

# 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

15 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. Método de iteración - archivo <code>newton.hh</code>	11
2.5.1. La clase <code>SquareRootProblem</code>	12
2.5.2. Clase <code>Newton</code>	13
2.5.3. Explicaciones detalladas de la clase <code>Newton</code>	14
2.5.4. La clase <code>Banach</code>	14
2.5.5. Implementación	14
<b>3. Ecuaciones diferenciales ordinarias</b>	<b>17</b>
3.1. Un buen ejemplo de 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>	21
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:

- `hnum.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 `hnum.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 `hnum.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 `hnum.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. Algebra Lineal

### 2.1. Vectores

`hnum::Vector<T>`

- `hnum::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 gnuplot: 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];
    }
}

```

En el segundo ciclo *for*, se crea la matriz triangular con la matriz *A* permutada.

- **La función `lr_partialpivot`:** Parametros : Matriz *A* y vector de permutación *p*. Ésta función realiza un pivoteo parcial. Procede de la siguiente manera: Primero, el vector *p* se inicializa describiéndolo con los valores de 0 a  $n - 1$  (Donde  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ ). Luego, el elemento pivote (el elemento más grande en términos de magnitud) se busca en la columna actual debajo del elemento diagonal en la matriz *A* y la permutación requerida para cambiarlo a la diagonal que se almacena en el vector *p*:

```

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
}

```

En el siguiente ciclo, las líneas *k* y *j* se intercambian de modo que el elemento pivote se encuentre en la diagonal.

- **La función `lr_fullpivot`:** Funciona de manera similar a la función anterior `lr_partialpivot`, pero necesita un vector adicional *q* para poder realizar un pivoteo total. No solo es posible intercambiar filas, sino también intercambiar columnas, que se almacenan en el vector *q*.
- **La función `permute_forward`:** El vector *p* ha almacenado las permutaciones necesarias. En esta función, las permutaciones de línea se transfieren al vector:

```

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;
}

```

- **La función `permute_backward`:** Ésta función se utiliza al final del algoritmo LR para deshacer las permutaciones realizadas en la función `permute_forward` para el vector de la derecha.
- **La función `row_equilibrate`:** Esta función se utiliza antes del algoritmo actual para mejorar la condición de la matriz de (equilibrio). Los valores por los que se dividen las filas de la matriz se almacenan en el vector  $s$ :

```

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];
}

```

- **La función `apply_equilibrate`:** Los cambios que se hicieron a la matriz  $A$  también se aplican aquí al vector  $b$  para obtener la solución correcta.
- **La función `solveL`:** Paramétros : Vector  $x$  y el vector  $b$ . Ésta función resuelve la ecuación  $Lx = b$ . Aquí  $x$  se determina iterativamente de la siguiente forma:  $x_i = b_i - \sum_{j=0}^{i-1} l_{ij}x_j$

```

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;
}

```

- **La función `solveR`:** Ésta función resuelve la ecuación  $Rx = b$ . Por lo tanto el vector  $x$  se determina de la siguiente manera:  $x_i = b_i - \sum_{j=i+1}^{n-1} r_{ij}x_j$  (aquí está  $R \in \mathbb{R}^{n \times n}$ )

```

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. Método de iteración - archivo `newton.hh`

Ahora sabemos cómo resolver sistemas lineales de ecuaciones de la forma  $Ax = b$ . Pero, ¿qué se debe hacer si el sistema de ecuaciones no es lineal, por ejemplo, en el caso simple y unidimensional  $x^2 = a$ ? En la lección aprenderá procedimientos que utilizan iteraciones de punto fijo para acercarse mucho a la solución. El archivo `newton.hh` proporciona herramientas útiles para resolver este tipo de ecuaciones y sistemas de ecuaciones. El más importante es el método de Newton, con el que se pueden resolver ecuaciones no lineales de la forma  $F(x) = 0$ . Pero primero consideramos la formulación concreta de un problema en una clase.

### 2.5.1. La clase SquareRootProblem

Para poder resolver un sistema no lineal de ecuaciones de la forma  $f(x) = 0$ , primero debemos crear una clase para nuestro problema. Además de un constructor adecuado e información sobre la dimensión del problema, esto requiere un método que proporcione el valor de la función y otro que proporcione la derivada de la función. Mostramos esto con el ejemplo de la clase 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;
```

Las definiciones de tipo al principio no son métodos, pero son igualmente importantes. No sabemos de antemano qué tipo de datos se utilizará en última instancia. Las definiciones de tipo están ahí para que el solucionador pueda reconocer más tarde con qué tipo de número está trabajando realmente la clase.

- Constructor:

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

Esto nos da la oportunidad de resolver varios problemas de la forma  $x^2 = a$  pasando la  $a$  deseada al constructor.

- Dimensión:

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

- Valor de la función:  $f(x) = x^2 - a$ :

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

Necesitamos esta forma especial porque solo podemos resolver problemas de la forma  $f(x) = 0$ .

- Derivación:  $f'(x) = 2x$ :

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

(La derivada debe calcularse manualmente.)

Ahora que hemos creado nuestra clase, debemos crear el objeto z.B del problema  $x^2 = 5$ , crear y resolver esto con el método de Newton. Para ello, procedemos de la siguiente manera:

- Crear el objeto del problema con `WurzelProblem` con el nombre "problem", que representa la ecuación  $x^2 = 5$ :

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

Ahora tenemos que crear un objeto de la clase `Newton` y establecer varios parámetros:

### 2.5.2. Clase Newton

- De la siguiente manera, puede crear una instancia de la clase `Newton` y establecer todos los parámetros:

```
Newton newton; // Crea un objeto newton
newton.set_maxit(20); // Numero maximo de iteraciones
newton.set_verbosity(2); // Detalle del gasto
newton.set_reduction(1e-100); // Factor de reduccion
newton.set_abslimit(1e-100); // Maximo error en valor absoluto
newton.set_linesearchsteps(3); // Numero maximo de pasos para la busqueda
```

- Finalmente necesitamos un vector  $u$ , en el que se almacena la solución. Éste debe tener el mismo tamaño que nuestro problema:

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

- Aquí establecemos el valor inicial para el método de Newton en 17. Por supuesto, se puede seleccionar otro valor, pero debe asegurarse de que el valor inicial no esté demasiado lejos de la solución, ya que el método de Newton no es globalmente convergente.

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

- Ahora podemos aplicar el método `lstinlinesolve` de la clase de `Newton` a nuestro problema:

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

- Como solución a este problema raíz en particular, obtenemos el resultado:  
 $u = 2,2361e + 00$

Se pueden resolver estos problemas no solo con el método de Newton, como ya se ha visto, sino también con la ayuda de la clase `Banach`.

### 2.5.3. Explicaciones detalladas de la clase Newton

La clase Newton consiste esencialmente de un método `solve` que se puede utilizar para resolver sistemas de ecuaciones no lineales. Además de éste método, también hay algunos parámetros de procedimiento, como el número máximo de iteraciones, que se pueden configurar en el constructor.

Para resolver, primero se comprueba si el residuo  $r = F(x)$  ya es menor que el error `abslimit`. Si es así, el valor inicial ya es suficientemente aceptable y el proceso ha terminado. En otro caso, la dirección de búsqueda se determina utilizando la descomposición  $LR \nabla f(x_k)^{-1} f(x_k) = z_k$  definitivamente. Usando un método de búsqueda de línea simple y un  $\lambda$  apropiado en  $x_{k+1} = x_k - \lambda z_k$

```
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));               // Norma calculada
}
if (newR<(1.0-0.25*lambda)*R)     // Comprobacion de la convergencia
{
    x = y;
    R = newR;
    break;
}
else lambda *= 0.5;               // Reduccion del factor de amortiguacion
if (R<=reduction*R0)             // Comprobacion de la convergencia
{
    converged = true;
    return;
}
```

### 2.5.4. La clase Banach

- Soluciona un sistema no lineal de la forma  $F(x) = 0$  usando el método de iteración del punto fijo  $x = x - \sigma * F(x)$
- La función más importante es la función `solve`, que permite obtener la solución real
- Éste método hace uso del teorema del punto fijo de Banach.
- Una implementación concreta, utiliza la clase `Banach` no está incluida en ésta documentación ya que es similar a la clase `Newton` que está funcionando. Se puede ver un ejemplo en el archivo `wurzelbanach.cc`. La única diferencia está en el parámetro `sigma`, que también se debe tener en cuenta con Banach.

### 2.5.5. Implementación

```
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;
};

```

- Con Typedef ahorra papeleo y es más claro, en cuanto al tamaño.

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

- En el constructor, los valores se asignan a todos los parámetros privados,...

```

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

```

- ...que luego se pueden cambiar con las siguientes funciones. El parámetro "maxit" asegura que el solucionador que se explica más adelante no quede en un bucle infinito en el caso de que no haya convergencia en la iteración del punto fijo, en cuyo caso aborta e informa que no hay convergencia.

```

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

```

- Aquí se ajusta el parametro  $\sigma$ .

```

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

```

- Cuántos pasos debe tomar el solucionador, antes de abortar?, se puede configurar aquí.

```

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

```

- Control de salida: cuanto mayor sea el número establecido, más información se precisa sobre la convergencia en la consola. Lo que significan los números individuales, sin embargo, debe verse en el código fuente si es necesario.

```

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

```

- Tolerancia a fallos

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

- Factor de Reducción

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

- Con el método `solve` se puede resolver un modelo dado recurriendo a los miembros privados”.

```
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());           // Residuo
    Vector<N> y(model.size());           // Soluciones temporales

    model.F(x,r);                         // Calculo del residuo no lineal
    N RO(norm(r));                        // Norma del residual inicial
    N R(RO);                              // Norma de la corriente residual

    converged = false;

    // Maximo de iteraciones especificadas en la matriz
    for (size_type i=1; i<=maxit; i++)
    {
        if (R<=abslimit)                 //Verifica el valor absoluto del residuo
        {
            converged = true;
            return;
        }
    }
}
```

En caso de que el resultado preliminar no fuera lo suficientemente preciso ( $\leq \text{abslimit}$ ), pasa a la siguiente iteración real y luego se usa un estándar para probar si el resultado es ahora lo suficientemente preciso y luego se regresa al comienzo del ciclo `for`. Si el resultado es lo suficientemente preciso, la función ha cumplido su propósito y termina.

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

x = y;                         // óAdopción de las nuevas iteraciones
R = newR;                      // Almacenamiento estandar

// Chequea la convergencia
if (R<=reduction*RO || R<=abslimit)
{
    converged = true;
    return;
}
}
```



- El valor booleano se establece como falso por defecto en principio. Resuelve la función `solve` Si el sistema de ecuaciones tiene éxito, establece el valor en verdadero y este valor se retiene como un miembro privado de la clase. Esta función le dice si el método de punto fijo ya ha tenido éxito y, por lo tanto, también lo volverá a tener éxito.

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

### 3. Ecuaciones diferenciales ordinarias

El siguiente capítulo trata sobre el tema central de la conferencia. Numéricos 1, resolviendo ecuaciones diferenciales ordinarias. Repetir: se trata de una ecuación en la que se da una función así como las derivadas de la función y se intenta averiguar qué función cumple la ecuación. HDNUM proporciona algunas herramientas útiles para resolver este tipo de ecuaciones diferenciales. Muestra cómo preparar una ecuación diferencial para que pueda ser resuelta por un solucionador (cómo el funcionamiento individual se deja a la lección y sus demostraciones) y al mismo tiempo contiene varios de estos solucionadores. El hecho es que tanto las ecuaciones diferenciales como los solucionadores están empaquetados en clases. Estas clases deben tener ciertos métodos para ser compatibles entre sí. Comencemos con un ejemplo de ecuación diferencial:

#### 3.1. Un buen ejemplo de DGL in HDNUM - `modelproblem.hh`

- Este archivo sólo contiene la clase `ModelProblem`, que contiene exactamente los métodos necesarios para la compatibilidad con todos los solucionadores de HDNUM. ¡Así que cada clase de ecuación diferencial debe tener exactamente estas declaraciones de método!
- La información completa sobre una ecuación diferencial está contenida en la implementación de los métodos.
- El archivo está escrito para que los objetos de la clase `ModelProblem` Los problemas modelo en el sentido de la lección son, pero pueden reescribirse para cualquier ecuación diferencial. Cabe señalar que todos los jefes de función de los métodos no se modifican. Esta es la única forma de mantener el nuevo DGL compatible con nuestros solucionadores.
- Un objeto de la clase de `Modelproblem` corresponde entonces a una ecuación diferencial a resolver.
- Si el archivo está incluido en el encabezado, los objetos de la clase de problema del modelo se pueden crear en el programa y luego resolver con el conocimiento de las siguientes secciones.

```
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; //Valores iniciales
void f (const T& t, const hdnum::Vector<N>& x,        //óFunción f
        hdnum::Vector<N>& result) const;
void f_x (const T& t, const hdnum::Vector<N>& x, //Matriz Jacobiana de f
          hdnum::DenseMatrix<N>& result) const;

private:
    N lambda;
};

```

- Las definiciones de tipo al principio no son métodos, pero merecen una breve explicación. Puede ver a partir de esto que es una clase de plantilla y nunca está claro desde el principio qué tipo de datos se está utilizando realmente. Las definiciones de tipo están ahí para que el solucionador pueda reconocer más tarde con qué tipo de número está trabajando realmente la clase de modelo. Los usamos para poder trabajar con tipos de datos muy precisos (precisión múltiple).

- El constructor inicializa los parámetros privados si es necesario. Pero no siempre tiene que haber tal cosa.

```

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

```

- Con esta función se determina qué dimensión tiene la ecuación diferencial a resolver.

```

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

```

- Los valores iniciales se establecen aquí.  $t_0$  es el valor inicial en el tiempo, mientras que  $x_0$  es el vector de los valores iniciales. Entonces, en el unidimensional, contiene solo una entrada.

```

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

```

- La función  $f$  contiene la ecuación diferencial real. El vector **result**, entonces la solución de la función  $f$  en el momento.  $t$  calculado.

```

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];
}

```

- Esta función representa la matriz jacobiana de la función **f** en **result** a disposición. Esto es requerido por solucionadores implícitos.

```
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;
}
```

- Cualquier parámetro que pueda ser necesario se encuentra en la parte privada de la clase.

### 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. Einschrittverfahren - 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.  $h_0$  ist die initiale Schrittweite und  $L$  die Anzahl, wie oft  $h_0$  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