Humboldt-Universität zu Berlin Mathematisch-Naturwissenschaftliche Fakultät Institut für Mathematik



Die Crouzeix-Raviart-Finite-Elemente-Methode zur Lösung einer nichtkonformen Formulierung des Rudin-Osher-Fatemi-Modellproblems

Enrico Bergmann

Version: 29. April 2021

Inhaltsverzeichnis

1	Einle	eitung	4	
2	Theoretische Grundlagen 2.1 Notation			
3	3.1 3.2	Existenz eines eindeutigen Minimierers	13 13 16	
4	Das 4.1 4.2 4.3 4.4	Formulierung	18 18 18 23 24	
5	Itera 5.1 5.2	S	26 26 27	
6	6.1 6.2 6.3 6.4	Hinweise zur Benutzung des Programms Programmablauf Realisierung der primalen-dualen Iteration Mathematische Grundlagen ausgewählter Methoden 6.4.1 Berechnung lokaler Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen 6.4.2 Berechnung lokaler Knotenwerte einer Crouzeix-Raviart-Funktion	31 32 37 38 38 38	
7	7.1	Bilder als Input und Rauschverminderung		
8	Ausv	wertung	45	

Zusammenfassung

todo, vielleicht auch eher for dem Inhaltsverzeichnis Chapter 4 und 5 brauchen noch indent Überarbeitung

Titelseite nach Vorgaben in Formalien-Lesezeichen-Ordner anpassen

1 Einleitung

In der Bildverarbeitung kann ein gegebenes Signal häufig nur durch eine unstetige Funktion dargestellt werden. Deshalb stellt sich zunächst die Frage, welcher Funktionenraum zum Beschreiben dieser Signale geeignet ist.

Sei $\Omega \subset \mathbb{R}^2$ ein polygonal berandetes Lipschitz-Gebiet und $g:\Omega \to \mathbb{R}$ stelle ein gegebenes Signal auf Ω dar. Das Signal g könnte im Sobolev-Raum $W^{1,1}(\Omega)$ vermutet werden, da Elemente dieses Raums im Allgemeinen nicht stetig sein müssen. Allerdings lassen Sobolev-Funktionen die oftmals benötigten Sprünge über Teilmengen niedrigerer Dimension von Ω nicht zu [Bar15b, S. 297]. Dieses Problem kann gelöst werden, indem der Raum der Funktionen von beschränkter Variation $\mathrm{BV}(\Omega)$ betrachtet wird. Dieser ist eine echte Obermenge von $W^{1,1}(\Omega)$ und hat sich als geeignet für die Modellierung von Signalen in der Bildverarbeitung und weitere Anwendungen erwiesen (cf. [ABM14, S. 393; AK06, S. 42; Bar15b, S. 297; Bra98, S. 1 f.]).

Eine mögliche Problemstellung in der Bildverarbeitung ist die Rauschunterdrückung, das heißt der Versuch unerwünschtes Rauschen in einem Signal zu verringern. In [ROF92] beschrieben Rudin, Osher und Fatemi 1992 das heute als ROF-Modell bekannte Minimierungsproblem dafür (cf. [Bar15a, S. 1217; CP10, S. 132; Get12, S. 74 f.]). Dabei ist für das gegebene Signal $g \in L^2(\Omega)$ und eine Funktion $v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ die Minimierung der Summe der zwei folgenden Terme relevant. Der erste Term ist die Seminorm

$$|v|_{\mathrm{BV}(\Omega)} \coloneqq \sup_{\substack{\phi \in C_0^{\infty}(\Omega; \mathbb{R}^2) \\ |\phi| \le 1}} \int_{\Omega} v \operatorname{div}(\phi) \, \mathrm{d}x < \infty.$$

von v auf BV(Ω) [Bar12, S. 1162]. Diese entspricht der totalen Variation der distributionellen Ableitung Dv von v und ihre Minimierung verhindert Oszillationen in der Lösung, lässt aber Unstetigkeiten zu [Get12, S. 72]. Außerdem stimmt diese, falls $v \in W^{1,1}(\Omega)$, mit der Seminorm auf $W^{1,1}(\Omega)$ überein. Der zweite Term $\|v-g\|_{L^2(\Omega)}^2$ misst den Abstand von v und g in $L^2(\Omega)$. Die Minimierung dieses Terms bewirkt, dass die Lösung dem Eingangssignal ähnelt. Mit diesen Termen und mit einen positiven Parameter $\alpha \in \mathbb{R}_+$, der das Verhältnis zwischen Rauschverminderung und Ähnlichkeit der Lösung zum Eingangssignal gewichtet, sucht das ROF-Modell eine Funktion $u \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)$, die das Funktional

$$I(v) := |v|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + \frac{\alpha}{2} ||v - g||_{L^{2}(\Omega)}^{2}$$
 (1.1)

unter allen $v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ minimiert. Wird hierbei α zu klein gewählt, führt das zu einer zu stark geglätteten, verwaschen aussehenden Lösung, zu sehen zum Beispiel in den Abbildungen 1.1c und 1.1d. Wird andererseits α zu groß gewählt, ist die Verminderung des Rauschens im Vergleich zum Eingangssignal g nur gering, zu sehen zum Beispiel in den Abbildungen 1.1f und 1.1g. Für weitere Details und Referenzen zur Rauschunterdrückung und zur Wahl von α siehe [Get12].

Zur numerischen Behandlung dieses Problems gibt es bereits einige Ansätze in der Literatur. Dazu gehören die Regularisierung der Seminorm $| \cdot |_{BV(\Omega)}$, indem die Betragsfunktion $| \cdot |$ durch eine stetig differenzierbare Approximation $| \cdot |_{\varepsilon}$ ersetzt wird, und die Nutzung von höheren Ableitungen in der Definition von $| \cdot |_{BV(\Omega)}$. Vor- und Nachteile dieser Ansätze und entsprechende Referenzen werden in [Bar12, S. 1165] zusammengefasst. Außerdem wird ebenda auf Arbeiten verwiesen, in denen verschieden iterative Lösungsmethoden für

das ROF-Modellproblem diskutiert werden. Professor Bartels untersucht in [Bar15b, Kapitel 10.2] eine $W^{1,1}$ -konforme Diskretisierung des ROF-Modells mit der Courant-Finite-Elemente-Methode. Zur numerischen Lösung dieser diskreten Formulierung nutzt er eine primale-duale Iteration, welche durch Betachtung der primalen und der dualen Formulierung des Minimierungsproblems motiviert ist. Eine Regularisierung oder die Nutzung höherer Ableitungen für die BV-Seminorm werden dabei nicht benötigt.

In dieser Arbeit möchte wir die Anwendung dieser primalen-dualen Iteration auf eine nichtkonforme Formulierung des ROF-Modells und einer Diskretisierung mit der Crouzeix-Raviart-Finite-Elemente-Methode untersuchen. Dabei nutzen wir einen von Professor Carstensen zur Verfügung gestellten Verfeinerungsindikator, um die Iteration im Solve-Schritt der AFEM-Routine aus Abbildung 6.1 nutzen zu können. Außerdem erlaubt uns die nichtkonforme Formulierung die Betrachtung einer garantierten unteren Energieschranke, welche ebenfalls von Professor Carstensen zur Verfügung gestellt wurde. Die Implementierung des adaptiven Algorithmus basiert auf dem Matlab-Softwarepaket AFEM [Car09a].

Abschließend sei angemerkt, dass wir folgende, leicht andere Formulierung des ROF-Modells betrachten. Wir minimieren das Funktional

$$E(v) := \frac{\alpha}{2} \|v\|_{L^{2}(\Omega)}^{2} + |v|_{BV(\Omega)} + \|v\|_{L^{1}(\partial\Omega)} - \int_{\Omega} fv \, dx$$

unter allen $v \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)$. Dabei ist der Term $\|v\|_{L^1(\partial\Omega)}$ durch den Spursatz für BV-Funktionen [ABM14, S. 400, Theorem 10.2.1] wohldefiniert und seine Minimierung modelliert homogene Randdaten. Für $f = \alpha g$ und alle $v \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ gilt dann $I(v) = E(v) - \|v\|_{L^1(\partial\Omega)} + \frac{\alpha}{2} \|g\|_{L^2(\Omega)}^2$. Der Zusammenhang mit dem ROF-Modell ist, aufgrund der Konstanz des Terms $\frac{\alpha}{2} \|g\|_{L^2(\Omega)}^2$, folglich, dass die Funktionale E und I die gleichen Minimierer in $\{v \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega) \mid \|v\|_{L^1(\partial\Omega)} = 0\}$ besitzen.

Die Struktur dieser Arbeit ist wie folgt. Nachdem in Kapitel 2 zunächst die Notationen eingeführt und die theoretischen Grundlagen aus der Optimierung und zu den Funktionen beschränkter Variation zusammengetragen wurden, wird in Kapitel 3 bewiesen, dass für unsere Formulierung des ROF-Modells ein eindeutiger Minimierer existiert. Anschließend folgt in Kapitel 4 die nichtkonforme Formulierung und Diskretisierung des Minimierungsproblems. Mithilfe der Sattelpunktsformulierung des diskreten Problems werden äquivalente Charakterisierungen, Existenz und Eindeutigkeit für den diskreten Minimierer bewiesen. Außerdem werden die zu untersuchenden Konvergenzraten, der Verfeinerungsindikator und die garantierte untere Energieschranke aufgeführt. In Kapitel 5 wird die primale-duale Iteration formuliert und bewiesen, dass diese gegen den diskreten Minimierer konvergiert. Es folgen in Kapitel 6 Hinweise zur Benutzung des Programms und Details zur Implementierung des Algorithmus und schließlich in Kapitel 7 die Darstellung der Experimente und deren Auswerung in Kapitel 8.



Abbildung 1.1: Originalbild 1 (a) und Originalbild mit additiven weißen gaußschen Rauschen (b) mit einem Signal-Rausch-Verhältnis (eng. signal-to-noise ratio, SNR) von 10, jeweils mit nachträglich hinzugefügten graduellen Übergang zu schwarzen Rand, um Nullranddaten zu garantierten. Außerdem fünf Ergebnisse (c)-(g) des in Kapitel 6 beschriebenen adaptiven Algorithmus mit verschiedenen Werten von α .

¹ https://homepages.cae.wisc.edu/~ece533/images/cameraman.tif

2 Theoretische Grundlagen

In dieser Arbeit werden Grundbegriffe in topologischen Räumen und Kentnisse zu Banachund Hilberträumen sowie zu Lebesgue- und Sobolev-Räumen vorausgesetzt. Dazu gehören
insbesondere wichtige Ungleichungen (beispielsweise Cauchy-Schwarz, Hölder, Young),
grundlegende Einbettungssätze, Dualraumtheorie, Aussagen zur schwachen Konvergenz
sowie der Rieszsche Darstellungssatz und seine Implikationen. Benötigte topologische Begriffe und grundlegende Aussagen zu Banach- und Hilberträumen können beispielsweise in
[Zei86] nachgeschlagen werden. Grundlagen der Optimierung sind in in [Zei85] nachlesbar
und alles Weitere eben genannte in [Zei90a] und [Zei90b]. Dabei eignen sich die Register
von [Zei90b] und [Zei85] hervorragend zum schnellen Auffinden von Begriffen in allen eben
aufgeführten Referenzen.

Schließlich sollte ein Verständnis des AFEM-Softwarepakets [Car09a], von den darin verwendeten Datenstrukturen und von den mathematischen Konzepten hinter dessen Funktionen vorhanden sein. Dazu sei an dieser Stelle auf die Dokumentation [Car+10] dieses Softwarepakets verwiesen. Die in dieser Arbeit benötigten Begriffe und Notationen führen wir im nächsten Abschnitt nochmals ein, wobei wir den Definitionen und Aussagen zum Crouzeix-Raviart-Finite-Elemente-Raum einen separaten Abschnitt 2.2 widmen.

2.1 Notation

Wir wählen für die natürlichen Zahlen die Konvention $\mathbb{N} = \{1, 2, 3, \ldots\}$ und $\mathbb{N}_0 = \mathbb{N} \cup \{0\}$. Die Menge der positiven reellen Zahlen notieren wir mit \mathbb{R}_+ . Um auszudrücken, dass eine Menge A Teilmenge einer Menge B ist, schreiben wir $A \subseteq B$. Falls wir hervorheben wollen, dass A sogar eine echte Teilmenge von B ist, so schreiben wir $A \subseteq B$. Ist A Teilmenge eines topologischen Raumes, so notieren wir den Rand von A mit ∂A , das Innere von A mit int(A) und den Abschluss von A mit \overline{A} . Wir nennen weiterhin eine Teilmenge $B \subseteq A$ Umgebung eines Punktes $x \in A$, wenn es eine offene Teilmenge von B gibt, die x enthält.

Für den Rest dieses Abschnitts seien $d, m \in \mathbb{N}, k \in \mathbb{N}_0, p \in [1, \infty]$ und U eine nichtleere, offene Teilmenge von \mathbb{R}^d . Die Einheitsmatrix in $\mathbb{R}^{m \times m}$ bezeichnen wir mit I_m . Für das euklidische Skalarprodukt zweier Vektoren $v, w \in \mathbb{R}^m$ schreiben wir $v \cdot w$. Betrachten wir einen Funktionenraum mit Werten in \mathbb{R} , so verzichten wir auf \mathbb{R} beim Notieren des Funktionenraums. Zum Beispiel schreiben wir $C(U) := C(U; \mathbb{R})$ für den Raum der stetigen Funktionen von U nach \mathbb{R} .

Mit $\Omega \subset \mathbb{R}^2$ bezeichnen wir stets ein polygonal berandetes Lipschitz-Gebiet. Eine reguläre Triangulierung \mathcal{T} von Ω im Sinne von Ciarlet (cf. [Car09b, S. 34; CGR12, S. 345; Car+10, S. 8]) ist eine endliche Menge von abgeschlossenen Dreiecken T mit positiven Flächeninhalt |T|, sodass

$$\bigcup_{T \in \mathcal{T}} T = \overline{\Omega}$$

und zwei Dreiecke $T_1, T_2 \in \mathcal{T}$ mit $T_1 \neq T_2$ und $T_1 \cap T_2 \neq \emptyset$ eine gemeinsame Ecke oder eine gemeinsame Kante haben. Die Menge der Knoten der Triangulierung sei \mathcal{N} , wobei die Menge der inneren Knoten mit $\mathcal{N}(\Omega)$, die Menge der Randknoten mit $\mathcal{N}(\partial\Omega)$ und die Menge der Knoten eines Dreiecks $T \in \mathcal{T}$ mit $\mathcal{N}(T)$ bezeichnet werde. Für die Kanten der Triangulierung seien die Mengen $\mathcal{E}, \mathcal{E}(\Omega), \mathcal{E}(\partial\Omega)$ und $\mathcal{E}(T)$ analog definiert. Außerdem ist

für $E \in \mathcal{E}$ die Menge der Dreiecke in \mathcal{T} , die E als Kante haben, gegeben durch $\mathcal{T}(E)$. Den Mittelpunkt einer Kante $E \in \mathcal{E}$ bezeichnen wir mit mid(E). Der Normaleneinheitsvektor auf dem Rand eines Dreiecks $T \in \mathcal{T}$ sei ν_T und der Normaleneinheitsvektor auf einer Kante $E \in \mathcal{E}$ sei ν_E . Für eine Innenkante $E \in \mathcal{E}(\Omega)$ bezeichnen wir dann die beiden Dreiecke in $\mathcal{T}(E)$ so mit T_+ und T_- , dass ν_{T_+} und ν_E gleichorientiert sind, also $\nu_{T_+} \cdot \nu_E = 1$. Damit können wir den Sprung entlang einer Innenkante $E \in \mathcal{E}(\Omega)$ definieren als $[\bullet]_E := \bullet|_{T_+} - \bullet|_{T_-}$. Für eine Randkante $E \in \mathcal{E}(\partial\Omega)$ definieren wir $[\bullet]_E := \bullet|_E$. Die Menge der stückweisen konstanten Funktionen auf der Triangulierung \mathcal{T} mit Werten in \mathbb{R}^m notieren wir dann mit $P_0(\mathcal{T}, \mathbb{R}^m)$ und die Menge der stückweisen affinen Funktionen auf \mathcal{T} mit Werten in \mathbb{R}^m mit $P_1(\mathcal{T}, \mathbb{R}^m)$. Weiterhin ist der Courant-Finite-Elemente-Raum (cf. [Car+10, S. 12]) definiert als

$$S^1(\mathcal{T}) := P_1(\mathcal{T}) \cap C(\overline{\Omega}).$$

Für ein Dreieck $T \in \mathcal{T}$ sei die längste Seitenlänge h_T . Damit können wir die stückweise konstante Funktion $h_{\mathcal{T}} \in P_0(\mathcal{T})$ für alle $T \in \mathcal{T}$ durch $h_{\mathcal{T}}|_T := h_T$ definieren und die längste Seitenlänge der Triangulierung $h := \max_{T \in \mathcal{T}} h_T$.

Mit $|\cdot|$ bezeichnen wir, je nach Argument, die euklidischen Norm eines Vektors $v \in \mathbb{R}^m$, das Lebesgue-Maß einer Menge $M \subset \mathbb{R}^2$, die Länge einer Kante $E \in \mathcal{E}$ oder die Kardinalität einer endlichen Menge A.

Ist V ein Vektorraum, so notieren wir die konvexe Hülle einer Teilmenge $X \subseteq V$ mit conv X. Falls V ein normierter Vektorraum ist, dann bezeichnen wir die entsprechende Norm auf V mit $\| \cdot \|_V$. Die Einheitskugel auf V ist damit $B_V := \{v \in V \mid \|v\|_V < 1\}$ und die abgeschlossene Einheitskugel auf V ist $\overline{B_V} = \{v \in V \mid \|v\|_V \leqslant 1\}$. Ist V sogar ein Prähilbertraum, so bezeichnen wir das Skalarprodukt auf V, welches $\| \cdot \|_V$ induziert, mit $(\cdot, \cdot)_V$. Betrachten wir eine Eigenschaft, für die gegeben sein muss, bezüglich welcher Norm Folgen auf V konvergieren, so ist stets die Konvergenz in der Norm $\| \cdot \|_V$ gewählt, sofern nicht anders angegeben. Beispielsweise meinen wir mit der Folgenstetigkeit eines Funktionals $F: V \to \mathbb{R}$ im Detail die Folgenstetigkeit mit der Normkonvergenz bezüglich $\| \cdot \|_V$ in V und der Konvergenz bezüglich $| \cdot |$ in \mathbb{R} .

Die Signumfunktion auf dem \mathbb{R}^m definieren wir für einen Vektor $v \in \mathbb{R}^m$ durch

$$\operatorname{sign}(v) := \left\{ \frac{\left\{ \frac{v}{|v|} \right\}}{B_{\mathbb{R}^m}}, \quad \text{falls } v \in \mathbb{R}^m \setminus \{0\}, \\ \overline{B_{\mathbb{R}^m}}, \quad \text{sonst.} \right.$$

Für den Dualraum eines Banachraums X über \mathbb{R} schreiben wir X^* . Die Auswertung eines Funktionals $F \in X^*$ an der Stelle $u \in X$ notieren wir, vor eventueller Anwendung des Rieszschen Darstellungssatzes, mit $\langle F, u \rangle$. Identifizieren wir einen Raum Y mit dem Dualraum X^* , so schreiben wir $Y \cong X^*$.

Weiterhin benutzen wir die übliche Notation für Lebesgue-Räume $L^p(U; \mathbb{R}^m)$ und die Sobolev-Räume $W^{k,p}(U)$ sowie $H^k(U) := W^{k,2}(U)$ und $H^k_0(U)$. Die Normen auf diesen Räumen definieren wir ebenfalls wie üblich. Außerdem schreiben wir kurz $\| \cdot \| := \| \cdot \|_{L^2(\Omega)}$ und $(\cdot, \cdot) := (\cdot, \cdot)_{L^2(\Omega)}$. Mit $H^1(\mathcal{T})$ bezeichnen wir den Raum der stückweisen H^1 -Funktionen auf \mathcal{T} .

2.2 Crouzeix-Raviart-Finite-Elemente-Funktionen

In Abschnitt 4.1 wollen wir für eine nichtkonforme Diskretisierung des Minimierungsproblems 3.1 die Crouzeix-Raviart-Finite-Elemente-Methode nutzen. Die dafür benötigten Definitionen und Aussagen tragen wir in diesen Abschnitt aus [Car09b; CGR12; Car+10] zusammen.

Die Räume der Crouzeix-Raviart-Finite-Elemente-Funktionen sind definiert durch

$$CR^{1}(\mathcal{T}) := \{ v_{CR} \in P_{1}(\mathcal{T}) \mid v_{CR} \text{ ist stetig in } \operatorname{mid}(E) \text{ für alle } E \in \mathcal{E} \} \quad \text{und}$$

$$CR^{1}_{0}(\mathcal{T}) := \{ v_{CR} \in CR^{1}(\mathcal{T}) \mid \forall E \in \mathcal{E}(\partial\Omega) \quad v_{CR}(\operatorname{mid}(E)) = 0 \}.$$

Wir wollen $\operatorname{CR}^1_0(\mathcal{T})$ mit einen diskreten Skalarprodukt ausstatten. Dafür führen wir den stückweisen Gradienten $\nabla_{\operatorname{NC}}: H^1(\mathcal{T}) \to L^2(\Omega; \mathbb{R}^2)$ ein. Dieser ist für alle $v \in H^1(\mathcal{T})$ und alle $T \in \mathcal{T}$ definiert durch $(\nabla_{\operatorname{NC}} v)|_T := \nabla v|_T$. Das ermöglicht uns die Definition der diskreten Bilinearform $a_{\operatorname{NC}}(\bullet, \bullet): \operatorname{CR}^1_0(\mathcal{T}) \times \operatorname{CR}^1_0(\mathcal{T}) \to \mathbb{R}$ durch

$$a_{\rm NC}(u_{\rm CR}, v_{\rm CR}) := \int_{\Omega} \nabla_{\rm NC} u_{\rm CR} \cdot \nabla_{\rm NC} v_{\rm CR} \, \mathrm{d}x \quad \text{für alle } u_{\rm CR}, v_{\rm CR} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T}).$$

Diese ist ein Skalarprodukt auf $CR_0^1(\mathcal{T})$. Die von a_{NC} induzierte Norm bezeichnen wir mit $\|\cdot\|_{NC}$.

Nun definieren wir für jede Kante $E \in \mathcal{E}$ eine Funktion $\psi_E \in \mathrm{CR}^1(\mathcal{T})$ durch ihre Werte

$$\psi_E(\operatorname{mid}(E)) \coloneqq 1$$
 sowie $\psi_E(\operatorname{mid}(F)) \coloneqq 0$ für alle $F \in \mathcal{E}$.

Die Menge $\{\psi_E \mid E \in \mathcal{E}\}$ bildet dann eine Basis von $\operatorname{CR}^1(\mathcal{T})$ und die Menge $\{\psi_E \mid E \in \mathcal{E}(\Omega)\}$ bildet eine Basis von $\operatorname{CR}^1_0(\mathcal{T})$. Für Kapitel 6 werden wir außerdem die folgenden Aussagen benötigen, mit denen wir diesen Abschnitt abschließen. Sei $T \in \mathcal{T}$ mit $T = \operatorname{conv}(\{P_1, P_2, P_3\})$. Dann sind die baryzentrischen Koordinaten $\lambda_1, \lambda_2, \lambda_3 \in P_1(T)$ für $j, k \in \{1, 2, 3\}$ charakterisiert durch

$$\lambda_j(P_k) = \begin{cases} 1, & \text{falls } j = k, \\ 0, & \text{sonst.} \end{cases}$$

Seien die Kanten von T nun so mit E_1 , E_2 und E_3 bezeichnet, dass für $j \in \{1, 2, 3\}$ die Kante E_j gegenüber von P_j liegt. Dann können wir die lokalen Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen $\psi_{E_j|T}$, $j \in \{1, 2, 3\}$, für alle $x \in T$ darstellen durch

$$\psi_{E_j|T}(x) = 1 - 2\lambda_j(x). \tag{2.1}$$

Dadurch ist für alle $k_1, k_2, k_3 \in \mathbb{N}$ die Integrationsformel

$$\int_{T} \lambda_{1}^{k_{1}} \lambda_{2}^{k_{2}} \lambda_{3}^{k_{3}} dx = 2|T| \frac{k_{1}! k_{2}! k_{3}!}{(2 + k_{1} + k_{2} + k_{3})!}$$
(2.2)

auch für die Berechnung von Integralen über die lokalen Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen auf T hilfreich. Ein Beweis von Gleichung (2.2) ist in [EM73] zu finden.

2.3 Variationsrechnung auf Banachräumen

In dieser Arbeit setzen wir Kentnisse über die Variationsrechung voraus. Da wir aber einige Aussagen auch für Funktionale benötigen, die auf unedlichdimensionalen reellen Banachräumen definiert sind, führen wir in diesen Abschnitt die grundlegenden Notationen dafür ein und formulieren schließlich die notwendige Optimalitätsbedingung erster Ordnung.

Dabei folgen wir [Zei85, S. 189-194]. Dort werden einige der Aussagen auf einen reellen lokal konvexen Raum formuliert. Da nach [Zei86, S. 781, (43)] alle Banachräume lokal konvex sind und wir die Aussagen in dieser Arbeit nur auf Banachräumen benötigen, formulieren wir sie hier auf einen reellen Banachraum X. Außerdem betrachten wir eine Teilmenge $V \subseteq X$, einen inneren Punkt u von V und ein Funktional $F: V \to \mathbb{R}$. Schließlich definieren wir noch für alle $h \in X$ eine Funktion $\varphi_h: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$, die für alle $t \in \mathbb{R}$ gegeben ist durch $\varphi_h(t) := F(u + th)$. Damit können wir die n-te Variation, das Gâteaux- und das Fréchet-Differential von F definieren.

Definition 2.1 (*n*-te Variation). Die *n*-te Variation von F an der Stelle u in Richtung $h \in X$ ist, falls die n-te Ableitung $\varphi_h^{(n)}(0)$ von φ_h in 0 existiert, definiert durch

$$\delta^n F(u;h) := \varphi_h^{(n)}(0) = \left. \frac{d^n F(u+th)}{dt^n} \right|_{t=0}.$$

Wir schreiben δ für δ^1 .

Definition 2.2 (Gâteaux- und Fréchet-Differential). F heißt Gâteaux-differenzierbar an der Stelle u, falls ein Funktional $F'(u) \in X^*$ existiert, sodass

$$\lim_{t\to 0} \frac{F(u+th) - F(u)}{t} = \langle F'(u), h \rangle \quad \text{für alle } h \in X.$$

F'(u) heißt dann Gâteaux-Differential von F an der Stelle u. F heißt Fréchet-differenzierbar an der Stelle u, falls ein Funktional $F'(u) \in X^*$ existiert, sodass

$$\lim_{\|h\|_X \to 0} \frac{|F(u+th) - F(u) - \langle F'(u), h \rangle|}{\|h\|_X} = 0.$$

F'(u) heißt dann Fréchet-Differential von F an der Stelle u. Das Fréchet-Differential von F an der Stelle u in Richtung $h \in X$ ist definiert durch $dF(u;h) := \langle F'(u), h \rangle$.

Bemerkung 2.3. Existiert das Fréchet-Differential F'(u) von F an der Stelle u, so ist F'(u) auch das Gâteaux-Differential von F an der Stelle u und es gilt

$$\delta F(u; h) = dF(u; h) = \langle F'(u), h \rangle$$
 für alle $h \in X$.

Nachdem die relevante Notation eingeführt ist, können wir zum Abschluss die notwendige Bedingung erster Ordnung für einen lokalen Minimierer von F formulieren.

Theorem 2.4 (Notwendige Optimalitätsbedingung erster Ordnung). Sei $u \in \text{int}(V)$ lokaler Minimierer von F, das heißt es existiere eine Umgebung U von u, sodass $F(v) \ge F(u)$ für alle $v \in U$. Dann gilt für alle $h \in X$, dass $\delta F(u;h) = 0$, falls diese Variation für alle $h \in X$ existiert, beziehungsweise F'(u) = 0, falls F'(u) als Gâteaux- oder Fréchet-Differential existiert.

Beweis. Die Aussage folgt direkt aus [Zei85, S. 193 f., Theorem 40.A, Theorem 40.B].

2.4 Subdifferentiale

Für diesen Abschnitt betrachten wir stets einen reellen Banachraum X und, falls nicht anders spezifiziert, ein Funktional $F:X\to [-\infty,\infty]$. Wir wollen die in dieser Arbeit benötigten Notationen und Eigenschaften des Subdifferentials von F zusammentragen. Zuvor starten wir mit einer grundlegenden Definition.

Definition 2.5 ([Zei85, S. 245, Definition 42.1]). Sei V ein Vektorraum, $M \subseteq V$ und $F: M \to \mathbb{R}$. Dann heißt die Menge M konvex, wenn für alle $u, v \in M$ und alle $t \in [0, 1]$ gilt

$$(1-t)u+tv\in M.$$

Ist M konvex, so heißt F konvex, falls für alle $u, v \in M$ und alle $t \in [0, 1]$ gilt

$$F((1-t)u + tv) \le (1-t)F(u) + tF(v). \tag{2.3}$$

Gilt Ungleichung (2.3) für alle $t \in (0,1)$ mit "<", so heißt F strikt konvex. Falls -F konvex ist, so heißt F konkav.

Für den Rest dieses Abschnitts folgen wir [Zei85, S. 385-397]. Analog zur Begründung zum Beginn von Abschnitt 2.3, schränken wir auch hier die Definitionen und Aussagen, die in [Zei85] auf reellen lokal konvexen Räumen formuliert sind, auf den reellen Banachraum X ein. Zunächst definieren wir das Subdifferential von F an einer Stelle $u \in X$.

Definition 2.6 (Subdifferential). Für $u \in X$ mit $F(u) \neq \pm \infty$ heißt

$$\partial F(u) := \{ u^* \in X^* \mid \forall v \in X \quad F(v) \geqslant F(u) + \langle u^*, v - u \rangle \} \tag{2.4}$$

Subdifferential von F an der Stelle u. Für $F(u) = \pm \infty$ ist $\partial F(u) := \emptyset$. Ein Element $u^* \in \partial F(u)$ heißt Subgradient von F an der Stelle u.

Es folgen für Optimierungsprobleme wichtige Aussagen über das Subdifferential von F.

Theorem 2.7 ([Zei85, S. 387, Proposition 47.12]). Falls $F: X \to (-\infty, \infty]$ mit $F \not\equiv \infty$, gilt $F(u) = \inf_{v \in X} F(v)$ genau dann, wenn $0 \in \partial F(u)$.

Theorem 2.8 ([Zei85, S. 387, Proposition 47.13 (i)]). Falls F konvex und Gâteaux-differenzierbar an der Stelle $u \in X$ mit Gâteaux-Differential F'(u) ist, gilt $\partial F(u) = \{F'(u)\}$.

Das folgende Theorem folgt aus [Zei85, S. 389, Theorem 47.B] unter Beachtung der Tatsache, dass die Addition von Funktionalen $F_1, F_2, \ldots, F_n : X \to (-\infty, \infty]$ und die Addition von Menge in X^* kommutieren.

Theorem 2.9. Seien für $n \ge 2$ die Funktionale $F_1, F_2, \ldots, F_n : X \to (-\infty, \infty]$ konvex und es existiere ein $u_0 \in X$, sodass $F_k(u_0) < \infty$ für alle $k \in \{1, 2, \ldots, n\}$. Außerdem seien mindestens n-1 der n Funktionale F_1, F_2, \ldots, F_n stetig an der Stelle u_0 . Dann gilt

$$\partial (F_1 + F_2 + \ldots + F_n)(u) = \partial F_1(u) + \partial F_2(u) + \ldots + \partial F_n(u)$$
 für alle $u \in X$.

Zum Abschluss formulieren wir noch die Monotonie des Subdifferentials. Diese folgt aus [Zei85, S. 396 f., Definition 47.15, Theorem 47.F (1)].

Theorem 2.10. Sei $F: X \to (-\infty, \infty]$ konvex und unterhalbstetig mit $F \not\equiv \infty$. Dann ist $\partial F(\bullet)$ monoton, das heißt

$$\langle u^* - v^*, u - v \rangle \ge 0$$
 für alle $u, v \in X, u^* \in \partial F(u), v^* \in \partial F(v)$.

2.5 Funktionen beschränkter Variation

In diesen Abschnitt führen wir den Raum der Funktionen beschränkter Variation ein. Wir vermeiden dabei, soweit möglich, für den weiteren Verlauf dieser Arbeit nicht benötigte Notation und Theorie, indem wir die Definitionen und Aussagen entsprechend aus- und umformulieren. Für detailliertere Ausführungen und die maßtheoretischen Hintergründe siehe zum Beispiel [ABM14; EG92; Bra98]. Soweit nicht anders angegeben, folgen die Definitionen und Aussagen dieses Abschnitts aus [ABM14, S. 393-395]. Sei im Weiteren U eine offene Teilmenge des \mathbb{R}^d . Zunächst definieren wir den Raum der Funktionen beschränkter Variation.

Definition 2.11 (Funktionen beschränkter Variation). Eine Funktion $u \in L^1(U)$ ist von beschränkter Variation, wenn

$$|u|_{\mathrm{BV}(U)} \coloneqq \sup_{\substack{\phi \in C_C^1(U; \mathbb{R}^d) \\ \|\phi\|_{L^{\infty}(U)} \leqslant 1}} \int_U u \operatorname{div}(\phi) \, \mathrm{d}x < \infty. \tag{2.5}$$

Die Menge aller Funktionen beschränkter Variation ist BV(U).

Bemerkung 2.12. Durch $|\bullet|_{\mathrm{BV}(U)}$ ist eine Seminorm auf $\mathrm{BV}(U)$ gegeben. Ausgestattet mit der Norm

$$\| \bullet \|_{\mathrm{BV}(U)} \coloneqq \| \bullet \|_{L^1(U)} + | \bullet |_{\mathrm{BV}(U)}$$

ist $\mathrm{BV}(U)$ ein Banachraum. Außerdem gilt $W^{1,1}(U) \subset \mathrm{BV}(U)$ und $\|u\|_{\mathrm{BV}(U)} = \|u\|_{W^{1,1}(U)}$ für alle $u \in W^{1,1}(U)$.

In der Anwendung ist Konvergenz in BV(U) bezüglich der Norm $\| \cdot \|_{BV(U)}$ zu restriktiv (cf. [Bar15b, S. 300]). Deshalb führen wir einen schwächeren Konvergenzbegriff ein.

Definition 2.13. Sei $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}\subset \mathrm{BV}(U)$ und sei $u\in\mathrm{BV}(U)$ mit $u_n\to u$ in $L^1(U)$ für $n\to\infty$. Dann konvergiert die Folge $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}$ schwach gegen u in $\mathrm{BV}(U)$, wenn für alle $\phi\in C_0(U;\mathbb{R}^d)$ gilt, dass

$$\int_{U} u_n \operatorname{div}(\phi) dx \to \int_{U} u \operatorname{div}(\phi) dx \quad \text{für } n \to \infty.$$

Wir schreiben dann $u_n \to u$ für $n \to \infty$.

Damit können wir das folgende Theorem formulieren, welches unmittelbar die schwache Unterhalbstetigkeit der Seminorm $| \cdot |_{BV(U)}$ auf BV(U) impliziert.

Theorem 2.14 ([ABM14, S. 394, Proposition 10.1.1]). Sei $u \in L^1(U)$ und sei $(u_n)_{n \in \mathbb{N}} \subset BV(U)$ mit $\sup_{n \in \mathbb{N}} |u_n|_{BV(U)} < \infty$ und $u_n \to u$ in $L^1(U)$ für $n \to \infty$. Dann gilt $u \in BV(U)$ und $|u|_{BV(U)} \leq \liminf_{n \to \infty} |u_n|_{BV(U)}$. Außerdem gilt dann $u_n \to u$ in BV(U).

Für den Rest dieser Abschnitts sei U ein beschränktes Lipschitz-Gebiet. Unter dieser Voraussetzung können wir zeigen, dass jede in $\mathrm{BV}(U)$ beschränkte Folge eine in $\mathrm{BV}(U)$ schwach konvergente Teilfolge besitzt mit schwachen Grenzwert in $\mathrm{BV}(U)$. Für den Beweis dieser Aussage benötigen wir zunächst das folgende Theorem.

Theorem 2.15 ([EG92, S. 176, Theorem 4]). Sei $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}\subset \mathrm{BV}(U)$ eine beschränkte Folge. Dann existiert eine Teilfolge $(u_{n_k})_{k\in\mathbb{N}}$ von $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}$ und ein $u\in \mathrm{BV}(U)$, sodass $u_{n_k}\to u$ in $L^1(U)$ für $k\to\infty$.

Damit können wir nun das folgende Theorem beweisen.

Theorem 2.16. Sei $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}\subset \mathrm{BV}(U)$ eine beschränkte Folge. Dann existiert eine Teilfolge $(u_{n_k})_{k\in\mathbb{N}}$ und ein $u\in\mathrm{BV}(U)$, sodass $u_{n_k}\to u$ in $\mathrm{BV}(U)$ für $k\to\infty$.

Beweis. Nach Theorem 2.15 besitzt $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}$ eine Teilfolge $(u_{n_k})_{k\in\mathbb{N}}$, die in $L^1(U)$ gegen ein $u\in \mathrm{BV}(U)$ konvergiert. Diese Teilfolge ist nach Voraussetzung ebenfalls beschränkt in $\mathrm{BV}(U)$, woraus nach Definition der Norm $\|\bullet\|_{\mathrm{BV}(U)}$ insbesondere folgt, dass $\sup_{k\in\mathbb{N}}|u_{n_k}|_{\mathrm{BV}(U)}<\infty$. Somit ist Theorem 2.14 anwendbar und impliziert die schwache Konvergenz von $(u_{n_k})_{k\in\mathbb{N}}$ in $\mathrm{BV}(U)$ gegen $u\in\mathrm{BV}(U)$.

3 Das kontinuierliche Problem

In diesen Kapitel wollen wir für einen Parameter $\alpha \in \mathbb{R}_+$ und eine Funktion $f \in L^2(\Omega)$ folgendes Minimierungsproblem untersuchen.

Problem 3.1. Finde $u \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$, sodass u das Funktional

$$E(v) := \frac{\alpha}{2} \|v\|^2 + |v|_{\text{BV}(\Omega)} + \|v\|_{L^1(\partial\Omega)} - \int_{\Omega} fv \, dx$$
 (3.1)

unter allen $v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ minimiert.

Dabei ist der Term $\|v\|_{L^1(\partial\Omega)}$ wohldefiniert, da nach [ABM14, S. 400, Theorem 10.2.1] eine lineare, stetige Abbildung $T: \mathrm{BV}(\Omega) \to L^1(\partial\Omega)$ existiert mit $T(v) = v|_{\partial\Omega}$ für alle $v \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap C(\overline{\Omega})$. Wie in Kapitel 1 beschrieben, hat Problem 3.1 für homogene Randdaten die gleichen Minimierer wie das ROF-Modellproblem mit Eingangssignal $g \in L^2(\Omega)$, wenn $f = \alpha g$.

Bemerkung 3.2. Für $d \in \{2,3\}$ und ein beschränktes Lipschitz-Gebiet $U \subset \mathbb{R}^d$ ist nach [Bar15b, S. 302, Remark 10.5 (i)] die Einbettung BV $(U) \hookrightarrow L^p(U)$ stetig, wenn $1 \leq p \leq d/(d-1)$. Damit ist BV (Ω) Teilmenge von $L^2(\Omega)$ und die Lösung von Problem 3.1 kann in BV (Ω) gesucht werden. Wir vernachlässigen diese Vereinfachung und erreichen dadurch, dass alle Aussagen dieses Kapitels auch gelten würden, wenn $\Omega \subset \mathbb{R}^d$ mit $d \in \mathbb{N}$ ein beschränktes Lipschitz-Gebiet wäre.

In den folgenden Abschnitten zeigen wir, dass Problem 3.1 eine eindeutige Lösung $u \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ besitzt. Außerdem beschreiben wir, wie f für eine gegebene Lösung u konstruiert werden kann und welche Eigenschaften u dafür erfüllen muss.

3.1 Existenz eines eindeutigen Minimierers

Zunächst zeigen wir, dass Problem 3.1 eine Lösung besitzt. Dafür benötigen wir die folgende Formulierung der Youngschen Ungleichung.

Lemma 3.3 (Youngsche Ungleichung). Seien $a, b \in \mathbb{R}$ und $\varepsilon \in \mathbb{R}_+$ beliebig. Dann gilt

$$ab \leqslant \frac{1}{\varepsilon}a^2 + \frac{\varepsilon}{4}b^2.$$

Außerdem wird im Beweis folgende Aussage benötigt, die direkt aus [EG92, S. 183, Theorem 1] folgt, da $0 \in \mathrm{BV}(\mathbb{R}^d \setminus \overline{\Omega})$ mit $|0|_{\mathrm{BV}(\mathbb{R}^d \setminus \overline{\Omega})} = 0$ und $0|_{\partial\Omega} = 0$.

Lemma 3.4. Sei $v \in BV(\Omega)$. Definere die Fortsetzung \tilde{v} von v für alle $x \in \mathbb{R}^d$ durch

$$\tilde{v}(x) := \begin{cases} v(x), & \text{falls } x \in \Omega, \\ 0, & \text{falls } x \in \mathbb{R}^d \backslash \overline{\Omega}. \end{cases}$$

Dann gilt $\tilde{v} \in \mathrm{BV}(\mathbb{R}^d)$ und $|\tilde{v}|_{\mathrm{BV}(\mathbb{R}^d)} = |v|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + ||v||_{L^1(\partial\Omega)}$.

Theorem 3.5 (Existenz einer Lösung). Problem 3.1 besitzt eine Lösung $u \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$.

Beweis. Die Beweisidee ist die Anwendung der direkten Methode der Variationsrechnung (cf. z.B. [Dac89]) unter Nutzung der in Abschnitt 2.5 aufgeführten Eigenschaften der schwachen Konvergenz in $BV(\Omega)$.

Für alle $v \in L^2(\Omega) \subseteq L^1(\Omega)$ gilt mit der Hölderschen Ungleichung für p = q = 2, dass

$$||v||_{L^1(\Omega)} = ||1 \cdot v||_{L^1(\Omega)} \le ||1|||v|| = \sqrt{|\Omega|}||v||.$$
(3.2)

Dann folgt für das Funktional E in (3.1) für alle $v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ durch die Cauchy-Schwarzsche Ungleichung, die Youngsche Ungleichung aus Lemma 3.3 und Ungleichung (3.2), dass

$$E(v) = \frac{\alpha}{2} \|v\|^{2} + |v|_{BV(\Omega)} + \|v\|_{L^{1}(\partial\Omega)} - \int_{\Omega} f v \, dx$$

$$\geqslant \frac{\alpha}{2} \|v\|^{2} + |v|_{BV(\Omega)} + \|v\|_{L^{1}(\partial\Omega)} - \|f\| \|v\|$$

$$\geqslant \frac{\alpha}{2} \|v\|^{2} + |v|_{BV(\Omega)} + \|v\|_{L^{1}(\partial\Omega)} - \frac{1}{\alpha} \|f\|^{2} - \frac{\alpha}{4} \|v\|^{2}$$

$$\geqslant \frac{\alpha}{4} \|v\|^{2} + |v|_{BV(\Omega)} + \|v\|_{L^{1}(\partial\Omega)} - \frac{1}{\alpha} \|f\|^{2}$$

$$\geqslant \frac{\alpha}{4|\Omega|} \|v\|_{L^{1}(\Omega)}^{2} + |v|_{BV(\Omega)} + \|v\|_{L^{1}(\partial\Omega)} - \frac{1}{\alpha} \|f\|^{2}$$

$$\geqslant -\frac{1}{\alpha} \|f\|^{2}.$$
(3.3)

Somit ist E nach unten beschränkt, was die Existenz einer infimierenden Folge $(u_n)_{n\in\mathbb{N}} \subset BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ von E impliziert, das heißt $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}$ erfüllt

$$\lim_{n \to \infty} E(u_n) = \inf_{v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)} E(v).$$

Ungleichung (3.3) impliziert außerdem, dass $E(u_n) \to \infty$ für $n \to \infty$, falls $|u_n|_{\mathrm{BV}(\Omega)} \to \infty$ oder $||u_n||_{L^1(\Omega)} \to \infty$ für $n \to \infty$. Daraus folgt insbesondere, dass $E(u_n) \to \infty$ für $n \to \infty$, falls $||u_n||_{\mathrm{BV}(\Omega)} \to \infty$ für $n \to \infty$. Deshalb muss die Folge $(u_n)_{n \in \mathbb{N}}$ beschränkt in $\mathrm{BV}(\Omega)$ sein. Nun garantiert Theorem 2.16 die Existenz einer in $\mathrm{BV}(\Omega)$ schwach konvergenten Teilfolge $(u_{n_k})_{k \in \mathbb{N}}$ von $(u_n)_{n \in \mathbb{N}}$ mit schwachen Grenzwert $u \in \mathrm{BV}(\Omega)$. Ohne Beschränkung der Allgemeinheit ist $(u_{n_k})_{k \in \mathbb{N}} = (u_n)_{n \in \mathbb{N}}$. Aus der schwachen Konvergenz von $(u_n)_{n \in \mathbb{N}}$ in $\mathrm{BV}(\Omega)$ gegen u folgt nach Definition, dass $(u_n)_{n \in \mathbb{N}}$ stark, und damit insbesondere auch schwach, in $L^1(\Omega)$ gegen u konvergiert.

Weiterhin folgt aus (3.3), dass $E(v) \to \infty$ für $||v|| \to \infty$. Somit muss $(u_n)_{n \in \mathbb{N}}$ auch beschränkt sein bezüglich der Norm $||\cdot||$ und besitzt deshalb, wegen der Reflexivität von $L^2(\Omega)$, eine Teilfolge (ohne Beschränkung der Allgemeinheit weiterhin bezeichnet mit $(u_n)_{n \in \mathbb{N}}$), die in $L^2(\Omega)$ schwach gegen einen Grenzwert $\overline{u} \in L^2(\Omega)$ konvergiert. Damit gilt für alle $w \in L^2(\Omega) \cong L^2(\Omega)^*$ und, da $L^\infty(\Omega) \subseteq L^2(\Omega)$, insbesondere auch für alle $w \in L^\infty(\Omega) \cong L^1(\Omega)^*$, dass

$$\lim_{n \to \infty} \int_{\Omega} u_n w \, \mathrm{d}x = \int_{\Omega} \overline{u} w \, \mathrm{d}x.$$

Das bedeutet, dass $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}$ auch schwach in $L^1(\Omega)$ gegen $\overline{u}\in L^2(\Omega)\subseteq L^1(\Omega)$ konvergiert. Da schwache Grenzwerte eindeutig bestimmt sind, gilt insgesamt $u=\overline{u}\in L^2(\Omega)$, das heißt $u\in \mathrm{BV}(\Omega)\cap L^2(\Omega)$. Nun definieren wir für alle $n\in\mathbb{N}$ und für alle $x\in\mathbb{R}^d$ die Fortsetzungen

$$\tilde{u}_n(x) := \begin{cases} u_n(x), & \text{falls } x \in \Omega, \\ 0, & \text{falls } x \in \mathbb{R}^d \backslash \overline{\Omega} \end{cases} \quad \text{und} \quad \tilde{u}(x) := \begin{cases} u(x), & \text{falls } x \in \Omega, \\ 0, & \text{falls } x \in \mathbb{R}^d \backslash \overline{\Omega}. \end{cases}$$

Dann gilt nach Lemma 3.4 sowohl

$$\tilde{u}_n \in \mathrm{BV}(\mathbb{R}^d)$$
 und $|\tilde{u}_n|_{\mathrm{BV}(\mathbb{R}^d)} = |u_n|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + ||u_n||_{L^1(\partial\Omega)}$ für alle $n \in \mathbb{N}$ als auch $\tilde{u} \in \mathrm{BV}(\mathbb{R}^d)$ und $|\tilde{u}|_{\mathrm{BV}(\mathbb{R}^d)} = |u|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + ||u||_{L^1(\partial\Omega)}$.

Da $(u_n)_{n\in\mathbb{N}}$ infimierende Folge von E ist, muss die Folge

$$\left(|\tilde{u}_n|_{\mathrm{BV}(\mathbb{R}^d)}\right)_{n\in\mathbb{N}} = \left(|u_n|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + \|u_n\|_{L^1(\partial\Omega)}\right)_{n\in\mathbb{N}}$$

beschränkt sein. Außerdem folgt aus den Definitionen von \tilde{u} und \tilde{u}_n für alle $n \in \mathbb{N}$ und der bereits bekannten Eigenschaft $u_n \to u$ in $L^1(\Omega)$ für $n \to \infty$, dass

$$\|\tilde{u}_n - \tilde{u}\|_{L^1(\mathbb{R}^d)} = \int_{\mathbb{R}^d} |\tilde{u}_n - \tilde{u}| \, dx = \int_{\Omega} |u_n - u| \, dx = \|u_n - u\|_{L^1(\Omega)} \to 0 \quad \text{für } n \to \infty,$$

das heißt $\tilde{u}_n \to \tilde{u}$ in $L^1\left(\mathbb{R}^d\right)$ für $n \to \infty$. Insgesamt ist also $(\tilde{u}_n)_{n \in \mathbb{N}}$ eine Folge in $\mathrm{BV}\left(\mathbb{R}^d\right)$, die in $L^1\left(\mathbb{R}^d\right)$ gegen $\tilde{u} \in \mathrm{BV}\left(\mathbb{R}^d\right) \subseteq L^1\left(\mathbb{R}^d\right)$ konvergiert und $\sup_{n \in \mathbb{N}} |\tilde{u}_n|_{\mathrm{BV}\left(\mathbb{R}^d\right)} < \infty$ erfüllt. Somit folgt mit Theorem 2.14

$$|u|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + ||u||_{L^{1}(\partial\Omega)} = |\tilde{u}|_{\mathrm{BV}(\mathbb{R}^{d})} \leqslant \liminf_{n \to \infty} |\tilde{u}_{n}|_{\mathrm{BV}(\mathbb{R}^{d})}$$

$$= \liminf_{n \to \infty} \left(|u_{n}|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + ||u_{n}||_{L^{1}(\partial\Omega)} \right). \tag{3.4}$$

Die Funktionen $\| \cdot \|^2$ und $-\int_{\Omega} f \cdot dx$ sind auf $L^2(\Omega)$ stetig und konvex, was impliziert, dass sie schwach unterhalbstetig auf $L^2(\Omega)$ sind. Da wir bereits wissen, dass $u_n \to u$ in $L^2(\Omega)$ für $n \to \infty$, folgt

$$\frac{\alpha}{2} \|u\| - \int_{\Omega} f u \, \mathrm{d}x \le \liminf_{n \to \infty} \left(\frac{\alpha}{2} \|u_n\| - \int_{\Omega} f u_n \, \mathrm{d}x \right).$$

Damit und mit Ungleichung (3.4) gilt insgesamt

$$\inf_{v \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)} E(v) \leqslant E(u) \leqslant \liminf_{n \to \infty} E\left(u_n\right) = \lim_{n \to \infty} E\left(u_n\right) = \inf_{v \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)} E(v),$$

das heißt
$$\min_{v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)} E(v) = E(u)$$
.

Nachdem wir gezeigt haben, dass für Problem 3.1 eine Lösung existiert, beweisen wir als nächstes ein Theorem, das direkt impliziert, dass diese Lösung eindeutig ist.

Theorem 3.6 (Stabilität und Eindeutigkeit). Seien $u_1, u_2 \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ die Minimierer des Problems 3.1 mit $f_1, f_2 \in L^2(\Omega)$ anstelle von f, das heißt für $\ell \in \{1, 2\}$ minimiere u_ℓ das Funktional

$$E_{\ell} := \frac{\alpha}{2} \|v\|^2 + |v|_{BV(\Omega)} + \|v\|_{L^1(\partial\Omega)} - \int_{\Omega} f_{\ell} v \, dx$$

unter allen $v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$. Dann gilt

$$||u_1 - u_2|| \le \frac{1}{\alpha} ||f_1 - f_2||.$$

Beweis. Wir folgen der Argumentation im Beweis von [Bar15b, S. 304, Theorem 10.6]. Zunächst definieren wir die Funktionale $F: L^2(\Omega) \to \mathbb{R} \cup \{\infty\}$ und $G_\ell: L^2(\Omega) \to \mathbb{R}$, $\ell \in \{1, 2\}$, für alle $u \in L^2(\Omega)$ durch

$$F(u) := \begin{cases} |u|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + \|u\|_{L^1(\partial\Omega)}, & \text{falls } u \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega), \\ \infty, & \text{falls } u \in L^2(\Omega) \backslash \mathrm{BV}(\Omega) \end{cases} \quad \text{und}$$

$$G_{\ell}(u) := \frac{\alpha}{2} \|u\|^2 - \int_{\Omega} f_{\ell} u \, \mathrm{d} x.$$

Damit gilt für $\ell \in \{1, 2\}$ und alle $u \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$, dass $E_{\ell}(u) = F(u) + G_{\ell}(u)$. Für $\ell \in \{1, 2\}$ ist G_{ℓ} Fréchet-differenzierbar und die Fréchet-Ableitung $G'_{\ell}(u) : L^2(\Omega) \to \mathbb{R}$ von G_{ℓ} an der Stelle $u \in L^2(\Omega)$ ist für alle $v \in L^2(\Omega)$ gegeben durch

$$dG_{\ell}(u;v) = \alpha(u,v) - \int_{\Omega} f_{\ell}v \, \mathrm{d}x = (\alpha u - f_{\ell}, v).$$

Das Funktional F ist konvex, unterhalbstetig und es gilt $F \not\equiv \infty$. Deshalb ist nach Theorem 2.10 das Subdifferential ∂F von F monoton, das heißt für alle $\mu_{\ell} \in \partial F(u_{\ell})$, $\ell \in \{1, 2\}$, gilt

$$(\mu_1 - \mu_2, u_1 - u_2) \geqslant 0. \tag{3.5}$$

Für $\ell \in \{1,2\}$ gilt, dass E_{ℓ} konvex ist und von u_{ℓ} in $\mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ minimiert wird. Außerdem gilt $E_{\ell} \not\equiv \infty$ und G_{ℓ} ist stetig. Somit gilt nach Theorem 2.7, Theorem 2.9 und Theorem 2.8, dass $0 \in \partial E_{\ell}(u_{\ell}) = \partial F(u_{\ell}) + \partial G_{\ell}(u_{\ell}) = \partial F(u_{\ell}) + \{G'_{\ell}(u_{\ell})\}$. Daraus folgt $-G'_{\ell}(u_{\ell}) \in \partial F(u_{\ell})$. Zusammen mit Ungleichung (3.5) impliziert das

$$(-(\alpha u_1 - f_1) - (-(\alpha u_2 - f_2)), u_1 - u_2) \ge 0.$$

Durch Umformen und Anwenden der Cauchy-Schwarzschen Ungleichung erhalten wir

$$\alpha ||u_1 - u_2||^2 \le (f_1 - f_2, u_1 - u_2)$$

 $\le ||f_1 - f_2|| ||u_1 - u_2||.$

Falls $||u_1 - u_2|| = 0$, gilt die zu zeigende Aussage. Ansonsten führt die Division durch $\alpha ||u_1 - u_2|| \neq 0$ den Beweis zum Abschluss.

3.2 Konstruktion eines Experiments mit bekannter Lösung

Für die numerische Untersuchung der primalen-dualen Iteration aus Kapitel 5 ist es sinnvoll Eingangssignale f für Problem 3.1 gegeben zu haben, für die der entsprechende gesuchte Minimierer bekannt ist. Als Grundlage für die Konstruktion solcher Signale nutzen wir die folgende Aussage von Professor Carstensen.

Sei $u:\Omega\to\mathbb{R}$ gegeben als Funktion in Polarkoordinaten. Dabei beschränken wir uns auf vom Polarwinkel unabhängige Funktionen, das heißt für alle $x\in\Omega$ gelte $u(x):=u_P(|x|)$ für $u_P:[0,\infty)\to\mathbb{R}$. Weiterhin fordern wir $u_P(r)=0$ für $r\geqslant 1$ und die Existenz der partiellen Ableitung $\partial_r u_P$ fast überall in $[0,\infty)$. Außerdem existiere fast überall in $[0,\infty)$ die partielle Ableitung des für $r\in[0,\infty)$ definierten Ausdrucks

$$\operatorname{sgn}\left(\partial_{r}u_{P}(r)\right) := \begin{cases} -1 & \text{für } \partial_{r}u_{P}(r) < 0, \\ x \in [0, 1] & \text{für } \partial_{r}u_{P}(r) = 0, \\ 1 & \text{für } \partial_{r}u_{P}(r) > 0. \end{cases}$$

Des Weiteren fordern wir sgn $(\partial_r u_P(r))/r \to 0$ für $r \to 0$, damit f_P in der folgenden Definition stetig in 0 fortgesetzt werden kann. Sei $f_P : [0, \infty) \to \mathbb{R}$ gegeben durch

$$f_P(r) := \alpha u_P(r) - \partial_r \left(\operatorname{sgn} \left(\partial_r u_P(r) \right) \right) - \frac{\operatorname{sgn} \left(\partial_r u_P(r) \right)}{r} \quad \text{für alle } r \in [0, \infty).$$
 (3.6)

Dann ist u Lösung von Problem 3.1, wenn das Eingangssignal auf $\Omega \supseteq \{w \in \mathbb{R}^2 \mid |w| \leq 1\}$ für fast alle $x \in \Omega$ gegeben ist durch $f(x) := f_P(|x|)$.

In unseren Experimenten wird uns die garantierte untere Energieschranke aus Theorem 4.9 interessieren. Da dieses Theorem für das Eingangssignal voraussetzt, dass $f \in$

 $H_0^1(\Omega)$, müssen wir noch die folgenden Bedingungen an u_P formulieren. Hinreichend für $f \in H_0^1(\Omega)$ ist nach Gleichung (3.6), dass u_P , $\partial_r \left(\operatorname{sgn}(\partial_r u_P) \right)$ und $\operatorname{sgn}(\partial_r u_P)$ stetig sind und

$$u_P(1) = \partial_r \left(\operatorname{sgn} \left(\partial_r u_P(1) \right) \right) = \operatorname{sgn} \left(\partial_r u_P(1) \right) = 0.$$

Mit diesen Einschränkung gilt insbesondere $u \in H_0^1(\Omega)$, weshalb die exakte Energie E(u) nach Bemerkung 2.12 berechnet werden kann durch

$$E(u) = \frac{\alpha}{2} ||u||^2 + ||u||_{W^{1,1}(\Omega)} - \int f u \, \mathrm{d}x.$$

Um also E(u) berechnen zu können, wird der schwache Gradient ∇u von u benötigt und um die garantierte untere Energieschranke $E_{\rm GLEB}$ aus Gleichung (4.12) zu berechnen, wird der schwache Gradient ∇f von f benötigt. Deshalb betrachten wir an dieser Stelle noch kurz die benötigten Zusammenhänge zwischen den partiellen Ableitungen in kartesischen Koordianten und in Polarkoordinaten für eine hinreichend glatte Funktion g_P . Sei

$$\operatorname{atan2}(x_{2}, x_{1}) := \begin{cases} \arctan\left(\frac{x_{2}}{x_{1}}\right), & \text{wenn } x_{1} > 0, \\ \arctan\left(\frac{x_{2}}{x_{1}}\right) + \pi, & \text{wenn } x_{1} < 0, x_{2} \ge 0, \\ \arctan\left(\frac{x_{2}}{x_{1}}\right) - \pi, & \text{wenn } x_{1} < 0, x_{2} < 0, \\ \frac{\pi}{2}, & \text{wenn } x_{1} = 0, x_{2} > 0, \\ -\frac{\pi}{2}, & \text{wenn } x_{1} = 0, x_{2} < 0, \\ \text{undefiniert}, & \text{wenn } x_{1} = x_{2} = 0. \end{cases}$$

Ein Argument $x=(x_1,x_2)\in\mathbb{R}^2$ von g_P kann dann in Polarkoordinaten charakterisiert werden durch die Länge $r=\sqrt{x_1^2+x_2^2}$ und den Winkel $\varphi=\mathrm{atan2}(x_2,x_1)$. Mit dieser Notation gelten für die partiellen Ableitungen die Zusammenhänge

$$\partial_{x_1} = \cos(\varphi)\partial_r - \frac{1}{r}\sin(\varphi)\partial_{\varphi}$$
 und $\partial_{x_2} = \sin(\varphi)\partial_r - \frac{1}{r}\cos(\varphi)\partial_{\varphi}$.

Ist nun g_P vom Winkel φ unabhängig, so erhalten wir

$$\nabla g_P = \begin{pmatrix} \cos(\varphi) \\ \sin(\varphi) \end{pmatrix} \partial_r g_P.$$

Unter Beachtung der trigonometrischen Zusammenhänge

$$\sin\left(\arctan(y)\right) = \frac{y}{\sqrt{1+y^2}}$$
 und $\cos\left(\arctan(y)\right) = \frac{1}{\sqrt{1+y^2}}$

ergibt sich

$$\begin{pmatrix} \cos(\varphi) \\ \sin(\varphi) \end{pmatrix} = \frac{1}{r} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix}$$

und somit

$$\nabla g_P = \frac{\partial_r g_P}{r} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \end{pmatrix}.$$

Zum Bestimmen des Gradienten in kartesischen Koordianten einer in Polarkoordinaten gegegebenen Funktion g_P , die vom Polarwinkel unabhängig ist, muss also lediglich die partielle Ableitung $\partial_r g_P$ berechnet werden. Konkrete Beispiele formulieren wir in Kapitel 7.

4 Das diskrete Problem

4.1 Formulierung

Bevor wir Problem 3.1 diskretisieren, merken wir an, dass $CR^1(\mathcal{T}) \subset BV(\Omega)$, da

$$|v_{\mathrm{CR}}|_{\mathrm{BV}(\Omega)} = \|\nabla_{\mathrm{NC}}v_{\mathrm{CR}}\|_{L^1(\Omega)} + \sum_{F \in \mathcal{E}(\Omega)} \|[v_{\mathrm{CR}}]_F\|_{L^1(F)} \quad \text{für alle } v_{\mathrm{CR}} \in \mathrm{CR}^1(\mathcal{T}).$$

Dies wird für $|\mathcal{T}|=2$ zum Beispiel von [ABM14, S. 404, Example 10.2.1; Bar15b, S. 301, Proposition 10.1] impliziert und kann analog für beliebige reguläre Triangulierungen von Ω bewiesen werden. Damit gilt dann insbesondere

$$|v_{\mathrm{CR}}|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + \|v_{\mathrm{CR}}\|_{L^1(\partial\Omega)} = \|\nabla_{\mathrm{NC}}v_{\mathrm{CR}}\|_{L^1(\Omega)} + \sum_{F \in \mathcal{E}} \|[v_{\mathrm{CR}}]_F\|_{L^1(F)}.$$

Um eine nichtkonforme Formulierung von Problem 3.1 zu erhalten, ersetzen wir die Terme $|\bullet|_{\mathrm{BV}(\Omega)} + \|\bullet\|_{L^1(\partial\Omega)}$ des Funktionals E durch $\|\nabla_{\mathrm{NC}}\bullet\|_{L^1(\Omega)}$, das heißt wir vernachlässigen bei der nichtkonformen Formulierung die Terme $\sum_{F\in\mathcal{E}}\|[\bullet]_F\|_{L^1(F)}$.

Somit erhalten wir das folgende Minimierungsproblem für den Parameter $\alpha \in \mathbb{R}_+$ und die rechte Seite $f \in L^2(\Omega)$.

Problem 4.1. Finde $u_{\rm CR} \in {\rm CR}_0^1(\mathcal{T})$, sodass $u_{\rm CR}$ das Funktional

$$E_{\rm NC}(v_{\rm CR}) := \frac{\alpha}{2} \|v_{\rm CR}\|^2 + \|\nabla_{\rm NC}v_{\rm CR}\|_{L^1(\Omega)} - \int_{\Omega} f v_{\rm CR} \, \mathrm{d}x \tag{4.1}$$

unter allen $v_{\rm CR} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})$ minimiert.

4.2 Charakterisierung und Existenz eines eindeutigen Minimierers

In diesen Abschnitt führen wir die Argumente in [Bar15b, S. 313], angepasst für unsere Formulierung in Problem 4.1, detailiert aus.

Bevor wir die Existenz und Eindeutigkeit einer Lösung von Problem 4.1 sowie äquivalente Charakterisierungen für diese beweisen können, leiten wir ein zu Problem 4.1 äquivalentes Sattelpunktsproblem her.

Dafür definieren wir zunächst die konvexe Menge

$$K \coloneqq \left\{ \Lambda \in L^{\infty} \left(\Omega; \mathbb{R}^2 \right) \, \middle| \, |\Lambda(\, \bullet \,)| \leqslant 1 \text{ fast "überall in } \Omega \right\}$$

und das dazugehörige Indikatorfunktional $I_K: L^{\infty}(\Omega; \mathbb{R}^2) \to \mathbb{R} \cup \{\infty\}$, das für $\Lambda \in L^{\infty}(\Omega; \mathbb{R}^2)$ gegeben ist durch

$$I_K(\Lambda) := \begin{cases} \infty, & \text{falls } \Lambda \notin K, \\ 0, & \text{falls } \Lambda \in K \end{cases}$$

und aufgrund der Konvexität von K konvex ist. Für $v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$ und $\Lambda \in P_0\left(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2\right) \subset L^\infty(\Omega; \mathbb{R}^2)$ können wir damit das Funktional $L: \text{CR}_0^1(\mathcal{T}) \times P_0\left(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2\right) \to [-\infty, \infty)$ definieren durch

$$L(v_{\rm CR}, \Lambda) := \int_{\Omega} \Lambda \cdot \nabla_{\rm NC} v_{\rm CR} \, \mathrm{d}x + \frac{\alpha}{2} \|v_{\rm CR}\|^2 - \int_{\Omega} f v_{\rm CR} \, \mathrm{d}x - I_K(\Lambda). \tag{4.2}$$

Dabei gilt $L(v_{CR}, \Lambda) > -\infty$ genau dann, wenn $\Lambda \in K$. Außerdem gilt mit der Cauchy-Schwarzschen Ungleichung für beliebige $\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \cap K$, dass

$$\begin{split} \int_{\Omega} \Lambda \cdot \nabla_{\mathrm{NC}} v_{\mathrm{CR}} \, \mathrm{d}x &\leqslant \int_{\Omega} |\Lambda \cdot \nabla_{\mathrm{NC}} v_{\mathrm{CR}}| \, \mathrm{d}x \leqslant \int_{\Omega} |\Lambda| |\nabla_{\mathrm{NC}} v_{\mathrm{CR}}| \, \mathrm{d}x \\ &\leqslant \int_{\Omega} 1 |\nabla_{\mathrm{NC}} v_{\mathrm{CR}}| \, \mathrm{d}x \ = \|\nabla_{\mathrm{NC}} v_{\mathrm{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)}. \end{split}$$

Insgesamt folgt

$$\sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} L(v_{\mathrm{CR}}, \Lambda) = \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \cap K} L(v_{\mathrm{CR}}, \Lambda) \leqslant E_{\mathrm{NC}}(v_{\mathrm{CR}}).$$

Weiterhin gilt für alle $v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$, wenn wir $\Lambda \in P_0\left(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2\right) \cap K$ elementweise auf allen $T \in \mathcal{T}$ definieren durch $\Lambda(x) \in \text{sign}\left(\nabla_{\text{NC}}v_{\text{CR}}(x)\right)$ für alle $x \in \text{int}(T)$, dass $L(v_{\text{CR}}, \Lambda) = E_{\text{NC}}(v_{\text{CR}})$ und deshalb auch $E_{\text{NC}}(v_{\text{CR}}) \leq \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} L(v_{\text{CR}}, \Lambda)$.

Insgesamt können wir festhalten, dass für alle $v_{\rm CR} \in {\rm CR}_0^1(\mathcal{T})$ gilt

$$E_{\rm NC}(v_{\rm CR}) = \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \cap K} L(v_{\rm CR}, \Lambda) = \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} L(v_{\rm CR}, \Lambda). \tag{4.3}$$

Insbesondere ist damit die Funktion $u_{\rm CR} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})$ aus der Lösung $(u_{\rm CR}, \Lambda) \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T}) \times P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$ des folgenden Sattelpunktsproblems Lösung von Problem 4.1.

Problem 4.2. Finde $(u_{CR}, \Lambda) \in CR_0^1(\mathcal{T}) \times P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$, sodass

$$L(u_{\mathrm{CR}}, \Lambda) = \inf_{v_{\mathrm{CR}} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})} \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} L(v_{\mathrm{CR}}, \Lambda).$$

Nachdem diese Vorbereitungen abgeschlossen sind, können wir nun beweisen, dass Problem 4.1 eine eindeutige Lösung besitzt und äquivalente Charakterisierungen für diese zeigen. Der Inhalt des folgenden Theorems wurde von Professor Carstensen formuliert.

Theorem 4.3. Es existiert eine eindeutige Lösung $u_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T})$ von Problem 4.1. Außerdem sind die folgenden drei Aussagen für eine Funktion $u_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T})$ äquivalent.

- (i) Problem 4.1 wird von $u_{\rm CR}$ gelöst.
- (ii) Es existiert ein $\bar{\Lambda} \in P_0\left(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2\right)$ mit $|\bar{\Lambda}(\bullet)| \leq 1$ fast überall in Ω , sodass

$$\bar{\Lambda}(\bullet) \cdot \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}(\bullet) = |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}(\bullet)| \quad \text{fast ""uberall in } \Omega$$
(4.4)

und

$$(\bar{\Lambda}, \nabla_{\text{NC}} v_{\text{CR}}) = (f - \alpha u_{\text{CR}}, v_{\text{CR}}) \quad \text{für alle } v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T}).$$
 (4.5)

(iii) Für alle $v_{\rm CR} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})$ gilt

$$(f - \alpha u_{\rm CR}, v_{\rm CR} - u_{\rm CR}) \le \|\nabla_{\rm NC} v_{\rm CR}\|_{L^1(\Omega)} - \|\nabla_{\rm NC} u_{\rm CR}\|_{L^1(\Omega)}.$$
 (4.6)

Beweis. Mit analogen Abschätzungen wie in Ungleichung (3.3) erhalten wir für das Funktional E_{NC} aus Problem 4.1 für alle $v_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T}) \subset L^2(\Omega)$ die Abschätzung

$$E_{\rm NC}(v_{\rm CR}) \geqslant \frac{\alpha}{4} \|v_{\rm CR}\|^2 + \|\nabla_{\rm NC}v_{\rm CR}\|_{L^1(\Omega)} - \frac{1}{\alpha} \|f\|^2 \geqslant -\frac{1}{\alpha} \|f\|^2. \tag{4.7}$$

Somit ist E_{NC} nach unten beschränkt und es existiert eine infimierende Folge $(v_n)_{n\in\mathbb{N}} \subset \operatorname{CR}_0^1(\mathcal{T})$ von E_{NC} . Ungleichung (4.7) impliziert außerdem, dass diese Folge beschränkt bezüglich der Norm $\| \cdot \|$ ist.

Der endlichdimensionale Raum $\operatorname{CR}_0^1(\mathcal{T})$ ist, ausgestattet mit der Norm $\| \bullet \|$, ein Banachraum und damit reflexiv. Demnach existiert eine in $\operatorname{CR}_0^1(\mathcal{T})$ schwach konvergente Teilfolge von $(v_n)_{n \in \mathbb{N}}$. Da $\operatorname{CR}_0^1(\mathcal{T})$ endlichdimensional ist, konvergiert diese sogar stark in $L^2(\Omega)$. Weil $\operatorname{CR}_0^1(\mathcal{T})$ ein Banachraum und damit abgeschlossen bezüglich der Konvergenz in $\| \bullet \|$ ist, gilt für den Grenzwert u_{CR} dieser Teilfolge, dass $u_{\operatorname{CR}} \in \operatorname{CR}_0^1(\mathcal{T})$.

Außerdem ist $E_{\rm NC}$ stetig bezüglich der Konvergenz in $L^2(\Omega)$, was impliziert, dass $u_{\rm CR}$ Minimierer von $E_{\rm NC}$ in ${\rm CR}_0^1(\mathcal{T})$ sein muss.

Die Lösung $u_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T})$ ist eindeutig, da E_{NC} strikt konvex ist.

Nachdem wir die Existenz eines eindeutigen Minimierers von Problem 4.1 bewiesen haben, zeigen wir nun die äquivalenten Charakterisierung für diesen.

Für den Rest dieses Beweises sei $u_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$, falls nicht anderes angegeben, eine beliebige Funktion in $\text{CR}_0^1(\mathcal{T})$, das heißt insbesondere nicht unbedingt Lösung von Problem 4.1.

 $(i) \Rightarrow (ii)$. Sei $u_{\rm CR}$ Lösung von Problem 4.1.

Durch Gleichung (4.3) wissen wir bereits, dass $E_{NC}(v_{CR}) = \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} L(v_{CR}, \Lambda)$ für alle $v_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T})$. Somit existiert für u_{CR} ein $\bar{\Lambda} \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \cap K$ mit $E_{NC}(u_{CR}) = L(u_{CR}, \bar{\Lambda})$. Da außerdem u_{CR} Problem 4.1 löst, folgt insgesamt

$$L\left(u_{\mathrm{CR}}, \bar{\Lambda}\right) = E_{\mathrm{NC}}(u_{\mathrm{CR}}) = \inf_{v_{\mathrm{CR}} \in \mathrm{CR}_{0}^{1}(\mathcal{T})} E_{\mathrm{NC}}(v_{\mathrm{CR}}) = \inf_{v_{\mathrm{CR}} \in \mathrm{CR}_{0}^{1}(\mathcal{T})} \sup_{\Lambda \in P_{0}(\mathcal{T}: \mathbb{R}^{2})} L(v_{\mathrm{CR}}, \Lambda). \quad (4.8)$$

Weiterhin gilt nach [Roc70, S. 379, Lemma 36.1], dass

$$\inf_{v_{\mathrm{CR}} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})} \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} L(v_{\mathrm{CR}}, \Lambda) \geqslant \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} \inf_{v_{\mathrm{CR}} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})} L(v_{\mathrm{CR}}, \Lambda).$$

Zusammen mit Gleichung (4.8) impliziert das

$$\inf_{v_{\mathrm{CR}} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})} \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} L(v_{\mathrm{CR}}, \Lambda) = L\left(u_{\mathrm{CR}}, \bar{\Lambda}\right) = \sup_{\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)} \inf_{v_{\mathrm{CR}} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})} L(v_{\mathrm{CR}}, \Lambda).$$

Somit ist $(u_{\text{CR}}, \bar{\Lambda}) \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T}) \times (P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \cap K)$ nach [Roc70, S. 380, Lemma 36.2] Sattelpunkt von L bezüglich der Maximierung über $P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$ und der Minimierung über $\text{CR}_0^1(\mathcal{T})$. Das bedeutet nach [Roc70, S. 380] insbesondere, dass u_{CR} Minimierer von $L(\bullet, \bar{\Lambda})$ in $\text{CR}_0^1(\mathcal{T})$ ist und $\bar{\Lambda}$ Maximierer von $L(u_{\text{CR}}, \bullet)$ über $P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$. Mit dieser Erkenntnis können wir nun die entsprechenden Optimalitätsbedingungen diskutieren.

Zunächst bemerken wir, dass $L(u_{\rm CR}, \bullet): P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \to [-\infty, \infty)$ konkav ist. Da $\bar{\Lambda}$ Maximierer von $L(u_{\rm CR}, \bullet)$ in $P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$ ist, wird das konvexe Funktional $-L(u_{\rm CR}, \bullet): P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \to (-\infty, \infty]$ von $\bar{\Lambda}$ in $P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$ minimiert. Nach den Theoremen 2.7, 2.9 und 2.8 gilt somit

$$0 \in \partial \left(-L(u_{\mathrm{CR}},\, \bullet)\right) \left(\bar{\Lambda}\right) = \left\{-\left(\nabla_{\mathrm{NC}} u_{\mathrm{CR}},\, \bullet\right)\right\} + \partial I_K\left(\bar{\Lambda}\right).$$

Äquivalent zu dieser Aussage ist, dass $(\nabla_{NC}u_{CR}, \bullet) \in \partial I_K(\bar{\Lambda})$. Da $\bar{\Lambda} \in K$, folgt mit Definition 2.6, dass für alle $\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$ gilt

$$(\nabla_{\mathrm{NC}}u_{\mathrm{CR}}, \Lambda - \bar{\Lambda}) \leqslant I_K(\Lambda) - I_K(\bar{\Lambda}) = I_K(\Lambda).$$

tetigkeit von $\nabla_{\mathrm{NC}} \bullet \parallel_{L^1(\Omega)}$ zgl L^2 Konverenz, S. 17 im ausdruck

Falls $\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \cap K$, folgt insbesondere

$$(\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}, \Lambda - \bar{\Lambda}) \leq 0, \text{ also}$$

 $(\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}, \Lambda) \leq (\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}, \bar{\Lambda}).$ (4.9)

Sei nun $\Lambda \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2) \cap K$ elementweise auf allen $T \in \mathcal{T}$ durch $\Lambda(x) \in \text{sign}(\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}(x))$ definiert für alle $x \in \text{int}(T)$. Mit dieser Wahl von Λ , Ungleichung (4.9), der Cauchy-Schwarzschen Ungleichung und $\bar{\Lambda} \in K$ erhalten wir die Abschätzung

$$\int_{\Omega} |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}| \, \mathrm{d}x = \int_{\Omega} \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot \Lambda \, \mathrm{d}x = (\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}, \Lambda)$$

$$\leq (\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}, \bar{\Lambda}) = \int_{\Omega} \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot \bar{\Lambda} \, \mathrm{d}x$$

$$\leq \int_{\Omega} |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}| \, |\bar{\Lambda}| \, \mathrm{d}x \leq \int_{\Omega} |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}| \, \mathrm{d}x, \quad \text{das heißt}$$

$$\int_{\Omega} |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}| \, \mathrm{d}x = \int_{\Omega} \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot \bar{\Lambda} \, \mathrm{d}x \quad \text{beziehungsweise}$$

$$\sum_{T \in \mathcal{T}} |T| \, |(\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}})|_{T} | = \sum_{T \in \mathcal{T}} |T| \, (\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot \bar{\Lambda})|_{T}. \tag{4.10}$$

Außerdem gilt für alle $T \in \mathcal{T}$ mit der Cauchy-Schwarzschen Ungleichung und $\bar{\Lambda} \in K$, dass

$$(\nabla_{\mathrm{NC}} u_{\mathrm{CR}} \cdot \bar{\Lambda})|_{T} \leq |(\nabla_{\mathrm{NC}} u_{\mathrm{CR}})|_{T} |\bar{\Lambda}|_{T} \leq |(\nabla_{\mathrm{NC}} u_{\mathrm{CR}})|_{T}|.$$

Mit Gleichung (4.10) folgt daraus für alle $T \in \mathcal{T}$, dass $(\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot \bar{\Lambda})|_{T} = |(\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}})|_{T}|_{T}$, das heißt fast überall in Ω gilt $\bar{\Lambda}(\cdot) \cdot \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}(\cdot) = |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}(\cdot)|_{T}$. Damit ist Gleichung (4.4) gezeigt.

Als Nächstes betrachten wir das reellwertige Funktional $L(\bullet, \bar{\Lambda}) : \operatorname{CR}_0^1(\mathcal{T}) \to \mathbb{R}$. Es ist Fréchet-differenzierbar mit

$$dL(\bullet, \bar{\Lambda})(u_{\rm CR}; v_{\rm CR}) = \int_{\Omega} \bar{\Lambda} \cdot \nabla_{\rm NC} v_{\rm CR} \, \mathrm{d}x + \alpha(u_{\rm CR}, v_{\rm CR}) - \int_{\Omega} f v_{\rm CR} \, \mathrm{d}x$$

für alle $v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$. Da u_{CR} Minimierer von $L\left(\bullet,\bar{\Lambda}\right)$ in $\text{CR}_0^1(\mathcal{T})$ ist, gilt nach Theorem 2.4, dass $0 = dL(\bullet,\bar{\Lambda})(u_{\text{CR}};v_{\text{CR}})$ für alle $v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$. Diese Bedingung ist für alle $v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$ äquivalent zu $(\bar{\Lambda},\nabla_{\text{NC}}v_{\text{CR}}) = (f - \alpha u_{\text{CR}},v_{\text{CR}})$. Somit ist Gleichung (4.5) gezeigt.

 $(ii) \Rightarrow (iii)$. Die Funktion $\bar{\Lambda} \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$ erfülle $|\bar{\Lambda}(\bullet)| \leq 1$ fast überall in Ω sowie die Gleichungen (4.4) und (4.5).

Dann gilt für alle $v_{\rm CR} \in \operatorname{CR}^1_0(\mathcal{T})$ mit Gleichung (4.5), Gleichung (4.4), der Cauchy-Schwarzschen Ungleichung und $|\bar{\Lambda}(\bullet)| \leq 1$ fast überall in Ω , dass

$$(f - \alpha u_{\text{CR}}, v_{\text{CR}} - u_{\text{CR}}) = (f - \alpha u_{\text{CR}}, v_{\text{CR}}) - (f - \alpha u_{\text{CR}}, u_{\text{CR}})$$

$$= (\bar{\Lambda}, \nabla_{\text{NC}} v_{\text{CR}}) - (\bar{\Lambda}, \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}})$$

$$= \int_{\Omega} \bar{\Lambda} \cdot \nabla_{\text{NC}} v_{\text{CR}} \, dx - \int_{\Omega} \bar{\Lambda} \cdot \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \, dx$$

$$= \int_{\Omega} \bar{\Lambda} \cdot \nabla_{\text{NC}} v_{\text{CR}} \, dx - \int_{\Omega} |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}| \, dx$$

$$\leq \int_{\Omega} |\bar{\Lambda}| |\nabla_{\text{NC}} v_{\text{CR}}| \, dx - \int_{\Omega} |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}| \, dx$$

$$\leq \int_{\Omega} |\nabla_{\text{NC}} v_{\text{CR}}| \, dx - \int_{\Omega} |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}| \, dx$$

$$= \|\nabla_{\text{NC}} v_{\text{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)} - \|\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)}.$$

Somit ist Ungleichung (4.6) gezeigt.

$$(iii) \Rightarrow (i)$$
. Es gelte Ungleichung (4.6) für alle $v_{\rm CR} \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})$, also

$$(f - \alpha u_{\text{CR}}, v_{\text{CR}} - u_{\text{CR}}) \leq \|\nabla_{\text{NC}}v_{\text{CR}}\|_{L^1(\Omega)} - \|\nabla_{\text{NC}}u_{\text{CR}}\|_{L^1(\Omega)}.$$

Wir haben in diesen Beweis bereits gezeigt, dass stets eine eindeutige Lösung $\tilde{u}_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T})$ von Problem 4.1 existiert und außerdem, dass für diese für alle $v_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T})$ gilt

$$(f - \alpha \tilde{u}_{\mathrm{CR}}, v_{\mathrm{CR}} - \tilde{u}_{\mathrm{CR}}) \leq \|\nabla_{\mathrm{NC}}v_{\mathrm{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)} - \|\nabla_{\mathrm{NC}}\tilde{u}_{\mathrm{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)}.$$

Um zu beweisen, dass u_{CR} Problem 4.1 löst, genügt es aufgrund der Eindeutigkeit der Lösung \tilde{u}_{CR} von Problem 4.1 zu zeigen, dass $u_{\text{CR}} = \tilde{u}_{\text{CR}}$ in $\text{CR}_0^1(\mathcal{T})$. Es gilt

$$(f - \alpha u_{\text{CR}}, \tilde{u}_{\text{CR}} - u_{\text{CR}}) \leq \|\nabla_{\text{NC}}\tilde{u}_{\text{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)} - \|\nabla_{\text{NC}}u_{\text{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)} \quad \text{und}$$
$$(f - \alpha \tilde{u}_{\text{CR}}, u_{\text{CR}} - \tilde{u}_{\text{CR}}) \leq \|\nabla_{\text{NC}}u_{\text{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)} - \|\nabla_{\text{NC}}\tilde{u}_{\text{CR}}\|_{L^{1}(\Omega)}.$$

Die Addition dieser Ungleichungen liefert die Ungleichung

$$(-\alpha u_{\rm CR}, \tilde{u}_{\rm CR} - u_{\rm CR}) + (-\alpha \tilde{u}_{\rm CR}, u_{\rm CR} - \tilde{u}_{\rm CR}) \leq 0,$$

welche äquivalent ist zu

$$\alpha \|\tilde{u}_{\rm CR} - u_{\rm CR}\|^2 \le 0.$$

Da
$$\alpha > 0$$
, impliziert das $\|\tilde{u}_{CR} - u_{CR}\|^2 = 0$, also $\tilde{u}_{CR} = u_{CR}$ in $CR_0^1(\mathcal{T})$.

Zum Schluss dieses Abschnitts wollen wir noch zwei Bemerkungen von Professor Carstensen erwähnen und kurz deren Gültigkeit begründen.

Die erste ist in eine äquivalente Charakterisierung der dualen Variable $\bar{\Lambda} \in P_0\left(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2\right)$ aus Theorem 4.3 zur diskreten Lösung $u_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$ von Problem 4.1.

Bemerkung 4.4. Das $\bar{\Lambda} \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$ fast überall in Ω Gleichung (4.4) und $|\bar{\Lambda}(\bullet)| \leq 1$ erfüllt, ist äquivalent zu der Bedingung $\bar{\Lambda}(x) \in \text{sign}(\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}(x))$ für alle $x \in \text{int}(T)$ für alle $T \in \mathcal{T}$.

Beweis. Dass die genannte Bedingung hinreichend ist, folgt direkt aus der Definition der Signumfunktion.

Ihre Notwendigkeit folgt aus der folgenden Beobachtung. Da $|\bar{\Lambda}(\bullet)| \leq 1$ fast überall in Ω , ist Gleichung (4.4) eine Cauchy-Schwarzsche Ungleichung, bei der sogar Gleichheit gilt. Dies ist genau dann der Fall, wenn $\bar{\Lambda}(\bullet)$ und $\nabla_{\rm NC}u_{\rm CR}(\bullet)$ fast überall in Ω linear abhängig sind.

Daraus können wir folgern, unter welchen Umständen die duale Variable $\bar{\Lambda}$ auf einem Dreieck $T \in \mathcal{T}$ eindeutig bestimmt ist.

Bemerkung 4.5. Falls $\nabla_{\text{NC}}u_{\text{CR}} \neq 0$ auf $T \in \mathcal{T}$, gilt nach Definition der Signumfunktion, dass $\bar{\Lambda} = \nabla_{\text{NC}}u_{\text{CR}}/|\nabla_{\text{NC}}u_{\text{CR}}|$ eindeutig bestimmt ist auf T.

Im Allgemeinen ist $\bar{\Lambda}$ nicht eindeutig bestimmbar. Betrachten wir zum Beispiel $f \equiv 0$ in Problem 4.1 mit eindeutiger Lösung $u_{\rm CR} \equiv 0$ fast überall in Ω . Dann erfüllt nach der diskreten Helmholtz Zerlegung [Car09b, S. 193, Theorem 3.32] die Wahl $\bar{\Lambda} := \text{Curl}(v_{\rm C})$ für ein beliebiges $v_{\rm C} \in S^1(\mathcal{T})$ mit $|\text{Curl}(v_{\rm C})| \leq 1$ die Charakterisierung (ii) aus Theorem 4.3.

4.3 Kontrolle des Abstandes zwischen diskreter und kontinuierlicher Lösung

Wir möchten in diesen Abschnitt zwei Abschätzungen aufführen, mit denen möglicherweise der L^2 -Abstand zwischen der Lösung des diskreten Problems 4.1 und der Lösung des kontinuierlichen Problems 3.1 kontrolliert werden kann.

Die Gültigkeit dieser Abschätzungen werden wir in Kapitel 7 untersuchen.

Zunächst betrachten wir [Bar15b, S. 309, Theorem 10.7]. Diese Abschätzung kontrolliert den L^2 -Fehler zwischen den Minimierern $u_{\rm C} \in S^1(\mathcal{T})$ und $u \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ des Funktionals I aus Gleichung (1.1) in den entsprechenden Räumen. Obwohl wir eine andere Formulierung des ROF-Modells betrachten und sich insbesondere das Funktional $E_{\rm NC}$ aus unserer diskreten, nichtkonformen Formulierung von I unterscheidet, ähneln sich die Probleme möglicherweise genug, um die folgende Rate für unsere Formulierungen experimentell feststellen zu können.

Theorem 4.6. Sei $\Omega \subset \mathbb{R}^2$ sternförmig und $g \in L^{\infty}(\Omega)$. Seien weiterhin $u \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ und $u_C \in S^1(\mathcal{T})$ die Minimierer des Funktionals I aus Gleichung (1.1) in den entsprechenden Räumen.

Dann existiert eine Konstante $c \in \mathbb{R}_+$, sodass

$$\frac{\alpha}{2} \|u - u_{\mathcal{C}}\|^2 \leqslant ch^{1/2}.$$

Als Nächstes möchten wir beweisen, dass der L^2 -Abstand zwischen der Lösung u von Problem 3.1 und einer beliebigen Funktion $v \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ beschränkt werden kann durch die Differenz der Werte des Funktionals E an den Stellen u und v. Daraus wollen wir anschließend die zweite Möglichkeit folgern, wie der Abstand in $L^2(\Omega)$ zwischen den Lösungen des kontinuierlichen und des diskreten Problems kontrolliert werden kann.

Theorem 4.7. Sei $u \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ Lösung von Problem 3.1. Dann qilt

$$\frac{\alpha}{2} \|u - v\|^2 \leqslant E(v) - E(u) \quad \text{für alle } v \in \mathrm{BV}(\Omega) \cap L^2(\Omega).$$

Beweis. Wir folgen der Argumentation im Beweis von [Bar15b, S. 309, Lemma 10.2]. Da viele der Schritte ähnlich zum Beweis von Theorem 3.6 sind, präsentieren wir die entsprechenden Argumente verkürzt.

Wir definieren die konvexen Funktionale $F:L^2(\Omega)\to\mathbb{R}\cup\{\infty\}$ und $G:L^2(\Omega)\to\mathbb{R}$, wobei F wie im Beweis von Theorem 3.6 definiert ist und G für alle $v\in L^2(\Omega)$ gegeben ist durch

$$G(v) := \frac{\alpha}{2} \|v\|^2 - \int_{\Omega} f v \, \mathrm{d}x.$$

Es gilt E = F + G.

Die Fréchet-Ableitung $G'(u): L^2(\Omega) \to \mathbb{R}$ von G an der Stelle $u \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ ist für alle $v \in L^2(\Omega)$ gegeben durch

$$dG(u; v) = \alpha(u, v) - \int_{\Omega} fv \, dx = (\alpha u - f, v).$$

Das impliziert mit wenigen Rechenschritten

$$dG(u; v - u) + \frac{\alpha}{2} ||u - v||^2 + G(u) = G(v) \quad \text{für alle } v \in L^2(\Omega).$$
 (4.11)

Dau Minimierer von Eist, erhalten wir mit Theorem 2.7, Theorem 2.9 und Theorem 2.8 die Aussage

$$0 \in \partial E(u) = \partial F(u) + \{G'(u)\},\$$

woraus folgt

$$-G'(u) \in \partial F(u)$$
.

Das ist nach Definition 2.6 äquivalent zu

$$-dG(u; v - u) \leq F(v) - F(u)$$
 für alle $v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$

Daraus folgt zusammen mit Gleichung (4.11) für alle $v \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$, dass

$$\frac{\alpha}{2} \|u - v\|^2 + G(u) - G(v) + F(u) = -dG(u; v - u) + F(u) \leqslant F(v).$$

Da E = F + G, folgt daraus die zu zeigende Aussage.

Zusammen mit den Betrachtungen in Abschnitt 4.1 erhalten wir damit folgendes Korollar.

Korollar 4.8. Sei $u \in BV(\Omega) \cap L^2(\Omega)$ Lösung von Problem 3.1 und $u_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T})$ Lösung von Problem 4.1.

Dann gilt

$$\frac{\alpha}{2} \|u - u_{\text{CR}}\|^2 \leqslant E(u_{\text{CR}}) - E(u) = E_{\text{NC}}(u_{\text{CR}}) + \sum_{F \in \mathcal{E}} \|[u_{\text{CR}}]_F\|_{L^1(F)} - E(u).$$

Insbesondere gilt auch

$$\frac{\alpha}{2} \|u - u_{\rm CR}\|^2 \le |E_{\rm NC}(u_{\rm CR}) - E(u)| + \left| \sum_{F \in \mathcal{E}} \|[u_{\rm CR}]_F\|_{L^1(F)} \right|.$$

4.4 Verfeinerungsindikator und garantierte untere Energieschranke

Professor Carstensen stellte für die numerischen Untersuchungen einen Verfeinerungsindikator zur adaptiven Netzverfeinerung und eine Aussage über eine garantierte untere Energieschranke zur Verfügung.

Theorem 4.9. Sei Ω konvex, $f \in H_0^1(\Omega)$ das Eingangssignal für Problem 3.1 mit Lösung $u \in H_0^1(\Omega)$ und minimaler Energie E(u) sowie für Problem 4.1 mit Lösung $u_{\rm CR} \in \operatorname{CR}_0^1(\Omega)$ und minimaler Energie $E_{\rm NC}(u_{\rm CR})$.

Dann gilt

$$E_{\rm NC}(u_{\rm CR}) + \frac{\alpha}{2} \|u - u_{\rm CR}\|^2 - \frac{\kappa_{\rm CR}}{\alpha} \|h_{\mathcal{T}}(f - \alpha u_{\rm CR})\| \|\nabla f\| \leqslant E(u).$$

Dabei ist mit der kleinsten positiven Nullstelle $j_{1,1}$ der Bessel-Funktion erster Art die Konstante $\kappa_{\rm CR} := \sqrt{1/48 + 1/j_{1,1}^2}$.

Insbesondere gilt dann für

$$E_{\text{GLEB}} := E_{\text{NC}}(u_{\text{CR}}) - \frac{\kappa_{\text{CR}}}{\alpha} \|h_{\mathcal{T}}(f - \alpha u_{\text{CR}})\| \|\nabla f\|, \tag{4.12}$$

 $dass E_{NC}(u_{CR}) \geqslant E_{GLEB} \ und E(u) \geqslant E_{GLEB}.$

Definition 4.10 (Verfeinerungsindikator). Für $d \in \mathbb{N}$ (in dieser Arbeit stets d = 2) und $0 < \gamma \le 1$ definieren wir für alle $T \in \mathcal{T}$ und $u_{\text{CR}} \in \text{CR}^1_0(\mathcal{T})$ die Funktionen

$$\eta_{\rm V}(T) \coloneqq |T|^{2/d} \|f - \alpha u_{\rm CR}\|_{L^2(T)}^2 \quad \text{und}$$
$$\eta_{\rm J}(T) \coloneqq |T|^{\gamma/d} \sum_{F \in \mathcal{E}(T)} \|[u_{\rm CR}]_F\|_{L^1(F)} \,.$$

Damit definieren wir den Verfeinerungsindikator $\eta \coloneqq \sum_{T \in \mathcal{T}} \eta(T),$ wobei

$$\eta(T) := \eta_{\mathcal{V}}(T) + \eta_{\mathcal{J}}(T) \quad \text{für alle } T \in \mathcal{T}.$$
(4.13)

scent and decent flow, graient flow heißt och, dass Graientenverfahen angewendet rurde, richtig? topping criteria nd in Punkt

5 Iterative Lösung

5.1 Primale-duale Iteration

In diesen Abschnitt präsentieren wir ein iteratives Verfahren mit den wir Problem 4.1 numerisch lösen möchten. Wir nutzen die primale-duale Iteration [Bar15b, S. 314, Algorithm 10.1] unter Beachtung von [Bar15b, S. 314, Remark 10.11]. Diese realisiert Gradientenverfahren zum Finden eines Sattelpunkts, dessen Komponenten die primale und die duale Formulierung des Minimierungsproblems lösen. Details dazu und weitere Referenzen finden sich in [Bar12; Bar15b, S. 118-121].

Angepasst an unser Problem und die Notation dieser Arbeit lautet der Algorithmus wie folgt.

Algorithmus 5.1 (Primale-duale Iteration).

Input: $(u_0, \Lambda_0) \in \operatorname{CR}_0^1(\mathcal{T}) \times P_0(\mathcal{T}; \overline{B_{\mathbb{R}^2}}), \tau > 0$

Initialisiere $v_0 := 0$ in $CR_0^1(\mathcal{T})$.

for
$$j = 1, 2, ...$$

$$\tilde{u}_j \coloneqq u_{j-1} + \tau v_{j-1},\tag{5.1}$$

$$\Lambda_j := \frac{\Lambda_{j-1} + \tau \nabla_{\text{NC}} \tilde{u}_j}{\max\{1, |\Lambda_{j-1} + \tau \nabla_{\text{NC}} \tilde{u}_j|\}},$$

$$(5.2)$$

bestimme $u_i \in CR_0^1(\mathcal{T})$ als Lösung des linearen Gleichungssystems

$$\frac{1}{\tau}a_{\mathrm{NC}}(u_j, \bullet) + \alpha(u_j, \bullet) = \frac{1}{\tau}a_{\mathrm{NC}}(u_{j-1}, \bullet) + (f, \bullet) - (\Lambda_j, \nabla_{\mathrm{NC}} \bullet) \quad in \ \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T}), \quad (5.3)$$

$$v_j := \frac{u_j - u_{j-1}}{\tau}.$$

Output: Folge $(u_j, \Lambda_j)_{j \in \mathbb{N}}$ in $CR_0^1(\mathcal{T}) \times P_0(\mathcal{T}; \overline{B_{\mathbb{R}^2}})$

Bemerkung 5.2. Mit den kantenorientierten Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen $\{\psi_E \mid E \in \mathcal{E}\}$ aus Abschnitt 2.2 können wir die Steifigkeitsmatrix $A \in \mathbb{R}^{|\mathcal{E}| \times |\mathcal{E}|}$ und die Massematix $M \in \mathbb{R}^{|\mathcal{E}| \times |\mathcal{E}|}$ für alle $k, \ell \in \{1, 2, \dots, |\mathcal{E}|\}$ definieren durch

$$A_{k\ell} := a_{NC}(\psi_{E_k}, \psi_{E_\ell})$$
 und $M_{k\ell} := (\psi_{E_k}, \psi_{E_\ell})$.

Außerdem definieren wir mit u_{j-1} und Λ_j aus Algorithmus 5.1 den Vektor $b \in \mathbb{R}^{|\mathcal{E}|}$ für alle $k \in \mathbb{N}$ durch

$$b_k := \left(\frac{1}{\tau} \nabla_{\mathrm{NC}} u_{j-1} - \Lambda_j, \nabla_{\mathrm{NC}} \psi_{E_k}\right) + (f, \psi_{E_k}).$$

Sei nun $\mathcal{E} = \{E_1, E_2, \dots, E_{|\mathcal{E}|}\}$ und sei ohne Beschränkung der Allgemeinheit $\mathcal{E}(\Omega) := \{E_1, E_2, \dots, E_{|\mathcal{E}(\Omega)|}\}$. Dann ist $J := \{|\mathcal{E}(\Omega)| + 1, |\mathcal{E}(\Omega)| + 2, \dots, |\mathcal{E}|\}$ die Menge der Indizes der Randkanten in \mathcal{E} .

Damit definieren wir die Matrix $\bar{A} \in \mathbb{R}^{|\mathcal{E}(\Omega)| \times |\mathcal{E}(\Omega)|}$, die durch Streichen der Zeilen und Spalten von A mit den Indizes aus J entsteht, die Matrix $\bar{M} \in \mathbb{R}^{|\mathcal{E}(\Omega)| \times |\mathcal{E}(\Omega)|}$, die ebenso

aus M hervorgeht und den Vektor $\bar{b} \in \mathbb{R}^{|\mathcal{E}(\Omega)|}$, der durch Streichen der Komponenten von b mit Indizes in J entsteht.

Weiterhin sei $x \in \mathbb{R}^{|\mathcal{E}(\Omega)|}$, wobei x_k für alle $k \in \{1, 2, ..., |\mathcal{E}(\Omega)|\}$ der Koeffizient der Lösung $u_j \in \mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})$ des Gleichungssystems (5.3) zur k-ten Basisfunktion von $\mathrm{CR}_0^1(\mathcal{T})$ sei, das heißt es gelte

$$u_j = \sum_{k=1}^{|\mathcal{E}(\Omega)|} x_k \psi_{E_k}.$$

Da wir das Gleichungssystem (5.3) in $CR_0^1(\mathcal{T})$ lösen, lässt sich somit u_j durch Lösen einer Matrixgleichung nach x bestimmen. Diese lautet

$$\left(\frac{1}{\tau}\bar{A} + \alpha\bar{M}\right)x = \bar{b}.\tag{5.4}$$

5.2 Konvergenz der Iteration

In diesen Abschnitt beweisen wir die Konvergenz der Iterate von Algorithmus 5.1 gegen die Lösung von Problem 4.1. Dabei bedienen wir uns unter anderem der äquivalenten Charakterisierungen aus Theorem 4.3.

Theorem 5.3. Sei $u_{CR} \in CR_0^1(\mathcal{T})$ Lösung von Problem 4.1 und $\bar{\Lambda} \in P_0(\mathcal{T}; \mathbb{R}^2)$ erfülle $|\bar{\Lambda}(\bullet)| \leq 1$ fast überall in Ω , Gleichung (4.4) und Gleichung (4.5).

Falls $0 < \tau \le 1$, dann konvergieren die Iterate $(u_j)_{j \in \mathbb{N}}$ von Algorithmus 5.1 in $L^2(\Omega)$ gegen u_{CR} .

Beweis. Der Beweis folgt einer Skizze von Professor Carstensen.

Sei $j \in \mathbb{N}$. Seien weiterhin \tilde{u}_j , v_j und Λ_j definiert wie in Algorithmus 5.1. Außerdem definieren wir die Abkürzungen $e_j \coloneqq u_{\mathrm{CR}} - u_j$, $E_j \coloneqq \bar{\Lambda} - \Lambda_j$ und $\mu_j \coloneqq \max\{1, |\Lambda_{j-1} + \tau \nabla_{\mathrm{NC}} \tilde{u}_j|\}$. Dabei nutzen wir die Konvention $e_{-1} \coloneqq e_0$.

Wir testen zunächst (5.3) mit e_i und formen das Resultat um. Damit erhalten wir

$$a_{NC}(v_i, e_i) + \alpha(u_i, e_i) + (\Lambda_i, \nabla_{NC}e_i) = (f, e_i).$$

Zusammen mit Gleichung (4.5) folgt daraus

$$a_{\text{NC}}(v_j, e_j) = \alpha(u_{\text{CR}} - u_j, e_j) + (\bar{\Lambda} - \Lambda_j, \nabla_{\text{NC}} e_j)$$

= $\alpha \|e_j\|^2 + (E_j, \nabla_{\text{NC}} e_j)$. (5.5)

Als Nächstes betrachten wir Gleichung (5.2). Es gilt

$$\Lambda_{i-1} - \Lambda_i + \tau \nabla_{NC} \tilde{u}_i = (\mu_i - 1) \Lambda_i$$
 fast überall in Ω . (5.6)

Außerdem folgt aus Gleichung (5.2) und einer einfachen Fallunterscheidung zwischen $1 \ge |\Lambda_{j-1} + \tau \nabla_{\text{NC}} \tilde{u}_j|$ und $1 < |\Lambda_{j-1} + \tau \nabla_{\text{NC}} \tilde{u}_j|$, dass

$$(1 - |\Lambda_j|) (\mu_j - 1) = 0 \quad \text{fast "uberall" in } \Omega. \tag{5.7}$$

Testen wir nun Gleichung (5.6) in $L^2(\Omega)$ mit E_j , erhalten wir unter Nutzung von $\mu_j \geq 1$, der Cauchy-Schwarzschen Ungleichung, $|\bar{\Lambda}(\bullet)| \leq 1$ fast überall in Ω und Gleichung (5.7),

dass

$$\begin{split} (\Lambda_{j-1} - \Lambda_j + \tau \nabla_{\mathrm{NC}} \tilde{u}_j, E_j) &= \left((\mu_j - 1) \Lambda_j, \bar{\Lambda} - \Lambda_j \right) \\ &= \int_{\Omega} (\mu_j - 1) (\Lambda_j \cdot \bar{\Lambda} - \Lambda_j \cdot \Lambda_j) \, \mathrm{d}x \\ &\leq \int_{\Omega} (\mu_j - 1) (|\Lambda_j| - |\Lambda_j|^2) \, \mathrm{d}x \\ &= \int_{\Omega} |\Lambda_j| (1 - |\Lambda_j|) (\mu_j - 1) \, \mathrm{d}x \\ &= 0. \end{split}$$

Daraus folgt mit $\Lambda_{j-1} - \Lambda_j = E_j - E_{j-1}$ und $\tilde{u}_j = u_{j-1} - (e_{j-1} - e_{j-2})$, dass nach Division durch τ gilt

$$\left(\frac{E_j - E_{j-1}}{\tau} + \nabla_{NC} u_{j-1} - \nabla_{NC} (e_{j-1} - e_{j-2}), E_j\right) \le 0.$$
 (5.8)

Aus der Cauchy-Schwarzschen Ungleichung, $\bar{\Lambda}(x) \in \text{sign}(\nabla_{\text{NC}}u_{\text{CR}}(x))$ für alle $x \in \text{int}(T)$ für alle $T \in \mathcal{T}$ und $|\Lambda_j(\bullet)| \leq 1$ fast überall in Ω folgt, dass

$$\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot E_j = \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot \bar{\Lambda} - \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot \Lambda_j$$

$$\geqslant \nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}} \cdot \bar{\Lambda} - |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}||\Lambda_j|$$

$$= |\nabla_{\text{NC}} u_{\text{CR}}|(1 - |\Lambda_j|)$$

$$\geqslant 0 \quad \text{fast "überall" in } \Omega.$$

Daraus folgt

$$(\nabla_{\mathrm{NC}} u_{\mathrm{CR}}, E_j) = \int_{\Omega} \nabla_{\mathrm{NC}} u_{\mathrm{CR}} \cdot E_j \, \mathrm{d}x \geqslant 0.$$
 (5.9)

Aus den Ungleichungen (5.8) und (5.9) folgt insgesamt

$$\left(\frac{E_j - E_{j-1}}{\tau} + \nabla_{\mathrm{NC}} u_{j-1} - \nabla_{\mathrm{NC}} (e_{j-1} - e_{j-2}), E_j\right) \leqslant (\nabla_{\mathrm{NC}} u_{\mathrm{CR}}, E_j).$$

Das ist äquivalent zu

$$\left(\frac{E_j - E_{j-1}}{\tau} - \nabla_{\text{NC}}(2e_{j-1} - e_{j-2}), E_j\right) \le 0.$$
 (5.10)

Unter Nutzung von $-\tau v_j = e_j - e_{j-1}$, Gleichung (5.5) und Ungleichung (5.10) zusammen mit $\tau > 0$ erhalten wir

$$\begin{split} &\|e_j\|_{\mathrm{NC}}^2 - \|e_{j-1}\|_{\mathrm{NC}}^2 + \|E_j\|^2 - \|E_{j-1}\|^2 + \|e_j - e_{j-1}\|_{\mathrm{NC}}^2 + \|E_j - E_{j-1}\|^2 \\ &= 2a_{\mathrm{NC}}(e_j, e_j - e_{j-1}) + 2(E_j, E_j - E_{j-1}) \\ &= -2\tau a_{\mathrm{NC}}(e_j, v_j) + 2(E_j, E_j - E_{j-1}) \\ &= -2\tau \alpha \|e_j\|^2 + 2\tau \left(E_j, -\nabla_{\mathrm{NC}}e_j + \frac{E_j - E_{j-1}}{\tau}\right) \\ &\leqslant -2\tau \alpha \|e_j\|^2 + 2\tau \left(E_j, -\nabla_{\mathrm{NC}}e_j + \frac{E_j - E_{j-1}}{\tau}\right) \\ &- 2\tau \left(\frac{E_j - E_{j-1}}{\tau} - \nabla_{\mathrm{NC}}(2e_{j-1} - e_{j-2}), E_j\right) \\ &= -2\tau \alpha \|e_j\|^2 - 2\tau (E_j, \nabla_{\mathrm{NC}}(e_j - 2e_{j-1} + e_{j-2})). \end{split}$$

Für jedes $J \in \mathbb{N}$ führt die Summation dieser Ungleichung über $j=1,\dots,J$ und eine Äquivalenzumfomung zu

$$|||e_{J}|||_{NC}^{2} + ||E_{J}||^{2} + \sum_{j=1}^{J} (|||e_{j} - e_{j-1}||_{NC}^{2} + ||E_{j} - E_{j-1}||^{2})$$

$$\leq |||e_{0}|||_{NC}^{2} + ||E_{0}||^{2} - 2\tau\alpha \sum_{j=1}^{J} ||e_{j}||^{2} - 2\tau \sum_{j=1}^{J} (E_{j}, \nabla_{NC}(e_{j} - 2e_{j-1} + e_{j-2})).$$
(5.11)

Die letzte Summe auf der rechten Seite dieser Ungleichung können wir, unter Beachtung von $e_{-1}=e_0$, umformen durch

$$\begin{split} &\sum_{j=1}^{J} \left(E_{j}, \nabla_{\text{NC}}(e_{j} - 2e_{j-1} + e_{j-2}) \right) \\ &= \sum_{j=1}^{J} \left(E_{j}, \nabla_{\text{NC}}(e_{j} - e_{j-1}) \right) - \sum_{j=0}^{J-1} \left(E_{j+1}, \nabla_{\text{NC}}(e_{j} - e_{j-1}) \right) \\ &= \sum_{j=1}^{J-1} \left(E_{j} - E_{j+1}, \nabla_{\text{NC}}(e_{j} - e_{j-1}) \right) + \left(E_{J}, \nabla_{\text{NC}}(e_{J} - e_{J-1}) \right) - \left(E_{1}, \nabla_{\text{NC}}(e_{0} - e_{-1}) \right) \\ &= \sum_{j=1}^{J-1} \left(E_{j} - E_{j+1}, \nabla_{\text{NC}}(e_{j} - e_{j-1}) \right) + \left(E_{J}, \nabla_{\text{NC}}(e_{J} - e_{J-1}) \right). \end{split}$$

Mit dieser Umformung erhalten wir aus Ungleichung (5.11) für jedes $\tau \in (0, 1]$, das heißt $\tau^{-1} \ge 1$, dass

$$|||e_{J}|||_{NC}^{2} + ||E_{J}||^{2} + \sum_{j=1}^{J} (||e_{j} - e_{j-1}||_{NC}^{2} + ||E_{j} - E_{j-1}||^{2})$$

$$\leq \tau^{-1} (|||e_{0}||_{NC}^{2} + ||E_{0}||^{2}) - 2\alpha \sum_{j=1}^{J} ||e_{j}||^{2}$$

$$-2 \sum_{j=1}^{J-1} (E_{j} - E_{j+1}, \nabla_{NC}(e_{j} - e_{j-1})) - 2(E_{J}, \nabla_{NC}(e_{J} - e_{J-1})).$$
(5.12)

Schließlich ergibt eine Abschätzung unter Nutzung von Ungleichung (5.12), dass

$$\begin{split} &2\alpha\sum_{j=1}^{J}\|e_{j}\|^{2}\\ &\leqslant 2\alpha\sum_{j=1}^{J}\|e_{j}\|^{2}+\|E_{J}+\nabla_{\mathrm{NC}}(e_{J}-e_{J-1})\|^{2}+\|e_{J}\|_{\mathrm{NC}}^{2}+\|E_{1}-E_{0}\|^{2}\\ &+\sum_{j=1}^{J-1}\|\nabla_{\mathrm{NC}}(e_{j}-e_{j-1})-(E_{j+1}-E_{j})\|^{2}\\ &=2\alpha\sum_{j=1}^{J}\|e_{j}\|^{2}+\|e_{J}\|_{\mathrm{NC}}^{2}+\|E_{J}\|^{2}+\sum_{j=1}^{J}\left(\|e_{j}-e_{j-1}\|_{\mathrm{NC}}^{2}+\|E_{j}-E_{j-1}\|^{2}\right)\\ &+2\sum_{j=1}^{J-1}\left(E_{j}-E_{j+1},\nabla_{\mathrm{NC}}(e_{j}-e_{j-1})\right)+2\left(E_{J},\nabla_{\mathrm{NC}}(e_{J}-e_{J-1})\right)\\ &\leqslant \tau^{-1}\left(\|e_{0}\|_{\mathrm{NC}}^{2}+\|E_{0}\|^{2}\right). \end{split}$$

5 Iterative Lösung

Daraus folgt, dass $\sum_{j=1}^{\infty}\|e_j\|^2$ beschränkt ist, was impliziert $\|u_{\text{CR}}-u_j\|=\|e_j\|\to 0$ für $j\to\infty.$

6 Implementierung

Adaptiven Algorithmus nochmal komplett aufschreiben, vgl Refinement Indicator Bild von CC. Vielleicht auch einfach nicht, aber nochmal gucken das das marking in der AFEM-Doku übereinstimmt mit CCs Bild. Gesagt, getan. Stimmt überein. Am besten einfach auf markBulk usw Methode an der Stelle in der Programmablauf Section verweisen, das sollte ausreichen. Dabei die Formeln erwähnen

6.1 Hinweise zur Benutzung des Programms

Ziel der für diese Arbeit implementierten Methoden ist die Realisierung von Algorithmus 5.1 im Solve-Schritt des AFEM-Algorithmus aus Abbildung 6.1. Wir gehen davon aus, dass dieser und die im AFEM-Softwarepaket realisierten Methoden sowie deren Datenstrukturen bekannt sind und verweisen für weitere Details auf [Car+10]. Im Refine-Schritt nutzten wir anstelle eines Fehlerschätzers den Verfeinerungsindikator aus Definition 4.10. Die zur korrekten Funktionsweise dieses Programms nötigen Methoden und Dateien des

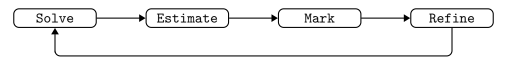


Abbildung 6.1: AFEM-Schleife

AFEM-Softwarepakets sind enthalten in den Ordnern

./utils/afemPackage/ sowie ./utils/geometries/.

Alle Ein- und Ausgabeparameter der im Rahmen dieser Arbeit implementierten Methoden sind in den entsprechenden Dateien detailiert dokumentiert. Ausgenommen davon sind die Standard-Datenstrukturen aus dem AFEM-Softwarepaket, die dort lediglich namentlich genannt werden. Die mathematischen Grundlagen für die Realisierung einiger Methoden diskutieren wir in Abschnitt 6.4.

Die ausführbare Methode, welche den AFEM-Algorithmus realisiert, ist

./nonconforming/startAlgorithmCR.m.

Als optionaler Eingabeparameter ist dabei ein String benchmark möglich. Wird die Methode ohne Übergabe eines solchen Parameters ausgeführt, nutzt sie als Standardwert benchmark = 'editable'. Nach Ausführen von startAlgorithmCR(benchmark) werden die nötigen Parameter und Einstellungen für das jeweilige Experiment aus der Datei

./nonconforming/benchmarks/benchmark.m

geladen und als Felder des Structure Arrays params übergeben. Für jedes in dieser Arbeit dokumentierte Experiment verweisen wir in Kapitel 7 an entsprechender Stelle auf das dafür benutzte Benchmark, welches in ./nonconforming/benchmarks/ zu finden ist und somit die Reproduzierbarkeit des Experiments garantiert. Als Muster für eine Bechmark-Datei dient

./nonconforming/benchmarks/editable.m.

Eine Übersicht über die in einer Benchmark-Datei wählbaren Parameter ist zu finden in den Tabellen 6.1, 6.2, 6.3, 6.4 und 6.5 sowie über die definierbaren Funktion in Tabelle 6.6. Details zu den Datentypen sind in editable.m aufgeführt. Dass die zahlreichen Parameter, die während des Programmablaufs über- oder ausgegeben werden müssen, als Felder von Structure Arrays gespeichert werden, dient der Modifizierbarkeit des Programms. So haben Korrekturen und Ergänzungen am Programm häufig nur zur Folge, dass einige structs um Felder ergänzt werden müssen während die Methodenköpfe unverändert bleiben können. Das Eingangssignal f und eventuell weitere Funktionen, wie etwa die exakte Lösung u von Problem 3.1 und ihre schwache Ableitung ∇u , müssen in der Benchmark-Datei angegeben werden, um sie dem Programm zu übergeben. Die für die Experimente in Kapitel 7 genutzten Funktionen sind zu finden in

```
./utils/functions/.
```

Ist eine Lösung u von Problem 3.1 bekannt, so kann die exakte Energie E(u) approximiert werden mit der Methode

```
./nonconforming/computeExactEnergyBV.m.
```

Die so berechneten Energien werden gespeichert im Ordner

```
./nonconforming/knownExactEnergies/
```

und können anschließend manuell in ein Benchmark aufgenommen werden. Soll als Eingangssignal kein function_handle sondern ein Graufarbenbild gegeben werden, so muss es gespeichert sein in

```
./utils/functions/images/.
```

Um Dirichlet-Nullranddaten des Bildes zu garantierten, was einem schwarzen Rand entspricht, kann die Methode

```
./utils/functions/images/addBoundary2image.m
```

genutzt werden. Diese fügt einen graduellen Übergang zu schwarzen Rand auf den äußeren 25 Pixeln des Bildes hinzu. Um additives weißes gaußsches Rauschen zu einen Bild hinzuzufügen, kann die Methode

```
./utils/functions/images/addNoise2image.m
```

genutzt werden.

6.2 Programmablauf

In diesen Abschnitt betrachten wir eine beispielhafte Ausführung des Programms, bei der alle relevanten Methoden genutzt werden. In der Benchmark-Datei für den Programmaufruf müssen dafür, neben den Eingangssignal $f \in H_0^1(\Omega)$, die Lösung $u \in H_0^1(\Omega)$, die exakte Energie E(u) und der schwache Gradient von f gegeben sein. Damit diese Informationen tatsächlich genutzt werden, müssen zusätzlich einige Parameter passend gewählt werden. Diese Wahlen sind

- useExactEnergy = true,
- useImage = false,
- rhsGradientKnown = true,

Parametername	Beschreibung
showPlots	true, wenn während des Programmablaufs Plots an-
	gezeigt werden sollen, sonst false
${ t plot}{ t Mode}{ t Grayscale}$	true, wenn während des Programmablaufs Plots von
	Funktionen als Graufarbenbilder angezeigt werden sol-
	len, sonst false (Wahl irrelevant, wenn showPlots ==
	false)
${ t showProgress}$	true, wenn während der primalen-dualen Iteration In-
	formation über den aktuellen Iterationsschritt ange-
	zeigt werden sollen, sonst false
degree4Integrate	algebraischer Exaktheitsgrad für Aufrufe der Methode
	integrate [Car+10, Abschnitt 1.8.2] des AFEM-Soft-
	warepakets
${\tt plotGivenFunctions}$	true, wenn Plots des Eingangssignals f und, falls an-
	gegeben, der Lösung u von Problem 3.1 erstellt und
	gespeichert werden sollen, sonst false
refinementLevel4Plots	Anzahl der Rotverfeinerungen der geladenen Geome-
	trie um Plots des Eingangssignal f und, falls angege-
	ben, der Lösung <i>u</i> von Problem 3.1 zu erstellen (Wahl
1 - 1 T 6 P	irrelevant, falls plotGivenFunctions == false)
debugIfError	true, wenn Matlab beim Auftreten eines Fehlers den
	Debug-Modus starten soll, sonst false

Tabelle 6.1: Diverse Parameter zur Kontrolle des Programmablaufs

Parametername	Beschreibung
geometry	Name der Geometrie auf deren Triangulierung der
	AFEM-Algorithmus angewendet werden soll
	(cf. loadGeometry in [Car+10, Abschnitt 1.9.1])
$\verb"initialRefinementLevel"$	Anzahl der Rotverfeinerungen die auf die Triangulie-
	rung der Geometrie geometry angewendet werden sol-
	len vor Start des AFEM-Algorithmus
	(cf. loadGeometry in [Car+10, Abschnitt 1.9.1])
parTheta	Bulk-Parameter θ für den Mark-Schritt des AFEM-
	Algorithmus ($\theta \in (0,1)$ für adaptive und $\theta = 1$ für
	uniforme Netzverfeinerung)
${\tt minNrDof}$	Anzahl der Freiheitsgrade der Triangulierung eines Le-
	vels, die mindestens erreicht werden soll, bevor der
	AFEM-Algorithmus abbricht
${\tt useProlongation}$	true, wenn eine Prolongation der Lösung der prima-
	len-dualen Iteration als Startwert für die Iteration des
	nächsten Levels genutzt werden soll, sonst false
beta4Estimate	Parameter γ aus Definition 4.10
n4Estimate	Parameter d aus Definition 4.10 (muss für diese Im-
	plementierung stets 2 sein)

Tabelle 6.2: Parameter für den AFEM-Algorithmus

Parametername	Beschreibung
u0Mode	Startwert u_0 für Algorithmus 5.1 auf dem ersten Level
	und, falls useProlongation == true, für die Itera-
	tion auf allen Leveln der AFEM-Routine ('zeroes'
	für $u_0 = 0$ und 'interpolationRhs', falls für u_0 die
	nichtkonforme Interpolation des Eingangssignals f ge-
	nutzt werden soll)
initialEpsStop	Parameter $\varepsilon_{\text{stop}}$ für das Abbruchkriterium aus Kapi-
	tel 7
parTau	Parameter τ aus Algorithmus 5.1

Tabelle 6.3: Parameter für die Einstellungen der Iteration

	D 1 11
Parametername	Beschreibung
${\tt useImage}$	true, wenn für das Eingangssignal f ein Graufarben-
	bild statt eines function_handle genutzt werden soll,
	sonst false
imageName	Name (mit Dateiendung) des Graufarbenbildes im
	Ordner ./utils/functions/images/, das als Ein-
	gangssignal f genutzt werden soll (Wahl irrelevant,
	falls useImage == false)
parAlpha	Parameter α aus Problem 3.1 und Problem 4.1
parBeta	Parameter β einiger Experimente aus Kapitel 7
${\tt rhsGradientKnown}$	true, wenn ein function_handle des schwachen Gra-
	dienten ∇f eines Eingangssignals $f \in H_0^1(\Omega)$ gegeben
	ist und zur Berechnung von $E_{\rm GLEB}$ aus Theorem 4.9
	genutzt werden soll, sonst false
${\tt exactSolutionKnown}$	true, wenn die Lösung u von Problem 3.1 bekannt ist
	und zur Berechnung von exakten Fehlern zu Iteraten
	von Algorithmus 5.1 genutzt werden soll, sonst false
${\tt useExactEnergy}$	true, wenn die Energie $E(u)$ der Lösung u von Pro-
	blem 3.1 bekannt ist und in Auswertungen der Ergeb-
	nisse genutzt werden soll, sonst false (wird false
	gesetzt, falls exactSolutionKnown == false)
${\tt exactEnergy}$	Wert $E(u)$ für die Lösung u von Problem 3.1 (Wahl
	<pre>irrelevant, falls useExactEnergy == false)</pre>

Tabelle 6.4: Parameter des Experiments

Parametername	Beschreibung
expName	Name des Ordners der im Ordner
	/results/nonconforming/
	erstellt werden soll zum Speichern der Ergebnisse des
	Programms
${\tt dirInfoName}$	Name des Ordners der im Ordner
	/results/nonconforming/expName/
	erstellt werden soll zum Speichern der Ergebnisse eines
	Levels

Tabelle 6.5: Parameter zum Speichern der Ergebnisse

Parametername	Beschreibung
rightHandSide	function handle des Eingangssignals f (Wahl irrele-
	<pre>vant, falls useImage == true)</pre>
${\tt gradientRightHandSide}$	function_handle des schwachen Gradienten ∇f des
	Eingangssignals f (Wahl irrelevant, falls
	rhsGradientKnown == false oder
	<pre>useImage == true)</pre>
${\tt exactSolution}$	function_handle der Lösung u von Problem 3.1
	(Wahl irrelevant, falls
	exactSolutionKnown == false oder
	<pre>useImage == true)</pre>

Tabelle 6.6: Definierbare function_handles

- exactSolutionKnown = true,
- useExactEnergy = true.

Noch in der Benchmark-Datei werden mit den gewählten Einstellungen die benötigten geometrischen Datenstrukturen initialisiert. Diese werden mit allen weiteren Informationen als Felder eines Structure Arrays gespeichert und an startAlgorithmCR übergeben. Dort werden zunächst Structure Arrays mit Feldern für die benötigten Daten während der AFEM-Routine sowie deren Ergebnisse erstellt. Nach dem Berechnen einiger weiterer Informationen beginnt die AFEM-Schleife.

Zu Beginn der Schleife werden die für das aktuelle Level benötigten Daten ermittelt, zum Beispiel die Flächeninhalte der Dreiecke und die Freiheitsgrade der aktuellen Triangulierung. Insbesondere werden die auf dem Level mehrmals benötigten Gradienten der lokalen Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen auf allen Dreiecken berechnet (cf. [Car+10, Abschnitt 1.4.2]) in

./nonconforming/common/computeGradsCR4e.m.

Mit diesen wird der stückweise Gradient des Startwerts u_0 aus Algorithmus 5.1 berechnet in

./nonconforming/common/gradientCR.m.

Mit $\nabla_{NC}u_0$ wird anschließend Λ_0 aus Algorithmus 5.1 auf allen $T \in \mathcal{T}$ initialisiert als

$$\Lambda_0|_T := \begin{cases} \frac{\nabla u_0|_T}{|\nabla u_0|_T|}, & \text{falls } \nabla u_0|_T \neq 0, \\ 0, & \text{falls } \nabla u_0|_T = 0. \end{cases}$$

Außerdem werden die Steifigkeits- und Massematrix aus Bemerkung 5.2 aufgestellt in

./nonconforming/common/computeFeMatricesCR.m.

Dabei benutzten wir für jedes $T \in \mathcal{T}$, dass die lokale Massematrix auf T mithilfe der Gleichungen (2.1) und (2.2) berechnet werden kann durch

$$M_T = \frac{|T|}{3} I_3. (6.1)$$

Die Aufstellung der lokalen Steifigkeitsmatrizen sowie die Berechnung der globalen Steifigkeits- und Massematrix aus ihren lokalen Versionen geschieht analog zu [Car+10, Abschnitt 1.4.2]). Danach werden in

./nonconforming/common/integralsWithF4e.m

mit den Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen ψ_F , $F \in \mathcal{E}$, für jedes Dreieck $T \in \mathcal{T}$ mit Kanten $\mathcal{E}(T) = \{E_1, E_2, E_3\}$ die Integrale $\int_T f \psi_{E_k}|_T \, \mathrm{d}x$, $k \in \{1, 2, 3\}$, berechnet. Dies geschieht mithilfe der integrate Methode [Car+10, Abschnitt 1.8.2] des AFEM-Softwarepakets. Die Berechnung der dafür benötigten lokalen Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen $\psi_{E_k}|_T$, $k \in \{1, 2, 3\}$ diskutieren wir in Abschnitt 6.4.1. Anschließend kann für alle $F \in \mathcal{E}$ auch das Integral

$$\int_{\Omega} f \psi_F \, \mathrm{d}x = \sum_{T \in \mathcal{T}} \int_T f \psi_F |_T \, \mathrm{d}x = \sum_{T \in \mathcal{T}(F)} \int_T f \psi_F |_T \, \mathrm{d}x$$

bestimmt werden. Damit sind alle notwendigen Daten ermittelt, um die primale-duale Iteration zur Lösung auf dem Level zu starten. Genutzt wird dafür die Methode

./nonconforming/main/solvePrimalDualFormulation.m.

Details dazu diskutieren wir in Abschnitt 6.3. Mit den letzten Iterat $u_J \in \operatorname{CR}^1_0(\mathcal{T})$ als Approximation der Lösung von Problem 4.1 auf dem Level berechnen wir anschließend $|E(u) - E_{\operatorname{NC}}(u_J)|$ und, mithilfe der Methode error4eCRL2 [Car+10, Abschnitt 1.8.3] des AFEM-Softwarepakets, den Fehler $||u - u_J||$. Außerdem werden Informationen über die Iteration und ihre Ergebnisse gespeichert und gegebenenfalls ausgegeben. Weiterhin wird zur Berechnung der garantierten unteren Energieschranke E_{GLEB} aus Theorem 4.9 und des Verfeinerungsindikators aus Definition 4.10 für alle $T \in \mathcal{T}$ der Term $||f - \alpha u_J||^2_{L^2(T)}$ benötigt. Zur Berechnung dieser Terme nutzen wir die Methode

./nonconforming/common/computeNormDiffRhsSolCrSquared4e.m

wie folgt. Sei $T \in \mathcal{T}$ mit $\mathcal{E}(T) = \{E_1, E_2, E_3\}$ und $u_J|_T$ habe mit $v_1, v_2, v_3 \in \mathbb{R}$ die Darstellung $u_J|_T = \sum_{k=1}^3 v_k \psi_{E_k}|_T$. Dann gilt

$$\begin{split} \|f - \alpha u_J\|_{L^2(T)}^2 &= \|f\|_{L^2(T)}^2 - 2\alpha \left(f, u_J\right)_{L^2(T)} + \alpha^2 \|u_J\|_{L^2(T)}^2 \\ &= \|f\|_{L^2(T)}^2 - 2\alpha \sum_{k=1}^3 v_k \int_T f \psi_{E_k} |_T \, \mathrm{d}x + \alpha^2 \sum_{k=1}^3 \sum_{\ell=1}^3 v_k \left(\psi_{E_k} |_T, \psi_{E_\ell}|_T\right)_{L^2(T)} v_\ell. \end{split}$$

Zur Berechung des ersten Terms nutzen wir die integrate Methode des AFEM-Softwarepakets und für den zweiten Terms merken wir an, dass die Integrale $\int_T f \psi_{E_k}|_T dx$, $k \in \{1, 2, 3\}$, bereits ermittelt wurden. Der letzte Term vereinfacht sich durch Nutzung der expliziten Darstellung (6.1) der lokalen Massematrix M_T zu

$$\alpha^2 \sum_{k=1}^{3} \sum_{\ell=1}^{3} v_k \left(\psi_{E_k} |_T, \psi_{E_\ell}|_T \right)_{L^2(T)} v_\ell = \alpha^2 \sum_{k=1}^{3} \sum_{\ell=1}^{3} v_k M_T v_\ell = \alpha^2 \frac{|T|}{3} \sum_{k=1}^{3} v_k^2$$

und es wird damit direkt ersichtlich, wie dieser implementiert werden kann. Unter erneuter Zuhilfename der integrate Methode wird anschließend in

./nonconforming/common/computeGleb.m

die garantierte untere Energieschranke E_{GLEB} berechnet. Zur Berechnung des Verfeinerungsindikators benötigen wir noch für alle $F \in \mathcal{E}$ den Term $||[u_J]_F||_{L^1(F)}$. Diese ermitteln wir in der Methode

./nonconforming/common/computeL1NormOfJump4s.m.

Details dazu diskutieren wir in Abschnitt 6.4.3. Danach werden der Verfeinerungsindikator und seine Anteile $\eta_{\rm V}$ und $\eta_{\rm J}$ berechnet in der Methode

./nonconforming/estimate/estimateErrorCR4e.m.

Es folgt die Ausgabe einiger relevanter Informationen über das Level und das Abspeichern dieser und weiterer Ergebnisse in den durch die Paramter in Tabelle 6.5 gewählten Ordnern. Endet nun der AFEM-Algorithmus nach Überprüfung des Abbruchkriteriums nicht, das heißt übersteigt die Anzahl der Freiheitsgrade der Triangulierung des aktuellen Levels die Zahl minNrDof aus Tabelle 6.2 nicht, so werden mithilfe des Verfeinerungsindikators η die Dreiecke markiert, die verfeinert werden sollen. Dafür nutzen wir die folgenden, in [Car+10, Abschnitt 1.6] beschriebenen, Methoden des AFEM-Softwarepakets. Gilt für den Bulk-Parameter θ , gewählt durch parTheta aus Tabelle 6.2, dass $\theta=1$, so nutzen wir die Methode markUniform. Gilt $\theta\in(0,1)$, so nutzen wir die Methode markBulk. Zum Verfeinern wird dann die Methode refineRGB [Car+10, S. 1.7.2] des AFEM-Softwarepakets genutzt.

prolongation (mit kurzer Erläuterung, mit welcher Idee die passiert) auch darauf eingehen, wie u0 gewählt wird wenn keine Prolongation? insbesondere auch auf interpolationCR noch kurz eingehen

6.3 Realisierung der primalen-dualen Iteration

In diesen Abschnitt beschreiben wir die Methode

./nonconforming/main/solvePrimalDualFormulation.m.

Dabei benutzen wir die Bezeichnungen aus Algorithmus 5.1, der in dieser Methode realisiert wird. Wie in Abschnitt 6.2 beschrieben, sind vor Aufruf der Methode bereits alle benötigten Informationen über die aktuelle Triangulierung \mathcal{T} sowie die Steifigkeits- und Massematix aus Bemerkung 5.2 und die Integrale $\int_{\Omega} f \psi_F \, dx$ für alle Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen ψ_F , $F \in \mathcal{E}$ bekannt. Mit der Steifigkeits- und Massematrix ist direkt ersichtlich, wie die Koeffizientenmatrix des Gleichungssystems (5.4) implementiert werden kann. Für die Implementierung der rechten Seite dieses Systems nutzten wir die folgende Beobachtung. Für alle $k \in \{1, 2, \cdots, |\mathcal{E}|\}$ gilt, da $\nabla_{\text{NC}} u_{j-1}$, Λ_j und $\nabla_{\text{NC}} \psi_{E_k}$ stückweise konstant sind, dass

$$\begin{split} \left(\frac{1}{\tau}\nabla_{\mathrm{NC}}u_{j-1} - \Lambda_{j}, \nabla_{\mathrm{NC}}\psi_{E_{k}}\right) &= \sum_{T \in \mathcal{T}} \left(\frac{1}{\tau}\nabla_{\mathrm{NC}}u_{j-1} - \Lambda_{j}, \nabla_{\mathrm{NC}}\psi_{E_{k}}\right)_{L^{2}(T)} \\ &= \sum_{T \in \mathcal{T}(E_{k})} \frac{|T|}{\tau} \left(\nabla_{\mathrm{NC}}u_{j-1} - \Lambda_{j}\right)|_{T} \cdot \nabla\psi_{E_{k}}|_{T}. \end{split}$$

Da die Terme $(f, \psi_{E_k}) = \int_{\Omega} f \psi_{E_k} \, \mathrm{d}x$ bereits berechnet wurden, können wir somit die rechte Seite \bar{b} implementieren. Es ist direkt ersichtlich wie der verbleibende Teil von Algorithmus 5.1 implementiert werden kann. Sonstige Informationen über die Iteration, wie etwa das Abbruchkriterium, diskutieren wir in Kapitel 7.

Es bleibt anzumerken, dass in solvePrimalDualFormulation, neben Algorithmus 5.1, der Ausgabe des Fortschritts sowie der Übergabe von Ergebnissen der Iteration, auch die nichtkonformen Energien $E_{\rm NC}(u_j)$ der Iterate berechnet werden. Diese Berechnung ist realisiert in

./nonconforming/common/computeDiscreteEnergyCR.m.

Dabei werden die Massematrix M und die Integrale $\int_{\Omega} f \psi_F dx$, $F \in \mathcal{E}$, wie folgt genutzt. Sei $v_{\text{CR}} \in \text{CR}^1_0(\mathcal{T})$ und $v \in \mathbb{R}^{|\mathcal{E}|}$ enthalte die Koordinaten von v_{CR} bezüglich der Basis

$$\begin{split} \left\{ \psi_{E_1}, \psi_{E_2}, \dots, \psi_{E_{|\mathcal{E}|}} \right\} & \text{ von } \operatorname{CR}^1(\mathcal{T}), \text{ das heißt } v_{\operatorname{CR}} = \sum_{k=1}^{|\mathcal{E}|} v_k \psi_{E_k}. \text{ Dann gilt} \\ E_{\operatorname{NC}}(v_{\operatorname{CR}}) &= \frac{\alpha}{2} \|v_{\operatorname{CR}}\|^2 + \|\nabla_{\operatorname{NC}} v_{\operatorname{CR}}\|_{L^1(\Omega)} - \int_{\Omega} f v_{\operatorname{CR}} \, \mathrm{d}x \\ &= \frac{\alpha}{2} \sum_{k=1}^{|\mathcal{E}|} \sum_{\ell=1}^{|\mathcal{E}|} v_k \left(\psi_{E_k}, \psi_{E_\ell}\right) v_\ell + \sum_{T \in \mathcal{T}} \int_{T} |\nabla_{\operatorname{NC}} v_{\operatorname{CR}}| \, \mathrm{d}x - \sum_{k=1}^{|\mathcal{E}|} v_k \int_{\Omega} f \psi_{E_k} \, \mathrm{d}x \\ &= \frac{\alpha}{2} v \cdot M v + \sum_{T \in \mathcal{T}} |T| \left| (\nabla_{\operatorname{NC}} v_{\operatorname{CR}})_T \right| - \sum_{k=1}^{|\mathcal{E}|} v_k \int_{\Omega} f \psi_{E_k} \, \mathrm{d}x. \end{split}$$

6.4 Mathematische Grundlagen ausgewählter Methoden

6.4.1 Berechnung lokaler Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen

In der Methode

./nonconforming/common/integralsWithF4e.m

werden auf allen Dreiecken der Triangulierung die lokalen Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen benötigt. Sei $T \in \mathcal{T}$ mit $T = \text{conv}(\{P_1, P_2, P_3\})$. Da nach Gleichung (2.1) die lokalen Crouzeix-Raviart-Basisfunktionen $\psi_F|_T$, $F \in \mathcal{E}(T)$, darstellbar sind durch die baryzentrischen Koordinaten $\lambda_1, \lambda_2, \lambda_3 \in P_1(T)$ aus Abschnitt 2.2, genügt es hier deren Berechnung zu diskutieren. Dafür betrachten wir das Referenzdreieck, das definiert ist durch

$$T_{\text{ref}} \coloneqq \operatorname{conv}\left(\left\{ \begin{pmatrix} 1\\0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0\\1 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0\\0 \end{pmatrix} \right\} \right),$$

und, mit der Matrix $B := (P_1 - P_3, P_2 - P_3)$, die affine Transformation $p : T_{\text{ref}} \to T$, $x \mapsto Bx + P_3$. Mithilfe der Umkehrabbildung von p, die gegeben ist durch $p^{-1} : T \to T_{\text{ref}}$, $x \mapsto B^{-1}(x-P_3)$, können die baryzentrischen Koordinaten für alle $x \in T$ berechnet werden durch

$$\begin{pmatrix} \lambda_1(x) \\ \lambda_2(x) \end{pmatrix} = p^{-1}(x) \quad \text{und} \quad \lambda_3(x) = 1 - \lambda_1(x) - \lambda_2(x).$$

6.4.2 Berechnung lokaler Knotenwerte einer Crouzeix-Raviart-Funktion

Sei $v_{\text{CR}} \in \text{CR}^1(\mathcal{T})$. Für die in dieser Arbeit implementierte Prolongation von v_{CR} auf eine Verfeinerung der Triangulierung \mathcal{T} oder für die Berechnung der L^1 -Norm der Kantensprünge von v_{CR} benötigen wir für jedes Dreieck $T \in \mathcal{T}$ die Werte von v_{CR} in den Knoten von T. Dazu sei $T = \text{conv}\{P_1, P_2, P_3\}$ mit den Kanten $E_1 = \text{conv}\{P_1, P_2\}$, $E_2 = \text{conv}\{P_2, P_3\}$ und $E_3 = \text{conv}\{P_3, P_1\}$. Die Funktion $v := v_{\text{CR}}|_T$ habe in den Mittelpunkten der Kanten die Werte $v_j := v\left(\text{mid}(E_j)\right)$ für alle $j \in \{1, 2, 3\}$. Gesucht sind damit die Werte $v(P_1)$, $v(P_2)$ und $v(P_3)$.

Da $v_{\text{CR}} \in \text{CR}^1(\mathcal{T})$, ist v affin. Damit gilt für eine Kante $E = \text{conv}\{P,Q\} \in \{E_1, E_2, E_3\}$, dass v(mid(E)) gegeben ist durch den Mittelwert von v(P) und v(Q). Somit erhalten wir die drei Gleichungen

$$v_1 = \frac{v(P_1) + v(P_2)}{2},$$
 $v_2 = \frac{v(P_2) + v(P_3)}{2},$ $v_3 = \frac{v(P_3) + v(P_1)}{2}.$

Sind v_1 , v_2 und v_3 bekannt, können wir dieses Gleichungssystem nach $v(P_1)$, $v(P_2)$ und $v(P_3)$ lösen und erhalten die gesuchten Werte

$$v(P_1) = v_1 + v_3 - v_2,$$
 $v(P_2) = v_1 + v_2 - v_3,$ $v(P_3) = v_2 + v_3 - v_1.$

Wir realisieren dies mit der Methode

./nonconforming/common/computeNodeValuesCR4e.m.

6.4.3 Berechnung von Sprungtermen

Insbesondere für die Berechnung des Verfeinerungsindikators aus Definition 4.10 benötigen wir eine Methode, die für eine Crouzeix-Raviart-Funktion $v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$ für alle Kanten $F \in \mathcal{E}$ die Terme $\|[v_{\text{CR}}]_F\|_{L^1(F)}$ bestimmt.

Da $v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$, ist $[v_{\text{CR}}]_F$ affin und es gilt $[v_{\text{CR}}]_F \pmod(F) = 0$ für alle Kanten $F \in \mathcal{E}$. Betrachten wir nun eine beliebige Kante $F \in \mathcal{E}$ mit $F = \text{conv}\{P_1, P_2\}$. Wir definieren eine Parametrisierung $\xi : [0, 2] \to \mathbb{R}^2$ von F durch $\xi(t) := \frac{t}{2}(P_2 - P_1) + P_1$. Es gilt $|\xi'| \equiv \frac{1}{2}|P_2 - P_1| = \frac{1}{2}|F|$. Sei außerdem $p(t) := [v_{\text{CR}}]_F(\xi(t))$. Dann gilt

$$\begin{aligned} \|[v_{\mathrm{CR}}]_F\|_{L^1(F)} &= \int_F |[v_{\mathrm{CR}}]_F| \, \mathrm{d}s = \int_0^2 |p(t)| \, |\xi'(t)| \, \, \mathrm{d}t = \frac{|F|}{2} \int_0^2 |p(t)| \, \mathrm{d}t \\ &= \frac{|F|}{2} \left(\int_0^1 |p(t)| \, \mathrm{d}t + \int_1^2 |p(t)| \, \mathrm{d}t \right). \end{aligned}$$

Da $v_{\text{CR}} \in \text{CR}^1_0(\mathcal{T})$, ist $|p(\bullet)|$ auf [0,1] und [1,2] jeweils ein Polynom von Grad 1 mit $|p(1)| = |[v_{\text{CR}}]_F(\text{mid}(F))| = 0$. Somit können wir |p| explizit ausdrücken durch

$$|p(t)| = (1-t)|p(0)|$$
 für alle $t \in [0,1]$ und $|p(t)| = (t-1)|p(2)|$ für alle $t \in [1,2]$.

Damit erhalten wir, aufgrund der Exaktheit der Mittelpunktsregel für Polynome von Grad 1, dass

$$\int_0^1 |p(t)| dt = (1-0) \left| p\left(\frac{1}{2}\right) \right| = \frac{|p(0)|}{2} \quad \text{und}$$
$$\int_1^2 |p(t)| dt = (2-1) \left| p\left(\frac{3}{2}\right) \right| = \frac{|p(2)|}{2}.$$

Insgesamt gilt also

$$||[v_{\rm CR}]_F||_{L^1(F)} = \frac{|F|}{2} \left(\frac{|p(0)|}{2} + \frac{|p(2)|}{2} \right) = \frac{|F|}{4} (|p(0)| + |p(2)|)$$
$$= \frac{|F|}{4} (|[v_{\rm CR}]_F(P_1)| + |[v_{\rm CR}]_F(P_2)|),$$

beziehungsweise $\|[v_{\text{CR}}]_F\|_{L^1(F)} = \frac{|F|}{4} (|v_{\text{CR}}(P_1)| + |v_{\text{CR}}(P_2)|)$ für eine Randkanten $F \in \mathcal{E}(\partial\Omega)$. Realisiert wird dies in der Methode

./nonconforming/common/computeL1NormOfJump4s.m.

Dabei werden für $v_{\text{CR}} \in \text{CR}_0^1(\mathcal{T})$ für jede Kante $F \in \mathcal{E}$ mit $F = \text{conv}\{P_1, P_2\}$ die Terme $|[v_{\text{CR}}]_F(P_1)|$ und $|[v_{\text{CR}}]_F(P_2)|$ berechnet in

./nonconforming/common/computeAbsNodeJumps4s.m.

7 Numerische Beispiele

Prüfe, ob noch andere implementierte Methode beschrieben werden müssen

Mache alle mögliche Sachen, prüfe Dinge die gelten sollen. Für ein Beispiel (z.B. CCs) fange mit basics an, also mal an einem Iterationsplot aufzeigen, dass die Energie tatsächlich von oben gegen was konvergiert und gehe dann weiter zu anderen Themen wie den Raten, GLEB etc.

Programm gibt Sprungtermsumme aus, z.B. stagnierend bei 11 auf allen Leveln, darauf vielleicht noch kurz in der Auswertung eingehen "man sieht, dass die Sprünge tatsächlich im nonkonformen Problem nicht minimiert werden oder so"

Als erste Experimente für CCs Benchmark alle möglichen Parameter untersuchen (z.B. die Parameter im refinement indicator, GLEB, Abbruchkriterien etc) und danach begründen, warum für alle Experimente diese gewählt werden mit den Beobachtungen

Bei Beschreibung wie die Bilder der Einleitung zur Rauschunterdrückung entstanden sind auch erwähnen, dass $f = \alpha g$ eine Rolle spiele usw.

Alle Experimentparamter die stets gleich gesetzt sind Eingangs einmal erwähnen, insbesondere degree4Integrate, was immer als 10 gesetzt wird, mit ähnlichem Kommentar wie PB auf S 30

7.1 Bilder als Input und Rauschverminderung

7.2 Alternative Kapitelstruktur: Anwendung am Beispiel der Benchmarks

7.2.1 Experimente mit exakter Lösung: Benchmarks 'f01Bench' und 'f02' Bench

7.2.2 Bilder als Input und Rauschverminderung: 'cameramanBench' und ...

Beschreibe hier nur das allgemeine Vorgehen und die mathematischen Hintergründe und schreibe die genutzten Beispiele an entsprechender Stelle in Numerische Beispiele oder so. Die ungenutzten Beispiele die trotzdem im Ordner liegen können in einem extra Abschnitt aufgezählt werden

Schema ist dann: Nach section Konstruktion einer exakten Lösung erhalten wir für die Wahl u mit sgn bla die rechte Seite f. Die Details bei bestimmten Konstruktionen, etwa "um H2 zu erhalten fordern wir noch" ergänzen beim Vorstellen des entsprechenden Experimentes, hier nur das allgemeinste, das, was CC wirklich geschrieben hat. Wir wollen damit Experimente konstruieren um Aussagen in …oder …zu prüfen, entsprechend müssen wir noch fordern Da in den Kapiteln GLEB und bla u in H10 relevant wird, fordern wir weiterhin …Professor Carstensen stellte folgende KOnsturkution … Um eine rechte Seite zu finden, zu der die exakte Lösung bekannt ist, wähle eine Funktion des Radius $u \in H_0^1([0,1])$ mit Träger im zweidimensionalen Einheitskreis. Insbesondere muss damit

gelten u(1) = 0 und u stetig. Die rechte Seite als Funktion des Radius $f \in L^2([0,1])$ ist dann gegeben durch

$$f := \alpha u - \partial_r(\operatorname{sgn}(\partial_r u)) - \frac{\operatorname{sgn}(\partial_r u)}{r},$$

wobei für $F \in \mathbb{R}^2 \setminus \{0\}$ gilt $\operatorname{sgn}(F) := \left\{\frac{F}{|F|}\right\}$ und $\operatorname{sgn}(0) \in B_1(0)$. Damit außerdem gilt $f \in H^1_0([0,1])$, was z.B. für GLEB relevant ist, muss also noch Stetigkeit von $\operatorname{sgn}(\partial_r u)$ und $\partial_r(\operatorname{sgn}(\partial_r u))$ verlangt werden und $\partial_r(\operatorname{sgn}(\partial_r u(1))) = \operatorname{sgn}(\partial_r u(1)) = 0$. Damit f in 0 definierbar ist, muss auch gelten $\operatorname{sgn}(\partial_r u) \in o(r)$ für $r \to 0$.

Damit erhält man für die Funktion

$$u_1(r) := \begin{cases} 1, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{6}, \\ 1 + (6r - 1)^{\beta}, & \text{wenn } \frac{1}{6} \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ 2, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{1}{2}, \\ 2(\frac{5}{2} - 3r)^{\beta}, & \text{wenn } \frac{1}{2} \leqslant r \leqslant \frac{5}{6}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{5}{6} \leqslant r, \end{cases}$$

wobei $\beta \ge 1/2$, mit der Wahl

$$\operatorname{sgn}(\partial_r u_1(r)) = \begin{cases} 12r - 36r^2, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{6}, \\ 1, & \text{wenn } \frac{1}{6} \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ \cos(\pi(6r - 2)), & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{1}{2}, \\ -1, & \text{wenn } \frac{1}{2} \leqslant r \leqslant \frac{5}{6}, \\ -\frac{1 + \cos(\pi(6r - 5))}{2}, & \text{wenn } \frac{5}{6} \leqslant r \leqslant 1, \end{cases}$$

die rechte Seite

$$f_1(r) \coloneqq \begin{cases} \alpha - 12(2 - 9r), & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{6}, \\ \alpha(1 + (6r - 1)^{\beta}) - \frac{1}{r}, & \text{wenn } \frac{1}{6} \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ 2\alpha + 6\pi \sin(\pi(6r - 2)) - \frac{1}{r}\cos(\pi(6r - 2)), & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{1}{2}, \\ 2\alpha(\frac{5}{2} - 3r)^{\beta} + \frac{1}{r}, & \text{wenn } \frac{1}{2} \leqslant r \leqslant \frac{5}{6}, \\ -3\pi \sin(\pi(6r - 5)) + \frac{1 + \cos(\pi(6r - 5))}{2r}, & \text{wenn } \frac{5}{6} \leqslant r \leqslant 1. \end{cases}$$

Für die Funktion

$$u_2(r) := \begin{cases} 1, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1-\beta}{2}, \\ -\frac{1}{\beta}r + \frac{1+\beta}{2\beta}, & \text{wenn } \frac{1-\beta}{2} \leqslant r \leqslant \frac{1+\beta}{2}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1+\beta}{2} \leqslant r, \end{cases}$$

erhält man mit der Wahl

$$\operatorname{sgn}(\partial_{r} u_{2}(r)) = \begin{cases} \frac{4}{1-\beta} r \left(\frac{1}{1-\beta} r - 1\right), & \text{wenn } 0 \leq r \leq \frac{1-\beta}{2}, \\ -1, & \text{wenn } \frac{1-\beta}{2} \leq r \leq \frac{1+\beta}{2}, \\ \frac{4}{(\beta-1)^{3}} \left(4r^{3} - 3(\beta+3)r^{2} + 6(\beta+1)r - 3\beta - 1\right), & \text{wenn } \frac{1+\beta}{2} \leq r \leq 1, \end{cases}$$

die rechte Seite

$$f_2(r) := \begin{cases} \alpha - \frac{4}{1-\beta} \left(\frac{3}{1-\beta} r - 2 \right), & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1-\beta}{2}, \\ -\frac{\alpha}{\beta} \left(r - \frac{1+\beta}{2} \right) + \frac{1}{r}, & \text{wenn } \frac{1-\beta}{2} \leqslant r \leqslant \frac{1+\beta}{2}, \\ \frac{-4}{(\beta-1)^3} \left(16r^2 - 9(\beta+3)r + 12(\beta+1) - \frac{3\beta+1}{r} \right), & \text{wenn } \frac{1+\beta}{2} \leqslant r \leqslant 1. \end{cases}$$

Es folgen zwei Beispiele mit exakter Lösung $u_3 = u_4 \in H_0^2((0,1)^2)$, gegeben durch

$$u_3(r) = u_4(r) := \begin{cases} 1, & \text{wenn } 0 \le r \le \frac{1}{3}, \\ 54r^3 - 81r^2 + 36r - 4, & \text{wenn } \frac{1}{3} \le r \le \frac{2}{3}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{2}{3} \le r. \end{cases}$$

Mit der Wahl

$$\operatorname{sgn}(\partial_r u_3(r)) = \begin{cases} 54r^3 - 27r^2, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ -1, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \\ -54r^3 + 135r^2 - 108r + 27, & \text{wenn } \frac{2}{3} \leqslant r \leqslant 1, \end{cases}$$

erhalten wir die rechte Seite

$$f_3(r) := \begin{cases} \alpha - 216r^2 + 81r, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ \alpha \left(54r^3 - 81r^2 + 36r - 4\right)\right) + \frac{1}{r}, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \\ 216r^2 - 405r + 216 - \frac{27}{r}, & \text{wenn } \frac{2}{3} \leqslant r \leqslant 1, \end{cases}$$

für die gilt $f_3 \in H_0^1$ und mit der Wahl

$$\begin{aligned} & \operatorname{sgn}(\partial_r u_4(r)) \\ & \coloneqq \begin{cases} -1458r^5 + 1215r^4 - 270r^3, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ -1, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \\ -243r^4 + 756r^3 - 864r^2 + 432r - 81, & \text{wenn } \frac{2}{3} \leqslant r \leqslant 1, \end{cases}$$

erhalten wir die rechte Seite

$$f_4(r) := \begin{cases} \alpha + 8748r^4 - 6075r^3 + 1080r^2, & \text{wenn } 0 \le r \le \frac{1}{3}, \\ \alpha \left(54r^3 - 81r^2 + 36r - 4\right) + \frac{1}{r}, & \text{wenn } \frac{1}{3} \le r \le \frac{2}{3}, \\ 1215r^3 - 3024r^2 + 2592r - 864 + \frac{81}{r}, & \text{wenn } \frac{2}{3} \le r \le 1, \end{cases}$$

für die gilt $f_4 \in H_0^2$.

Damit können Experimente durchgeführt werden bei denen exactSolutionKnown = true gesetzt werden kann und entsprechend auch der L^2 -Fehler berechnet wird.

Soll nun auch die Differenz der exakten Energie mit der garantierten unteren Energie Schranke (GLEB) berechnet werden, dann werden die stückweisen Gradienten der exakten Lösung und der rechten Seite benötigt.

Dabei gelten folgende Ableitungsregeln für die Ableitungen einer Funktion g, wenn man ihr Argument $x=(x_1,x_2)\in\mathbb{R}^2$ in Polarkoordinaten mit Länge $r=\sqrt{x_1^2+x_2^2}$ und Winkel $\varphi=\mathrm{atan2}(x_2,x_1)$, wobei

$$\operatorname{atan2}(x_{2}, x_{1}) := \begin{cases} \operatorname{arctan}\left(\frac{x_{2}}{x_{1}}\right), & \text{wenn } x_{1} > 0, \\ \operatorname{arctan}\left(\frac{x_{2}}{x_{1}}\right) + \pi, & \text{wenn } x_{1} < 0, x_{2} \ge 0, \\ \operatorname{arctan}\left(\frac{x_{2}}{x_{1}}\right) - \pi, & \text{wenn } x_{1} < 0, x_{2} < 0, \\ \frac{\pi}{2}, & \text{wenn } x_{1} = 0, x_{2} > 0, \\ -\frac{\pi}{2}, & \text{wenn } x_{1} = 0, x_{2} < 0, \\ \operatorname{undefiniert}, & \text{wenn } x_{1} = x_{2} = 0, \end{cases}$$

7.2 Alternative Kapitelstruktur: Anwendung am Beispiel der Benchmarks

auffasst,

$$\partial_{x_1} = \cos(\varphi)\partial_r - \frac{1}{r}\sin(\varphi)\partial_\varphi,$$

$$\partial_{x_2} = \sin(\varphi)\partial_r - \frac{1}{r}\cos(\varphi)\partial_\varphi.$$

Ist g vom Winkel φ unabhängig, so ergibt sich

$$\nabla_{(x_1,x_2)}g = (\cos(\varphi),\sin(\varphi))\partial_r g.$$

Unter Beachtung der trigonometrischen Zusammenhänge

$$\sin(\arctan(y)) = \frac{y}{\sqrt{1+y^2}},$$
$$\cos(\arctan(y)) = \frac{1}{\sqrt{1+y^2}}$$

ergibt sich

$$(\cos(\varphi), \sin(\varphi)) = (x_1, x_2)\frac{1}{r}$$

und damit

$$\nabla_{(x_1,x_2)}g = (x_1,x_2)\frac{\partial_r g}{r},$$

es muss also nur $\partial_r g$ bestimmt werden.

Die entsprechenden Ableitungen lauten

$$\partial_r f_1(r) = \begin{cases} 108, & \text{für } r \in [0, \frac{1}{6}], \\ 6\alpha\beta(6r-1)^{\beta-1} + \frac{1}{r^2}, & \text{für } r \in [\frac{1}{6}, \frac{1}{3}], \\ (36\pi^2 + \frac{1}{r^2})\cos(\pi(6r-2)) + \frac{6\pi}{r}\sin(\pi(6r-2)), & \text{für } r \in [\frac{1}{6}, \frac{1}{3}], \\ -\left(6\alpha\beta\left(\frac{5}{2} - 3r\right)^{\beta-1} + \frac{1}{r^2}\right), & \text{für } r \in [\frac{1}{2}, \frac{5}{6}], \\ -\left((18\pi^2 + \frac{1}{2r^2})\cos(\pi(6r-5)) + \frac{1}{2r^2} + \frac{3\pi}{r}\sin(\pi(6r-5))\right), & \text{für } r \in [\frac{5}{6}, 1], \end{cases}$$

$$\partial_r u_1(r) = \begin{cases} 0, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{6}, \\ 6\beta(6r-1)^{\beta-1}, & \text{wenn } \frac{1}{6} \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{1}{2}, \\ -6\beta\left(\frac{5}{2} - 3r\right)^{\beta-1}, & \text{wenn } \frac{1}{2} \leqslant r \leqslant \frac{5}{6}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{5}{6} \leqslant r, \end{cases}$$

$$\partial_r f_2(r) = \begin{cases} -\frac{12}{(1-\beta)^2}, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1-\beta}{2}, \\ -\frac{\alpha}{\beta} - \frac{1}{r^2}, & \text{wenn } \frac{1-\beta}{2} \leqslant r \leqslant \frac{1+\beta}{2}, \\ -\frac{1}{\beta}, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1-\beta}{2}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1-\beta}{2} \leqslant r \leqslant \frac{1+\beta}{2}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1-\beta}{2} \leqslant r \leqslant \frac{1+\beta}{2}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1+\beta}{2} \leqslant r, \end{cases}$$

$$\partial_r f_3(r) = \begin{cases} 0, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1-\beta}{2}, \\ -432r + 81, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ 432r - 405 + \frac{27}{r^2}, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \\ 432r - 405 + \frac{27}{r^2}, & \text{wenn } \frac{2}{3} \leqslant r \leqslant 1, \end{cases}$$

$$\partial_r f_4(r) = \begin{cases} 34992r^3 - 18225r^2 + 2160r, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ \alpha(162r^2 - 162r + 36) - \frac{1}{r^2}, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \\ 3645r^2 - 6048r + 2592 - 864 - \frac{81}{r^2}, & \text{wenn } \frac{2}{3} \leqslant r \leqslant 1, \end{cases}$$

$$\partial_r u_{3,4}(r) = \begin{cases} 0, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \end{cases}$$

$$\partial_r u_{3,4}(r) = \begin{cases} 0, & \text{wenn } 0 \leqslant r \leqslant \frac{1}{3}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \\ 0, & \text{wenn } \frac{1}{3} \leqslant r \leqslant \frac{2}{3}, \end{cases}$$

Mit diesen Informationen kann mit computeExactEnergyBV.m die exakte Energie berechnet werden und somit durch eintragen der exakten Energie in die Variable exactEnergy im Benchmark und setzen der Flag useExactEnergy=true das Experiment durch anschließendes Ausführen von startAlgorithmCR.m gestartet werden.

8 Auswertung

In diesen Abschnitt werten wir die in Kapitel 7 erhaltenen Ergebnisse aus.

Literatur

- [ABM14] Hedy Attouch, Giuseppe Buttazzo und Gérard Michaille. Variational Analysis in Sobolev and BV Spaces. Applications to PDEs and Optimization. Second Edition. Bd. 17. MOS-SIAM Series on Optimization. Philadelphia: Society for Industrial und Applied Mathematics, Mathematical Optimization Society, 2014. ISBN: 978-1-611973-47-1.
- [AK06] Gilles Aubert und Pierre Kornprobst. Mathematical Problems in Image Processing. Partial Differential Equations and the Calculus of Variations. Second Edition. Bd. 147. Applied Mathematical Sciences. New York: Springer, 2006. ISBN: 0-387-32200-0.
- [Bar12] Sören Bartels. "Total variation minimization with finite elements: convergence and iterative solution". In: SIAM Journal on Numerical Analysis 50.3 (2012), S. 1162–1180. URL: https://doi.org/10.1137/11083277X.
- [Bar15a] Sören Bartels. "Error control and adaptivity for a variational model problem defined on functions of bounded variation". In: *Mathematics of Computation* 84.293 (2015), S. 1217–1240. URL: https://doi.org/10.1090/S0025-5718-2014-02893-7.
- [Bar15b] Sören Bartels. Numerical Methods for Nonlinear Partial Differential Equations. Bd. 47. Springer Series in Computational Mathematics. Springer International Publishing, 2015. ISBN: 978-3-319-13796-4. DOI: 10.1007/978-3-319-13797-1
- [Bra98] Andrea Braides. Approximation of free-discontinuity problems. Bd. 1694. Lecture Notes in Mathematics. Berlin, Heidelberg, New York: Springer-Verlag, 1998. ISBN: 3-540-64771-6. URL: https://doi.org/10.1007/BFb0097344.
- [Car+10] Carsten Carstensen u. a. "AFEM-Dokumentation". lokal verfügbar, 2010.
- [Car09a] Carsten Carstensen. AFEM-Softwarepaket der Arbeitsgruppe Numerische Analysis. Institut für Mathematik der Humboldt-Universität zu Berlin, 2009.
- [Car09b] Carsten Carstensen. "Yonsei Lectures at the WCU Department Computational Science and Engineering on Finite Element Method". lokal verfügbar, 2009.
- [CGR12] Carsten Carstensen, Joscha Gedicke und Donsub Rim. "Explicit error estimates for Courant, Crouzeix-Raviart and Raviart-Thomas finite element methods". In: Journal of Computational Mathematics 30.4 (2012), S. 337–353. ISSN: 0254-9409. DOI: 10.4208/jcm.1108-m3677. URL: https://doi.org/10.4208/jcm.1108-m3677.
- [CP10] Antonin Chambolle und Thomas Pock. "A First-Order Primal-Dual Algorithm for Convex Problems with Applications to Imaging". In: *Journal of Mathematical Imaging and Vision* 40 (2010), S. 120–145. ISSN: 0924-9907. DOI: 10.1007/s10851-010-0251-1. URL: https://doi.org/10.1007/s10851-010-0251-1.
- [Dac89] Bernard Dacorogna. Direct Methods in the Calculus of Variations. Bd. 78. Applied Mathematical Sciences. Berlin, Heidelberg: Springer-Verlag, 1989. ISBN: 978-3-642-51442-5.

- [EG92] Lawrence C. Evans und Ronald F. Gariepy. Measure Theory and Fine Properties of Functions. CRC Press, 1992. ISBN: 0-8493-7157-0.
- [EM73] Martin A. Eisenberg und Lawrence E. Malvern. "On finite element integration in natural co-ordinates". In: *International Journal for Numerical Methods in Engineering* 7 (4 1973), S. 574–575. URL: https://doi.org/10.1002/nme. 1620070421.
- [Get12] Pascal Getreuer. "Rudin-Osher-Fatemi Total Variation Denoising using Split Bregman". In: *Image Processing On Line* 2 (2012), S. 74–95. URL: https://doi.org/10.5201/ipol.2012.g-tvd.
- [Roc70] R. Tyrrell Rockafellar. *Convex Analysis*. New Jersey: Princeton University Press, 1970. ISBN: 0-691-08069-0.
- [ROF92] Leonid I. Rudin, Stanley Osher und Emad Fatemi. "Nonlinear total variation based noise removal algorithms". In: Bd. 60. 1-4. 1992, S. 259–268. DOI: 10. 1016/0167-2789(92)90242-F. URL: https://doi.org/10.1016/0167-2789(92)90242-F.
- [Zei85] Eberhard Zeidler. Nonlinear Functional Analysis and its Applications. III: Variational Methods and Optimization. New York: Springer Science+Business Media, LLC, 1985. ISBN: 978-1-4612-9529-7.
- [Zei86] Eberhard Zeidler. Nonlinear Functional Analysis and its Applications. I: Fixed-Point Theorems. New York, Berlin, Heidelberg, Tokyo: Springer-Verlag, 1986. ISBN: 0-387-90914-1.
- [Zei90a] Eberhard Zeidler. Nonlinear Functional Analysis and its Applications. II/A: Linear Monotone Operators. New York: Springer Science+Business Media, LLC, 1990. ISBN: 978-1-4612-6971-7.
- [Zei90b] Eberhard Zeidler. Nonlinear Functional Analysis and its Applications. II/B: Nonlinear Monotone Operators. New York: Springer Science+Business Media, LLC, 1990. ISBN: 978-1-4612-6969-4.

Selbständigkeitserklärung

Ich erkläre, dass ich die vorliegende Arbeit selbständig verfasst und noch nicht für andere Prüfungen eingereicht habe. Sämtliche Quellen, einschließlich Internetquellen, die unverändert oder abgewandelt wiedergegeben werden, insbesondere Quellen für Texte, Grafiken, Tabellen und Bilder, sind als solche kenntlich gemacht. Mir ist bekannt, dass bei Verstößen gegen diese Grundsätze ein Verfahren wegen Täuschungsversuchs bzw. Täuschung eingeleitet wird.

Berlin, den 29. April 2021,