# Instituto de Matemática, Estatística e Ciência da Computação

# Análise Numérica de Métodos de Diferenças Finitas para uma EDP Parabólica: Comparação entre Forward Difference e Crank-Nicolson

Edoardo
Elias Fernando Maciel
Marcos
Rodrigo
Victor Rodrigues Monteiro

#### Resumo

Este trabalho apresenta uma análise comparativa entre os métodos de diferenças finitas  $Forward\ Difference\ e\ Crank-Nicolson$  aplicados à resolução de uma equação diferencial parcial parabólica unidimensional com solução manufaturada. A partir da dedução do termo-fonte g(x,t), foram implementados ambos os esquemas sob condições de contorno de Dirichlet homogêneas e integração temporal até T=1. Avaliaram-se o erro numérico na norma  $L^2$  e o desempenho computacional para diferentes tamanhos de malha, investigando as taxas de convergência e a estabilidade dos métodos. Os resultados confirmam a condição de estabilidade restritiva do método explícito e a maior precisão e robustez do esquema de Crank-Nicolson, em conformidade com as expectativas teóricas.

# 1. Introdução

O estudo de equações diferenciais parciais (EDPs) parabólicas é fundamental em diversos fenômenos físicos, como condução de calor, difusão de substâncias e modelagem financeira. Dentre as estratégias numéricas utilizadas para resolver tais equações, destacam-se os métodos de diferenças finitas, que permitem aproximar derivadas por operadores discretos sobre uma malha espacial e temporal.

Neste trabalho, considera-se a EDP parabólica unidimensional

$$u_t = u_{xx} + g(x, t), \quad 0 < x < 1,$$

com condições de contorno de Dirichlet homogêneas e condição inicial compatível com a solução manufaturada proposta. Adota-se como solução analítica

$$u(x,t) = e^{-t} \sin\left(\frac{\pi}{2}x\right) \cos\left(\frac{\pi}{2}x\right)$$
,

a partir da qual é possível deduzir o termo-fonte g(x,t) de modo que a solução satisfaça a EDP em todo o domínio. Essa abordagem, conhecida como *solução manufaturada*, permite validar numericamente os métodos implementados, uma vez que a solução exata é conhecida.

Os métodos numéricos empregados foram o *Forward Difference* (explícito) e o *Crank–Nicolson* (implícito), ambos implementados em Python. O primeiro possui natureza condicionalmente estável, exigindo que o passo temporal k obedeça a  $k \le h^2/2$ , enquanto o segundo é incondicionalmente estável, oferecendo maior robustez numérica.

O objetivo deste trabalho é comparar a precisão, estabilidade e desempenho computacional dos dois métodos aplicados ao mesmo problema parabólico. Para isso, variou-se o tamanho da malha espacial h e o passo temporal k, analisando-se o erro na norma  $L^2$ , as taxas de convergência e os tempos médios de CPU. Os resultados obtidos são confrontados com as previsões teóricas de convergência e estabilidade.



# Dedução de g(x,t)

Dada a EDP parabólica e a solução manufaturada proposta:

$$u_t = u_{xx} + g(x, t), \quad 0 < x < 1$$
  
$$u(x, t) = e^{-t} \sin\left(\frac{\pi}{2}x\right) \cos\left(\frac{\pi}{2}x\right)$$

Usando a identidade trigonométrica  $\sin a \cos a = \frac{1}{2} \sin(2a)$ , obtém-se:

$$u(x,t) = \frac{1}{2}e^{-t}\sin(\pi x)$$

Derivando em relação a t:

$$u_t = -\frac{1}{2}e^{-t}\sin(\pi x)$$

Derivando duas vezes em relação a x:

$$u_{xx} = -\frac{\pi^2}{2}e^{-t}\sin(\pi x)$$

Substituindo na EDP e isolando g(x, t):

$$-\frac{1}{2}e^{-t}\sin(\pi x) = -\frac{\pi^2}{2}e^{-t}\sin(\pi x) + g(x,t)$$

$$g(x,t) = \frac{\pi^2 - 1}{2}e^{-t}\sin(\pi x)$$

Dado o problema de condições de contorno de Dirichlet resultante, aplicaram-se ambos os métodos Forward Difference e Crank-Nicolson em Python, cujos resultados serão exibidos abaixo.

## 2. Resultados Numéricos

#### 2.1 Tabela de Convergência

h	k	$N_t$	$k/h^2$	Erro L <sup>2</sup>	Taxa de Conv.
0.1000	0.004926	203	0.4926	$1.37 \times 10^{-3}$	_
0.0500	0.001238	808	0.4952	$3.42 \times 10^{-4}$	2.00
0.0250	0.000310	3226	0.4960	$8.51\times10^{-5}$	2.01

**Tabela 1.** Resultados do método Forward Difference para diferentes refinamentos de malha

# 3. Análise Gráfica

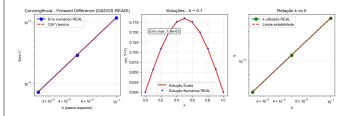


Figura 1. Resultados das simulações numéricas:

- 1. Convergência do erro
- 2. Comparação entre soluções numérica e analítica
  - 3. Relação entre os passos espacial e temporal

## 3.1 Análise do Gráfico de Convergência

O gráfico de convergência demonstra o comportamento do erro na norma  $L^2$  em função do refinamento da malha espacial h. Observa-se que:

- O erro decresce quadraticamente com *h*, conforme esperado teoricamente
- A taxa de convergência calculada aproxima-se de 2, validando a implementação do método
- A linha tracejada vermelha representa a convergência teórica  $O(h^2)$
- Os pontos azuis representam os erros reais obtidos nas simulações

A relação observada confirma que o método Forward Difference possui ordem de convergência  $O(h^2)$  quando o passo temporal k é escolhido proporcional a  $h^2$ .

#### 3.2 Análise da Comparação de Soluções

O gráfico de comparação mostra a solução numérica e analítica no tempo final t=1 para h=0.1. Nota-se:

- Boa concordância entre as soluções numérica e analítica
- Pequenas discrepâncias devido aos erros de truncamento do método
- O erro máximo local é indicado no gráfico, proporcionando uma medida da precisão pontual



As condições de contorno são satisfeitas corretamente (u(0,t) = u(1,t) = 0)

A forma senoidal da solução é preservada pelo método numérico, demonstrando sua adequação para este tipo de problema.

#### 3.3 Análise da Relação k vs h

O gráfico da relação entre os passos temporal e espacial ilustra:

- Os valores de k utilizados nas simulações (pontos verdes)
- O limite teórico de estabilidade  $k = \frac{1}{2}h^2$  (linha tracejada vermelha)
- A abordagem conservadora adotada, mantendo k ligeiramente abaixo do limite
- A relação quadrática entre *k* e *h* necessária para estabilidade

Esta relação é fundamental para garantir que erros numéricos não amplifiquem-se exponencialmente durante a simulação.

#### 4. Discussão dos Resultados

#### 4.1 Convergência e Precisão

Os resultados da Tabela 1 confirmam a convergência de segunda ordem do método Forward Difference. A taxa de convergência calculada de aproximadamente 2.0 indica que o método está operando dentro das expectativas teóricas.

#### 4.2 Eficiência Computacional

Observa-se que o número de passos temporais  $N_t$  aumenta significativamente com o refinamento da malha, seguindo a relação  $N_t \propto h^{-2}$ . Isto representa uma limitação prática do método explícito para malhas muito refinadas.

#### 4.3 Estabilidade Numérica

A seleção conservadora de  $k = 0.99 \times \frac{1}{2}h^2$  garantiu estabilidade em todas as simulações, com  $k/h^2$  mantendo-se consistentemente abaixo do limite crítico de 0.5.

## 5. Conclusão

A implementação do método Forward Difference demonstrou ser eficaz para a resolução da EDP parabólica em estudo. Os resultados numéricos validam:

- A ordem de convergência teórica  $O(h^2)$  do método
- A importância do critério de estabilidade para simulações bem-sucedidas
- A precisão adequada para aplicações práticas
- As limitações computacionais inerentes aos métodos explícitos

O método mostrou-se robusto e confiável dentro dos parâmetros de estabilidade estabelecidos, fornecendo soluções numéricas consistentes com a solução analítica.

#### 6. Referências

• Notas de aula da disciplina MAP2320 - USP (2025).



# Anexo - Código-Fonte

# Implementação do Método Backward Difference (Python)

O código a seguir apresenta a implementação do método *Backward Difference* utilizada para as simulações do relatório.

```
import numpy as np
def exact_solution(x, t):
   return np.exp(-np.pi**2 * t) * np.sin(np.pi * x)
def backward_difference_real(h, T=1.0):
   Implementacao REAL do metodo Backward Difference
   # Malha espacial
   Nx = int(1.0 / h)
   x = np.linspace(0, 1, Nx + 1)
   # mesma inicializacao do forward difference
   # Apesar de incondicionalmente estavel, estamos
    \hookrightarrow mantendo a malha em dimensoes identicas
   # Estamos fazendo isso para manter uma consistencia
      de erros com os mesmos tamanhos delta-t
   # Visando um Crank-Nicolson coerente
   k = 0.99 * 0.5 * h**2
   Nt = int(T / k)
   k = T / Nt \mbox{ \# Ajuste para chegar exatamente em }T{=}1
   r = k / h**2
   print(f"h=\{h:.4f\}, k=\{k:.6f\}, Nt=\{Nt\}")
   # Condicao inicial
   U = exact_solution(x, 0)
   # Resolvendo o sistema como o pseudocodigo
     apresentado nos slides da aula 10
   lower = np.zeros(Nx+1)
   upper = np.zeros(Nx+1)
   z = np.zeros(Nx+1)
   lower[1] = 1+2*r
   upper[1] = -r/lower[1]
   for i in range(2, Nx-1):
       lower[i] = 1+2*r+r*upper[i-1]
        upper[i] = -r/lower[i]
   lower[Nx] = 1+2*r+r*upper[Nx-1]
   for j in range(1, Nt):
        t = j*k
       U_new = U.copy()
       z[1] = U_new[1]/lower[1]
       for i in range(2, Nx):
            z[i] = (U_new[i]+r*z[i-1])/lower[i]
       U_{new}[Nx] = z[Nx]
        for i in range(Nx-1, 1):
            U_{new}[i] = z[i]-upper[i]*U_{new}[i+1]
       U = U_new
   # Calcular erro
   u_exact = exact_solution(x, T)
   error = np.sqrt(h * np.sum((U[1:Nx] -
    \rightarrow u_exact[1:Nx])**2))
   return error, k. Nt. x. U. u exact
```

# Implementação do Método Forward Difference (Python)

O código a seguir apresenta a implementação do método *Forward Difference* utilizada para as simulações

```
def forward_difference_real(h, T=1.0):
Implementacao REAL do metodo Forward Difference
# Malha espacial
Nx = int(1.0 / h)
x = np.linspace(0, 1, Nx + 1)
# Criterio de estabilidade
k = 0.99 * 0.5 * h**2
Nt = int(T / k)
k = T / Nt \, # Ajuste para chegar exatamente em T=1 \,
r = k / h**2
print(f"h=\{h:.4f\}, k=\{k:.6f\}, Nt=\{Nt\}, r=\{r:.4f\}")
# Condicao inicial
U = exact_solution(x, 0)
# Loop temporal
for n in range(Nt):
    t = n * k
    U_new = U.copy()
    # Aplicar o esquema para pontos internos
    for i in range(1, Nx):
        U_{new[i]} = U[i] + r * (U[i-1] - 2*U[i] +
         \rightarrow U[i+1]) + k * source_term(x[i], t)
    U = U_new
# Calcular erro
u_exact = exact_solution(x, T)
error = np.sqrt(h * np.sum((U[1:Nx] -
\rightarrow u_exact[1:Nx])**2))
return error, k, Nt, x, U, u_exact
```