

# HDNUM

## CPP Review Proyecto para Latinoamérica

Peter Bastian  
Universität Heidelberg,  
Traducido por John Jairo Leal G,  
Universidad Nacional de Colombia,  
Línea de investigación en Modelamiento Matemático

6 de junio de 2021

### Resumen

Este manual de Hdnum, está basado en la propuesta presentada por la universidad de Heidelberg Alemania en el curso de Lima, Perú en 2020, para introducirse en el manejo de las soluciones de ecuaciones diferenciales ordinarias y parciales.

## Índice

<b>1. Introducción</b>	<b>2</b>
1.1. Que es HDNUM?	2
1.2. Instalación	2
<b>2. Algebra Lineal</b>	<b>3</b>
2.1. Vectores	3
2.2. Matrices	6
2.3. Método LR	8
2.3.1. Breve explicación del algoritmo	8
2.3.2. Como hacer la descomposición LR	8
2.4. Explicaciones detalladas del algoritmo <code>lr.hh</code>	9
2.5. Iterationsverfahren - die Datei <code>newton.hh</code>	11
2.5.1. Die Klasse <code>SquareRootProblem</code>	12
2.5.2. Die Klasse <code>Newton</code>	13
2.5.3. Ausführliche Erläuterungen zur Klasse <code>Newton</code>	14
2.5.4. Die Klasse <code>Banach</code>	14
2.5.5. Implementierung	14
<b>3. Gewöhnliche Differentialgleichungen</b>	<b>17</b>
3.1. Das Paradebeispiel für eine DGL in HDNUM - <code>modelproblem.hh</code>	17
3.2. Anwendungsbeispiel für <code>modelproblem.hh</code>	19
3.3. Der Solver löst die DGL - <code>modelproblem.cc</code>	19
3.4. Was muss ein Solver können? - <code>expliciteuler.hh</code>	20
3.5. Einschub: Gnuplot in <code>ode.hh</code>	22
3.6. Einschrittverfahren - <code>ode.hh</code>	22
3.6.1. Die Verfahren in <code>ode.hh</code>	23
3.7. Das allgemeine Runge-Kutta-Verfahren - <code>RungeKutta</code>	23

3.7.1. Bedienung der Klasse <code>RungeKutta</code> . . . . .	23
3.7.2. Konsistenzordnungstests mit <code>void ordertest</code> . . . . .	25
3.8. Anwendungsbeispiele . . . . .	25
3.8.1. Hodgkin-Huxley-Modell . . . . .	25
3.8.2. n-body Problem . . . . .	25
3.9. Van der Pol Oszillator . . . . .	25
<b>Appendices</b>	<b>25</b>
<b>Apéndice A. Kleiner Programmierkurs</b>	<b>26</b>
<b>Apéndice B. Unix Kommandos</b>	<b>26</b>
tocdepth5	

## 1. Introducción

Haremos un breve resumen de HDNUM

### 1.1. Que es HDNUM?

La biblioteca numérica de Heildeberg HDNUM, es una biblioteca basada en C++ para realizar ejercicios prácticos en clases magistrales, que incluye métodos numéricos para resolver ecuaciones diferenciales ordinarias, la actual versión está disponible en :

<https://parcomp-git.iwr.uni-heidelberg.de/Teaching/hdnum>

Que tiene un control de versiones administrada por `git` . Spezifische Versionen können auf der jeweiligen Vorlesungswebseite veröffentlicht werden.

Los objetivos en el desarrollo de HDNUM fueron i) la facilidad de uso (incluida la instalación simple), ii) la demostración de la programación orientada a objetos en la solución de métodos numéricos, así como la posibilidad de realizar cálculos con cualquier grado de precisión sobre la base de Gnu Multiple Precision Biblioteca. HDNUM ofrece actualmente las siguientes funciones:

- 1) Clases para vectores y matrices
- 2) Solución de sistemas de ecuaciones lineales
- 3) Solución de sistemas de ecuaciones no lineales
- 4) Solución de la ecuación de Poisson utilizando diferencias finitas

### 1.2. Instalación

HDNUM es una biblioteca de "solo encabezado" y no requiere ninguna instalación más que descargar los archivos. La versión actual se puede encontrar usando el siguiente comando para descargarla:

```
$ git clone https://parcomp-git.iwr.uni-heidelberg.de/Teaching/hdnum.git
```

Para realizar esto se requiere el programa `git`, el cual está disponible gratuitamente para todos los sistemas operativos. Alternativamente también hay un archivo comprimido que se puede descargar `tar` en la página del evento.

```
$ tar zxvf hdnum-XX.tgz
```

Los siguientes archivos y subdirectorios se pueden encontrar en el directorio instalado o descomprimido:

- `hdnum.hh`: Este archivo encabezado debe estar integrado en los programa C++ para poder utilizar HDNUM.
- El directorio `mystuff` está destinado a sus programas, pero, por supuesto, puede utilizar cualquier otro directorio. Lo único importante es que el compilador tenga el archivo `hdnum.hh` que encontró. En el registro `mystuff` ya es un programa de muestra para comenzar de inmediato. Este programa se puede compilar de la siguiente forma:

```
$ cd mystuff
$ g++ -I.. -o example example.cc
```

Otra forma es utilizar el comando `make`, el cual ejecutará el archivo `Makefile` que está en la carpeta, y el cual compilará el programa ejemplo, generando el archivo ejecutable `example` que lo puede correr con `./example`.

Estos comandos requieren que el compilador GNU C++ esté instalado en su sistema. En Windows o para otros compiladores, debe adaptar los comandos en consecuencia.

- El directorio `examples` en la carpeta HDNUM contiene muchos ejemplos ordenados para el curso de programación, `num0` y `num1`.
- El directorio `src` en la carpeta HDNUM contiene el código fuente de la biblioteca HDNUM. Estos archivos son utilizados por `hdnum.hh` cuando sea invocado.
- El directorio `programmierkurs` en la carpeta HDNUM contiene el código fuente de este documento
- El directorio `tutorial` en la carpeta HDNUM contiene las diapositivas del curso de programación.

## GNU Biblioteca de Multiple Precisión

HDNUM puede realizar cálculos con gran precisión. Esto requiere la biblioteca GNU Multiple Precision Library (GMP), que puede obtener de forma gratuita para muchos sistemas. Para poder utilizar GMP debe poner en el archivo `hdnum.hh` la línea:

```
#define HDNUM_HAS_GMP 1
```

Además, las opciones del compilador pueden ser necesarias para que el compilador pueda encontrar las bibliotecas y los archivos de encabezado GMP. Entonces puede verse así:

```
$ g++ -I.. -I/opt/local/include -o example example.cc -L/opt/local/lib -lgmpxx -lgmp
```

## 2. Álgebra Lineal

### 2.1. Vectores

`hdnum::Vector<T>`

- `hdnum::Vector<T>` es una plantilla de Clase.
- Convierte cualquier (número) tipo de datos `T` en un vector.

- También son posibles números complejos y muy precisos.
- Los vectores se comportan como los conocemos por las matemáticas:
  - Tiene  $n$  componentes.
  - Inicia en el elemento 0 hasta el elemento  $n - 1$  numerados consecutivamente.
  - Adición y multiplicación por un escalar.
  - Producto escalar y norma Euclidiana.
  - Multiplicación vector-matriz.
- Los siguientes ejemplos se pueden encontrar en el archivo `vektoren.cc`

## Construcción y Acceso

- Construcción con y sin Inicialización

```
hdnum::Vector<float> x(10);           // Vector con 10 elementos
hdnum::Vector<double> y(10,3.14);    // Vector con 10 elementos inicializado
hdnum::Vector<float> a;               // Vector sin elementos
```

- Vectores más específicos

```
hdnum::Vector<std::complex<double> >
  cx(7,std::complex<double>(1.0,3.0));
mpf_set_default_prec(1024); // Establece precision para mpf_class
hdnum::Vector<mpf_class> mx(7,mpf_class("4.44"));
```

- Acceso a un elemento

```
for (std::size_t i=0; i<x.size(); i=i+1)
  x[i] = i;           // Acceso a cada elemento
```

- El objeto vectorial se elimina al final del ciclo for.

## Copia y Asignación

- Constructor copia: crea una copia de otro vector

```
hdnum::Vector<float> z(x); // z es copia de x
```

- Asignación, ¡El tamaño también cambia!

```
b = z;           // b copia los datos de z
a = 5.4;         // asignacion a todos los elementos
hdnum::Vector<double> w; // Vector sin elementos
w.resize(x.size()); // Redimensiona el vector
w = x;           // Copia los elementos
```

- Extracto de vectores

```
hdnum::Vector<float> w(x.sub(7,3)); // w es una copia de x[7],...,x[9]
z = x.sub(3,4);                   // z es una copia de x[3],...,x[6]
```

## Cálculos y operaciones

- Operaciones de espacio vectorial y producto escalar

```
w += z;           // w = w+z
w -= z;           // w = w-z
w *= 1.23;        // Multiplicacion por escalar
w /= 1.23;        // Division por escalar
w.update(1.23,z); // w = w + a*z
float s;
s = w*z;          // Producto escalar
```

- Mostrando las salidas

```
std::cout << w << std::endl; // Salida por pantalla
w.iwidth(2);                  // Digitos en la salida del indice
w.width(20);                   // Definiendo la cantidad de digitos
w.precision(16);               // Numero de posiciones decimales
std::cout << w << std::endl; // Imprimiendo w
std::cout << cx << std::endl; // Imprimiendo complejos
std::cout << mx << std::endl; // Funciona para mpf_class
```

## Visualización

```
[ 0] 1.204200e+01
[ 1] 1.204200e+01
[ 2] 1.204200e+01
[ 3] 1.204200e+01

[ 0] 1.2042000770568848e+01
[ 1] 1.2042000770568848e+01
[ 2] 1.2042000770568848e+01
[ 3] 1.2042000770568848e+01
```

## Funciones auxiliares

```
float d = norm(w);           // Norma Euclidea
d = w.two_norm();            // La misma norma
zero(w);                      // Igual que w=0.0
fill(w,(float)1.0);          // Igual que w=1.0
fill(w,(float)0.0,(float)0.1); // w[0]=0, w[1]=0.1, w[2]=0.2, ...
unitvector(w,2);              // Vector unitario cartesiano
gnuplot("test.dat",w);        // Salida a gnuplo: i w[i]
gnuplot("test2.dat",w,z);     // Salida a gnuplot: w[i] z[i]
```

## Funciones

- Ejemplo: Suma de todas las componentes

```
double sum (hdnum::Vector<double> x) {
    double s(0.0);
    for (std::size_t i=0; i<x.size(); i=i+1)
        s = s + x[i];
    return s;
}
```

- Versión mejorada de la función con **template** y uso por referencia

```
template<class T>
T sum (const hdnum::Vector<T>& x) {
    T s(0.0);
    for (std::size_t i=0; i<x.size(); i=i+1)
        s = s + x[i];
    return s;
}
```

- El uso por referencia es mejor para objetos grandes.

## 2.2. Matrices

hdnum::DenseMatrix<T>

- hdnum::DenseMatrix<T> Es una plantilla o Template de clase.
- Convierte un elemento tipo T en una matriz.
- También es posible incluir complejos y su precisión.
- Las matrices son como las conocemos en matemáticas:
  - Dimensión de  $m \times n$ .
  - Inicia en elemento 0 hasta  $m - 1$  o, hasta  $n - 1$  numerados consecutivamente.
  - El conjunto de las matrices  $m \times n$  constituyen un espacio vectorial.
  - Multiplicación de vectores y de matrices.
- Los siguientes ejemplos se pueden encontrar en el archivo `matrizen.cc`

### Construcción y acceso

- Construcción con y sin inicialización

```
hdnum::DenseMatrix<float> B(10,10); // 10x10 Matriz sin inicializar
hdnum::DenseMatrix<float> C(10,10,0.0); // 10x10 Matriz inicializada
```

- Acceso a elementos

```
for (int i=0; i<B.rowsize(); ++i)
    for (int j=0; j<B.colsize(); ++j)
        B[i][j] = 0.0; // Ahora la matriz B está inicializada
```

- El objeto matriz se elimina al final del ciclo.

### Copia y asignación

- Constructor copia: Crea una matriz como copia de otra

```
hdnum::DenseMatrix<float> D(B); // D copia de B
```

- Asignación y tamaño de las copias

```
hdnum::DenseMatrix<float> A(B.rowsize(),B.colsize()); //Tamaño correcto
A = B; // Copia
```

- Extractos de matrices (Submatrices)

```
hdnum::DenseMatrix<float> F(A.sub(1,2,3,4)); // 3x4 Submatriz (1,2)
```

## Calculando con matrices

- Operaciones de espacio vectorial: Ojo, las matrices deben tener el tamaño correcto!)

```
A += B;           // A = A+B
A -= B;           // A = A-B
A *= 1.23;        // ó Multiplicación por escalar
A /= 1.23;        // ó División por escalar
A.update(1.23,B); // A = A + s*B
```

- Matrices, Vectores y multiplicación de matrices

```
hdnum::Vector<float> x(10,1.0); // Construimos dos vectores
hdnum::Vector<float> y(10,2.0);
A.mv(y,x);           // y = A*x
A.umv(y,x);          // y = y + A*x
A.umv(y,(float)-1.0,x); // y = y + s*A*x
C.mm(A,B);           // C = A*B
C.umm(A,B);          // C = C + A*B
A.sc(x,1);           // Hace x la primera columna de A
A.sr(x,1);           // Hace x la primera fila de A
float d=A.norm_infty(); // Halla la norma de la suma de las filas
d=A.norm_1();         // Halla la norma de la suma de las columnas
```

## Funciones de salida auxiliares

- Salida de matrices

```
std::cout << A.sub(0,0,3,3) << std::endl; // Impresión
A.iwidth(2);           // Dígitos en la salida del índice
A.width(10);           // Número total de dígitos
A.precision(4);        // Posiciones decimales
std::cout << A << std::endl; // Nueva publicación
```

- Algunas funciones auxiliares

```
identity(A);
spd(A);
fill(x,(float)1,(float)1);
vandermonde(A,x);
```

## Salida de muestra

	0	1	2	3
0	4.0000e+00	-1.0000e+00	-2.5000e-01	-1.1111e-01
1	-1.0000e+00	4.0000e+00	-1.0000e+00	-2.5000e-01
2	-2.5000e-01	-1.0000e+00	4.0000e+00	-1.0000e+00
3	-1.1111e-01	-2.5000e-01	-1.0000e+00	4.0000e+00

## Funciones con argumentos matriciales

Ejemplo de una función de una matriz  $A$  y de un vector  $b$  inicializados.

```
template<class T>
void initialize (hdnum::DenseMatrix<T>& A, hdnum::Vector<T>& b)
{
    if (A.rowsize()!=A.colsize() || A.rowsize()==0)
        HDNUM_ERROR("need square and nonempty matrix");
    if (A.rowsize()!=b.size())
        HDNUM_ERROR("b must have same size as A");
    for (int i=0; i<A.rowsize(); ++i)
```

```

{
    b[i] = 1.0;
    for (int j=0; j<A.colsize(); ++j)
        if (j<=i) A[i][j]=1.0; else A[i][j]=0.0;
}
}

```

En la siguiente sección se tratan los solucionadores de sistemas de ecuaciones. Si el sistema de ecuaciones es lineal, se utiliza el método de descomposición LR o QR. En el caso no lineal, como por ejemplo en el archivo num1, que utiliza iteraciones de punto fijo, se utiliza el método de Newton.

## 2.3. Método LR

### 2.3.1. Breve explicación del algoritmo

El método de descomposición LR se utiliza para resolver un sistema de ecuaciones de la forma  $Ax = b$ . Se busca descomponer la matriz de coeficientes  $A$  que es cuadrada en dos matrices, una matriz  $L$  matriz triangular inferior y otra matriz  $R$  matriz triangular superior, de tal forma que el producto sea  $A = LR$ . Cuando es necesario realizar intercambio de filas ésto conduce a un sistema de la forma  $PA = LR$ . Los pivotes aseguran que los elementos de la Diagonal no son cero, de lo contrario no se puede usar el algoritmo.

Por un lado, se hace una distinción entre pivotamiento parcial, que asegura que el elemento más grande de la columna debajo de la diagonal en términos de cantidad se intercambie en la diagonal mediante permutaciones de fila. Con la rotación total, uno mira la matriz completa debajo de la diagonal y busca el elemento más grande en términos de cantidad para cambiarlo a la entrada de la diagonal actual usando operaciones de fila y columna. El elemento más grande en términos de valor absoluto se elige para reducir los errores numéricos.

### 2.3.2. Como hacer la descomposición LR

Para hacer un programa que resuelva un sistema  $Ax = b$  utilizando la descomposición LR, se procede de la siguiente forma:

- Se crea el vector  $b$  y la matriz  $A$ . veamos el siguiente ejemplo:

```

Vector<number> b(3);
b[0]=15;
b[1]=73;
b[2]=12;

DenseMatrix <number> A(3,3);
A[0][0]=2;   A[0][1]=1;   A[0][2]=7;
A[1][0]=8;   A[1][1]=8;   A[1][2]=33;
A[2][0]=-4;  A[2][1]=10;  A[2][2]=4;

```

- Además, necesitamos los vectores  $x$  y  $p$ . Si se realiza un pivoteo total, se debe crear otro vector  $q$ . Para mejorar la condición de la matriz, las funciones `row_equilibrate` y `apply_equilibrate` se pueden necesitar para lo cual se requiere un vector adicional  $s$ :

```

Vector<number> x(3,0.0);
Vector<number> s(3);
Vector<std::size_t> p(3);
Vector<std::size_t> q(3);

```



- Como ya se mencionó en el punto anterior, el condicionamiento de la matriz  $A$  se puede mejorar desde el principio. Esto se hace usando las funciones `row_equilibrate` y `apply_equilibrate`. La aplicación de los comandos se puede ver en los siguientes ejemplos.
- Ahora se aplica una de las siguientes funciones a la matriz  $A$  y al vector de permutación  $p$  creado previamente. En nuestro ejemplo realizamos un pivoteo total, por lo que necesitamos el vector adicional  $q$ :

```
row_equilibrate (A,s);
lr_fullpivot(A,p,q);
```

La función `lr_partialpivot` se utilizará para el pivoteo parcial y la función `lr` se utilizará para la descomposición LR sin pivotar. (El vector de permutación adicional  $q$  no es necesario aquí.) Ahora podemos usar el sistema de ecuaciones para resolver distintos lados derechos.

- Para esto necesitamos preparar el lado derecho de la siguiente forma:

```
apply_equilibrate(s,b);
permute_forward(p,b);
```

- Luego llamamos a la función `solveL`, que recibe la matriz  $A$ , el vector de la derecha por un vector  $y$  como parámetros en los que se almacena la solución del sistema de ecuaciones  $Ly = b$ . Para ahorrar espacio de almacenamiento se puede escribir el resultado en el vector ya existente  $b$ .
- Finalmente, se requiere la función `solveR`, que resuelve el sistema de ecuaciones  $Rx = y$ . La función necesita la matriz  $A$ , el vector de la derecha y (del sistema de ecuaciones  $Ly = b$ ) así como el vector  $x$ , en el que se guarda el resultado final:

```
solveL(A,b,b);
solveR(A,x,b);
```

- Si se ha realizado un pivoteo total, las permutaciones que se almacenaron en el vector  $q$  (transformaciones de columna de  $A$ ) deben aplicarse al resultado  $x$  usando `permute_backward`:
- La solución del sistema lineal de ecuaciones ahora se almacena en el vector  $x$ . En nuestro caso:

```
x[0] = 1
x[1] = 2
x[2] = 3
```

## 2.4. Explicaciones detalladas del algoritmo `lr.hh`

- **La función `lr`:** Al principio se comprueba para todas las funciones si existe una matriz cuadrada no vacía y si el vector  $p$  es compatible con la matriz dada. El primer bucle `for` busca una fila de la matriz cuyo elemento diagonal no sea igual a cero. A continuación, esta línea se compara con la de la corriente. Todos los elementos diagonales intercambiados. Las permutaciones que resultan de la búsqueda pivote se almacenan en el vector  $p$ .

```

for (std::size_t k=0; k<A.rowsize()-1; ++k)
{
    // finde Pivotelement und vertausche Reihen
    for (std::size_t r=k; r<A.rowsize(); ++r)
        if (A[r][k]!=0)
        {
            p[k] = r;    // speichere Permutation im Schritt k
            if (r>k)      // tausche komplette Reihe falls r!=k
                for (std::size_t j=0; j<A.colsize(); ++j)
                {
                    T temp(A[k][j]);
                    A[k][j] = A[r][j];
                    A[r][j] = temp;
                }
            break;
        }
    if (A[k][k]==0) HDNUM_ERROR("matrix is singular");
    // Modifikation
    for (std::size_t i=k+1; i<A.rowsize(); ++i)
    {
        T qik(A[i][k]/A[k][k]);
        A[i][k] = qik;
        for (std::size_t j=k+1; j<A.colsize(); ++j)
            A[i][j] -= qik * A[k][j];
    }
}

```

In der zweiten *for*-Schleife wird dann die obere Dreiecksmatrix mit dem permutierten *A* erstellt.

- **Die Funktion `lr_partialpivot`:** Parameter: Matrix *A* sowie Permutationsvektor *p*. Diese Funktion führt eine partielle Pivotisierung durch. Dabei geht sie wie folgt vor: Zunächst wird der Vektor *p* initialisiert, indem er mit den Werten 0 bis  $n - 1$  (wobei  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ ) beschrieben wird. Danach wird in der Matrix *A* das Pivotelement (betragsmäßig größte Element) in der aktuellen Spalte unterhalb des Diagonalelementes gesucht und die erforderliche Permutation um dieses auf die Diagonale zu tauschen im Vektor *p* gespeichert:

```

for (std::size_t k=0; k<A.rowsize()-1; ++k)
{
    // finde Pivotelement
    for (std::size_t r=k+1; r<A.rowsize(); ++r)
        if (abs(A[r][k])>abs(A[k][k]))
            p[k] = r; // speichert Permutation im Schritt k
}

```

In der darauffolgenden Schleife werden die Zeilen *k* und *j* getauscht, sodass das Pivotelement auf der Diagonalen liegt.

- **Die Funktion `lr_fullpivot`:** Diese Funktion geht ähnlich wie die Funktion `lr_partialpivot` vor, allerdings braucht sie einen zusätzlichen Vektor *q*, um eine Totalpivotisierung durchzuführen. Hierbei sind nicht nur Zeilen- sondern auch Spaltenvertauschungen möglich, welche im Vektor *q* gespeichert werden.
- **Die Funktion `permute_forward`:** Der Vektor *p* hat die notwendigen Permutationen gespeichert. In dieser Funktion werden die Zeilenpermutationen auf den Vektor *b* übertragen:

```

for (std::size_t k=0; k<b.size()-1; ++k)

```

```

if (p[k]!=k)
{
    T temp(b[k]);
    b[k] = b[p[k]];
    b[p[k]] = temp;
}

```

- **Die Funktion permute\_backward:** Diese Funktion wird am Ende der Lr-Zerlegung angewendet, um die in der Funktion permute\_forward vorgenommenen Permutationen beim Rechteseitevektor wieder rückgängig zu machen.
- **Die Funktion row\_equilibrate:** Diese Funktion wird vor dem eigentlichen Algorithmus angewendet, um die Kondition der Matrix zu verbessern (Equilibration). Die Werte, durch die die Zeilen der Matrix dividiert werden, sind im Vektor  $s$  gespeichert:

```

for (std::size_t k=0; k<A.rowsize(); ++k)
{
    s[k] = T(0.0);
    for (std::size_t j=0; j<A.colsize(); ++j)
        s[k] += abs(A[k][j]);
    if (s[k]==0) HDNUM_ERROR("row_sum_is_zero");
    for (std::size_t j=0; j<A.colsize(); ++j)
        A[k][j] /= s[k];
}

```

- **Die Funktion apply\_equilibrate:** Die Veränderungen, die an der Matrix  $A$  durchgeführt wurden, werden hier ebenfalls auf den Vektor  $b$  angewandt, um die Lösung nicht zu verfälschen.
- **Die Funktion solveL:** Parameter: Vektor  $x$  und Rechteseitevektor  $b$ . Diese Funktion löst die Gleichung  $Lx = b$ . Dabei wird  $x$  folgendermaßen, iterativ bestimmt:  $x_i = b_i - \sum_{j=0}^{i-1} l_{ij}x_j$

```

for (std::size_t i=0; i<A.rowsize(); ++i)
{
    T rhs(b[i]);
    for (std::size_t j=0; j<i; j++)
        rhs -= A[i][j] * x[j];
    x[i] = rhs;
}

```

- **Die Funktion solveR:** Diese Funktion löst die Gleichung  $Rx = b$ . Dabei wird  $x$  folgendermaßen bestimmt:  $x_i = b_i - \sum_{j=i+1}^{n-1} r_{ij}x_j$  (hierbei ist  $R \in \mathbb{R}^{n \times n}$ )

```

for (int i=A.rowsize()-1; i>=0; --i)
{
    T rhs(b[i]);
    for (std::size_t j=i+1; j<A.colsize(); j++)
        rhs -= A[i][j] * x[j];
    x[i] = rhs/A[i][i];
}

```

## 2.5. Iterationsverfahren - die Datei newton.hh

Jetzt wissen wir, wie wir lineare Gleichungssysteme der Form  $Ax = b$  lösen können. Was ist jedoch zu tun, wenn das Gleichungssystem nicht linear ist, z.B. im simplen, eindimensionalen Fall  $x^2 = a$ ? In der Vorlesung lernt man Verfahren, die sich Fixpunktiterationen zunutze machen, um der Lösung sehr nahe zu kommen. Die Datei `newton.hh`

stellt hilfreiche Werkzeuge bereit, um derartige Gleichungen und Gleichungssystem zu lösen. Das wichtigste ist das Newtonverfahren, mit dem man nichtlineare Gleichungen der Form  $F(x) = 0$  lösen kann. Zunächst betrachten wir jedoch die konkrete Formulierung eines Problems in einer Klasse.

### 2.5.1. Die Klasse SquareRootProblem

Um ein nichtlineares Gleichungssystem der Form  $f(x) = 0$  lösen zu können müssen wir zu Beginn eine Klasse für unser Problem erstellen. Diese benötigt neben einem geeigneten Konstruktor und den Angaben über die Dimension des Problems eine Methode, die den Funktionswert bereitstellt, und eine andere, welche die Ableitung der Funktion bereitstellt. Wir zeigen dies beispielhaft an der Klasse SquareRootProblem:

```
class WurzelProblem
{
public:
    typedef std::size_t size_type;
    typedef N number_type;
    WurzelProblem (number_type a_);
    std::size_t size () const;
    void F (const Vector<N>& x, Vector<N>& result) const;
    void F_x (const Vector<N>& x, DenseMatrix<N>& result) const;

private:
    number_type a;
};
```

- Typedef:

```
typedef std::size_t size_type;
typedef N number_type;
```

Bei den Typedefs am Anfang handelt es sich zwar nicht um Methoden, diese sind jedoch ebenso wichtig. Wir wissen von vornherein nicht, welcher Datentyp letztlich verwendet wird. Die Typedefs sind da, damit der Solver später erkennen kann, mit welchem Zahlentyp die Klasse eigentlich arbeitet.

- Konstruktor:

```
WurzelProblem::WurzelProblem (number_type a_)
: a(a_)
{}

```

Damit haben wir die Möglichkeit unterschiedliche Probleme der Form  $x^2 = a$  zu lösen, indem wir dem Konstruktor das gewünschte  $a$  übergeben.

- Dimension:

```
std::size_t Wurzelproblem::size () const
{
    return 1;
}
```

- Funktionswert:  $f(x) = x^2 - a$ :

```
void Wurzelproblem::F (const Vector<N>& x, Vector<N>& result) const
{
    result[0] = x[0]*x[0] - a;
}
```

Wir benötigen diese spezielle Form, da wir nur Probleme der Form  $f(x) = 0$  lösen können.

- Ableitung:  $f'(x) = 2x$ :

```
void Wurzelproblelem::F_x (const Vector<N>& x,
    DenseMatrix<N>& result) const
{
    result[0][0] = number_type(2.0)*x[0];
}
```

(Die Ableitung muss manuell berechnet werden.)

Nachdem wir unsere Problemklasse erstellt haben, können wir nun ein Objekt dieser Klasse z.B. das Problem  $x^2 = 5$  erstellen und dieses mit dem Newtonalgorithmus lösen. Dazu gehen wir wie folgt vor:

- Objekt der Klasse `WurzelProblem` mit dem Namen „problem“ erstellen, welches die Gleichung  $x^2 = 5$  repräsentiert:

```
WurzelProblem<Number> problem(5.0);
```

Nun müssen wir ein Objekt der Klasse `Newton` erstellen und diverse Parameter setzen:

### 2.5.2. Die Klasse `Newton`

- Folgendermaßen kann man eine Instanz der Klasse `Newton` erstellen und alle Parameter setzen:

```
Newton newton; // Ein Newtonobjekt
newton.set_maxit(20); // maximale Anzahl der Iterationen
newton.set_verbosity(2); // Ausführlichkeit der Ausgaben
newton.set_reduction(1e-100); // Reduktionsfaktor
newton.set_abslimit(1e-100); // maximaler absoluter Fehler
newton.set_linesearchsteps(3); // Wie viele Schritte fuer Linesearch
```

- Schließlich benötigen wir noch einen Vektor  $u$ , in dem die Lösung gespeichert wird. Dieser muss die selbe Größe wie unser Problem haben:

```
Vector<Number> u(problem.size());
```

- Den Startwert für das Newton Verfahren setzten wir hier auf 17. Es kann natürlich auch ein anderer Wert gewählt werden, man muss allerdings beachten, dass der Startwert nicht zu weit von der Lösung entfernt ist, da das Newton-Verfahren nicht global konvergent ist.

```
u[0]=17.0;
```

- Jetzt können wir die Methode `solve` der Klasse `Newton` auf unser Problem anwenden:

```
newton.solve(problem,u);
```

- Wir bekommen als Lösung dieses speziellen Wurzelproblems das Ergebnis:  
 $u = 2,2361e + 00$

Man kann solche Probleme nicht nur mit dem Newton-Verfahren lösen, wie bereits gesehen, sondern auch mittels der Klasse `Banach`.

### 2.5.3. Ausführliche Erläuterungen zur Klasse Newton

Die Klasse Newton besteht im Wesentlichen aus einer Methode `solve` welche zum Lösen von nichtlinearen Gleichungen benutzt werden kann. Neben dieser Methode gibt es noch einige Verfahrens-Parameter wie die maximale Iterationsanzahl, welche im Konstruktor gesetzt werden können.

Beim Lösen wird zuerst überprüft ob das Residuum  $r = F(x)$  bereits kleiner oder gleich der Schranke `abslimit` ist. Ist dies der Fall, so ist der Startwert bereits gut genug und wir sind fertig. Im anderen Fall wird mittels der LR-Zerlegung die nächste Suchrichtung  $\nabla f(x_k)^{-1} f(x_k) = z_k$  bestimmt. Mittels einer simplen Line-Search Methode wird ein geeignetes  $\lambda$  bestimmt und  $x_{k+1} = x_k - \lambda z_k$  gesetzt.

```
for (size_type k=0; k<linesearchsteps; k++)
{
    y = x;
    y.update(-lambda,z);           // y = x-lambda*z
    model.F(y,r);                 // r = F(y)
    N newR(norm(r));              // berechnet Norm
}
if (newR<(1.0-0.25*lambda)*R)    // pruefe Konvergenz
{
    x = y;
    R = newR;
    break;
}
else lambda *= 0.5;              // reduziert Daempfungsfaktor
if (R<=reduction*R0)            // pruefe Konvergenz
{
    converged = true;
    return;
}
```

### 2.5.4. Die Klasse Banach

- Löst ein nichtlineares System der Form  $F(x) = 0$  mittels Fixpunktiteration  $x = x - \sigma * F(x)$
- Die wichtigste Funktion ist die Funktion `solve`, die die eigentliche Lösung durchführt.
- Bei diesem Verfahren macht man sich den banachschen Fixpunktsatz zunutze.
- Eine konkrete Implementierung, wie ein Problem mit der Klasse `Banach` gelöst wird ist nicht in dieser Dokumentation enthalten, da dies sehr ähnlich zur Lösung mit der Klasse `Newton` funktioniert. Ein Beispiel sieht man in der Datei `wurzelbanach.cc`. Der einzige Unterschied besteht im Verfahrensparameter `sigma`, den man bei Banach noch zusätzlich beachten muss.

### 2.5.5. Implementierung

```
class Banach
{
    typedef std::size_t size_type;
public:
    Banach ()
        : maxit(25), linesearchsteps(10), verbosity(0),
          reduction(1e-14), abslimit(1e-30), sigma(1.0), converged(false);
    void set_maxit (size_type n);
```

```

void set_sigma (double sigma_);
void set_linesearchsteps (size_type n);
void set_verbosity (size_type n);
void set_abslimit (double l);
void set_reduction (double l);
template<class M>
void solve (const M& model, Vector<typename M::number_type> x) const;
bool has_converged () const;

private:
    size_type maxit;
    size_type linesearchsteps;
    size_type verbosity;
    double reduction;
    double abslimit;
    double sigma;
    mutable bool converged;
};

```

- Mit folgender Typdefinition spart man sich Schreibarbeit und es ist klarer, dass damit eine Größe gemeint ist.

```
typedef std::size_t size_type;
```

- Im Konstruktor werden allen privaten Parametern der Klasse Werte zugewiesen,...

```

Banach::Banach ()
: maxit(25), linesearchsteps(10), verbosity(0),
  reduction(1e-14), abslimit(1e-30), sigma(1.0), converged(false)
{}

```

- ...die man dann mit den folgenden Funktionen nachträglich noch ändern kann. Der Parameter „maxit“ sorgt dafür, dass der später noch erläuterte Solver in keine Endlosschleife gerät, falls die Fixpunktiteration nicht konvergiert, sondern in diesem Fall abbricht und meldet, dass keine Konvergenz vorliegt.

```

void Banach::set_maxit (size_type n)
{
    maxit = n;
}

```

- Hier legt man den Verfahrensparameter  $\sigma$  fest.

```

void Banach::set_sigma (double sigma_)
{
    sigma = sigma_;
}

```

- Wie viele Schritte soll der Solver machen, bevor er abbricht? Die kann man hier festlegen.

```

void Banach::set_linesearchsteps (size_type n)
{
    linesearchsteps = n;
}

```

- Ausgabekontrolle: Je höher die gesetzte Zahl ist, desto genauere Informationen zur Konvergenz werden auf der Konsole ausgegeben. Was die einzelnen Zahlen bedeuten sollte man sich allerdings bei Bedarf im Quellcode ansehen.

```
void Banach::set_verbosity (size_type n)
{
    verbosity = n;
}
```

- Fehlertoleranz

```
void Banach::set_abslimit (double l)
{
    abslimit = l;
}
```

- Reduktionsfaktor

```
void Banach::set_reduction (double l)
{
    reduction = l;
}
```

- Mit der Methode solve kann dann ein gegebenes Model unter Rückgriff auf die 'private Members' gelöst werden.

```
template<class M>
void Banach::solve (const M& model, Vector<typename M::number_type> x) const
{
    typedef typename M::number_type N;
    Vector<N> r(model.size());           // Residuum
    Vector<N> y(model.size());           // temporaere Loesungen

    model.F(x,r);                         // berechne das nichtlineare Residuum
    N RO(norm(r));                        // Norm des Anfangsresiduums
    N R(RO);                              // Norm des aktuellen Residuums

    converged = false;

    // maximal so viele Iterationen wie in Matrix festgelegt sind
    for (size_type i=1; i<=maxit; i++)
    {
        if (R<=abslimit)                 //pruefe Absolutbetrag des Residuums
        {
            converged = true;
            return;
        }
    }
}
```

Falls das vorläufige Ergebnis noch nicht genau genug war ( $\leqslant \text{abslimit}$ ), geht es in die nächste Iteration, bei der zunächst der eigentliche Iterationsschritt ausgeführt wird und anschließend mittels Norm getestet wird, ob das Ergebnis nun genau genug ist und man anschließend wieder zum Beginn der for-Schleife springt. Ist das Ergebnis genau genug, hat die Funktion ihren Zweck erfüllt und wird beendet.

```
// next iterate
y = x;
y.update(-sigma,r);           // y = x-sigma*z
model.F(y,r);                 // r = F(y)
N newR(norm(r));              // Norm berechnen

x = y;                         // Annahme der neuen Iterierten
R = newR;                     // Normspeicherung

// check convergence
if (R<=reduction*RO || R<=abslimit)
```



```

    {
        converged = true;
        return;
    }
}

```

- Der bool-Wert, den folgende Funktion zurück gibt, wird am Anfang immer auf false gesetzt. Löst die Funktion `solve` das Gleichungssystem erfolgreich, so setzt sie den Wert auf true und als private Member der Klasse bleibt dieser Wert dann auch erhalten. Somit sagt einem diese Funktion, ob das Fixpunktverfahren schon mal erfolgreich war und damit auch wieder erfolgreich sein wird.

```

bool Banach::has_converged () const
{
    return converged;
}

```

### 3. Gewöhnliche Differentialgleichungen

Im folgenden Kapitel soll es um das zentrale Thema der Vorlesung Numerik 1 gehen, das Lösen von gewöhnlichen Differentialgleichungen. Zur Wiederholung: das ist eine Gleichung bei der eine Funktion, sowie auch Ableitungen der Funktion vorkommen und man versucht herauszufinden, welche Funktion die Gleichung erfüllt. HDNUM stellt einige hilfreiche Werkzeuge zum Lösen von solchen Differentialgleichungen zur Verfügung. Es zeigt, wie eine Differentialgleichung aufzubereiten ist, damit sie ein Solver (wie die im einzelnen Funktionieren sei der Vorlesung und ihren Beweisen überlassen) lösen kann und beinhaltet zugleich mehrere solcher Solver. Fakt ist, dass sowohl Differentialgleichungen, als auch Solver in Klassen verpackt sind. Diese Klassen müssen bestimmte Methoden haben, damit sie untereinander kompatibel sind. Fangen wir doch einmal mit einem Beispiel für eine Differentialgleichung an:

#### 3.1. Das Paradebeispiel für eine DGL in HDNUM - `modelproblem.hh`

- Diese Datei beinhaltet lediglich die Klasse `ModelProblem`, welche genau die Methoden enthält, die für die Kompatibilität mit jedem Solver aus HDNUM nötig sind. Also muss jede Differentialgleichungsklasse genau diese Methodendeklarationen aufweisen!
- Die komplette Information über eine Differentialgleichung ist in der Implementierung der Methoden enthalten.
- Die Datei ist so geschrieben, dass Objekte der Klasse `ModelProblem` Modelprobleme im Sinne der Vorlesung sind, kann aber für jede beliebige Differentialgleichung umgeschrieben werden. Dabei ist zu beachten, dass alle Funktionsköpfe der Methoden nicht verändert werden. Nur so bleibt die neue DGL mit unseren Solvern kompatibel.
- Ein Objekt der Klasse `Modelproblem` entspricht dann einer zu lösenden Differentialgleichung.
- Ist die Datei im Header eingebunden, kann man im Programm Objekte der Klasse `Modelproblem` erstellen und mit dem Wissen der nächsten Abschnitte dann auch lösen.

```

template<class T, class N=T>
class ModelProblem
{
public:
    typedef std::size_t size_type;
    typedef T time_type;
    typedef N number_type;

    ModelProblem (const N& lambda_)
        : lambda(lambda_);

    std::size_t size () const;
    void initialize (T& t0, hdnum::Vector<N>& x0) const;    //Anfangswerte
    void f (const T& t, const hdnum::Vector<N>& x,          //Funktion f
            hdnum::Vector<N>& result) const;
    void f_x (const T& t, const hdnum::Vector<N>& x,         //Jacobi Matrix von f
              hdnum::DenseMatrix<N>& result) const;

private:
    N lambda;
};

```

- Bei den Typedefs am Anfang handelt es sich zwar nicht um Methoden, diese sind jedoch auch eine kurze Erklärung wert. Man sieht daran gut, dass es sich um eine Template-Klasse handelt und nie von vornherein klar ist, welcher Datentyp dann eigentlich verwendet wird. Die Typedefs sind da, damit der Solver später erkennen kann, mit welchem Zahlentyp die Modellklasse eigentlich arbeitet. Wir verwenden sie, damit uns die Möglichkeit bleibt, mit sehr genauen Datentypen (multiple precision) zu arbeiten.
- Der Konstruktor initialisiert falls benötigt private Parameter. Solche muss es aber nicht immer geben.

```

template <class T, class N=T>
ModelProblem::ModelProblem (const N& lambda_)
    : lambda(lambda_)
{}

```

- Mit dieser Funktion legt man fest, welche Dimension die zu lösende Differentialgleichung hat.

```

template <class T, class N=T>
std::size_t ModelProblem::size () const
{
    return 1;
}

```

- Hier legt man die Anfangswerte fest.  $t_0$  ist der zeitliche Anfangswert, während  $x_0$  der Vektor der Anfangswerte ist. Im eindimensionalen enthält er also nur einen Eintrag.

```

template <class T, class N=T>
void ModelProblem::initialize (T& t0, hdnum::Vector<N>& x0) const
{
    t0 = 0;
    x0[0] = 1.0;
}

```

- Die Funktion f beinhaltet die eigentliche Differentialgleichung. Dabei wird der Vektor result, also die Lösung der Funktion f zum Zeitpunkt t berechnet.

```
template <class T, class N=T>
void ModelProblem::f (const T& t, const hdnum::Vector<N>& x,
    hdnum::Vector<N>& result) const
{
    result[0] = lambda*x[0];
}
```

- Diese Funktion stellt die Jacobi-Matrix der Funktion `f` in `result` zur Verfügung. Diese wird von impliziten Solvern benötigt.

```
template <class T, class N=T>
void ModelProblem::f_x (const T& t, const hdnum::Vector<N>& x,
    hdnum::DenseMatrix<N>& result) const
{
    result[0] = lambda;
}
```

- Im privaten Teil der Klasse stehen eventuell benötigte Parameter.

### 3.2. Anwendungsbeispiel für modelproblem.hh

Die Datei `modelproblem_high_dim.hh` ist eine Umformulierung der Datei `modelproblem.hh` und stellt die Differentialgleichung  $u'(t) = \begin{pmatrix} 5 & -2 \\ -2 & 5 \end{pmatrix} * u(t)$  mit Anfangswert  $u(t) = \begin{pmatrix} 1 \\ 3 \end{pmatrix}$  da. Damit ist sie ein Beispiel für die Darstellung einer mehrdimensionalen Differentialgleichung.

### 3.3. Der Solver löst die DGL - modelproblem.cc

- Diese Datei ist ein Musterbeispiel zum Lösen von gewöhnlichen Differentialgleichungen.
- Sie zeigt, wie man Differentialgleichungsklasse und Solverklasse so kombiniert, dass die Differentialgleichung gelöst und das Ergebnis derart in eine Datei geschrieben wird, dass man es plotten kann.

```
#include <iostream>
#include <vector>
#include "hdnum.hh"
#include "modelproblem.hh"
#include "expliciteuler.hh"
```

Im Header wird neben Bibliotheken auch das Modelproblem, sowie eine Datei zur Lösung der Differentialgleichung eingebunden. In diesem Fall soll die Differentialgleichung mit dem expliziten Euler gelöst werden.

```
int main ()
{
    typedef double Number; // Definiert Zahlentyp
    typedef ModelProblem<Number> Model; // Definiert Modeltyp
    Model model(-1.0); // Objekt der Klasse mit lambda=-1
    typedef ExplicitEuler<Model> Solver; // Waehle einen Solver
    Solver solver(model); // initialisiere Solver mit Model
    solver.set_dt(0.02); // Setze Zeitabstaende
    hdnum::Vector<Number> times; // Vektor fuer Zeitabstaende
    hdnum::Vector<hdnum::Vector<Number>> states; // Loesungsvektor
    times.push_back(solver.get_time()); // Anfangszeit in Vektor speichern
```

```

states.push_back(solver.get_state()); // Anfangswert in Vektor speichern
while (solver.get_time() < 5.0-1e-6)    // Schleife zum Loesen
{
    solver.step();
    times.push_back(solver.get_time()); // Zeit speichern
    states.push_back(solver.get_state()); // Wert speichern
}

gnuplot("mp2-ee-0.02.dat", times, states); // Ausgabe wird im Abschnitt
                                           // ueber Gnuplot erklart
return 0;
}

```

Ein Alternativbeispiel ist die Datei `modelproblem_high_dim.cc`. Indem man beim Solver EE durch andere Solver aus `ode.hh` (Erklärung siehe unten) ersetzt, kann man die DGL mit verschiedenen Mitteln lösen und sieht dabei gleich ein Beispiel, dass eine DGL mit allen unseren Solvern kompatibel ist.

### 3.4. Was muss ein Solver können? - `expliciteuler.hh`

- Diese Datei enthält die Klasse `ExplicitEuler`.
- In der Klasse gibt es alle Methoden, die ein Solver in unserem Kontext braucht.
- Alle Solver haben mindestens die Methoden, die `ExplicitEuler` hat, eventuell noch ein paar mehr.
- Mit Hilfe dieser Datei kann man alle Differentialgleichungen lösen, die die bereits erwähnte Darstellung in einer Klasse besitzen.

```

template<class M>
class ExplicitEuler
{
public:
    typedef typename M::size_type size_type;
    typedef typename M::time_type time_type;
    typedef typename M::number_type number_type;

    ExplicitEuler (const M& model_)
        : model(model_), u(model.size()), f(model.size());
    void set_dt (time_type dt_);
    void step ();
    const hdnum::Vector<number_type>& get_state () const;
    time_type get_time () const;
    time_type get_dt () const;

private: //Die private Member sind bei jedem Solver ähnlich.
    const M& model; //Referenz auf das Model ist IMMER vorhanden
    time_type t, dt; //Zeitlichen Variablen
    hdnum::Vector<number_type> u; //Vektor zur Speicherung von Zeitschritten
    hdnum::Vector<number_type> f; //mindestens einem Vektor
                                // zur Speicherung von Loesungen
};

```

- Zuerst noch eine kurze Bemerkung zu den Typedefs am Anfang: Der Solver hat zuanächst im Konstruktor nur eine Referenz auf ein Model bekommen. Damit ist aber noch nicht klar, mit welchen Zahlentypen im Model gearbeitet wird und ob man die Funktionen davon aufrufen kann. Um dies festzusetzen dienen die Typedefs. Somit

kann der Solver DGLs für beliebige Zahlentypen lösen und erst beim Kompilieren wird festgelegt, welcher eigentlich gemeint ist.

- Der Konstruktor speichert eine Referenz zu dem Model, das er lösen soll. Außerdem werden hier Parameter für den Lösungsalgorithmus wie die Größe der Zeitschritte, Anfangswerte, oder ähnliches festgelegt.

```
template<class M>
ExplicitEuler::ExplicitEuler (const M& model_)
: model(model_), u(model.size()), f(model.size())
{
    model.initialize(t,u);
    dt = 0.1;
}
```

- Da Solver die Lösung (Zeit-)Schritt für (Zeit-)Schritt berechnen, kann man festlegen, wie groß diese Schritte sein sollen. Je größer die Schritte, desto ungenauer das Ergebnis, aber desto geringer der Rechenaufwand.

```
template<class M>
void ExplicitEuler::set_dt (time_type dt_)
{
    dt = dt_;
}
```

- Der eigentliche Lösungsalgorithmus steht in der Funktion step. Sie entscheidet, wie man vom einem zum nächsten Schritt gelangt. Hier steht also der Algorithmus des expliziten Eulers.

```
template<class M>
void ExplicitEuler::step ()
{
    model.f(t,u,f);    // berechnet Wert von f an der Stelle t
    u.update(dt,f);    // naechster Funktionswert ist alter Wert+dt*f(t)
    t += dt;           // die Zeit wird um dt nach vorne gesetzt
}
```

- Der bisher errechnete Lösungsvektor:

```
template<class M>
const hdnum::Vector<number_type>& ExplicitEuler::get_state () const
{
    return u;
}
```

- Der Zeitpunkt, der gerade berechnet wurde:

```
template<class M>
time_type ExplicitEuler::get_time () const
{
    return t;
}
```

- Das aktuelle dt (Schrittweite):

```
template<class M>
time_type ExplicitEuler::get_dt () const
{
    return dt;
}
```

### 3.5. Einschub: Gnuplot in ode.hh

Ein numerischer Solver kann uns natürlich keine analytische Lösung einer DGL in Form einer konkreten Funktion liefern. Er kann uns aber sagen, wie die Lösungsfunktion an ganz vielen Punkten aussieht. Damit wir mit diesen vielen Zählupeln etwas anfangen können, visualisieren wir sie mit Gnuplot. Folgende Template-Funktionen machen uns dies sehr leicht und schreiben das Ergebnis im richtigen Format in eine Datei, sodass wir es dann direkt plotten können.

1. 

```
void gnuplot (const std::string& fname, const std::vector<T> t,
              const std::vector<Vector<N> > u)
```

Nur für eindimensionale DGL geeignet! Man übergibt der Funktion einen Dateinamen (.dat) in Anführungsstrichen, sowie Zeit und Lösungsvektor. Die Funktion sorgt dafür, dass die Daten in einer Art Tabelle in einer Datei mit dem gewünschten Namen stehen. Diese Datei kann man dann plotten.

2. 

```
void gnuplot (const std::string& fname, const std::vector<T> t,
              const std::vector<Vector<N> > u, const std::vector<T> dt)
```

Für zweidimensionale DGL geeignet! Man übergibt der Funktion die gleichen Daten wie oben und zusätzlich noch den zweiten Lösungsvektor. Das Ergebnis ist ebenfalls analog. Man beachte beim plotten dann allerdings die Eigenheiten der Mehrdimensionalität.

Als Beispieldvorlage kann der Code im vorhergehenden Abschnitt am Ende gesehen werden.

Die wichtigsten Gnuplotbefehle im Terminal:

1. `gnuplot` - öffnet Gnuplot
2. `plot 'dateiname.dat'using 1:2` - plottet im zweidimensionalen unter Verwendung der Zeilen eins und zwei
3. `plot 'dateiname.dat'using 1:2, 'dateiname.dat'using 1:3` - plottet im zweidimensionalen zwei Graphen
4. `splot 'dateiname.dat'using 1:2:3` - plottet im dreidimensionalen
5. `exit` - beendet gnuplot

### 3.6. Einschnittverfahren - ode.hh

Nachdem wir uns jetzt angeschaut haben, wie genau eine Differentialgleichung und ein Solver in eine Klasse verpackt werden müssen, damit sie untereinander kompatibel sind und wie man mit dem Solver dann die Differentialgleichung löst, können wir dazu übergehen uns mehrere solcher Solver anzuschauen. In der Vorlesung lernt man dazu die impliziten und expliziten Runge-Kutta Verfahren als wichtigste Beispiele kennen. Der explizite Euler den wir zuvor schon als Beispiel hatten gehört auch dazu. In der Datei `ode.hh` sind mehrere solche Solver implementiert. Damit man eine beliebige Differentialgleichung (natürlich wieder in einer Klasse verpackt) mit jedem Solver lösen kann, haben diese Solverklassen alle Methoden mit den jeweils gleichen Funktionsköpfen. Lediglich in der Art wie diese Funktionen dann implementiert sind unterscheiden sie sich, was dann das einzelne Verfahren ausmacht. Zusätzlich zu den Methoden der zuvor behandelten Klasse `ExplicitEuler` haben die Klassen in `ode.hh` noch einige zusätzliche Funktionen. Die Verfahren mit Schrittweitensteuerung sind ebenfalls leicht abgewandelt.

### 3.6.1. Die Verfahren in ode.hh

- Explizite Runge-Kutta Verfahren
  - EE - expliziter Euler
  - ModifiedEuler
  - Heun2
  - Heun3
  - Kutta3
  - RungeKutta4
- Implizite Runge-Kutta Verfahren
  - IE - impliziter Euler
  - DIRK - Diagonal implizites Verfahren
- Schrittweitensteuerung
  - RKF45
  - RE - Richardsonextrapolation

### 3.7. Das allgemeine Runge-Kutta-Verfahren - RungeKutta

Diese Klasse ist dazu gebaut, um eine Differentialgleichung mit einem beliebigen expliziten oder impliziten Runge-Kutta-Verfahren zu Lösen. Die Differentialgleichung muss dabei auf die gleiche Weise wie bisher in einer Klasse implementiert sein.

#### 3.7.1. Bedienung der Klasse RungeKutta

Der einzige Unterschied zur Handhabung einer anderen Solverklasse besteht darin, dass dem Konstruktor zusätzlich noch das Butcher-Tableau des gewünschten Verfahrens übergeben werden muss. Der Funktionskopf im Namespace `hdnum` sieht folgendermaßen aus:

```
M& model, DenseMatrix<number_type> A_, Vector<number_type> b_,  
Vector<number_type> c_)
```

Die Matrix `A_` und die Vektoren `b_` und `c_` kommen direkt aus dem Butcher Tableau. Alles Weitere ist dann analog zu den anderen Solverklassen. `N` ist ein Templateparameter der Klasse. Möchte man statt dem Newtonverfahren das Banachverfahren zur Lösung von nichtlinearen Gleichungssystemen verwenden, so ist Banach ein zweiter Templateparameter den man beim Erzeugen eines Objektes davor schreibt. In diesem Fall macht es auch Sinn dem Konstruktor als weiteres Argument am Schluss noch einen *number\_type sigma\_* zu übergeben. Der entsprechende Konstruktor ist implementiert. Das könnte dann folgendermaßen aussehen:

```
Solver(model, A, b, c, 0.5)
```

Dabei müsste dann `model` ein Modelproblem vom Typ `Model` sein und `A` eine  $n \times n$  Matrix, sowie `b` und `c`  $n$ -dimensionale Vektoren. Das Sigma im Banachverfahren wäre in diesem Fall dann 0,5.

## Die Algorithmen hinter Funktion `void step`

- Die Funktion `step` unterscheidet von Anfang an, ob es sich um ein explizites oder implizites Verfahren handelt. (Die Testfunktion erkennt dies am Butchertableau).
- Im expliziten Fall sind alle Werte bekannt und in privaten Variablen gespeichert, um  $u_n^h = u_{n-1}^h + h_n(b_1k_1 + \dots + b_s k_s)$  mittels  $k_1 = f(t_{n-1}, u_{n-1}^h)$ ,  $k_i = f(t_{n-1} + c_i h_n, u_{n-1}^h + h_n \sum_{j=1}^{i-1} a_{ij} k_j)$  zu berechnen. Dabei wird die Funktion  $f$  von der Problemklasse bereitgestellt
- Im impliziten Fall gilt es  $k_i = f(t_{n-1} + c_i h_n, u_{n-1}^h + h_n \sum_{j=1}^s a_{ij} k_j)$  für  $i = 1, \dots, s$  zu lösen und damit  $u_n^h = u_{n-1}^h + h_n \sum_{i=1}^s b_i k_i$  zu bestimmen. Numerisch ist es jedoch einfacher, zunächst  $z_i := h_n \sum_{j=1}^s a_{ij} k_j$  für  $i = 1, \dots, s$  zu berechnen und dann die  $k_i$  über  $K = h_n^{-1} A^{-1} Z$  zu bestimmen. Dabei sind  $K$  und  $Z$  Vektoren aus Vektoren.  
Falls  $b^T$  gleich der letzten Zeile von  $A$  ist, kann man sich die Berechnung der  $k_i$  sparen und direkt  $u_n^h = u_{n-1}^h + z_s$  berechnen. Die nichtlinearen Gleichungssysteme bei der Berechnung der  $z_i$  werden wahlweise mit dem Banach- oder Newtonverfahren gelöst, für die eine Problemklasse erstellt wird.
- Sowohl für das Banach- als auch für das Newtonverfahren benötigt man eine bestimmte Problemklasse, die das zu lösende Problem modelliert. In unserem Fall erfüllt diesen Zweck die Klasse `ImplicitRungeKuttaStepProblem`. Diese wird im Konstruktor mit allen wichtigen Größen der Klasse `RungeKutta` initialisiert. Wichtig zu wissen ist jedoch, dass Banach- und Newtonverfahren keine Nullstellen von Funktionen, die Vektoren von Vektoren als Argument haben, berechnen können. Deshalb muss man  $Z$  als einen Vektor der Größe  $n * s$  auffassen und erst danach wieder auf  $s$  Vektoren der Größe  $n$  zurückrechnen.
- Das Herzstück der Klasse `ImplicitRungeKuttaStepProblem` sind die Funktionen `void F` und `void F_x`. In der ersten wird die Funktion modelliert, die annulliert wird, wenn die richtigen  $z_i$  getroffen sind, während die zweite Funktion nur im Newtonverfahren benötigt wird und die Jacobimatrix der ersten Funktion bereitstellt.
- Die Funktion `F` sieht dabei folgendermaßen aus:

$$F : \mathbb{R}^{n*s} \rightarrow \mathbb{R}^{n*s}, \begin{pmatrix} z_1 \\ \vdots \\ \vdots \\ z_s \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} F_1(z_1, \dots, z_s) \\ \vdots \\ \vdots \\ F_s(z_1, \dots, z_s) \end{pmatrix}$$

wobei  $F_i(z_1, \dots, z_s) = z_i - h_n \sum_{j=1}^s a_{ij} f(t_{n-1} + c_j h_n, u_{n-1}^h + z_j)$  für  $i = 1, \dots, s$ .

- Die zu berechnende Jacobimatrix ist eine Blockmatrix aus  $s \times s$  Blöcken der Größe  $n \times n$ . Dabei gilt für den  $(i, j)$ -ten Block:

$$J_{ij} = \frac{\partial F_i}{\partial z_j}(z_1, \dots, z_s) = \frac{\partial}{\partial z_j} (z_i - h_n \sum_{k=1}^s a_{ik} f(t_{n-1} + c_k h_n, u_{n-1}^h + z_k)) \quad (1)$$

$$= \delta_{ij} I - h_n \sum_{k=1}^s a_{ik} \frac{\partial}{\partial z_j} f(t_{n-1} + c_k h_n, u_{n-1}^h + z_k) \quad (2)$$

$$= \delta_{ij} I - h_n a_{ij} \frac{\partial f}{\partial z_j}(t_{n-1} + c_j h_n, u_{n-1}^h + z_j) \quad (3)$$

$\frac{\partial f}{\partial z_j}$  erhalten wir dabei aus der Funktion `f_x` der Differentialgleichungsklasse.



### 3.7.2. Konsistenzordnungstests mit void ordertest

Mit dieser Funktion kann man die Konsistenzordnung eines allgemeinen Runge-Kutta-Verfahrens, dessen Butchertableau man kennt, bestimmen. Dazu ist es jedoch nötig, in der Klasse der Differentialgleichung die exakte Lösung in der eine Funktion `u` anzugeben. Ein Beispiel dazu findet man in der Datei `modelproblem.hh`. Der Funktionskopf von `ordertest` sieht folgendermaßen aus:

```
template<class M, class S> void ordertest(const M&
model, S solver, Number T, Number h_0, int L)
```

Dabei beschreibt `model` eine gewöhnliche Differentialgleichung, `solver` ist ein Löser und `T` der Zeitpunkt, der für den Konsistenzordnungstest verwendet werden soll. `h0` ist die initiale Schrittweite und `L` die Anzahl, wie oft `h0` bei der Berechnung halbiert werden soll. Auf der Konsole wird dann in der `i`-ten Zeile der Fehler im `i`-ten Schritt, sowie die damit berechnete Konsistenzordnung ausgegeben. Ein kurzes Anwendungsbeispiel gibt es in der Datei `model_ordertest.cc`.

### Berechnung der Konsistenzordnung

- Für die Konsistenzordnung  $\alpha$  gilt:  $\|u - u_h\| = Ch^\alpha$
- $E_{n_1, n_2} = \frac{\|u(T) - u_{h_1}(T)\|}{\|u(T) - u_{h_2}(T)\|} = \frac{Ch_1^\alpha}{Ch_2^\alpha} = \left(\frac{h_1}{h_2}\right)^\alpha$ , wobei  $h_i = \frac{h_0}{2^i}$  gewählt wird.
- $\alpha = \frac{\log E_{n_1, n_2}}{\log\left(\frac{h_1}{h_2}\right)}$
- Im Fall, dass `T` nicht direkt von einem Zeitschritt getroffen wird, also  $u_{h_i}(T)$  nicht direkt berechnet wird, muss man den Berechnungsalgorithmus anpassen. Dabei unterscheidet man mehrere Fälle. Wird `T` fast getroffen (Abstand kleiner als vorgegebenes  $\epsilon$ ), so nimmt man diesen Wert, das heißt man vergrößert den letzten Schritt um maximal  $\epsilon$ , sodass man `T` genau trifft. Andernfalls verändert man die Schrittweite der letzten ein oder zwei Schritte um `T` genau zu treffen.

## 3.8. Anwendungsbeispiele

Im Ordner `examples/num1` sind einige interessante Anwendungsbeispiele gegeben, bei denen man sehen kann, wie die Verfahren aus der Vorlesung in anderen Naturwissenschaften verwendet werden.

### 3.8.1. Hodgkin-Huxley-Modell

Das Hodgkin-Huxley-Modell kommt aus der Neurobiologie und beschreibt die Vorgänge an der Zellmembran einer Neuronen-Zelle bei der Reizweiterleitung. Für genauere Erklärungen siehe <https://de.wikipedia.org/wiki/Hodgkin-Huxley-Modell>.

### 3.8.2. n-body Problem

Das n-body Problem ist ein Problem der Astrophysik, bei dem es um die Bewegungen von Himmelskörpern geht. Für genauere Erklärungen siehe [https://en.wikipedia.org/wiki/N-body\\_problem](https://en.wikipedia.org/wiki/N-body_problem).

## 3.9. Van der Pol Oszillator

Dabei handelt es sich um ein Schwingungsbeispiel, dass in unserem Fall ein gutes Beispiel für eine steife Differentialgleichung ist. Genaueres dazu gibt es unter <https://de.wikipedia.org/wiki/Van-der-Pol-System> bei Wikipedia.

## Apéndice A Kleiner Programmierkurs

## Apéndice B Unix Kommandos

In der folgenden Tabelle sind die wichtigsten Kommandos fürs Terminal (das schwarze Fenster) zusammengestellt. Alle Worte in Großbuchstaben sind Platzhalter.

Kommando	Auswirkungen
cd	gehe ins home-Verzeichnis
cd ORDNERNAME	gehe in einen Ordner, dieser muss im Ordner enthalten sein, in dem man sich gerade befindet
cd ..	gehe einen Ordner höher
ls	zeigt an, was sich in dem Ordner befindet, in dem man gerade ist
tar cvf GEWÜNSCHTERNAME.tar Inhalt1.cc Inhalt2.cc ... Inhaltn.cc	erstellt ein Tar-Archiv
tar xvf TARNAME.tar	entpackt das Tar
g++ -std=c++11 -o DATEINAME DATEINAME.cc	kompilieren (-std=c++11 braucht nicht jeder)
./DATEI	Ausführen der Datei

## Referencias