0 \\ z = 2 \end{cases}$$
 (I.2)

# I.3 Implémentation de l'algorithme de Gauss en passant par le système d'équations linéaires

Dans cette partie, vous trouverez quelques commentaires sur mon implémentation de l'élimination de Gauss, ainsi que le code de l'algorithme décrit en I.1. Il est à noter que cette première implémentation ne recourt pas à l'utilisation de la matrice augmentée. En effet, le programme fonctionne directement avec le système d'équations linéaires Ax = B. Vous trouverez également le code de la fonction qui, a un système matriciel échelonné, retourne un vecteur solution du système.

## I.3.1 Commentaires fonctionnels

### Fonctions usuelles de manipulation de matrices

Ce code implémente diverses fonctions pour travailler avec des matrices à coefficients en nombre flottants.

- La fonction *createMatrix* alloue dynamiquement de la mémoire pour créer une matrice de nombres flottants avec un nombre spécifié de lignes et de colonnes.
- La fonction *printMatrix* affiche les éléments d'une matrice de nombres flottants.
- La fonction *freeMatrix* libère la mémoire allouée pour une matrice de nombres flottants.
- La fonction *completeMatrix* permet à l'utilisateur de saisir des valeurs pour remplir les éléments d'une matrice de nombres flottants.
- La fonction generateB génère un vecteur colonne B en fonction de la somme des éléments de chaque ligne de la matrice A.

## Fonctions résolvant notre système linéaire Ax = B à l'aide de l'algorithme de Gauss

Dans le cadre de notre résolution de systèmes d'équations linéaires, deux fonctions jouent un rôle clef dans ce code : la fonction *gauss* et la fonction *resolution*.

- La fonction gauss joue un rôle important dans la préparation de la résolution de notre système d'équations linéaires. En effectuant l'élimination de Gauss sur la matrice A, elle la transforme en une matrice triangulaire supérieure. Cela signifie que les éléments sous la diagonale principale de la matrice deviennent tous des zéros, simplifiant ainsi la résolution du système. De plus, la fonction met également à jour la matrice B en conséquence, garantissant que notre système Ax = B reste équilibré.
- La fonction *resolution*, quant à elle, prend en charge la résolution effective du système linéaire une fois que la matrice A a été triangulée par la fonction **gauss**. Elle utilise la méthode de substitution pour calculer la solution et stocke le résultat dans le vecteur X. Cette étape finale permet d'obtenir les valeurs des variables inconnues du système, fournissant ainsi la solution recherchée pour le problème initial.

En combinant ces deux fonctions avec celles sus-citées en I.3.1, le code réalise un processus complet de résolution de systèmes d'équations linéaires de manière efficace et précise (aux erreurs d'arrondies près).

# I.3.2 Code source

Puisque nous sommes contraints de minimiser la présence de code dans ce rapport, nous ne présenterons pas ici les fonctions usuelles de manipulations de matrices suivantes : createMatrix, print-Matrix, freeMatrix, completeMatrix, generateB.

```
0
     *PERFORM GAUSSIAN ELIMINATION ON A Ax=B MATRIX SYSTEM OF LINEAR EQUATIONS
1
2
3
     void gauss(float ** matA, float ** matb, int size){
4
               for (int k=0; k < size -1; k++){
5
6
                          for(int i=k+1; i< size; i++){
                                    float alpha=matA[i][k]/matA[k][k];
7
8
                                    for(int j=k; j< size; j++)
                                              matA[i][j]=matA[i][j]-alpha*matA[k][j];
9
10
                                    matb[i][0] = matb[i][0] - alpha*matb[k][0];
11
12
                          }
13
               }
14
15
16
     *SOLVE A MATRIX SYSTEM OF LINEAR EQUATIONS USING BACKWARD SUBSTITUTION
17
18
     void resolution(float** matA, float** matb, float** matx, int size){
19
               \max[\,\operatorname{size}\,-1][0]\!=\!\min[\,\operatorname{size}\,-1][0]/\!\operatorname{matA}[\,\operatorname{size}\,-1][\,\operatorname{size}\,-1];
20
21
               for (int i=size-2; i>=0; i--){
                          float sum=0;
22
                          \  \, \textbf{for} \, (\, \textbf{int} \  \, j\!=\!i+1; \  \, j\!<\!siz\,e\;; \  \, j+\!+)\{
23
24
                                    sum += matA[i][j]*matx[j][0];
25
                         \max[i][0] = (1/\max A[i][i]) * (\max b[i][0] - \sup);
26
27
               }
28
     }
```

# I.3.3 Interactions Utilisateur/Console

#### Entrées utilisateur

En premier lieu dans notre programme, nous avons besoin de spécifier le système Ax=B à l'ordinateur. Pour ce faire, nous allons dans l'ordre :

- 1. Allouer une matrice A en mémoire. Cette matrice verra sa taille définie par la première entrée utilisateur du programme (nous demanderons consécutivement le nombre de lignes, puis le nombre de colonnes de la matrice).
- 2. Définir les coefficients de la matrice A. Il s'agira de la deuxième entrée utilisateur de notre programme.

Par définition de notre fonction complete Matrix, nous remplirons la matrice dans l'ordre suivant :

```
a_{1,1}, a_{1,2}, ..., a_{1,n}, puis a_{2,1}, ... a_{2,n}, jusque a_{n,1}, ..., a_{n,n}
```

- 3. Allouer une matrice B en mémoire. À noter que la taille de B est définie automatiquement en fonction de la taille de A. Nous avons  $A \in \mathcal{M}_{n,p} \Rightarrow B \in \mathcal{M}_{n,1}$ .
- 4. Définir les coefficients de la matrice B. Chaque coefficient prendra la valeur de la somme des éléments de la ligne respective de la matrice A.

Nous avons donc:

Soient 
$$A \in \mathcal{M}_{n,p}$$
 et  $B \in \mathcal{M}_{n,1}, \forall i \in \{1, n\}, b_{i,1} = \sum_{j=1}^{p} a_{i,p}$ .

5. Allouer une matrice X en mémoire. Cette matrice aura la même taille que la matrice B. Ces coefficients ne seront pas définis pour le moment.

En guise d'exemple, le système matriciel AX = B suivant :

$$\begin{pmatrix} 3 & 0 & 4 \\ 7 & 4 & 2 \\ -1 & 1 & 2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 7 \\ 13 \\ 2 \end{pmatrix} \tag{I.3}$$

est représenté par l'entrée utilisateur :

Listing I.1 – User Input

```
Row count of matrix A: 3
1
2
    Column count of matrix A: 3
3
                     FILL IN THE VALUE OF MATRIX A
4
5
    Value for a 1,1:
                        3
6
    Value for a 1,2:
7
                        0
8
    Value for a 1,3:
    Value for a 2,1:
10
    Value for a 2,2:
11
    Value for a 2,3:
    Value for a 3,1:
12
                        -1
13
    Value for a 3,2:
    Value for a 3,3:
                        2
```

Une fois toutes les matrices initialisées et complétées, nous pouvons attaquer la résolution du système par la triangularisation du système. Ceci fait, nous résolverons le système obtenu pour obtenir notre vecteur X solution.

# Affichage Console

Dès lors le système AX = B connu par l'ordinateur, ce dernier peut retrouver les valeurs de la matrice X. Voici l'affichage produit par notre programme en console :

Listing I.2 – Console Display of the Gauss elimination for the AX

```
0
                      A matrix
1
2
    3.000000
                0.000000
                             4.000000
    7.000000
3
                4.000000
                             2.000000
    -1.000000
                 1.000000
                              2.000000
4
5
                      B matrix
6
7
8
    7.000000
    13.000000
10
    2.000000
11
                      TRIANGULARIZATION
12
                      A Matrix
13
14
    3.000000
                0.000000
                             4.000000
15
    0.000000
                4.000000
                             -7.333333
16
    0.000000
                0.000000
                             5.166667
17
18
                      B Matrix
19
20
21
    7.000000
22
    -3.333332
    5.166667
23
24
25
                      SOLVING
26
                      SOLUTION VECTOR X
27
28
    1.000000
    1.000000
29
    1.000000
30
```

Il est à repérer que le programme affiche dans cet ordre :

- La Matrice A
- La Matrice B
- La **Matrice** A une fois triangulée supérieure
- La Matrice B une fois mise à jour en conséquence pour que le système reste équilibré
- La **Matrice** X solution du système

Remarque : le temps d'exécution de ce programme a été de 0.000237 secondes

# I.3.4 Exemples d'exécution

 $\underline{Note}$  : Par souci de présentation, les coefficients des matrices sont ici arrondis pour une précision de  $10^{-3}$ 

Soient les matrices A données dans le TP et en annexe du document. On obtient respectivement les résultats suivants :

Listing I.3 –  $A_1X = B$  results

```
TRIANGULARIZATION
0
1
                                                A Matrix
2
             3.000
                     0.000
                              4.000
             0.000
                      4.000
3
                               -7.333
             0.000
                     0.000
                              5.167
4
5
                                                B Matrix
6
7
             7.000
8
             -3.333
9
             5.167
                                                SOLUTION VECTOR X
10
11
             1.000
12
             1.000
13
             1.000
14
            Temps d'execution : 0.000181 secondes
15
```

# Listing I.4 – $A_2X = B$ results

	<u> </u>
0	TRIANGULARIZATION
1	A Matrix
2	-3.000 $3.000$ $-6.000$
3	0.000  3.000  16.000
4	0.000  0.000  -83.000
5	
6	B Matrix
7	-6.000
8	19.000
9	-83.000
10	SOLUTION VECTOR X
11	1.000
12	1.000
13	1.000
14	
15	Temps d'execution : 0.000209 secondes

# Listing I.5 – $A_3X = B$ results

_	
0	TRIANGULARIZATION
1	A Matrix
2	4.000 1.000 1.000
3	0.000  -9.500  -0.500
4	0.000  0.000  6.421
5	
6	B Matrix
7	6.000
8	-10.000
9	6.421
10	SOLUTION VECTOR X
11	1.000
12	1.000
13	1.000
14	
15	Temps d'execution : 0.000195 secondes

# Listing I.6 – $A_4X = B$ results

0	TRIANGULARIZATION
1	A Matrix
2	7.000 6.000 9.000
3	0.000  1.571  -9.143
4	0.000  0.000  34.455
5	
6	B Matrix
7	22.000
8	-7.571
9	34.455
10	SOLUTION VECTOR X
11	1.000
12	1.000
13	1.000
14	
15	Temps d'execution : 0.000367 secondes

# Listing I.7 – $A_5X = B$ results

_	
0	TRIANGULARIZATION
1	A Matrix
2	1.000  0.500  0.250
3	0.000  0.750  -0.125
4	0.000  0.000  0.917
5	
6	B Matrix
7	1.750
8	0.625
9	0.917
10	SOLUTION VECTOR X
11	1.000
12	1.000
13	1.000
14	
15	Temps d'execution : 0.000206 secondes

# Listing I.8 – $A_6X = B$ results

0	TRIANGULARIZATION
1	A Matrix
2	1.000  0.500  0.250  0.125  0.062  0.031
3	0.000  0.750  -0.125  -0.062  -0.031  -0.016
4	0.000  0.000  0.917  -0.042  -0.021  -0.010
5	0.000  0.000  0.000  0.977  -0.011  -0.006
6	0.000  0.000  0.000  0.094  -0.003
7	0.000  0.000  0.000  0.000  0.999
8	
9	B Matrix
10	1.969
11	0.516
12	0.844
13	0.960
14	0.991
15	0.999
16	SOLUTION VECTOR X
17	1.000
18	1.000
19	1.000
20	1.000
21	1.000
22	1.000
23	
24	Temps d'execution : 0.000201 secondes

# Listing I.9 – $A_7X = B$ results

0		TRIANGULARIZATION
1		A Matrix
2	1.000 0.500	0.250  0.125  0.062  0.031  0.016  0.008
3	0.000 0.750	-0.125  -0.062  -0.031  -0.016  -0.008  -0.004
4	0.000 0.000	0.917  -0.042  -0.021  -0.010  -0.005  -0.003
5	0.000 0.000	$0.000 \qquad 0.977 \qquad -0.011 \qquad -0.006 \qquad -0.003 \qquad -0.001$
6	0.000 0.000	0.000  0.000  0.994  -0.003  -0.001  -0.001
7	0.000 0.000	0.000  0.000  0.000  0.999  -0.001  -0.000
8	0.000 0.000	0.000  0.000  0.000  0.000  1.000  -0.000
9	0.000 0.000	0.000 0.000 0.000 0.000 1.000
10		
11		B Matrix
12	1.992	
13	0.504	
14	0.836	
15	0.956	
16	0.989	
17	0.997	
18	0.999	
19	1.000	
20		SOLUTION VECTOR X
21	1.000	
22	1.000	
23	1.000	
24	1.000	
25	1.000	
26	1.000	
27	1.000	
28	1.000	
29		0.00000
30	Temps d'execut	tion: 0.000329 secondes

# Listing I.10 – $A_8X = B$ results

```
TRIANGULARIZATION
0
                                              A Matrix
1
2
            1.000
                    0.500
                             0.250
                                     0.125
                                                             0.016 0.008 0.004
                                                                                       0.002
                                              0.062 0.031
                                                -0.031
                                                         -0.016
                                                                  -0.008
3
            0.000
                    0.750
                             -0.125
                                      -0.062
                                                                            -0.004
                                                                                     -0.002
                                                                                               -0.001
4
            0.000
                             0.917
                                      -0.042
                                               -0.021
                                                        -0.010
                                                                  -0.005
                                                                           -0.003
                                                                                     -0.001
                                                                                              -0.001
                    0.000
                                     0.977
                                              -0.011
                                                       -0.006
                                                                -0.003
                                                                          -0.001
                                                                                             -0.000
5
            0.000
                    0.000
                             0.000
                                                                                   -0.001
6
            0.000
                    0.000
                             0.000
                                     0.000
                                              0.994
                                                      -0.003
                                                                -0.001
                                                                         -0.001
                                                                                   -0.000
                                                                                            -0.000
                                                      0.999
                                                              -0.001
                                                                        -0.000
                                                                                 -0.000
                                                                                           -0.000
            0.000
                     0.000
                             0.000
                                     0.000
                                              0.000
            0.000
                    0.000
                             0.000
                                     0.000
                                              0.000
                                                      0.000
                                                              1.000
                                                                       -0.000
                                                                                -0.000
                                                                                          -0.000
9
            0.000
                    0.000
                             0.000
                                     0.000
                                              0.000
                                                      0.000
                                                              0.000
                                                                       1.000
                                                                               -0.000
                                                                                         -0.000
10
            0.000
                    0.000
                             0.000
                                     0.000
                                              0.000
                                                      0.000
                                                              0.000
                                                                       0.000
                                                                               1.000
                                                                                        -0.000
11
            0.000
                    0.000
                             0.000
                                     0.000
                                              0.000
                                                      0.000
                                                              0.000
                                                                       0.000
                                                                               0.000
                                                                                       1.000
12
13
                                              B Matrix
14
            1.998
15
            0.501
16
            0.834
17
            0.955
18
            0.989
19
            0.997
20
            0.999
21
            1.000
22
            1.000
23
            1.000
24
                                              SOLUTION VECTOR X
            1.000
26
            1.000
27
            1.000
28
            1.000
            1.000
30
            1.000
            1.000
32
            1.000
33
            1.000
34
            1.000
            Temps d'execution : 0.000360 secondes
```

Listing I.11 –  $A_9X = B$  results

	3 3
0	TRIANGULARIZATION
1	A Matrix
2	3.000  -1.000  0.000
3	$0.000 \qquad 2.333 \qquad -1.000$
4	0.000  0.000  2.143
5	
6	B Matrix
7	2.000
8	1.333
9	2.143
10	SOLUTION VECTOR X
11	1.000
12	1.000
13	1.000
14	
15	Temps d'execution : 0.000345 secondes

# Listing I.12 – $A_{10} = B$ results

0	TRIANGULARIZATION										
1	A Matrix										
2	3.000  -1.000  0.000  0.000  0.000										
3	$0.000 \qquad 2.333 \qquad -1.000 \qquad 0.000 \qquad 0.000 \qquad 0.000$										
4	0.000  0.000  2.143  -1.000  0.000  0.000										
5	0.000  0.000  0.000  2.067  -1.000  0.000										
6	0.000  0.000  0.000  0.000  2.032  -1.000										
7	0.000  0.000  0.000  0.000  2.016										
8											
9	B Matrix										
10	2.000										
11	1.333										
12	1.143										
13	1.067										
14	1.032										
15	2.016										
16	SOLUTION VECTOR X										
17	1.000										
18	1.000										
19	1.000										
20	1.000										
21	1.000										
22	1.000										
23											
24	Temps d'execution : 0.000407 secondes										

Listing I.13 –  $A_{11}X = B$  results

0						JLARIZATI	ON		
1					A Matri				
2	3.00				0.000	0.000	0.000	0.000	
3	0.00				0.000	0.000	0.000	0.000	
4	0.00				0.000	0.000	0.000	0.000	
5	0.00				-1.000	0.000	0.000	0.000	
6	0.00				2.032	-1.000	0.000	0.000	
7	0.00				0.000	2.016	-1.000	0.000	
8	0.00				0.000	0.000	2.008	-1.000	
9	0.00	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	2.004	
10									
11					B Matri	x			
12	2.00								
13	1.33								
14	1.14	13							
15	1.00	37							
16	1.0	32							
17	1.0	16							
18	1.00	0.8							
19	2.00	04							
20					SOLUTIO	N VECTOR	X		
21	1.00	0.0							
22	1.00	0.0							
23	1.00	0.0							
24	1.00	0.0							
25	1.00	0.0							
26	1.00	0.0							
27	1.00	0.0							
28	1.00	0.0							
29									
30	Tem	ps d'exec	ution : (	0.000318 se	condes				
		-							

Listing I.14 –  $A_{12} = B$  results

0							LARIZATI	ON					
1						A Matri							
2	1	3.000	-1.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000		
3	1	0.000	2.333	-1.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000		
4	l .	0.000	0.000	2.143	-1.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000		
5	1	0.000	0.000	0.000	2.067	-1.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000		
6		0.000	0.000	0.000	0.000	2.032	-1.000	0.000	0.000	0.000	0.000		
7	1	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	2.016	-1.000	0.000	0.000	0.000		
8		0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	2.008	-1.000	0.000	0.000		
9		0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	2.004	-1.000	0.000		
10	'	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	2.002	-1.000		
11		0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	0.000	2.001		
12													
13						B Matri	x						
14	1	2.000											
15	1	1.333											
16	l .	1.143											
17	1	1.067											
18		1.032											
19	1	1.016											
20		1.008											
21		1.004											
22	1	1.002											
23	:	2.001											
24						SOLUTIO	N VECTOR	. X					
25	1	1.000											
26	1	1.000											
27	1	1.000											
28		1.000											
29	1	1.000											
30	1	1.000											
31	1	1.000											
32	l .	1.000											
33	1	1.000											
34		1.000											
35													
36	·	Temps d	'execution	on : 0.00	00563 se	condes							

Nous remarquerons que sur le calcul de  $A_4$ , par exemple, nous tombons sur des valeurs extrêmement proches de 1. Ceci est provoqué à cause des erreurs d'arrondis provoquées par l'encodage des nombres flottants.

# I.4 Pivot de Gauss avec matrice augmentée

# I.4.1 Code source

Voici le code source de mon implémentation du pivot de Gauss via le passage par la matrice augmentée.

C'est-à-dire que dans mon implémentation, on fera usage de la concaténation des matrices.

```
0
1
     * BUILD AUGMENTED MATRIX
2
    float **AugmentedMatrix(float **M1, float **M2, int m, int n) {
3
4
      float **A = allocate(m, m + 1);
      for (int i = 0; i < m; i++) {
5
6
        for (int j = 0; j < n + 1; j++) {
          (j != n) ? (A[i][j] = M1[i][j]) : (A[i][j] = M2[i][0]);
7
8
      }
9
10
     return A;
11
    }
12
     * PERFORM GAUSS ALGORITHM ONLY ON AUGMENTED MATRIX
13
14
15
    void gauss (float **A, int m, int p) {
16
      if (m != p) {
        puts("La matrice doit etre carree !");
17
18
        return;
19
20
      for (int k = 0; k \le m - 1; k++) {
        for (int i = k + 1; i < m; i++) {
21
          float pivot = A[i][k] / A[k][k];
22
          \label{eq:formula} \mbox{for (int $j=k$; $j<=m$; $j++$) } \{
23
24
            A[i][j] = A[i][j] - pivot * A[k][j];
25
        }
26
27
      }
28
   }
29
30
     * DETERMINE ALL UNKNOWNS VARIABLES
31
    float *findSolutions(float **A, int m) {
32
33
      float *S = calloc(m, sizeof *S);
      S[m-1] = A[m-1][m] / A[m-1][m-1];
34
      for (int i = m - 1; i >= 0; i ---) {
35
36
        S[i] = A[i][m];
37
        for (int j = i + 1; j < m; j++) {
38
          S[i] = A[i][j] * S[j];
39
40
        S[i] = S[i] / A[i][i];
41
42
      return S;
43
```

# I.4.2 Commentaires du code

Mon implémentation utilise strictement l'algorithme de Gauss rappelé précédemment avec seulement quelques changements d'indices puisque au lieu de travailler sur une matrice carrée et un vecteur colonne, mon programme utilise une matrice augmentée ayant m lignes et m+1 colonnes,  $m \in \mathbb{N}^*$ .

#### Détail des fonctions non conventionnelles :

Comme mentionné précédemment, je ne détaillerai pas les fonctions gauss() et findSolutions() puisque ces fonctions permettent seulement d'une part d'implémenter l'algorithme de Gauss et d'autre part à "remonter" la matrice échelonnée afin de récupérer les valeurs des inconnus.

-float \*\*AugmentedMatrix(float \*\*M1, float \*\*M2, int m, int n) : cette fonction permet de créer une matrice  $A \in \mathcal{M}_{m,m+1}$  à partir de la concaténation de  $M1 \in \mathcal{M}_{mm}$  et  $M2 \in \mathcal{M}_{m,1}$ .

Soient  $a_{ij}$  les coefficients peuplant A,  $b_{ij}$  les coefficients peuplant M1 et  $c_{i0}$  les coefficients peuplant M2.

On obtient alors  $a_{ij} = b_{ij} \forall i \in \mathbb{N}_m, \forall j \in \mathbb{N}_m \text{ et } a_{ij} = c_{i0} \text{ si } j = m+1.$ 

Cette fonction renvoie alors A, la matrice de flottants créée dynamiquement.

Les fonctions fillM(), printMatrix(), freeAll() et multiplication() et allocate() sont quatre fonctions utilitaires qui permettent respectivement : de remplir une matrice, d'afficher convenablement une matrice, de libérer les matrices en mémoires, de définir la multiplication matricielle et enfin d'allouer de la mémoire pour déclarer les matrices (avec quelques légères sécurités permettant d'être sûr que les matrices sont bien instanciées convenablement).

# I.4.3 Inputs / Outputs

Mon programme demande d'abord 4 entiers m, p, n, q qui correspondent aux dimensions de la première matrice  $A \in \mathcal{M}_{mp}$  et de la seconde matrice  $X \in \mathcal{M}_{nq}$ . Le but étant de résoudre le système AX = b, nous initialiserons X à 1. Ce choix de valeur permettra de contrôler la validité du programme, ainsi à la fin de ce dernier, si  $\forall x_i \neq 1, \forall i \in \mathbb{N}_n$ , on pourra affirmer que le programme est faux.

Sur les  $m \times p$  prochaines lignes, le programme demande les coefficients de A.

Sur les  $n \times q$  prochaines lignes, le programme demandera les coefficients du vecteur colonne X, que l'utilisateur initialisera à 1.

On peut alors automatiser les entrées en utilisant des fichiers.

Ainsi les matrices : 
$$M=\begin{pmatrix}3&0&4\\7&4&2\\-1&1&2\end{pmatrix}$$
 et  $X=\begin{pmatrix}1\\1\\1\end{pmatrix}$ 

sont représentés par ce fichier d'entrées :

Listing I.15 – input.txt

```
0 3 3
1 3 1
2 3 0 4
3 7 4 2
4 -1 1 2
5 1 1 1
```

Pour ce qui est des résultats produits par mon programme, une fois injecté dans un fichier texte, une output "type" ressemble à ceci.

Listing I.16 – Gauss elimination with M and X matrix

```
PRINTING MATRIX FROM: 0x556d938672c0 LOCATION:
0
    3.000000 \ 0.000000 \ 4.000000
   7.000000 \ 4.000000 \ 2.000000
    -1.000000 \ 1.000000 \ 2.000000
   PRINTING MATRIX FROM: 0x556d93867340 LOCATION:
   1.000000
   1.000000
    1.000000
   PRINTING MATRIX FROM: 0x556d938673c0 LOCATION:
    7.000000
   13.000000
10
    2.000000
11
   PRINTING MATRIX FROM: 0x556d93867440 LOCATION:
    3.000000 \ 0.000000 \ 4.000000 \ 7.000000
    0.000000 \ \ 4.000000 \ \ -7.333333 \ \ -3.333332
    0.000000 \ 0.000000 \ 5.166667 \ 5.166667
15
   SOLUTIONS
16
17
    x0 = 1.000000
18
    x1 = 1.000000
   x2 = 1.000000
19
   RUNTIME: 0.000002 seconds
20
```

On remarquera que le programme affiche dans cet ordre :

- La Matrice A
- La Matrice X
- La Matrice B trouvée avec les valeur de X
- La Matrice augmentée en triangle supérieur
- Les solutions
- Un timer permettant de contrôler le temps d'exécution approximatif de mon programme

# I.4.4 Exemples d'exécutions

Soient 
$$A_2 = \begin{pmatrix} -3 & 3 & -6 \\ -4 & 7 & 8 \\ 5 & 7 & -9 \end{pmatrix}$$
,  $A_4 = \begin{pmatrix} 7 & 6 & 9 \\ 4 & 5 & -4 \\ -7 & -3 & 8 \end{pmatrix}$ ,  $A_6 = \begin{pmatrix} -3 & 3 & -6 \\ -4 & 7 & 8 \\ 5 & 7 & -9 \end{pmatrix}$ 

On obtient respectivement ces résultats :

# Listing I.17 – Matrix 2 results

```
PRINTING MATRIX FROM: 0x55f604fb32c0 LOCATION:
   -3.000000 3.000000 -6.000000
1
    -4.000000 7.000000 8.000000
2
    5.000000 7.000000 -9.000000
   PRINTING MATRIX FROM: 0x55f604fb3340 LOCATION:
   1.000000
   1.000000
   1.000000
   PRINTING MATRIX FROM: 0x55f604fb33c0 LOCATION:
   -6.000000
   11.000000
10
    3.000000
11
   PRINTING MATRIX FROM: 0x55f604fb3440 LOCATION:
    -3.000000 3.000000 -6.000000 -6.000000
   0.000000 3.000000 16.000000 19.000000
14
    \begin{vmatrix} 0.000000 & 0.000000 & -83.000000 & -83.000000 \end{vmatrix} 
15
   SOLUTIONS
17
   x0 = 1.000000
18
   x1 = 1.000000
19
   x2 = 1.000000
   RUNTIME: 0.000002 seconds
```

#### Listing I.18 – Matrix 4 results

```
PRINTING MATRIX FROM: 0x55f7afd662c0 LOCATION:
   7.000000 6.000000 9.000000
1
   4.000000 \ 5.000000 \ -4.000000
2
    -7.000000 -3.000000 8.000000
   PRINTING MATRIX FROM: 0x55f7afd66340 LOCATION:
    1.000000
6
   1.000000
   1.000000
   PRINTING MATRIX FROM: 0x55f7afd663c0 LOCATION:
   22.000000
   5.000000
10
    -2.000000
11
   PRINTING MATRIX FROM: 0x55f7afd66440 LOCATION:
12
    7.000000 \ 6.000000 \ 9.000000 \ 22.000000
    0.000000 \ 1.571428 \ -9.142858 \ -7.571429
    \mid 0.000000 \mid 0.000000 \mid 34.454552 \mid 34.454548  
15
   SOLUTIONS
16
17
   x0 = 1.000001
   x1 = 0.999999
18
19
   x2 = 1.000000
   RUNTIME: 0.000002 seconds
```

# Listing I.19 – Matrix 6 results

```
PRINTING MATRIX FROM: 0x557fdaa552c0 LOCATION:
    3.000000 \ -1.000000 \ 0.000000
1
   0.000000 \ 3.000000 \ -1.000000
2
    0.000000 -2.000000 \ 3.000000
3
   PRINTING MATRIX FROM: 0x557fdaa55340 LOCATION:
    1.000000
    1.000000
6
    1.000000
   PRINTING MATRIX FROM: 0x557fdaa553c0 LOCATION:
    2.000000
    2.000000
10
11
    1.000000
   PRINTING MATRIX FROM: 0x557fdaa55440 LOCATION:
12
    3.000000 -1.000000 \ 0.000000 \ 2.000000
13
    0.000000 \ \ 3.000000 \ \ -1.000000 \ \ 2.000000
    0.000000 \ \ 0.000000 \ \ 2.333333 \ \ 2.333333
15
   SOLUTIONS
16
17
    x0 = 1.000000
18
   x1 = 1.000000
19
   x2 = 1.000000
   RUNTIME \colon \ 0.000002 \ seconds
20
```

On apercevra que sur le calcul de  $A_4$ , on obtient sur des valeurs extrêmement proches de 1. Ceci est provoqué par des erreurs d'arrondis issus par l'encodage des nombres flottants.

Nous remarquerons que l'implémentation utilisant la matrice augmentée est sensiblement meilleure en terme d'efficacité. En effet, le temps d'exécution est multiplié par 100 sur la première implémentation.

# Chapitre II

# Résolution de systèmes linéaires par des Méthodes Itératives

# II.1 Méthode de Gauss-Seidel

# II.1.1 Introduction à la méthode de Gauss-Seidel

La méthode de Gauss-Seidel est une méthode itérative pour résoudre les systèmes linéaires de la forme Ax = b, où A est une matrice carrée d'ordre n, et x, b sont des vecteurs de  $\mathbb{R}^n$ . C'est une méthode qui génère une suite qui converge vers la solution de ce système lorsque celle-ci en a une et lorsque les conditions de convergence suivantes sont satisfaites (quels que soient le vecteur b et le point initial  $x^0$ ):

- Si la matrice A est symétrique définie positive,
- Si la matrice A est à diagonale strictement dominante.

# II.1.2 Mise en place des matrices pour la méthode de Gauss-Seidel

Soit Ax = b le système linéaire à résoudre, où  $A \in \mathcal{M}_{n,n}$  et  $b \in \mathcal{M}_{n,1}$ . On cherche  $x \in \mathcal{M}_{n,1}$  solution du système. Dans un premier temps, on va écrire A sous la forme A = D - E - F où D est une matrice diagonale, E est une matrice triangulaire inférieure, et F est une matrice triangulaire supérieure.

On peut alors écrire :

$$Ax = b (II.1)$$

$$\Leftrightarrow (D - E - F)x = b \tag{II.2}$$

$$\Leftrightarrow Dx = b - (E + F)x \tag{II.3}$$

$$\Leftrightarrow x = D^{-1}[b - (E+F)x] \tag{II.4}$$

On définit ensuite une suite de vecteurs  $(x^k)$  en choisissant un vecteur  $x^0$  et par la formule de récurrence :

$$x_i^{k+1} = \frac{1}{a_{i,i}} \left( b_i - \sum_{j=1}^{i-1} a_{i,j} x_j^{k+1} - \sum_{j=i+1}^n a_{i,j} x_j^k \right)$$
 (II.5)

# II.1.3 Algorithme

Pour résoudre un système Ax = b, avec  $A \in \mathcal{M}_n$  et  $b \in \mathcal{M}_{n,1}$ , on s'appuie sur l'algorithme suivant en posant :

- un vecteur initial  $x^{(0)}$  choisi au préalable,
- l'erreur à l'itération k=0 calculée par  $\varepsilon^{(0)} = ||Ax^{(0)} b||$ ,
- une variable k qui sera notre compteur d'itérations.

## II.1.4 Résolution manuelle

Soit 
$$A = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 2 \\ 1 & 3 & 3 \\ 3 & 7 & 8 \end{pmatrix} \in \mathcal{M}_3(\mathbb{R}), \text{ et } b = \begin{pmatrix} 2 \\ 2 \\ 8 \end{pmatrix} \in \mathcal{M}_{3,1}(\mathbb{R})$$

Calculons le vecteur  $x^{(1)}$  (vecteur x trouvé après 1 itération de l'algorithme) solution du système Ax = b,

en prenant comme point initial  $x^{(0)} = (0, 0, 0)$ :

## Résolution par le calcul itératif

Dans cette sous-partie, nous résolverons le système de la même manière que le fait l'algorithme sus-cité.

Pour obtenir le vecteur  $x^{(1)}$  (obtenu à l'itération k=1), il nous faut obtenir  $x_1^{(1)}, x_2^{(1)}, x_3^{(1)}$  par la formule suivante :

$$x_i^{(k+1)} = \frac{1}{a_{i,i}} \left[ b_i - \left( \sum_{j=i+1}^n a_{i,j} x_j^{(k)} + \sum_{j=1}^{i-1} a_{i,j} x_j^{(k+1)} \right) \right] \text{ pour } i = 1, ..., 3$$

Pour i = 1:

$$x_1^{(1)} = \frac{1}{a_{1,1}} \left[ b_1 - \left( \sum_{j=2}^3 a_{1,j} x_j^{(0)} + \sum_{j=1}^0 a_{1,j} x_j^{(1)} \right) \right]$$
 (II.6)

$$= \frac{1}{1} \left[ 2 - \left( a_{1,2} x_2^{(0)} + a_{2,2} x_2^{(0)} + 0 \right) \right]$$
 (II.7)

$$= 2 - 2 \times 0 - 3 \times 0 = 2 \tag{II.8}$$

Pour i = 2:

$$x_2^{(1)} = \frac{1}{a_{2,2}} \left[ b_2 - \left( \sum_{j=3}^3 a_{2,j} x_j^{(0)} + \sum_{j=1}^1 a_{2,j} x_j^{(1)} \right) \right]$$
 (II.9)

$$= \frac{1}{3} \left[ 2 - \left( a_{2,3} x_3^{(0)} + a_{2,1} x_1^{(1)} \right) \right]$$
 (II.10)

$$= \frac{1}{3} \left( 2 - 3 \times 0 - 1 \times 2 \right) \tag{II.11}$$

$$= \frac{1}{3} \times 0 = 0 \tag{II.12}$$

Pour i = 3:

$$x_3^{(1)} = \frac{1}{a_{3,3}} \left[ b_3 - \left( \sum_{j=4}^3 a_{3,j} x_j^{(0)} + \sum_{j=1}^2 a_{3,j} x_j^{(1)} \right) \right]$$
 (II.13)

$$= \frac{1}{8} \left[ 8 - \left( 0 + a_{3,1} x_1^{(1)} + a_{3,2} x_2^{(1)} \right) \right]$$
 (II.14)

$$= \frac{1}{8} \left( 8 - 3 \times 2 - 7 \times 0 \right) \tag{II.15}$$

$$= \frac{1}{8} \times 2 = \frac{1}{4} \tag{II.16}$$

Conclusion:

Nous avons 
$$x_1^{(1)} = 2$$
,  $x_2^{(1)} = 0$ ,  $x_3^{(1)} = \frac{1}{4}$ . Et donc,  $x^{(1)} = \begin{pmatrix} x_1^{(1)} \\ x_2^{(1)} \\ x_3^{(1)} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 2 \\ 0 \\ \frac{1}{4} \end{pmatrix} 0$ 

# Résolution par le calcul matriciel

Dans la section II.1.2, nous avons vu que l'on pouvait décomposer la matrice A par une matrice diagonale D, une matrice triangulaire inférieure E, et une matrice triangulaire supérieure F. Ceci fait, nous pouvons obtenir le vecteur x par la formule suivante :

$$x^{(k+1)} = D^{-1}[b - (E+F)x^{(k)}]$$

Nous avons alors:

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 2 \\ 1 & 3 & 3 \\ 3 & 7 & 8 \end{pmatrix} = \underbrace{\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 3 & 0 \\ 0 & 0 & 8 \end{pmatrix}}_{D} - \underbrace{\begin{pmatrix} 0 & -2 & -2 \\ 0 & 0 & -3 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}}_{E} - \underbrace{\begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ -1 & 0 & 0 \\ -3 & -7 & 0 \end{pmatrix}}_{F}$$

Nous obtenons alors :

$$x^{(1)} = \begin{pmatrix} \frac{1}{1} & 0 & 0 \\ 0 & \frac{1}{3} & 0 \\ 0 & 0 & \frac{1}{8} \end{pmatrix} \begin{bmatrix} \begin{pmatrix} 2 \\ 2 \\ 8 \end{pmatrix} - \begin{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 & -2 & -2 \\ 0 & 0 & -3 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ -1 & 0 & 0 \\ -3 & -7 & 0 \end{pmatrix} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \end{bmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{1}{1} & 0 & 0 \\ 0 & \frac{1}{3} & 0 \\ 0 & 0 & \frac{1}{8} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 2 \\ 2 \\ 8 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \frac{2}{3} \\ 1 \end{pmatrix}$$

Remarque : Au fur et à mesure des itérations, le vecteur x donné par le calcul itératif effectué dans la partie II.1.4 se rapproche de la solution donnée par le précédent calcul. Il est alors normal que le vecteur trouvé au bout de la première itération soit différent du vecteur trouvé ci-dessus.

# II.1.5 Implémentation

#### Commentaires fonctionnels

<u>Note</u>: L'implémentation qui suit utilise exactement les mêmes fonctions usuelles de manipulation de matrice que l'implémentation de l'algorithme de Gauss décrit dans la section I.3.1. De plus, dans cette implémentation, nous définirons une variable k qui sera notre compteur d'itérations et qui permettra l'arrêt de notre code si la suite ne converge pas. Enfin, notre variable erreur  $\varepsilon$  sera calculée à chaque itération de la manière suivante :

$$\varepsilon^{(k)} = p^{(k)} = Max_{i=1,\dots,n} | \overline{x}_i - \widetilde{x}_i^k |$$

Nous détaillerons dans cette section uniquement les fonctions dites "non-usuelles" qui vont nous servir pour l'implémentation de l'algorithme de Gauss-Seidel. Il s'agit ici de la fonction de calcul de notre variable erreur  $\varepsilon$  et de la fonction implémentant l'algorithme de Gauss-Seidel.

### Fonction majEpsilon:

La fonction  $\mathbf{majEpsilon}$  permet de calculer la valeur d' $\varepsilon$  à l'itération k lors de l'exécution de notre algorithme. Grâce au vecteur  $x^{(k)}$  qui représente la solution actuelle de notre système d'équations, la fonction calcule la différence absolue entre chaque élément  $x_i^{(k)}$  et 1. Cela permet de mesurer à quel point les valeurs actuelles se rapprochent de 1, qui est notre valeur cible pour les solutions convergentes. La fonction conserve le maximum de ces différences absolues en tant que mesure d'erreur afin de mettre à jour notre variable  $\varepsilon$ . Cela permet de contrôler la précision de l'algorithme et de décider quand il a convergé de manière satisfaisante vers la solution recherchée. La fonction  $\mathbf{majEpsilon}$  joue donc un rôle dans la détermination du critère d'arrêt de l'algorithme. Voici son implémentation en  $\mathbf{C}$ :

```
0
    float majEpsilon(float** matXk, int row){
      float maxforEps=0;
1
2
      for (int i=0; i< row; i++){
          float soustr=fabs(1-matXk[i][0]);
3
          printf("%f \ n", matXk[i][0]);
4
5
          if (soustr>maxforEps){
6
              maxforEps=soustr;
7
8
9
      return maxforEps;
10
```

# Fonction gaussSeidel:

La fonction **gaussSeidel** implémente l'algorithme de Gauss-Seidel tel que décrit précédemment dans la section II.1.3. Par la programmation itérative, notre algorithme mettra à jour les solutions actuelles jusqu'à ce que l'erreur minimale définie soit atteinte ou que le nombre maximal d'itérations soit atteint. Voici son implémentation en  ${\bf C}$ :

```
float ** gaussSeidel(float **matA, float **matB, float **matXk, int row, int column,
0
                             int nbIterMax)
1
 2
3
          ^{\prime}/CREATING OUR SOLUTION VECTOR AT ITERATION k
         float **matXk1=createMatrix(row, 1);
 4
5
         //INITIALIZING OUR ERROR VARIABLE AND ITERATION COUNTER
6
         float epsilon=majEpsilon(matXk, row);;
8
         int iter = 0;
9
10
        while ((epsilon > pow(10, -6)) \&\& (iter < nbIterMax)){
             for (int i=0; i< row; i++){
11
12
                  float sumF=0;
                  float sumE=0;
13
14
                  //CALCULATION OF F
15
                  for (int j=i+1; j< row ; j++){
16
                      sumF+=matA[i][j]*matXk[j][0];
17
18
19
                  //CALCULATION OF E
20
21
                  for (int j=0; j< i ; j++){
                      sumE += matA[i][j] * matXk1[j][0];
22
23
24
                  //CALCULATION OF ELEMENT X_i^{(k)}
25
                 matXk1[i][0] = (matB[i][0] - sumF - sumE) / matA[i][i];
26
27
28
             }
29
30
             //UPDATING OUR SOLUTION VECTOR
31
             for(int k=0; k< row ; k++){
                  \operatorname{matXk}[k][0] = \operatorname{matXk1}[k][0];
32
33
34
             //UPDATING OUR ERROR VARIABLE AND ITERATION COUNTER
35
36
             epsilon=majEpsilon(matXk, row);
37
             iter+=1;
         }
38
39
         //RETURN THE SOLUTION VECTOR
40
        return matXk;
41
42
```

# II.1.6 Exemples d'exécution

Soient les matrices A données dans le TP et dans l'annexe du document (section II.4.2). En résolvant le système Ax = b en question, nous obtenons respectivement les résultats suivants :

# Listing II.1 – $A_1X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X

1 —nan
2 —nan
3 —nan
4 Temps d'execution : 0.000380 secondes
```

# Listing II.2 – $A_2X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X
1 —nan
2 —nan
3 —nan
4 Temps d'execution : 0.000328 secondes
```

# Listing II.3 – $A_3X = B$ results

# Listing II.4 – $A_4X = B$ results

# Listing II.5 – $A_5X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X
1 1.000
2 1.000
3 1.000
4 Temps d'execution : 0.000286 secondes
```

# Listing II.6 – $A_6X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X

1 1.000
2 1.000
3 1.000
4 1.000
5 1.000
6 1.000
7 Temps d'execution : 0.000305 secondes
```

# Listing II.7 – $A_7X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X

1 1.000
2 1.000
3 1.000
4 1.000
5 1.000
6 1.000
7 1.000
8 1.000
9 Temps d'execution : 0.000369 secondes
```

# Listing II.8 – $A_8X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X

1 1.000
2 1.000
3 1.000
4 1.000
5 1.000
6 1.000
7 1.000
8 1.000
9 1.000
10 1.000
11 Temps d'execution : 0.000351 secondes
```

# Listing II.9 – $A_9X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X
1 1.000
2 1.000
3 1.000
4 Temps d'execution : 0.000274 secondes
```

# Listing II.10 – $A_{10}X = B$ results

# Listing II.11 – $A_{11}X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X

1 1.000
2 1.000
3 1.000
4 1.000
5 1.000
6 1.000
7 1.000
8 1.000
9 Temps d'execution : 0.000341 secondes
```

# Listing II.12 – $A_{12}X = B$ results

```
0 SOLUTION VECTOR X

1 1.000
2 1.000
3 1.000
4 1.000
5 1.000
6 1.000
7 1.000
8 1.000
9 1.000
10 1.000
11 Temps d'execution : 0.000479 secondes
```

# II.2 Méthode de Jacobi

Rappelons que la méthode de **Jacobi** est itérative et ne garantit pas toujours un résultat. La méthode est définie si A est définie positive.

L'algorithme permet de trouver un résultat si la matrice est dite à diagonale strictement dominante. Autrement dit, Soit  $[a_{ij}]_{0 \le i,j \le n}$  les coefficients réels peuplant  $A \in \mathcal{M}_{n,n}(\mathbb{R})$ , alors si :

 $\forall i, |a_{i,i}| < \sum_{i \neq j} |a_{ij}|$ , on a que Jacobi converge vers l'unique solution du système Ax = b.

# II.2.1 Principe de la méthode

On veut résoudre Ax = b avec  $A \in \mathcal{M}_{n,n}(\mathbb{R})$ ,  $n \in \mathbb{N}$ , x le vecteur colonne contenant les inconnus et b le vecteur colonne des solution.

On pose  $D \in \mathcal{M}_{n,n}(\mathbb{R})$  la matrice contenant les coefficients  $[a_{i,j}]_{0 \le i = j \le n}$  de A.

On pose aussi E et F avec E la matrice triangulaire opposée inférieure de A et F la matrice supérieure opposée de A.

On obtient alors:

$$Ax = b (II.17)$$

$$(D - E - F)x = b (II.18)$$

$$Dx - (E+F)x = b (II.19)$$

$$x = D^{-1}(E+F)x + D^{-1}b (II.20)$$

$$x^{k+1} = D^{-1}(E+F)x^k + D^{-1}b (II.21)$$

Ce qui donne l'algorithme suivant :

Soit  $\epsilon$  l'erreur maximale, un point initial  $x^0$  et k=0

avec 
$$\epsilon^0 = ||Ax^0 - b||$$

On obtient:

0 | Tant que 
$$(\epsilon^{(k)} \le \epsilon)$$
  
1 |  $x_i^{k+1} = \frac{1}{a_{ii}} [b_i - \sum_{j \ne i} a_{ij} x_j^{(k)}], i = 1, \dots, n$   
2 |  $\epsilon^{k+1} = ||Ax^{k+1} - b||$   
3 |  $k = k + 1$   
FIN JACOBI

Remarque, on ajoutera aussi un nombre d'itérations maximum afin de ne pas être dans le cas d'une boucle infinie (si Jacobi diverge alors l'erreur augmente).

# II.2.2 Résolution manuelle

Nous en détaillerons seulement une itération

Soit 
$$A = \begin{pmatrix} 4 & 1 & 0 \\ -1 & 3 & 6 \\ -2 & -5 & -3 \end{pmatrix}$$
,  $b = \begin{pmatrix} 8 \\ 3 \\ 8 \end{pmatrix}$ , et  $x^{(0)} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$ 

On a 
$$A = \underbrace{\begin{pmatrix} 4 & 0 & 0 \\ 0 & 3 & 0 \\ 0 & 0 & -2 \end{pmatrix}}_{D} - \underbrace{\begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \\ 2 & 5 & 0 \end{pmatrix}}_{E} - \underbrace{\begin{pmatrix} 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & -6 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}}_{F}$$

On a donc  $x^{k+1} = D^{-1}[(E+F)x^k + b]$ 

Dans le cas présent on obtient alors :

$$x^{1} = \begin{pmatrix} \frac{1}{4} & 0 & 0\\ 0 & \frac{1}{3} & 0\\ 0 & 0 & -\frac{1}{2} \end{pmatrix} \left[ \begin{bmatrix} \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0\\ 1 & 0 & 0\\ 2 & 5 & 0 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 0 & -1 & 0\\ 0 & 0 & -6\\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \right] \begin{pmatrix} 0\\ 0\\ 0 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 8\\ 3\\ 8 \end{pmatrix} \right]$$

$$x^1 = \begin{pmatrix} 2\\1\\-4 \end{pmatrix}$$

et

$$\epsilon^{(1)} = ||Ax^{(1)} - b||$$

$$\epsilon^{(1)} = ||\begin{pmatrix} 4 & 1 & 0 \\ -1 & 3 & 6 \\ -2 & -5 & -3 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 2 \\ 1 \\ -4 \end{pmatrix} - \begin{pmatrix} 8 \\ 3 \\ 8 \end{pmatrix} ||$$

$$\epsilon^{(1)} = ||\begin{pmatrix} 1 \\ -26 \\ -5 \end{pmatrix} ||$$

$$\epsilon^{(1)} = \sqrt{1^2 + (-26)^2 + (-5)^2}$$

$$\epsilon^{(1)} = \sqrt{(702)}$$

# II.2.3 Implémentation

Pour l'implémentation de cette méthode, nous utiliserons  $\epsilon$  comme suit :

$$\epsilon^{(k)} = p^k = \text{Max}_{i=1,\dots,n} |\bar{x_i} - \tilde{x_i}^k|$$

Où  $\bar{x_i}$  sont les résultats attendus et  $\tilde{x_i}^k$  est l'approximation trouvée à l'étape k.

De plus, on utilisera aussi une limite d'occurrence, pour pouvoir gérer les matrices où  ${f Jacobi}$  diverge.

En l'occurrence, on se fixera un  $\epsilon = 10^{-4}$  et un nombre d'itérations maximum fixé à 1000.

# II.2.4 Code

On ne détaillera ici seulement les fonctions dites "non triviales" c'est-à-dire les fonctions étant en lien directe avec l'algorithme décrit.

De plus chaque fonction présentée sera dépouillée de toute fonction d'affichage permettant de produire des chiffres liés à l'utilisation du programme (pour une question de lisibilité).

# Listing II.13 – jacobi.c

```
int jacobi(float **A, float *vector, float *b, float *S, int n, float minErr, int bound)
0
      float epsilon = epsi(S, vector, n);
1
2
      int k = 0;
3
      float *cp = malloc(n * sizeof *cp);
      while (k < bound && epsilon >= minErr) {
4
        fprintf(stderr, "%f ", epsilon);
5
6
        // printf("EPSILON : \%f \mid n", epsilon);
        copy(cp, vector, n);
        for (int i = 0; i < n; i++) {
8
          vector[i] = (1 \ / \ A[i][i]) \ * \ (b[i] - jacobiSum(A, \ cp, \ n, \ i));
q
10
        epsilon = epsi(vector, S, n);
11
12
13
14
      free(cp);
15
      return k;
16
```

Commentaires: Nous remarquerons que l'implémentation de l'algorithme de Jacobi est similaire à ce qui a été présenté précédemment. Pour des questions de lisibilité,  $\epsilon^{(k)}$  est calculée par la fonction epsi(), de même pour **jacobiSum()**, le calcul a été séparé afin de faciliter la compréhension du programme.

Listing II.14 – jacobiSum() function in "source.h"

```
float jacobiSum(float **A, float *V, int m, int i) {
  float s = 0;
  for (int j = 0; j < m; j++) {
    if (j != i)
        s += A[i][j] * V[j];
    }
  return s;
}</pre>
```

Commentaire : Permet de calculer de façon lisible est clair ceci :

$$\sum_{j \neq i} a_{ij} x_j^{(k)}, i = 1, \dots k$$

## Listing II.15 – epsi() function in "source.h"

```
float epsi(float *V, float *S, int n) {
  float max = Fabs(V[0] - S[0]);
  for (int i = 1; i < n; i++) {
    if (Fabs(S[i] - V[i]) > max)
        max = Fabs(S[i] - V[i]);
  }
  return max;
}
```

Commentaires : Utilise la fonction Fabs() que nous avons implémenté, elle renvoie la valeur absolue d'un nombre flottant.

Cette fonction epsi() permet donc de calculer l'erreur entre deux itérations de la façon suivante :

$$\epsilon^{(k)} = \operatorname{Max}_{i=1,\dots,n} |\bar{x_i} - \tilde{x_i}^k|$$

Listing II.16 – conv() function in "source.h"

```
0
         int conv(float **A, int m) {
 1
               float sl = 0;
 2
               \  \  \, \textbf{for} \  \  \, (\, \textbf{int} \  \  \, \textbf{i} \ = \  \, 0\,; \  \  \, \textbf{i} \ < \, \textbf{m}; \  \  \, \textbf{i} \, + +) \  \, \{ \,
 3
                    \  \  \, \textbf{for} \  \  \, (\, \textbf{int} \  \  \, \textbf{j} \, = \, 0\,; \  \, \textbf{j} \, < \, \text{m}; \  \, \textbf{j} \, + +) \  \, \{\,
                         if (i != j)
                              sl += fabs(A[i][j]);
 5
 6
                    \mathbf{if} \ (A[\ i\ ][\ i\ ] \ - \ sl \ <= \ 0)
 7
 8
                        return 0;
 9
10
              return 1;
11
```

Commentaire *conv()* est une fonction utilitaire permettant d'effectuer une prédiction sur la convergeance potentielle d'une matrice par Jacobi.

Pour cela, on vérifie si la matrice sur laquelle on effectue Jacobi est à diagonale strictement dominante. Ce qui se vérifie par cette formule :

$$\forall i, |a_{ii}| > \sum_{j \neq i} |a_{ij}|$$

### II.2.5 Entrées / Sorties

#### Entrées

Le programme prend en entrée 2 paramètres à savoir :

- 1. minErr, ou l'erreur minimale tolérée
- 2. bound, qui désigne la limite d'occurrences du programme (en cas de divergence)

L'utilisateur peut ensuite décider de remplir manuellement sa matrice où de rediriger le flux d'un fichier comme suit :

Avec, sur la première ligne les dimensions de la matrice, suivi sur les lignes suivantes, des coefficients de la matrice.

#### Sorties

Le flux d'erreur sera réservé afin de produire des données engendrant des graphiques (des données formatées). Il s'agit de l'énumération de tous les  $\epsilon$  calculés suivie du nombre d'itérations.

Sur les autres lignes seront inscrit des messages facilitant la prise en main du programme pour l'utilisateur.

Il figurera ensuite la prédiction quant à la convergence de la méthode.

Enfin, la dernière ligne représentera le nombre de  $\epsilon$  calculés.

### II.2.6 Exécution

Voici l'exécution sur les 12 matrices de la méthode de Jacobi avec  $\epsilon = 10^{-4}$ . La redirection du flux de sortie du programme est la suivante : >

# Listing II.18 – Execution with A1 matrix

```
0 === CONVERGENCE PREDICTION: may not conv ====

1 PRINTING VECTOR FROM: 0x55ce917272e0 LOCATION:
2 -nan -48517597648316769037382673682594267136.000000 inf

3 EPSILON CALCULATED 742
```

#### Listing II.19 – Execution with A2 matrix

```
O ==== CONVERGENCE PREDICTION: may not conv ===== PRINTING VECTOR FROM: 0x55ea0288b2e0 LOCATION: -nan -nan -inf
3 EPSILON CALCULATED 252
```

#### Listing II.20 – Execution with A3 matrix

```
0 —— CONVERGENCE PREDICTION: may not conv ——

1 PRINTING VECTOR FROM: 0x5579594bf2e0 LOCATION:

2 1.000052 1.000013 0.999954

EPSILON CALCULATED 13
```

#### Listing II.21 – Execution with A4 matrix

```
0 ==== CONVERGENCE PREDICTION: may not conv =====

1 PRINTING VECTOR FROM: 0x5603748652e0 LOCATION:
2 1.000078 0.999903 1.000078
3 EPSILON CALCULATED 24
```

#### Listing II.22 – Execution with A5 dimensions: 3x3

```
0 === CONVERGENCE PREDICTION: may not conv ==== 1 PRINTING VECTOR FROM: 0x56131ea842e0 LOCATION: 1.000068 1.000045 1.000023 EPSILON CALCULATED 17
```

#### Listing II.23 – Execution with A5 dimensions: 6x6

```
0 === CONVERGENCE PREDICTION: may not conv ====

1 PRINTING VECTOR FROM: 0x55b573d182e0 LOCATION:

2 0.999950 0.999927 0.999963 0.9999982 0.9999991 0.9999995

3 EPSILON CALCULATED 18
```

# Listing II.24 – Execution with A5 dimensions: 8x8

```
0 === CONVERGENCE PREDICTION: may not conv ====

1 PRINTING VECTOR FROM: 0x56527ea952f0 LOCATION:

2 0.999949 0.999924 0.999962 0.9999981 0.9999991 0.9999995 0.9999999

3 EPSILON CALCULATED 18
```

#### Listing II.25 – Execution with A5 dimensions: 10x10

#### Listing II.26 – Execution with A6 dimensions: 3x3

#### Listing II.27 – Execution with A6 dimensions: 6x6

```
0 === CONVERGENCE PREDICTION: may not conv ==== PRINTING VECTOR FROM: 0x562479ac82e0 LOCATION: 0.999989 0.999967 0.999949 0.999917 0.999917 0.999926 EPSILON CALCULATED 61
```

#### Listing II.28 – Execution with A6 dimensions: 8x8

```
0 === CONVERGENCE PREDICTION: may not conv ==== PRINTING VECTOR FROM: 0x55a7d738a2f0 LOCATION: 0.999994 0.999985 0.9999968 0.9999954 0.999997 0.999918 0.999904 0.999936 3 EPSILON CALCULATED 84
```

#### Listing II.29 – Execution with A6 dimensions: 10x10

# II.2.7 Remarque sur les résultats

On remarquera que lorsque Jacobi renvoie NaN, inf ou des valeurs proches de la limite d'encodage du type float (8 octets) alors il s'agit du cas où cette méthode diverge, donc aucun résultat fiable n'est envisageable.

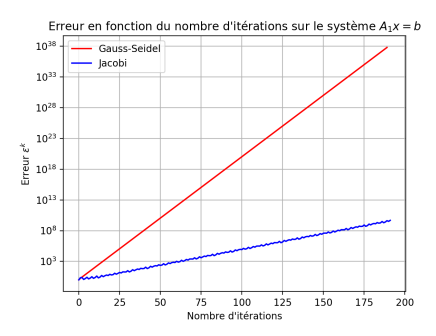
On rappelera aussi que dans le cadre de ce programme, si la méthode renvoie des valeurs **extrêmement proches** de 1, alors le programme a trouvé une solution.

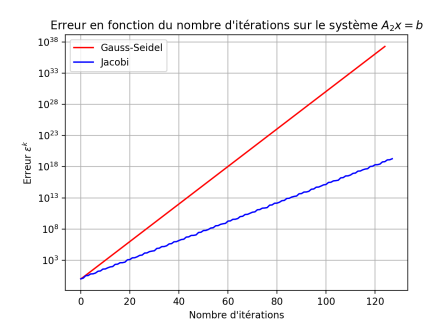
# II.3 Graphiques

Dans cette section, nous allons juger l'efficacité des deux méthodes, Jacobi et Gauss-Seidel, à l'aide de graphes. Pour cela, nous allons d'abord illustrer la différence de performance entre nos deux implémentations.

# II.3.1 Cas où les méthodes divergent

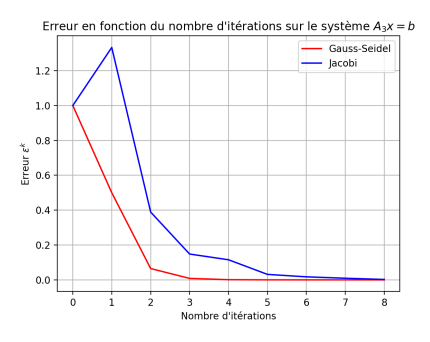
Avec les matrices  $A_1$  et  $A_2$  dans le système à résoudre, nous pouvons remarquer que les méthodes de Jacobi et de Gauss-Seidel divergent. De plus, il est notable que Jacobi diverge beaucoup moins rapidement que Gauss-Seidel.

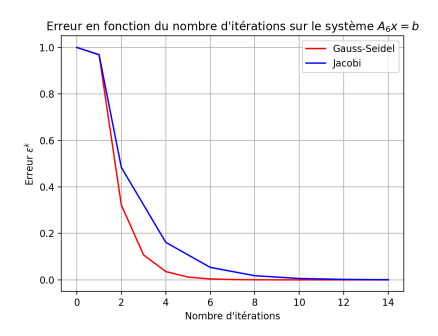


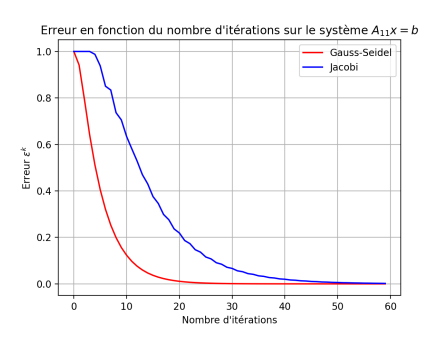


# II.3.2 Cas où les méthodes convergent

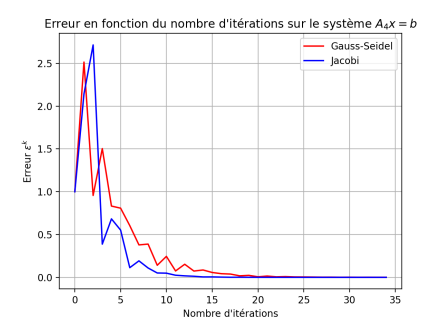
Dans la plupart des cas où la méthode de Jacobi et la méthode de Gauss-Seidel convergent, c'est celle de Gauss-Seidel qui fournit un vecteur solution plus précis et plus rapidement que Jacobi. Autrement dit, l'erreur mesurée dans les algorithmes décroit plus rapidement au fil des itérations dans la méthode de Gauss-Seidel. Voici quelques graphiques pour illustrer ces cas.



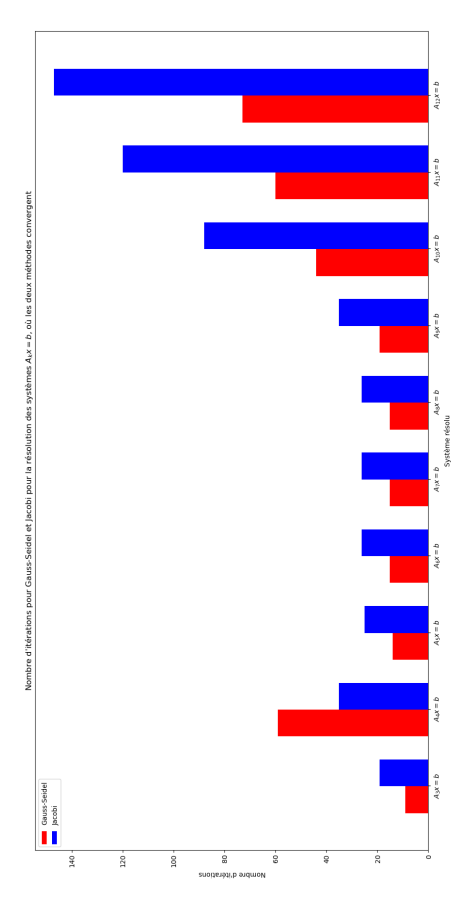




Il y a quelquefois certains cas où Jacobi converge plus vite que Gauss-Seidel. C'est le cas avec le système composé avec la matrice  $A_4$ . En voici la preuve graphique :



Enfin, vous trouverez sur la prochaine page la représentation graphique qui illustre de manière plus condensée les propositions ci-dessus sur toutes les matrices du TP (lorsque la résolution converge).



# II.4 Conclusion Générale des Méthodes Itératives

# II.4.1 Tableau récapitulatif

$A_i$	p(J)	NbIterJacobi	p(GS)	NbIterGauss-Seidel
$A_1$	$\infty$	742	$\infty$	192
$A_2$	$\infty$	252	$\infty$	128
$A_3$	0.000001	19	0.00000	9
$A_4$	0.000001	35	0.000001	59
$A_5$	0.000001	25	0.000001	14
$A_6$	0.000002	26	0.000001	15
$A_7$	0.000001	26	0.000001	15
$A_8$	0.000002	26	0.000001	15
$A_9$	0.000002	35	0.000001	19
$A_{10}$	0.000002	88	0.000001	44
$A_{11}$	0.000001	120	0.000001	60
$A_{12}$	0.000001	140	0.000001	73

# II.4.2 Conclusion

Comme peuvent le démontrer les différents graphiques ainsi que le tableau ci-dessus, nous remarquerons que la Méthode de **Gauss-Seidel** reste majoritairement plus efficace que la méthode de **Jacobi**. Nous insisterons sur le fait que la Méthode de **Gauss-Seidel** est particulièrement adaptée pour le calcul parallèle alors que la méthode de **Jacobi** est plus adaptée sur des matrices creuses.

# Annexe

# **Matrices Test**

$$A_{1} = \begin{pmatrix} 3 & 0 & 4 \\ 7 & 4 & 2 \\ -1 & 1 & 2 \end{pmatrix}, A_{2} = \begin{pmatrix} -3 & 3 & -6 \\ -4 & 7 & 8 \\ 5 & 7 & -9 \end{pmatrix}, A_{3} = \begin{pmatrix} 4 & 1 & 1 \\ 2 & -9 & 0 \\ 0 & -8 & 6 \end{pmatrix}, A_{4} = \begin{pmatrix} 7 & 6 & 9 \\ 4 & 5 & -4 \\ -7 & -3 & 8 \end{pmatrix}$$

$$A_{5} = \begin{cases} a_{i,i} = 1 \\ a_{1,j} = a_{j,1} = 2^{1-j} & \text{pour } i, j = 1, \dots, 3 \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

$$A_{6} = \begin{cases} a_{i,i} = 1 \\ a_{1,j} = a_{j,1} = 2^{1-j} & \text{pour } i, j = 1, \dots, 6 \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

$$A_{7} = \begin{cases} a_{i,i} = 1 \\ a_{1,j} = a_{j,1} = 2^{1-j} & \text{pour } i, j = 1, \dots, 8 \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

$$A_{8} = \begin{cases} a_{i,i} = 1 \\ a_{1,j} = a_{j,1} = 2^{1-j} & \text{pour } i, j = 1, \dots, 10 \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

$$A_{9} = \begin{cases} a_{i,i} = 3 \\ a_{i,j} = -1 & \text{si } j = i+1, i < n \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

$$A_{10} = \begin{cases} a_{i,i} = 3 \\ a_{i,j} = -1 & \text{si } j = i+1, i < n \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

$$A_{11} = \begin{cases} a_{i,i} = 3 \\ a_{i,j} = -1 & \text{si } j = i+1, i < n \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

$$A_{12} = \begin{cases} a_{i,i} = 3 \\ a_{i,j} = -1 & \text{si } j = i+1, i < n \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \end{cases}$$

$$A_{12} = \begin{cases} a_{i,i} = 3 \\ a_{i,j} = -1 & \text{si } j = i+1, i < n \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \end{cases}$$

$$A_{12} = \begin{cases} a_{i,i} = 3 \\ a_{i,j} = -1 & \text{si } j = i+1, i < n \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \end{cases}$$

$$A_{12} = \begin{cases} a_{i,i} = 3 \\ a_{i,j} = -1 & \text{si } j = i+1, i < n \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \end{cases}$$

$$A_{13} = \begin{cases} a_{i,j} = -1 & \text{si } j = i+1, i < n \\ a_{i,j} = -2 & \text{si } j = i-1, i > 1 \end{cases}$$