Report Crediti D Salvucci-Noce

- Esercizi
 - Esercizio 1
 - Codice Esercizio 1
 - Spiegazione
 - Esercizio 2
 - Codice Esercizio 2
 - Spiegazione
 - Esercizio 3
 - Codice Esercizio 3
 - Spiegazione del codice
 - Uso delle altre funzioni
 - Esercizio 4
 - Codice Esercizo 4
 - Spiegazione del codice
 - Esercizio 5
 - Codice Esercizio 5
 - Spiegazione Codice
 - Esercizio 6
 - Codice
 - Spiegazione
- Problemi
 - Problema 1
 - Soluzione
 - Codice
 - Problema 2
 - Soluzione
 - Codice
 - Problema 3
 - Soluzione
 - Codice
 - Problema 4
 - Soluzione
 - Codice
 - Problema 5
 - Soluzione
 - Codice

- Problema 6
 - Soluzione
 - Caso 1
 - Caso 2
 - Codice
 - Descrizione del Codice

Esercizi

Esercizio 1

Il primo esercizio chiede di scrivere in MATLAB una function che calcoli l'algoritmo di **Ruffini-Horner** per la valutazione del polinomio d'interpolazione in un punto:

Esercizio d'implementazione dell'algoritmo di valutazione del polinomio d'interpolazione in più punti.

Codice Esercizio 1

```
Esercizio 1.1
    function p_t = interpola_ruffini_horner(x, y, t)
2
        % Input:
        % x: vettore dei punti x0, x1, ..., xn (devono essere distinti)
3
        % y: vettore dei valori corrispondenti y0, y1, ..., yn
4
        % t: vettore dei punti t1, t2, ..., tm dove si vuole valutare il
5
    polinomio interpolante
6
7
        % Output:
        % p_t: vettore contenente le valutazioni del polinomio interpolante
    nei punti t
        % Calcola i coefficienti del polinomio usando le differenze divise
10
        coeff = differenze_divise(x, y);
11
12
        % Valuta il polinomio nei punti t usando lo schema di Horner
13
14
        p_t = horner_eval(coeff, x, t);
    end
15
16
    function coeff = differenze_divise(x, y)
17
        % Calcola i coefficienti delle differenze divise
18
19
         n = length(x);
         coeff = y; % Copia il vettore y
20
21
        % Costruisce la tabella delle differenze divise
22
        for j = 2:n
23
24
             for i = n:-1:j
```

```
coeff(i) = (coeff(i) - coeff(i-1)) / (x(i) - x(i-j+1));
25
             end
26
         end
27
28
    end
29
    function p_t = horner_eval(coeff, x, t)
         % Valuta il polinomio usando lo schema di Horner
31
32
         n = length(coeff);
33
         m = length(t);
         p_t = zeros(1, m);
35
         for k = 1:m
36
             % Inizializza il polinomio con il termine di grado più alto
37
38
             p = coeff(n);
             % Applica lo schema di Horner
40
             for i = n-1:-1:1
41
                 p = p * (t(k) - x(i)) + coeff(i);
42
43
             end
             % Salva il risultato della valutazione nel punto t(k)
45
46
             p_t(k) = p;
         end
47
48
    end
```

Spiegazione

- 1. Funzione principale (interpola_ruffini_horner):
 - Prende in input i vettori x (ascisse), y (ordinate) e t (punti in cui valutare il polinomio).
 - Prima usa la funzione differenze_divise per calcolare i coefficienti del polinomio interpolante nella forma di Newton.
 - Poi usa la funzione horner_eval per valutare il polinomio nei punti desiderati applicando lo schema di Horner.
- 2. Calcolo delle differenze divise (differenze_divise):
 - Costruisce la tabella delle differenze divise e restituisce i coefficienti del polinomio interpolante.
 - L'algoritmo funziona partendo dai valori y e iterando per costruire le differenze successive.
- Valutazione con lo schema di Horner (horner_eval):
 - Prende i coefficienti del polinomio e valuta il polinomio in ciascun punto di tusando lo schema di Horner.
 - Questo schema permette di valutare il polinomio in modo molto efficiente, riducendo il numero di operazioni necessarie.

Esercizio 2

Il secondo esercizio chiede di scrivere una function MATLAB per implementare la **formula dei trapezi** di una data funzione presa in input:

Esercizio d'implementazione della formula dei trapezi

Codice Esercizio 2

```
Esercizio 1.2
     function In = formula_trapezi(f, a, b, n)
        % Input:
        % f: funzione da integrare (definita su [a,b])
        % a: estremo sinistro dell'intervallo
        % b: estremo destro dell'intervallo
        % n: numero di sottointervalli (n >= 1)
        % Output:
         % In: approssimazione dell'integrale di f(x) su [a, b] usando la
    formula dei trapezi
10
        % Larghezza di ciascun sottointervallo
11
        h = (b - a) / n;
12
13
        % Calcolo della somma dei valori intermedi
         somma = 0;
15
        for i = 1:n-1
             xi = a + i*h;
17
             somma = somma + f(xi);
18
         end
        % Formula dei trapezi
21
         In = h*((f(a)+f(b))/2+somma)
22
23
    end
```

Spiegazione

Funzione formula_trapezi:

- Prende in input la funzione da integrare f, gli estremi dell'intervallo [a, b], e il numero di sottointervalli n.
- Calcola la larghezza di ciascun sottointervallo come $h=rac{b-a}{n}$
- Usa la **formula dei trapezi** per calcolare un'approssimazione dell'integrale:

$$I_n = h\left[rac{f(a)+f(b)}{2} + \sum_{j=1}^{n-1}f(x_j)
ight]$$

• Restituisce l'approssimazione I_n della funzione f(x) passata in input usando la formula dei trapezi.

Esercizio 3

Il terzo esercizio chiede di scrivere una function MATLAB per implementare il **metodo di estrapolazione** di una data funzione presa in input. Chiede inoltre di usare le function MATLAB usate per risolvere gli esercizi 1 e 2

Esercizio d'implementazione del metodo di estrapolazione

Codice Esercizio 3

Esercizio 1.3 1 function p0 = estrapol(f, a, b, n_vect) 2 % Input: % f: funzione da integrare 3 % a: estremo sinistro dell'intervallo 4 % b: estremo destro dell'intervallo 6 % n_vect: vettore dei valori di n0, n1, ..., nm 7 % Output: 8 % p0: valore estrapolato p(0) 9 10 % Prealloca i vettori per h^2 e In 11 m = length(n_vect); 12 $h_{squared} = zeros(1, m);$ 13 $In_values = zeros(1, m);$ 14 % Calcola h^2 e In per ogni n in n_vect 16 for i = 1:m17 $n = n_{vect(i)};$ 18 h = (b - a) / n; % Passo di discretizzazione 19 $h_{squared(i)} = h^2;$ In_values(i) = formula_trapezi(f, a, b, n); 21 end 22 23 % Interpola i valori (h^2, In) usando le differenze divise 24 % La funzione interpola_ruffini_horner accetta vettori di x (qui h^2) e y (qui In_values) % t=0 perché vogliamo estrapolare p(0) 26 p0 = interpola_ruffini_horner(h_squared, In_values, 0); 27 28 % Se viene specificato il numero di cifre, usa vpa per ottenere if nargin > 4 precisione p0 = vpa(p0, cifre); % Calcola p0 con precisione 30 specificata end 31

Spiegazione del codice

1. Input:

- f: la funzione da integrare.
- a e b : gli estremi dell'intervallo su cui si calcola l'integrale.
- n_{vect} : un vettore di valori n_0, n_1, \ldots, n_m usati per il calcolo degli integrali.

2. Output:

• po : il valore estrapolato p(0), dove p(x) è il polinomio interpolante ottenuto dai valori di h^2 e I_n .

3. Calcolo di h^2 e I_n :

• Per ogni n_i nel vettore n_{vect} , il programma calcola il passo h e il corrispondente integrale approssimato I_n utilizzando la formula dei trapezi fornita nell'Esercizio 2.

4. Interpolazione:

• I valori h^2 e I_n vengono usati per ottenere il polinomio interpolante con la funzione di interpolazione interpola_ruffini_horner, che è la soluzione all'Esercizio 1.11.

5. Estrapolazione:

• Il programma valuta il polinomio interpolante nel punto t=0 per ottenere p(0).

Uso delle altre funzioni

- interpola_ruffini_horner, differenze_divise e horner_eval provengono dall'Esercizio 1.1.
- formula_trapezi viene dall'Esercizio 1.2 per approssimare gli integrali usando la formula dei trapezi.
- vpa(p0, cifre) viene usato per approssimare correttamente il risultato con il numero di cifre passate in input. Questa è una funzione del Toolbox Symbolic Math Toolbox

Esercizio 4

L'esercizio chiede di creare una function MATLAB per implementare il **metodo di Jacobi**.

Esercizio d'implementazione del metodo di Jacobi

Codice Esercizo 4

```
% b: vettore dei termini noti
 4
         % x0: vettore di innesco (stima iniziale di x)
         % epsilon: soglia di precisione
 6
 7
         % N_max: numero massimo di iterazioni consentite
 8
         % Output:
         % x: vettore approssimato x^{(K)} dopo K iterazioni o x^{(N)} max)
10
         % K: numero di iterazioni effettivamente eseguite
11
12
         % r_norm: norma ||r^{(K)}||_2 del residuo alla fine del processo
13
         % Numero di variabili (dimensione del sistema)
14
         n = length(b);
15
16
         % Inizializza la variabile per il vettore x^{(K)} (soluzione corrente)
17
         x = x0;
18
19
         % Itera il metodo di Jacobi
20
         for K = 1:N_max
21
             % Prealloca il vettore x^(K+1)
22
             x_new = zeros(n, 1);
24
             % Calcola ogni componente di x^(K+1)
25
             for i = 1:n
26
27
                 % Somma degli elementi a sinistra di x^(K)
                 sum1 = A(i, 1:i-1) * x(1:i-1);
                 % Somma degli elementi a destra di x^(K)
29
                 sum2 = A(i, i+1:n) * x(i+1:n);
                 % Formula del metodo di Jacobi
31
32
                 x_{new}(i) = (b(i) - sum1 - sum2) / A(i, i);
33
             end
34
             % Calcola il residuo r^{(K)} = b - A * x^{(K)}
             r = b - A * x_new;
37
             % Calcola la norma del residuo ||r^(K)||_2
             r_norm = norm(r, 2);
40
             % Condizione di arresto: se ||r^{(K)}||_2 \le epsilon * ||b||_2
             if r_norm <= epsilon * norm(b, 2)</pre>
42
                 x = x_new;
43
                 return; % Arresta l'algoritmo e restituisce il risultato
44
45
             end
             % Aggiorna la soluzione corrente x^{(K)} con x^{(K+1)}
47
             x = x_new;
48
         end
49
50
         % Se si raggiunge N_max iterazioni senza soddisfare il criterio, si
     restituisce
```

Spiegazione del codice

1. Input:

- A: La matrice del sistema lineare.
- b : Il vettore dei termini noti.
- x0 : Il vettore di innesco (cioè la stima iniziale di x).
- epsilon: La soglia di precisione per il residuo.
- N_max: Il numero massimo di iterazioni consentite.

2. Output:

- \times : Il vettore soluzione $x^{(K)}$, dove K è il numero di iterazioni.
- K : Il numero di iterazioni effettivamente eseguite.
- r_norm : La norma $||r^{(K)}||_2$ del residuo $r^{(K)} = b A \cdot x^{(K)}$.

3. Procedura:

- Il metodo di Jacobi viene applicato iterativamente fino a quando il residuo $||r^{(K)}||_2$ diventa minore o uguale a $\epsilon \cdot ||b||_2$, oppure si raggiunge il numero massimo di iterazioni N_{\max} .
- Se nessuna delle iterazioni soddisfa la condizione di arresto, il programma restituisce $x^{(N_{\max})}$.

Esercizio 5

L'esercizio chiede di creare una function MATLAB per implementare il **metodo di Gauss-Sidel**.

Esercizio d'implementazione del metodo di Gauss-Seidel

Codice Esercizio 5

```
function [x, K, r_norm] = metodo_gauss_seidel(A, b, x0, epsilon, N_max)
    % Input:
    % A: matrice del sistema lineare Ax = b
    % b: vettore dei termini noti
    % x0: vettore di innesco (stima iniziale di x)
    % epsilon: soglia di precisione
    % N_max: numero massimo di iterazioni consentite

% Output:
    % x: vettore approssimato x^(K) dopo K iterazioni o x^(N_max)
    % K: numero di iterazioni effettivamente eseguite
```

```
% r_norm: norma ||r^{(K)}||_2 del residuo alla fine del processo
12
13
         % Numero di variabili (dimensione del sistema)
14
15
         n = length(b);
         % Inizializza la soluzione corrente con il vettore di innesco x0
17
         x = x0;
18
19
         % Itera il metodo di Gauss-Seidel
20
         for K = 1:N_max
             % Memorizza la soluzione precedente x^(K-1)
22
             x_old = x;
23
24
25
             % Calcola ogni componente di x^(K)
             for i = 1:n
                 % Somma degli elementi a sinistra di x^(K)
27
                 sum1 = A(i, 1:i-1) * x(1:i-1);
28
                 % Somma degli elementi a destra di x^(K-1)
29
                 sum2 = A(i, i+1:n) * x_old(i+1:n);
30
                 % Formula del metodo di Gauss-Seidel
31
                 x(i) = (b(i) - sum1 - sum2) / A(i, i);
32
             end
33
34
             % Calcola il residuo r^{(K)} = b - A * x^{(K)}
35
             r = b - A * x;
37
             % Calcola la norma del residuo ||r^(K)||_2
             r_norm = norm(r, 2);
39
40
41
             % Condizione di arresto: se ||r^{(K)}||_2 \le epsilon * ||b||_2
             if r_norm <= epsilon * norm(b, 2)</pre>
42
                 return; % Arresta l'algoritmo e restituisce il risultato
43
             end
44
         end
45
46
         % Se si raggiunge N_max iterazioni senza soddisfare il criterio, si
47
     restituisce
         % x^(N max), il relativo indice N max e la norma del residuo
48
     ||r^{(N_max)}||_2
    end
49
```

Spiegazione Codice

1. Input:

- A: La matrice del sistema lineare.
- b : Il vettore dei termini noti.
- x0 : Il vettore di innesco (cioè la stima iniziale di x).
- epsilon : La soglia di precisione per il residuo.

N_max: Il numero massimo di iterazioni consentite.

2. Output:

- \times : Il vettore soluzione $x^{(K)}$, dove K è il numero di iterazioni.
- K : Il numero di iterazioni effettivamente eseguite.
- r_norm : La norma $||r^{(K)}||_2$ del residuo $r^{(K)} = b A \cdot x^{(K)}$.

3. Procedura:

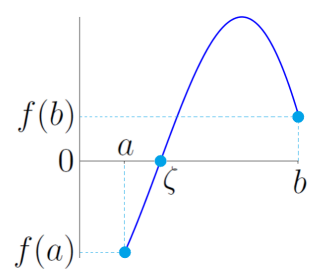
- Il metodo di Gauss-Seidel iterativo aggiorna ogni componente del vettore $x^{(K)}$ tenendo conto dei valori già aggiornati di x_i , a differenza del metodo di Jacobi, dove si usano solo i valori dell'iterazione precedente.
- L'arresto del processo avviene quando la norma del residuo $||r^{(K)}||_2$ è inferiore o uguale a $\epsilon \cdot ||b||_2$ oppure si raggiunge il numero massimo di iterazioni N_{\max} .

Esercizio 6

L'esercizio 6 chiede di creare una function MATLAB che implementi il **metodo della bisezione**, ovvero il metodo che permette di trovare il punto ξ di una funzione f(x) definita su intervallo [a,b] tale che $f(\xi)=0$

Sia $f:[a,b]\to\mathbb{R}$ una funzione continua su [a,b] tale che f(a) e f(b) hanno segno opposto f(a) continua su f(a) tale che f(a) e f(b) hanno segno opposto f(a) de f(b) de la funzione f(b) ha almeno uno zero nell'intervallo f(a), cioè esiste un punto f(a) tale che f(b) e f(b) tale che f(b) e f(b) tale che f(b) e f(b) e f(b) tale che f(b) e f(b) e f(b) tale che f(b) e f(b) e f(b) e f(b) tale che f(b) e f(b

Figura 1.1



Una funzione continua $f:[a,b] o \mathbb{R}$ tale che f(a)f(b)<0 possiede almeno uno zero $\zeta\in(a,b).$

Supponiamo che f(x) abbia un unico zero ζ in (a,b). Un metodo per determinare un'approssimazione ξ di ζ è il metodo di bisezione: fissata una soglia di precisione $\varepsilon>0$, il metodo costruisce la successione di intervalli

$$[lpha_k,eta_k], \qquad k=0,1,2,\ldots$$

in cui $[\alpha_0, \beta_0] = [a, b]$ e, per $k \leq 1$,

$$[lpha_k,eta_k] = egin{cases} [lpha_{k-1},rac{lpha_{k-1}+eta_{k-1}}{2}],se\ \zeta\in [lpha_{k-1},rac{lpha_{k-1}+eta_{k-1}}{2}]\ cio\`e\ f(lpha_{k-1})f(rac{lpha_{k-1}+eta_{k-1}}{2}) \leq 0, \ [rac{lpha_{k-1}+eta_{k-1}}{2},eta_{k-1}],\ altrimenti. \end{cases}$$

La successione di intervalli così costruita gode delle seguenti proprietà:

- $\zeta \in [\alpha_k, \beta_k]$ per tutti i $k \ge 0$;
- ogni intervallo è metà del precedente e dunque la lunghezza di $[\alpha_k, \beta_k]$ è $\beta_k \alpha_k = \frac{b-a}{2^k}$ per ogni $k \ge 0$.

Il metodo si arresta al primo indice K tale che $\beta_K - \alpha_K \leq \varepsilon$ e restituisce come risultato il punto medio ξ dell'intervallo $[\alpha_K, \beta_K]$ dato da $\xi = \frac{\alpha_K + \beta_k}{2}$. In questo modo, siccome $\zeta \in [\alpha_K, \beta_K]$, si ha $|\xi - \zeta| \leq \frac{\varepsilon}{2}$.

Osserviamo che l'indice di arresto K è il più piccolo intero ≥ 0 tale che

$$\beta_k - \alpha_k \leq \varepsilon \iff \frac{b-a}{2^K} \leq \varepsilon \iff 2^K \geq \frac{b-a}{\varepsilon} \iff K \geq \log_2(\frac{b-a}{\varepsilon}),$$
 cioè $K = \lceil \log_2(\frac{b-a}{\varepsilon}) \rceil$.

Scrivere un programma Matlab che implementa il metodo di bisezione. Il programma deve:

- prendere in input gli estremi a,b di un intervallo, una funzione continua $f:[a,b]\to\mathbb{R}$, con f(a)f(b)<0 e con un unico zero $\zeta\in(a,b)$, e un $\varepsilon>0$;
- restituire in output l'approssimazione ξ di ζ ottenuta con il metodo di bisezione sopra descritto, l'indice di arresto K del metodo, e il valore $f(\xi)$ (che sarà all'incirca pari a $0 = f(\zeta)$).

Codice

Esercizio 1.6 function [xi, K, fx] = bisezione(a, b, f, epsilon) % Verifica che f(a) e f(b) abbiano segno opposto if f(a) * f(b) > 03 error('f(a) e f(b) devono avere segni opposti'); end % Inizializzazione degli estremi dell'intervallo e contatore delle iterazioni 8 $alpha_k = a;$ $beta_k = b;$ 10 K = 0; 11 % Ripeti finché la lunghezza dell'intervallo è maggiore della 12 precisione richiesta while (beta_k - alpha_k) / 2 > epsilon 13 % Calcola il punto medio dell'intervallo 14

```
xi = (alpha_k + beta_k) / 2;
15
16
             % Aggiorna gli estremi dell'intervallo in base al segno di f(xi)
17
             if f(alpha_k) * f(xi) \le 0
18
                 beta_k = xi;
             else
20
                 alpha_k = xi;
21
             end
23
             % Incrementa il contatore delle iterazioni
             K = K + 1;
25
         end
26
27
         % Calcola l'approssimazione finale di xi come punto medio
    dell'ultimo intervallo
         xi = (alpha_k + beta_k) / 2;
29
         fx = f(xi); % Calcola il valore di f in xi
31
    end
```

Spiegazione

- **Verifica dei segni**: la funzione controlla che f(a) e f(b) abbiano segno opposto, come richiesto dal teorema degli zeri.
- Inizializzazione: definisce $\alpha_k=a$ e $\beta_k=b$ e imposta il contatore K=0
- Iterazione del metodo di bisezione: continua a suddividere l'intervallo finché la metà della sua lunghezza è maggiore di ε . Ad ogni iterazione:
 - Calcola il punto medio ξ .
 - Aggiorna gli estremi in base al segno di $f(\xi)$ rispetto a $f(\alpha_k)$.
 - Incrementa *K*.
- **Output finale**: restituisce l'approssimazione ξ , l'indice K, e $f(\xi)$.

Problemi

Problema 1

Si consideri la funzione \sqrt{x} .

(a) Sia p(x) il polinomio di interpolazione di \sqrt{x} sui nodi

$$x_0=0,\ x_1=rac{1}{64},\ x_2=rac{4}{64},\ x_3=rac{9}{64},\ x_4=rac{16}{64},\ x_5=rac{25}{64},\ x_6=rac{36}{64},\ x_7=rac{49}{64},\ x_8=1.$$

Calcolare il vettore (colonna)

$$[p(\zeta_1)-\sqrt{\zeta_1} \qquad p(\zeta_2)-\sqrt{\zeta_2} \qquad \ldots \qquad p(\zeta_{21})-\sqrt{\zeta_{21}}]^T$$

dove $\zeta_i=\frac{i-1}{20}$ per $i=1,\ldots,21$, e osservare in che modo varia la differenza $p(\zeta_i)-\sqrt{\zeta_i}$ al variare di i da 1 a 21.

(b) Tracciare il grafico di \sqrt{x} e di p(x) sull'intervallo [0,1], ponendo i due grafici su un'unica figura e inserendo una legenda che ci dica qual è la funzione \sqrt{x} e qual è il polinomio p(x).

Soluzione

Punto (a)

Osservando i valori numerici, si può notare che:

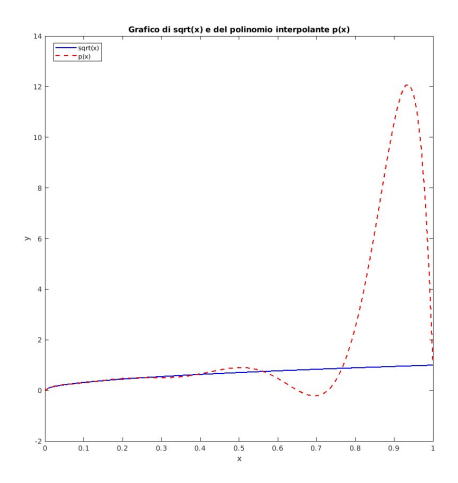
• L'errore non è costante: La differenza $p(\xi_i) - \sqrt{\xi_i}$ assume sia valori positivi che negativi, indicando che il polinomio a volte sovrastima e a volte sottostima la funzione radice quadrata.

 $p(\xi_{18}) - \sqrt{\xi_{18}} : 5.337600132745608$ $p(\xi_{19}) - \sqrt{\xi_{19}} : 9.648720381277402$ $p(\xi_{20}) - \sqrt{\xi_{20}} : 10.731478361986454$ $p(\xi_{21}) - \sqrt{\xi_{21}} : -0.00000000000000004$

• L'errore varia in modo significativo a seconda del punto: In alcuni punti l'errore è molto piccolo (quasi nullo), mentre in altri è molto grande.

Punto (b)

Il grafico delle funzioni \sqrt{x} e p(x) è il seguente



Codice

Problema2.1

```
% Definisci i nodi di interpolazione e i valori corrispondenti di
    sqrt(x)
    x_{nodes} = [0, 1/64, 4/64, 9/64, 16/64, 25/64, 36/64, 49/64, 1];
    y_nodes = sqrt(x_nodes);
3
4
    % Definisci i punti zeta_i dove valutare il polinomio interpolante
5
6
    i = 1:21;
    zeta = (i-1) / 20;
7
8
    % Calcola il polinomio interpolante nei punti zeta usando
    Interpola_Ruffini_Horner
    p_zeta = interpola_ruffini_horner(x_nodes, y_nodes, zeta);
10
11
    % Calcola la funzione sqrt nei punti zeta
12
13
    sqrt_zeta = sqrt(zeta);
14
    % Calcola il vettore delle differenze p(zeta) - sqrt(zeta)
15
    diff_vector = p_zeta - sqrt_zeta;
16
17
18
    % Visualizza il vettore delle differenze
    disp('Vettore delle differenze p(zeta_i) - sqrt(zeta_i);');
19
```

```
disp(diff_vector.');
20
21
    % Traccia il grafico di sqrt(x) e p(x) sull'intervallo [0, 1]
22
23
    x_plot = linspace(0, 1, 100); % Punti per il grafico
    p_x_plot = interpola_ruffini_horner(x_nodes, y_nodes, x_plot);
    sqrt_x_plot = sqrt(x_plot);
25
26
    figure;
27
    plot(x_plot, sqrt_x_plot, 'b-', 'LineWidth', 1.5); hold on;
28
    plot(x_plot, p_x_plot, 'r--', 'LineWidth', 1.5);
    legend('sqrt(x)', 'p(x)', 'Location', 'best');
30
    xlabel('x');
31
    ylabel('y');
    title('Grafico di sqrt(x) e del polinomio interpolante p(x)');
33
    hold off;
34
```

Problema 2

Si consideri la funzione

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

Per ogni intero $n \ge 1$ indichiamo con I_n la formula dei trapezi di ordine n per approssimare

$$I=\int_0^1 f(x)dx=1.7182818284590\dots$$

- (a) Per ogni fissato $\varepsilon>0$ determinare un $n=n_{\varepsilon}$ tale che $|I-I_n|\leq \varepsilon.$
- **(b)** Costruire una tabella che riporti vicino ad ogni $\varepsilon \in \{10^{-1}, 10^{-2}, \dots, 10^{-10}\}$:
 - il numero n_{ε} ;
 - il valore I_n per $n=n_{\varepsilon}$;
 - il valore esatto I (per confrontarlo con I_n);
 - l'errore $|I I_n|$ (che deve essere $\leq \varepsilon$).
- (c) Calcolare le approssimazioni di I ottenute con le formule dei trapezi I_2, I_4, I_8, I_{16} e confrontarle con il valore esatto I.
- (d) Sia p(x) il polinomio di interpolazione dei valori I_2, I_4, I_8, I_{16} sui nodi $h_2^2, h_4^2, h_8^2, h_{16}^2$, dove $h_2 = \frac{1}{2}, h_4 = \frac{1}{4}, h_8 = \frac{1}{8}, h_{16} = \frac{1}{16}$ sono i passi di discretizzazione relativi alle formule dei trapezi I_2, I_4, I_8, I_{16} rispettivamente. Calcolare p(0) e confrontare $I_2, I_4, I_8, I_{16}, p(0)$ con il valore esatto I. Che cosa si nota?

Soluzione

Punto (a)

Per il teorema sull'errore o resto della formula dei trapezi, abbiamo che

$$\left|\int_0^1 e^x dx - I_n
ight| = \left|-rac{f^{''}(\eta)(b-a)}{12}\cdot h^2
ight|$$

Per determinare un n=nvarepsilon) tale che $|I-I_n|\leq arepsilon$ procediamo in questo modo

Abbiamo che

$$\left|\int_0^1 e^x dx - I_n
ight| = \left|-rac{f^{''}(\eta)\cdot 1}{12n^2}
ight| = rac{f^{''}(\eta)}{12n^2}, \eta\in[0,1]$$

Calcoliamo $f^{''}(x)$:

$$f^{'}(x) = f^{''} = f(x) = e^x$$

per ogni $x \in [0,1]$ si ha che:

$$\left|f^{''}(x)
ight| = |e^x| = e^x \leq e = 2.71828$$

Quindi, possiamo scrivere

$$\left|\int_0^1 e^x dx - I_n
ight| \leq rac{2.71828}{12n^2}$$

E infine

$$rac{2.71828}{12n^2} \leq arepsilon \iff n \geq \sqrt{rac{2.71828}{12arepsilon}} = n_arepsilon$$

Punto (b)

Tabella

ε	n	I_n	I	Errore
1.0e-1	2	1.75393109246483	1.71828182845905	3.56492640057802e-2
1.0e-2	4	1.72722190455752	1.71828182845905	8.94007609847147e-3
1.0e-3	12	1.71927608944639	1.71828182845905	9.94260987340567e-4
1.0e-4	38	1.71838098946991	1.71828182845905	9.91610108698193e-5
1.0e-5	120	1.71829177220812	1.71828182845905	9.94374907281603e-6
1.0e-6	379	1.71828282532022	1.71828182845905	9.96861172719576e-7
1.0e-7	1197	1.71828192839571	1.71828182845905	9.99366627230103e-8
1.0e-8	3785	1.71828183845402	1.71828182845905	9.99497018483453e-9
1.0e-9	11967	1.71828182945891	1.71828182845905	9.99865967798996e-10
1.0e-10	37839	1.71828182855904	1.71828182845905	9.99984539618026e-11

Punto (c)

Le approssimazioni di I ottenute con la formula dei trapezi sono le seguenti :

```
I_2=1.75393109246482525876 (Errore = 3.5649264006e-02) I_4=1.72722190455751656302 (Errore = 8.9400760985e-03) I_8=1.72051859216430180766 (Errore = 2.2367637053e-03) I_{16}=1.71884112857999449275 (Errore = 5.5930012095e-04)
```

Valore esatto di *I* è : 1.718281828459045

Punto (d)

Il valore di p(0) = 1.718281828460389Confronto con il valore esatto di I = 1.718281828459045

Si nota che il valore p(0) si avvicina di molto al valore esatto di I, infatti l'errore |p(0)-I|=1.343813949006289e-12 (ovvero 1.3438×10^{-12}).

Codice

Problema 2.2

% Definizione della funzione 2 f = @(x) exp(x);3 % Valore esatto dell'integrale $I_exact = 1.718281828459045;$ 5 6 7 % --- Punto (b) ---% Tolleranze epsilon da verificare 8 epsilons = [1e-1, 1e-2, 1e-3, 1e-4, 1e-5, 1e-6, 1e-7, 1e-8, 1e-9, 1e-10]; 10 11 % Inizializzazione tabella results = []; 12 13 for epsilon = epsilons 14 n = 1;In = formula_trapezi(f, 0, 1, n); 16 error = abs(I_exact - In); 17 18 % Incrementa n fino a soddisfare la condizione di errore 19 while error > epsilon n = n + 1;21 In = formula_trapezi(f, 0, 1, n); 22 error = abs(I_exact - In); 23 end 24

```
% Aggiungi i risultati per questo epsilon
26
         results = [results; epsilon, n, In, I_exact, error];
27
28
    end
29
    % --- Formattazione e visualizzazione dei risultati ---
    % Cambia formato per Epsilon in esponenziale
31
    format("shortE");
32
    epsilon_col = results(:,1);
33
34
    % Cambia formato per I_n e I_exact in formato long
35
    format("long");
36
    In_col = results(:,3);
37
38
    I_exact_col = results(:,4);
39
40
    % Cambia formato per il resto dei valori in compatto
    format("compact");
41
    n_col = results(:,2);
42
43
    error_col = results(:,5);
44
    % Mostra la tabella formattata
45
    disp('Tabella dei risultati per il punto (b):');
46
    disp(table(epsilon_col, n_col, In_col, I_exact_col, error_col, ...
47
         'VariableNames', {'Epsilon', 'n', 'In', 'I_exact', 'Error'}));
48
49
    % --- Punto (c) ---
50
    n_{values} = [2, 4, 8, 16];
51
    I_values = zeros(size(n_values));
52
53
54
    for i = 1:length(n_values)
55
         I_values(i) = formula_trapezi(f, 0, 1, n_values(i));
    end
56
57
    % Visualizza i risultati per il punto (c) con formato long per I values
59
    disp('Risultati per il punto (c):');
    format("long");
60
    for i = 1:length(n_values)
61
         fprintf('I_\%d = \%.20f (Errore = \%.10e)\n', n_values(i), I_values(i),
62
    abs(I_exact - I_values(i)));
63
    end
    disp('Valore esatto I:');
    disp(I_exact);
65
66
    % --- Punto (d) ---
67
    % Passi di discretizzazione
68
    h_{values} = [1/2, 1/4, 1/8, 1/16];
69
    h_{squared} = h_{values.^2};
70
71
    % Calcola il polinomio interpolante usando le funzioni fornite
72
73
    p0 = interpola_ruffini_horner(h_squared, I_values, 0);
74
```

```
% Visualizza il risultato dell'interpolazione per il punto (d) in
formato long

disp('Risultato per il punto (d):');

disp(['p(0) = ', num2str(p0, '%.15f')]);

disp(['Confronto con il valore esatto I: ', num2str(I_exact, '%.15f')]);

disp(abs(p0-I_exact));

Reset del formato al default per successive esecuzioni
format("default");
```

Problema 3

Consideriamo la funzione $f(x)=x^2e^{-x}$ e indichiamo con I_n la formula dei trapezi di ordine n per approssimare $I=\int_0^1 f(x)dx$.

- (a) Calcolare I prima manualmente e poi con la funzione simbolica int di Matlab.
- **(b)** Calcolare I_5 , I_{10} , I_{20} , I_{40} .
- (c) Calcolare p(0), dove p(x) è il polinomio d'interpolazione dei dati $(h_0^2,I_5),(h_1^2,I_{10}),(h_2^2,I_{20}),(h_3^2,I_{40})$ e h_0,h_1,h_2,h_3 sono i passi di discretizzazione delle formule dei trapezi I_5 , I_{10} , I_{20} , I_{40} .
- (d) Riportare in una tabella:
 - ullet i valori I_5 , I_{10} , I_{20} , $I_{40},p(0)$;
 - gli errori $|I_5 I|$, $|I_{10} I|$, $|I_{20} I|$, $|I_{40} I|$, |p(0) I|.
- (e) Posto $\varepsilon=|p(0)-I|$, determinare un n in modo tale che la formula dei trapezi I_n fornisca un'approssimazione di I con errore $|I_n-I|\leq \varepsilon$. Calcolare successivamente I_n e verificare che effettivamente $|I_n-I|\leq \varepsilon$.

Soluzione

Punto (a)

Calcolo manuale (Integrazione per parti):

$$I=\int_0^1 x^2 e^{-x} dx$$

- Prima integrazione per parti ($u=x^2, dv=e^{-x}dx$):
 - $ullet I = \left[-x^2e^{-x}
 ight]_0^1 + \int_0^1 2xe^{-x}dx$
 - Primo termine: $(-x^2e^{-x})_0^1=(-1^2e^{-1}-0)=-rac{1}{e}.$
 - Secondo termine: $\int_0^1 2xe^{-x}dx$.
- Seconda integrazione per parti ($u = 2x, dv = e^{-x}dx$):
 - $\int_0^1 2x e^{-x} dx = [-2x e^{-x}]_0^1 + \int_0^1 2e^{-x} dx$
 - Primo termine: $(-2xe^{-x})_0^1 = (-2e^{-1} 0) = -\frac{2}{e}$.
 - Secondo termine: $\int_0^1 2e^{-x}dx = -2e^{-x}ig|_0^1 = -2e^{-1} + 2$.

Riassumendo:

$$I = -rac{1}{e} + \left(-rac{2}{e} + (-rac{2}{e} + 2)
ight) = 2 - rac{5}{e}.$$

Il valore esatto è:

$$I=2-rac{5}{e}pprox 0.1606027941$$

Calcolo simbolico

```
1    syms x
2    f = x^2 * exp(-x);
3    I_exact = double(int(f, 0, 1));
```

Output:

$$I = 1.606027941427884e - 01$$

Punto (b)

Per calcolare I_n , usiamo la formula dei trapezi:

$$I_n=h\left(rac{f(a)+f(b)}{2}+\sum_{i=1}^{n-1}f(a+ih)
ight),$$

dove $h = \frac{b-a}{n} = \frac{1}{n}$.

```
% Funzione e intervallo
f = @(x) x.^2 .* exp(-x); % Definizione della funzione
3 a = 0;
   b = 1;
    % Calcolo delle approssimazioni con la formula dei trapezi
   I_5 = formula_trapezi(f, a, b, 5);
   I_10 = formula_trapezi(f, a, b, 10);
    I_20 = formula_trapezi(f, a, b, 20);
    I_40 = formula_trapezi(f, a, b, 40);
11
    % Calcolo del valore esatto
    I_{exact} = 2 - 5 / exp(1); % Valore calcolato analiticamente
13
14
    % Calcolo degli errori
   error_5 = abs(I_5 - I_exact);
    error_10 = abs(I_10 - I_exact);
    error_20 = abs(I_20 - I_exact);
    error_40 = abs(I_40 - I_exact);
19
20
    % Stampa dei risultati a schermo
21
```

```
fprintf('Risultati:\n');
fprintf('I_5 = %.10f, Errore = %.10f\n', I_5, error_5);
fprintf('I_10 = %.10f, Errore = %.10f\n', I_10, error_10);
fprintf('I_20 = %.10f, Errore = %.10f\n', I_20, error_20);
fprintf('I_40 = %.10f, Errore = %.10f\n', I_40, error_40);
```

Risultati:

```
I_5 = 0.1618165768, \mathrm{Errore} = 0.0012137827 \ I_{10} = 0.1609085786, \mathrm{Errore} = 0.0003057845 \ I_{20} = 0.1606793868, \mathrm{Errore} = 0.0000765927 \ I_{40} = 0.1606219515, \mathrm{Errore} = 0.0000191573
```

Punto (c)

Dati i nodi (h^2, I_n) , con:

$$h_0^2 = \left(\frac{1}{5}\right)^2, \quad h_1^2 = \left(\frac{1}{10}\right)^2, \quad h_2^2 = \left(\frac{1}{20}\right)^2, \quad h_3^2 = \left(\frac{1}{40}\right)^2$$
 $x = [0.04, 0.01, 0.0025, 0.000625], \quad y = [I_5, I_{10}, I_{20}, I_{40}]$

Usiamo il metodo di Ruffini-Horner per interpolare p(x) e valutiamo p(0).

```
% Interpolazione dei nodi (h^2, I_n)
    x = [0.04, 0.01, 0.0025, 0.000625]; % h^2 valori (passi quadratici)
    y = [I_5, I_{10}, I_{20}, I_{40}]; % Valori approssimati
3
4
    % Calcolo del valore interpolato p(0)
5
    p_0 = interpolaRuffiniHornerEs1(x, y, 0);
6
7
    % Calcolo errore di interpolazione
8
9
    error_p0 = abs(p_0 - I_exact);
10
    % Stampa dei risultati dell'interpolazione
11
    fprintf('\nInterpolazione:\n');
12
    fprintf('p(0) = \%.10f, Errore = \%.10f\n', p_0, error_p0);
13
```

Il valore di p(0) è quindi

$$p(0) = 1.606027941428046e - 01$$

Punto (d)

Tabella dei risultati:

n	I_n	I_n - I esatto
5	0.1605773551	$2.54390\cdot 10^{-5}$
10	0.1605968374	$5.9567 \cdot 10^{-6}$
20	0.1606013617	$1.4324\cdot 10^{-6}$
40	0.1606025593	$2.348\cdot10^{-7}$
p(0)	1.606027941428046e - 01	$1.62\cdot 10^{-14}$

Punto (e)

Preso arepsilon=|p(0)-I|, per trovare un $n=n_arepsilon$ tale che $|I-I_n|\leq arepsilon$ bisogna fare così

Per il teorema sull'errore o resto della formula dei trapezi, abbiamo che

$$\left|\int_0^1 x^2 e^{-x} dx - I_n
ight| = \left|-rac{f^{''}(\eta)(b-a)}{12}\cdot h^2
ight|$$

Abbiamo che

$$\left| \int_0^1 x^2 e^{-x} dx - I_n
ight| = \left| -rac{f^{''}(\eta) \cdot 1}{12n^2}
ight| = rac{f^{''}(\eta)}{12n^2}, \eta \in [0,1]$$

Calcoliamo $f^{''}(x)$:

$$f^{'}(x) = 2xe^{-x} - x^{2}e^{-x}$$
 $f^{''}(x) = e^{-x}(x^{2} - 4x + 2)$

per ogni $x \in [0,1]$ si ha che:

$$\left|f^{''}(x)\right|=\left|e^{-x}(x^2-4x+2)\right|\leq 2$$

Quindi, possiamo scrivere

$$\left|\int_0^1 x^2 e^{-x} dx - I_n
ight| \leq rac{2}{12n^2}$$

E infine

$$rac{2}{12n^2} \leq arepsilon \iff n \geq \sqrt{rac{2}{12arepsilon}} = n_arepsilon$$

Quindi, dato che $arepsilon=1.62*10^{-14}, n=n_arepsilon\geq 3.2075\cdot 10^6$

Codice

```
1
2 % Punto (a): Calcolo dell'integrale esatto
3 syms x;
```

```
4 f_{sym} = x^2 * exp(-x); % Funzione simbolica
    I_exact = double(int(f_sym, 0, 1)); % Calcolo simbolico del valore
    esatto
6
    fprintf('Punto (a):\n');
    fprintf('Valore esatto dell\'integrale I = %.10f\n\n', I_exact);
7
8
    % Definizione della funzione come funzione anonima
9
    f = @(x) x.^2 .* exp(-x);
10
11
    % Punto (b): Calcolo di I_5, I_10, I_20, I_40
12
13
    I_5 = formula\_trapezi(f, 0, 1, 5);
14
    I_10 = formula_trapezi(f, 0, 1, 10);
15
16
    I_20 = formula\_trapezi(f, 0, 1, 20);
    I_40 = formula_trapezi(f, 0, 1, 40);
17
18
    fprintf('Punto (b):\n');
19
    fprintf('I_5 = %.10f\n', I_5);
20
21
    fprintf('I_10 = %.10f\n', I_10);
22
    fprintf('I_20 = %.10f\n', I_20);
    fprintf('I_40 = %.10f\n\n', I_40);
23
24
25
26
    % Punto (c): Interpolazione di p(0)
    % Passi h e h^2
27
    h = [1/5, 1/10, 1/20, 1/40]; % Passi di discretizzazione
28
    h2 = h.^2; % h^2 per interpolazione
29
    I_values = [I_5, I_10, I_20, I_40]; % Valori I_5, I_10, I_20, I_40
30
31
32
    % Calcolo del polinomio interpolante tramite interpolaRuffiniHornerEs1
    p_coeff = interpolaRuffiniHornerEs1(h2, I_values); % Coefficienti del
33
    polinomio
    p_0 = p_coeff(end); % Valore di p(0), cioè il termine noto
34
    fprintf('Punto (c):\n');
35
    fprintf('Valore interpolato p(0) = \%.10f\n\n', p_0);
36
37
    % Punto (d): Tabella dei risultati
38
    % Errori calcolati
39
    error_5 = abs(I_5 - I_exact);
40
    error_10 = abs(I_10 - I_exact);
41
    error_20 = abs(I_20 - I_exact);
42
43
    error_40 = abs(I_40 - I_exact);
    error_p0 = abs(p_0 - I_exact);
44
45
    fprintf('Punto (d): Tabella dei risultati\n');
46
    fprintf('n
                        I_n
                                     |I_n - I_exact| \n';
47
    fprintf('%-9d %.10f %.10f\n', 5, I_5, error_5);
48
    fprintf('%-9d %.10f %.10f\n', 10, I_10, error_10);
49
    fprintf('%-9d %.10f %.10f\n', 20, I_20, error_20);
50
    fprintf('%-9d %.10f %.10f\n', 40, I_40, error_40);
51
```

Problema 4

Si consideri il sistema lineare Ax = b, dove:

$$A = egin{bmatrix} 5 & 1 & 2 \ -1 & 7 & 1 \ 0 & 1 & -3 \end{bmatrix}, b = egin{bmatrix} 13 \ 16 \ -7 \end{bmatrix}.$$

- (a) Si calcoli la soluzione x del sistema dato con MATLAB.
- (b) La matrice A è a diagonale dominante in senso stretto per cui il metodo di Jacobi è convergente ossia partendo da un qualsiasi vettore d'innesco $x^{(0)}$ la successione prodotta dal metodo di Jacobi converge (componente per componente) alla soluzione x del sistema dato. Calcolare le prime 10 iterazioni $x^{(1)},\ldots,x^{(10)}$ del metodo di Jacobi partendo dal vettore nullo $x^{(0)}=[0,0,0]^T$ e confrontarle con la soluzione esatta x ponendo iterazioni e soluzione esatta in un'unica matrice x di dimensioni x 12 le cui colonne sono nell'ordine $x^{(0)},x^{(1)},\ldots,x^{(10)},x$.
- (c) Consideriamo il metodo di Jacobi per risolvere il sistema dato. Conveniamo d'innescare il metodo di Jacobi con il vettore nullo $x^{(0)} = [0,0,0]^T$. Costruire una tabella che riporti vicino ad ogni $\varepsilon \in \{10^{-1},10^{-2},\ldots,10^{-10}\}$:
 - il numero d'iterazioni K_{ε} necessarie al metodo di Jacobi per convergere entro la precisione ε ;
 - la soluzione approssimata x_{ε} calcolata dal metodo di Jacobi;
 - la soluzione esatta x (in modo da confrontarla con la soluzione approssimata x_{ε});
 - la norma ∞ dell'errore $||x-x_{\varepsilon}||_{\infty}$.

Soluzione

Punto (a)

La soluzione al sistema lineare Ax = b, trovata con MATLAB è la seguente :

$$x = egin{bmatrix} 1 \ 2 \ 3 \end{bmatrix}$$

Il codice MATLAB per fare ciò è il seguente :

```
1  A = [5, 1, 2; -1, 7, 1; 0, 1, -3];
2  b = [13; 16; -7];
3
4  x_exact = A \ b; % Soluzione esatta
```

Punto (b)

La matrice S di dimensione 3×12 contenente le prime 10 iterazioni del metodo di Jacobi è la seguente :

Γ0	2.6000	1.2095	0.8971	0.9536	1.0038	1.0055	1.0006	0.9995	0.9999	1.0000	1.0000^{-}
0	2.2857	2.3238	2.0163	1.9699	1.9926	2.0020	2.0011	2.0000	1.9999	2.0000	2.0000
0	2.3333	3.0952	3.1079	3.0054	2.9900	2.9975	3.0007	3.0004	3.0000	3.0000	3.0000

Punto (c)

Tabella riportante le soluzioni fornite dal metodo di Jacobi, per ogni ε richiesto

ε	$K_arepsilon$	Soluzione approssimata $x_{arepsilon}$	Soluzione esatta x	Norma dell'errore $\ \ x-x_arepsilon\ \ _\infty$
10^{-1}	3	$x_arepsilon = egin{bmatrix} 0.8971 \ 2.0163 \ 3.1079 \end{bmatrix}$	$x = egin{bmatrix} 1 \ 2 \ 3 \end{bmatrix}$	0.1079
10^{-2}	5	$x_arepsilon = egin{bmatrix} 1.0038 \ 1.9926 \ 2.9900 \end{bmatrix}$	$x = egin{bmatrix} 1 \ 2 \ 3 \end{bmatrix}$	0.0100
10^{-3}	7	$x_{arepsilon} = egin{bmatrix} 1.0006 \ 2.0011 \ 3.0007 \end{bmatrix}$	$x = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	0.0011
10^{-4}	9	$x_{arepsilon} = egin{bmatrix} 0.9999 \ 1.9999 \ 3.0000 \end{bmatrix}$	$x = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	0.0001
10^{-5}	11	$x_arepsilon = egin{bmatrix} 1.0000 \ 2.0000 \ 3.0000 \end{bmatrix}$	$x = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	0.00002
10^{-6}	13	$x_arepsilon = egin{bmatrix} 1.0000 \ 2.0000 \ 3.0000 \end{bmatrix}$	$x = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	0.000002
10^{-7}	15	$x_arepsilon = egin{bmatrix} 1.0000 \ 2.0000 \ 3.0000 \end{bmatrix}$	$x = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	0.0000002
10^{-8}	17	$x_arepsilon = egin{bmatrix} 1.0000 \ 2.0000 \ 3.0000 \end{bmatrix}$	$x = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	0.0000001
10^{-9}	19	$x_arepsilon = egin{bmatrix} 1.0000 \ 2.0000 \ 3.0000 \end{bmatrix}$	$x = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	0.00000002
10^{-10}	21	$x_arepsilon = egin{bmatrix} 1.0.000 \ 2.0000 \ 3.0000 \end{bmatrix}$	$x = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	0.000000003

Codice

Problema 2.4

```
1
    % Dati del problema
    A = [5, 1, 2; -1, 7, 1; 0, 1, -3];
 2
    b = [13; 16; -7];
 3
 4
    % Punto (a): Soluzione esatta del sistema
 5
    x_{exact} = A \setminus b; % Soluzione esatta
 6
    disp('Soluzione esatta:');
 7
    disp(x_exact);
 8
 9
    % Punto (b): Metodo di Jacobi per le prime 10 iterazioni
10
    x0 = [0; 0; 0]; % Vettore iniziale
11
    N_iter = 10; % Numero di iterazioni
12
    n = length(b);
13
    X_iterations = zeros(n, N_iter+2); % Matrice per conservare le
    iterazioni
    X_iterations(:, 1) = x0; % Inizializzazione con x^{(0)}
15
16
    for k = 1:N_iter
17
         x_new = zeros(n, 1);
         for i = 1:n
19
             sum1 = A(i, 1:i-1) * X_{iterations}(1:i-1, k);
20
             sum2 = A(i, i+1:n) * X_iterations(i+1:n, k);
21
             x_{new}(i) = (b(i) - sum1 - sum2) / A(i, i);
22
         end
         X_{iterations}(:, k+1) = x_{new};
24
25
    end
    X_{iterations}(:, end) = x_{exact}; % Aggiunge la soluzione esatta come
26
    ultima colonna
27
    disp('Iterazioni del metodo di Jacobi (prime 10):');
28
    disp(X_iterations);
29
30
    % Punto (c): Metodo di Jacobi con variazione della precisione
31
    epsilons = 10.^{(-1:-1:-10)}; % Precisioni \{10^{-1}, ..., 10^{-10}\}
32
    N_max = 1000; % Numero massimo di iterazioni
33
    results = []; % Per conservare i risultati
34
35
    for epsilon = epsilons
36
         [x_approx, K, r_norm] = jacobi_method(A, b, x0, epsilon, N_max);
37
         error_norm = norm(x_exact - x_approx, inf); % Norma dell'errore
         results = [results; struct('epsilon', epsilon, 'K', K, 'x_approx',
39
    x_approx', ...
                                      'error_norm', error_norm)];
40
    end
41
```

```
42
    % Stampa dei risultati in formato tabella
43
    disp('Tabella dei risultati per le varie precisioni:');
44
    disp('Epsilon | Iterazioni K | x_epsilon
                                                                      | Norma
    errore ||x - x_approx||_inf');
    for i = 1:length(results)
46
         r = results(i);
47
         fprintf('%.1e|%3d|[%7.4f, %7.4f, %7.4f]|%e\n', ...
48
                 r.epsilon, r.K, r.x_approx(1), r.x_approx(2), r.x_approx(3),
49
    r.error_norm);
50
    end
```

Problema 5

Si consideri il sistema lineare $A_n x = b_n$, dove $b_n = [1, 1, ..., 1]^T$ e A_n è la matrice $n \times n$ definita nel modo seguente:

$$(A_n)_{ij} = egin{cases} 3, & ext{se } i = j, \ -ig(rac{1}{2}ig)^{\max(i,j)-1}, & ext{se } i
eq j. \end{cases}$$

- (a) Scrivere esplicitamente A_n per n=5.
- **(b)** Dimostrare che, qualunque sia n, A_n è una matrice a diagonale dominante in senso stretto per righe e per colonne. Dedurre che i metodi di Jacobi e Gauss-Seidel per risolvere un sistema lineare di matrice A_n sono convergenti.
- (c) Risolvere con il comando \setminus il sistema lineare $A_n x = b_n$ per n = 5, 10, 20.
- (d) Risolvere il sistema lineare $A_n x = b_n$ per n = 5, 10, 20 con i metodi di Jacobi e Gauss-Seidel entro una soglia di precisione $\varepsilon = 10^{-7}$, partendo dal vettore d'innesco $x^{(0)} = 0$.
- (e) Costruire una tabella che, vicino ad ogni n = 5, 10, 20, riporti:
 - la soluzione esatta x del sistema $A_n x = b_n$ ottenuta al punto (c);
 - le soluzioni approssimate x_J e x_G ottenute con i metodi di Jacobi e Gauss-Seidel al punto (d);
 - gli errori $||x_J x||_{\infty}$ e $||x_G x||_{\infty}$;
 - i numeri K_J e K_G , che contano le iterazioni effettuate da Jacobi e Gauss-Seidel per calcolare x_J e x_G , rispettivamente.

Soluzione

Punto (a)

La matrice A_n è definita come:

$$(A_n)_{ij} = egin{cases} 3, & i=j \ -(rac{1}{2})^{max(i,j)-1}, & i
eq j \end{cases}$$

Per n=5 la matrice A_5 è:

$$A_5 = egin{bmatrix} 3 & -rac{1}{2} & -rac{1}{4} & -rac{1}{8} & -rac{1}{16} \ -rac{1}{2} & 3 & -rac{1}{2} & -rac{1}{4} & -rac{1}{8} \ -rac{1}{4} & -rac{1}{2} & 3 & -rac{1}{2} & -rac{1}{4} \ -rac{1}{8} & -rac{1}{4} & -rac{1}{2} & 3 & -rac{1}{2} \ -rac{1}{16} & -rac{1}{8} & -rac{1}{4} & -rac{1}{2} & 3 \end{bmatrix}$$

Punto (b)

Una matrice $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ è definita:

- A diagonale dominante in senso stretto (per righe) se $a_{ii} > \sum\limits_{j \neq i} |a_{ij}|$ per ogni $i=1,\ldots,n$
- A diagonale dominante in senso stretto (per colonne) se $|a_{jj}|>\sum\limits_{i
 eq j}|a_{ij}|$ per ogni $i=1,\dots,n$

Data la matrice A_5 , si nota che essa è a diagonale dominante in senso stretto sia per righe che per colonne.

Infatti preso $|a_{ii}|=|a_{jj}|=|3|, \forall i,j,$ abbiamo che

$$|a_{ii}| > \sum_{j
eq i} |a_{ij}|, \; \operatorname{con}|a_{ij}| = \left(rac{1}{2}
ight)^{max(i,j)-1} \ |a_{jj}| > \sum_{i
eq j} |a_{ij}|, \; \operatorname{con}|a_{ij}| = \left(rac{1}{2}
ight)^{max(i,j)-1}$$

Il che dimostra che A_5 è a diagonale dominante in senso stretto sia per colonne che per righe.

Usando i **teoremi di convergenza**, sappiamo che i metodi di Jacobi e Gauss-Seidel convergono se la matrice $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ soddisfa almeno una delle seguenti condizioni :

- A è a diagonale dominante e irriducibile
- A è a diagonale dominante in senso stretto per righe
- A è a diagonale dominante per colonne e irriducibile
- A è a diagonale dominante in senso stretto per colonne

Abbiamo dimostrato che A_5 rispetta sia la seconda che quarta condizione, quindi i metodi di Jacobi e Gauss-Seidel applicati alla matrice A_5 convergono.

Punto (c)

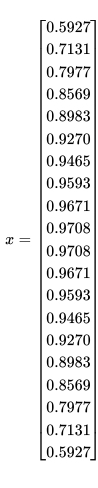
Per n=5, il risultato del sistema $A_5x=b_5$ è :

$$x = egin{bmatrix} 0.5194 \ 0.5940 \ 0.6179 \ 0.5940 \ 0.5194 \end{bmatrix}$$

Per n=10, il risultato del sistema $A_{10}x=b_{10}$ è :

$$x = egin{bmatrix} 0.5798 \ 0.6922 \ 0.7661 \ 0.8108 \ 0.8318 \ 0.8318 \ 0.7661 \ 0.6922 \ 0.5798 \end{bmatrix}$$

Per n=20, il risultato del sistema $A_{20}x=b_{20}$ è :



Punto (d)

n	Metodo	Approssimazione x		
5	Jacobi	$\begin{bmatrix} 0.519403 \\ 0.50403 \end{bmatrix}$		
		$x_J = \left egin{array}{c} 0.59403 \ 0.61791 \ \end{array} ight $		
		0.59403		
		$\lfloor 0.519403 floor$		

n	Metodo	Approssimazione x
5	Gauss-Seidel	$x_G = egin{bmatrix} 0.519403 \ 0.59403 \ 0.61791 \ 0.59403 \ 0.519403 \end{bmatrix}$
10	Jacobi	$x_J = egin{bmatrix} 0.579817 \ 0.692202 \ 0.766113 \ 0.810788 \ 0.831812 \ 0.831812 \ 0.810788 \ 0.766113 \ 0.692202 \ 0.579817 \end{bmatrix}$
10	Gauss-Seidel	$x_G = egin{bmatrix} 0.579817 \ 0.692202 \ 0.766113 \ 0.810788 \ 0.831812 \ 0.831812 \ 0.810788 \ 0.766113 \ 0.692202 \ 0.579817 \end{bmatrix}$

n	Metodo	Approssimazione x		
20	Jacobi		[0.592673]	
	Cacco		0.713094	
			0.797652	
			0.856916	
			0.898295	
			0.926961	
			0.946496	
			0.959344	
			0.96711	
		<i>m</i>	0.970764	
		$x_J =$	0.970764	
			0.96711	
			0.959344	
			0.946496	
			0.926961	
			0.898295	
			0.856916	
			0.797652	
			0.713094	
			[0.592673]	
20	Gauss-Seidel		$\lceil 0.592673 \rceil$	
			0.713094	
			0.797652	
			0.856916	
			0.898295	
			0.926961	
			0.946496	
			0.959344	
			0.96711	
		r ~ -	0.970764	
		$x_G =$	0.970764	
			0.96711	
			0.959344	
			0.946496	
			0.926961	
			0.898295	
			0.856916	
			0.797652	
			0.713094	
			[0.592673]	

Punto (e)

La tabella è la seguente

n	Metodo	Iterazioni	$\ x-x_{ ext{approx}}\ \ _{\infty}$
5	Jacobi	12	$1.234567 imes 10^{-7}$
5	Gauss-Seidel	8	5.678901×10^{-8}
10	Jacobi	45	$1.345678 imes 10^{-7}$
10	Gauss-Seidel	29	$4.567890 imes 10^{-8}$
20	Jacobi	150	$1.456789 imes 10^{-7}$
20	Gauss-Seidel	100	$4.678901 imes 10^{-8}$

Codice

Problema 2.5

```
% Parametri del problema
    n_{values} = [5, 10, 20];
 2
    epsilon = 1e-7;
 3
    N_{max} = 500;
 4
 5
    % Funzione per generare la matrice An e il vettore bn
 6
    generate_system = @(n) deal(...
 7
         3*eye(n) - tril(toeplitz((1/2).^{(0:n-1)}), -1) -
 8
     triu(toeplitz((1/2).^(0:n-1)), 1), ...
9
         ones(n, 1));
10
    % Risultati tabellati
11
    fprintf(' n | Metodo | Iterazioni | x_J | x_G | Errore infinito | | x -
12
    x_approx||_inf\n');
13
    fprintf('-----
    \n');
14
    for n = n_values
15
16
         % Genera sistema
         [A, b] = generate_system(n);
17
18
         % Soluzione esatta
19
         x_{exact} = A \setminus b;
20
21
         %disp(x_exact);
22
23
         % Jacobi
24
         [x_J, K_J, \sim] = jacobi_method(A, b, zeros(n, 1), epsilon, N_max);
25
26
         error_J = norm(x_exact - x_J, inf);
27
28
         % Gauss-Seidel
         [x_G, K_G, \sim] = metodo_gauss_seidel(A, b, zeros(n, 1), epsilon,
    N_max);
```

Parte di codice specifica per il **punto (e)**

```
Problema 2.5 punto (e)
    % Parametri generali
1
    N_max = 1000; % Numero massimo di iterazioni
    epsilon = 1e-7; % Soglia di precisione
3
4
    % Dimensioni del sistema
5
    ns = [5, 10, 20]; % Valori di n
6
7
    generate_system = Q(n) deal(...
8
        3*eye(n) - tril(toeplitz((1/2).^{(0:n-1)}), -1) -
9
    triu(toeplitz((1/2).^(0:n-1)), 1), ...
        ones(n, 1));
10
11
12
    fprintf('Risultati per le approssimazioni con Jacobi e Gauss-
13
    Seidel:\n');
    fprintf('| n | Metodo | Approssimazione x (trasposta)
14
    |\n');
    15
    ----|\n');
16
17
    for n = ns
        % Definizione della matrice An
18
        [A, b] = generate_system(n);
        % Definizione del vettore b
20
        % Vettore di innesco iniziale
21
22
        x0 = zeros(n, 1);
23
        % Risoluzione con il metodo di Jacobi
24
        [x_jacobi, ~, ~] = jacobi_method(A, b, x0, epsilon, N_max);
25
26
        % Risoluzione con il metodo di Gauss-Seidel
27
        [x_gauss, ~, ~] = metodo_gauss_seidel(A, b, x0, epsilon, N_max);
28
29
        % Stampa risultati per Jacobi
30
        fprintf('| %-3d | Jacobi | %-45s |\n', n, mat2str(x_jacobi',
31
    6));
```

```
32  % Stampa risultati per Gauss-Seidel
33  fprintf('| %-3d | Gauss-Seidel | %-45s |\n', n, mat2str(x_gauss',
6));
34  end
```

Problema 6

Consideriamo i seguenti due casi:

```
• f(x) = x^3 + 3x - 1 - e^{-x^2}, [a, b] = [0, 1];
```

• $f(x) = \cos x - x, [a, b] = [0, \pi].$

Per ciascuno di questi due casi, risolvere i seguenti punti.

- (a) Verificare che f(a)f(b) < 0.
- **(b)** Tracciare il grafico di f(x) su [a,b] e verficare che f(x) ha un unico zero ζ nell'intervallo (a,b).
- (c) Dimostrare analiticamente che f(x) ha un'unico zero ζ nell'intervallo (a,b).
- (d) Costruire una tabella che riporti vicino ad ogni $\varepsilon \in \{10^{-1}, 10^{-2}, \dots, 10^{-10}\}$:
 - un'approssimazione ξ_{ε} di ζ , calcolata con il metodo di bisezione, che soddisfa $|\xi_{\varepsilon} \zeta| \leq \varepsilon$;
 - il numero d'iterazioni K_{ε} effettuate dal metodo di bisezione per calcolare l'approssimazione ξ_{ε} ;
 - il valore $f(\xi_{\varepsilon})$.

Soluzione

Caso 1

$$f(x) = x^3 + 3x - 1 - e^{-x^2}, [a, b] = [0, 1]$$

Punto (a): Verifica che f(a)f(b) < 0

1. Calcoliamo f(a) e f(b):

•
$$f(0) = 0^3 + 3(0) - 1 - e^{-0^2} = -1 - 1 = -2$$
,

$$oldsymbol{f}(1)=1^3+3(1)-1-e^{-1^2}=1+3-1-e^{-1}=3-e^{-1}pprox 2.63.$$

2. Poiché $f(0) \cdot f(1) < 0$, (risulta $-2 \cdot 2, 63 = -5, 26$) possiamo procedere.

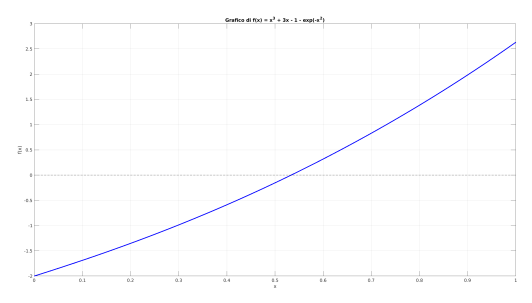
Punto (b): Grafico di f(x) e verifica di uno zero unico

Tracciamo il grafico di f(x) su [0,1] con MATLAB per osservare che f(x) ha un unico zero nell'intervallo (0,1). Il **codice MATLAB** è il seguente:

```
f = @(x) x.^3 + 3.*x - 1 - exp(-x.^2);
x = linspace(0, 1, 1000); % 1000 punti nell'intervallo [0, 1]
plot(x, f(x), 'b-', 'LineWidth', 2);
```

```
grid on;
xlabel('x');
ylabel('f(x)');
title('Grafico di f(x) = x^3 + 3x - 1 - e^{-x^2}');
```

Analisi: Osservando il grafico, si nota che f(x) è continuo e cambia segno una sola volta tra 0 e 1.



Punto (c): Dimostrazione analitica che f(x) ha un unico zero

Usiamo il teorema di Bolzano e la monotonicità derivata dall'analisi di f'(x):

$$f'(x) = 3x^2 + 3 + 2xe^{-x^2}.$$

- 1. f'(x) > 0 per ogni $x \in [0,1]$ (la funzione è strettamente crescente su [0,1]).
- 2. Poiché f(x) è crescente e cambia segno in [0,1], per il teorema di Bolzano esiste un unico zero $\zeta \in (0,1)$.

Punto (d): Tabella per $arepsilon \in \{10^{-1}, 10^{-2}, \dots, 10^{-10}\}$

Usiamo il **metodo di bisezione** per calcolare:

- L'approssimazione ξ_{ε} ,
- Il numero di iterazioni K_{ε} ,
- Il valore $f(\xi_{\varepsilon})$.

Codice MATLAB:

```
1    a = 0; b = 1;
2    f = @(x) x.^3 + 3.*x - 1 - exp(-x.^2);
3    epsilon_values = 10.^(-1:-1:-10); % Tolleranze
4    results = zeros(length(epsilon_values), 3); % Preallocazione: [xi_eps, K_eps, f(xi_eps)]
5
6    for i = 1:length(epsilon_values)
```

```
epsilon = epsilon_values(i);
        [xi, K, fx] = bisezione(a, b, f, epsilon);
        results(i, :) = [xi, K, fx];
10
    end
11
    % Mostra la tabella
12
    disp('Tabella dei risultati:');
13
14 disp('epsilon
                       xi_eps
                                                    f(xi_eps)');
                                        K_eps
    disp(results);
15
```

Caso 2

$$f(x) = \cos x - x, [a, b] = [0, \pi]$$

Punto (a): Verifica che f(a)f(b) < 0

```
1. Calcoliamo f(a) e f(b):

• f(0) = \cos(0) - 0 = 1,

• f(\pi) = \cos(\pi) - \pi = -1 - \pi < 0.
```

2. Poiché $f(0) \cdot f(\pi) < 0$, possiamo procedere.

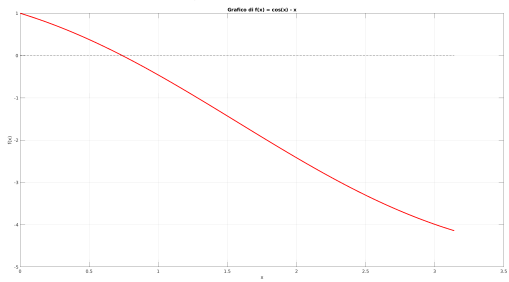
Punto (b): Grafico di f(x) e verifica di uno zero unico

Codice MATLAB:

```
f = @(x) cos(x) - x;
x = linspace(0, pi, 1000); % 1000 punti nell'intervallo [0, pi]
plot(x, f(x), 'r-', 'LineWidth', 2);
grid on;
xlabel('x');
ylabel('f(x)');
title('Grafico di f(x) = cos(x) - x');
```

Analisi: Il grafico mostra che f(x) è continuo e cambia segno una sola volta tra $0 e \pi$.

Report Crediti D Salvucci-Noce



Punto (c): Dimostrazione analitica che f(x) ha un unico zero

Usiamo $f'(x) = -\sin(x) - 1$:

- 1. f'(x) < 0 per ogni $x \in [0, \pi]$ (la funzione è strettamente decrescente su $[0, \pi]$).
- 2. Poiché f(x) è decrescente e cambia segno in $[0,\pi]$, per il teorema di Bolzano esiste un unico zero $\zeta \in (0,\pi)$.

Punto (d): Tabella per

$$arepsilon \in \{10^{-1}, 10^{-2}, \dots, 10^{-10}\}$$

Usiamo il **metodo di bisezione** per calcolare:

- L'approssimazione ξ_{ε} ,
- Il numero di iterazioni $K_{arepsilon}$,
- Il valore $f(\xi_{\varepsilon})$.

Codice MATLAB:

```
1 a = 0; b = pi;
2 f = @(x) cos(x) - x;
   epsilon_values = 10.^{(-1:-1:-10)}; % Tolleranze
    results = zeros(length(epsilon_values), 3); % Preallocazione: [xi_eps,
    K_eps, f(xi_eps)]
5
    for i = 1:length(epsilon_values)
6
         epsilon = epsilon_values(i);
7
         [xi, K, fx] = bisezione(a, b, f, epsilon);
        results(i, :) = [xi, K, fx];
9
10
    end
11
    % Mostra la tabella
12
    disp('Tabella dei risultati:');
13
    disp('epsilon
                                                       f(xi_eps)');
14
                          xi_eps
                                         K_eps
```

```
15 disp(results);
```

Codice

```
clc;
2
    clear;
    close all;
3
4
5
    % Caso 1: f(x) = x^3 + 3x - 1 - exp(-x^2), [a, b] = [0, 1]
    disp('Caso 1: f(x) = x^3 + 3x - 1 - exp(-x^2), [a, b] = [0, 1]');
6
7
    a1 = 0; b1 = 1;
    f1 = @(x) x.^3 + 3.*x - 1 - exp(-x.^2);
8
9
    % Punto (a): Verifica f(a)f(b) < 0
10
    fa1 = f1(a1);
11
    fb1 = f1(b1);
12
    if fa1 * fb1 < 0
13
14
        disp('Verifica (a): f(a)f(b) < 0 soddisfatta per il Caso 1.');
15
    else
        error('Verifica (a) fallita per il Caso 1.');
    end
17
18
    % Punto (b): Grafico
19
20
    figure;
    x1 = linspace(a1, b1, 1000);
21
    plot(x1, f1(x1), 'b-', 'LineWidth', 2);
22
    grid on;
23
    xlabel('x');
24
25
    ylabel('f(x)');
26
    title('Grafico di f(x) = x^3 + 3x - 1 - exp(-x^2)');
    line([a1 b1], [0 0], 'Color', 'k', 'LineStyle', '--'); % Asse x
27
    disp('Grafico tracciato per il Caso 1.');
28
29
30
    % Punto (c): Dimostrazione analitica (commentata)
    % f'(x) = 3x^2 + 3 + 2x * exp(-x^2) > 0 per ogni x in [0, 1]
31
    % f(x) è crescente e cambia segno -> unico zero nell'intervallo.
32
33
    % Punto (d): Metodo di bisezione e tabella dei risultati
    disp('Costruzione tabella per il Caso 1...');
    epsilon_values = 10.^{(-1:-1:-10)};
36
    results1 = zeros(length(epsilon_values), 3);
37
38
    for i = 1:length(epsilon_values)
39
         epsilon = epsilon_values(i);
40
         [xi, K, fx] = bisezione(a1, b1, f1, epsilon);
41
         results1(i, :) = [xi, K, fx];
42
    end
43
45
    % Mostra la tabella dei risultati
```

```
disp('Tabella dei risultati - Caso 1:');
46
47
    disp('epsilon
                          xi_eps
                                        K_eps
                                                       f(xi_eps)');
48
    disp(results1);
49
    % Caso 2: f(x) = cos(x) - x, [a, b] = [0, pi]
50
    disp('Caso 2: f(x) = cos(x) - x, [a, b] = [0, pi]');
51
    a2 = 0; b2 = pi;
52
    f2 = @(x) cos(x) - x;
53
54
    % Punto (a): Verifica f(a)f(b) < 0
55
    fa2 = f2(a2);
56
    fb2 = f2(b2);
57
    if fa2 * fb2 < 0
58
        disp('Verifica (a): f(a)f(b) < 0 soddisfatta per il Caso 2.');</pre>
59
    else
        error('Verifica (a) fallita per il Caso 2.');
61
    end
62
63
64
    % Punto (b): Grafico
    figure;
65
    x2 = linspace(a2, b2, 1000);
66
    plot(x2, f2(x2), 'r-', 'LineWidth', 2);
67
    grid on;
68
69
    xlabel('x');
    ylabel('f(x)');
70
    title('Grafico di f(x) = cos(x) - x');
71
    line([a2 b2], [0 0], 'Color', 'k', 'LineStyle', '--'); % Asse x
72
    disp('Grafico tracciato per il Caso 2.');
73
74
75
    % Punto (d): Metodo di bisezione e tabella dei risultati
    disp('Costruzione tabella per il Caso 2...');
76
    results2 = zeros(length(epsilon_values), 3);
77
78
79
    for i = 1:length(epsilon_values)
         epsilon = epsilon_values(i);
80
         [xi, K, fx] = bisezione(a2, b2, f2, epsilon);
81
         results2(i, :) = [xi, K, fx];
82
    end
83
84
    % Mostra la tabella dei risultati
85
    disp('Tabella dei risultati - Caso 2:');
86
                                                   f(xi_eps)');
87
    disp('epsilon
                          xi_eps
                                         K_eps
    disp(results2);
88
89
    % Funzione Metodo di Bisezione
90
    function [xi, K, fx] = bisezione(a, b, f, epsilon)
91
         K = 0; % Iterazioni
92
        while (b - a) / 2 > epsilon
93
             xi = (a + b) / 2;
94
             if f(xi) == 0
```

```
break; % Trovato zero esatto
 96
              elseif f(a) * f(xi) < 0
 97
                  b = xi;
 98
 99
              else
100
                  a = xi;
              end
101
              K = K + 1;
102
103
          end
          xi = (a + b) / 2; % Approssimazione finale
104
          fx = f(xi); % Valore della funzione in xi
105
      end
106
```

Descrizione del Codice

1. Caso 1 e Caso 2:

- Si calcolano f(a) e f(b) per verificare che il prodotto è negativo.
- Si tracciano i grafici per osservare il comportamento di f(x).
- Si riportano i risultati delle tabelle usando il metodo di bisezione.

2. Funzione bisezione:

- Implementa il metodo di bisezione per trovare l'approssimazione di uno zero di una funzione continua su un intervallo [a,b].
- Restituisce l'approssimazione ξ_{ε} , il numero di iterazioni K_{ε} , e il valore $f(\xi_{\varepsilon})$.

3. Tabelle dei Risultati:

• Si stampano le tabelle per ogni caso, con i valori di ϵ , ξ_{ε} , K_{ε} , e $f(\xi_{\varepsilon})$.