Calcolo Numerico

Federico Matteoni

A.A. 2019/20

Indice

1	Ari	ritmetica di macchina			
	1.1	Rappresentazione in macchina	Ę		
		1.1.1 Aritmetica di Macchina	(
		1.1.2 Operazioni di Macchina	7		
		1.1.3 Errore Inerente	(
		1.1.4 Errore Algoritmico	Ć		
		1.1.5 Errore Totale	10		
	1.2	Tecniche per l'Analisi degli Errori	10		
		1.2.1 Coefficiente di Amplificazione	10		
2	Pro	lemi dell'Algebra Lineare Numerica	13		
	2.1	Norme Matriciali e Vettoriali	13		
		2.1.1 Norma Vettoriale	13		
		2.1.2 Norma Matriciale	15		
		2.1.3 Teoremi di Caratterizzazione	15		
		2.1.4 Condizionamento della risoluzione di un sistema lineare	16		
	2.2	Autovalori e Autovettori	17		
		2.2.1 Polinomio caratteristico	17		
		2.2.2 Diagonalizzazione	17		
		2.2.3 Teorema di Gerschgorin	18		
	2.3	Fattorizzazione LU	19		
		2.3.1 Fattorizzazione LU	20		
		2.3.2 Calcolo della fattorizzazione LU	22		
		2.3.3 Predominanza Diagonale	25		
		2.3.4 Eliminazione Gaussiana con pivoting	26		
	2.4	Metodi Iterativi	27		
		2.4.1 Come nascono	28		
		2.4.2 Implementazione di un metodo iterativo	28		
		2.4.3 Convergenza	29		
		2.4.4 Metodi	30		
		2.4.5 Teorema	31		
		2.4.6 Esempi	32		
3	Equ	quazioni Non Lineari			
	3.1	Metodo di Bisezione	37		
	3.2	Metodi di Iterazione Funzionale	39		
4	Ese	citazioni	41		
5	Mat	${f ab}$	5 1		
	5.1	Esponenziale	51		

4 INDICE

Introduzione

Prof.: Luca Gemignani

Calcolo Numerico Metodi numerici per risolvere problemi matematici con il calcolatore. In questo corso ce ne occuperemo dal punto di vista numerico, perché metodi di risoluzione diversi performano in maniera diversa sulla macchina. Cerchiamo di capire quali sono i metodi di interesse e cosa aspettarci dalla loro implementazione.

Il metodi numerici approssimano la soluzione di problemi matematici.

Inoltre, il computer **impatta** sul calcolo perché lavora con approssimazioni dei numeri, che su moli elevate di dati e di elaborazioni finiscono per perturbare il risultato ottenuto.

Tipici problemi

$$Ax = b$$

$$Ax = \lambda x$$

$$f(x) = 0$$

$$\int_{a}^{b} f(x)dx$$

Matlab Matrix Laboratory, strumento di implementazione per verificare e constatare i risultati teorici.

Informazioni d'esame Compitini, che se complessivamente passati rendono l'orale facoltativo. In alternativa, appelli scritti + orale.

Capitolo 1

Aritmetica di macchina

Modello per capire cosa aspettarci dal punto di vista degli errori dell'esecuzione.

Esempio Per calcolare il limite

$$\lim_{x \to \infty} \sqrt{x+1} - \sqrt{x}$$

ottengo un caso indeterminato $(\infty - \infty)$. Posso semplificare l'espressione ad esempio razionalizzando, e con pochi passaggi ottengo la seguente uguaglianza

$$\sqrt{x+1} - \sqrt{x} = \frac{1}{\sqrt{x+1} + \sqrt{x}}$$

Quindi dal punto di vista matematico, le due espressioni sono equivalenti. Ciò non è sempre vero per la rappresentazione ed il calcolo in macchina: le due espressioni forniranno risultati completamente diversi. Si rende necessario, quindi, capire quale metodo si comporta meglio rispetto agli altri.

1.1 Rappresentazione in macchina

Rappresentare i numeri Siamo comunemente abituati a rappresentare un numero in diverse forme. Ad esempio, $0.1 = \frac{1}{10} = 10 \cdot 0.01$. In generale, per ogni numero ho diversi metodi di rappresentazione \Rightarrow In macchina dobbiamo poter rappresentare i numeri in maniera univoca.

Base di numerazione $B \in N, B > 1$, poiché in base 1 non si può contare. Una base B ha cifre nell'insieme $\{0,1,\ldots,B-1\}$

Teorema Dato $x \in \mathbb{R}$, con $x \neq 0$

 $\exists ! \ (\{d_i\}_{i\geq 1} \text{ con } d_1 \neq 0 \text{ e } d_i \text{ non definitivamente uguali a } B-1) \land (p \in Z) \mid x = segno(x) \cdot B^p \cdot \sum_{i=1}^{\infty} d_i \cdot B^{-i}$ Considerazioni

Se $x \in \mathbb{C}$ allora viene rappresentato come coppia di numeri reali, quindi il problema si riconduce sempre alla loro rappresentazione

Lo 0 viene rappresentato in modo speciale, poiché non esiste una sua rappresentazione normalizzata

 $d_{ii>1}$ è una **successione** di cifre

La rappresentazione è **normalizzata** se $d_1 \neq 0$, cioè se la prima cifra è diversa da 0

Non può avere tutte cifre uguali a B-1 da un certo punto in poi, la rappresentazione "collassa" al numero successivo

p è detto **esponente**

 $\sum_{i=1}^{\infty} d_i \cdot B^{-i}$ è detta mantissa

Questa rappresentazione si chiama in virgola mobile o floating point

Segno	Esponente	Mantissa
-------	-----------	----------

Esempi Ponendo B = 10

$$x = 0.01 \Rightarrow x = +10^{-1} \cdot (0.1)$$

$$x = 1.35 \Rightarrow x = +10^1 \cdot (0.135)$$

$$x = 0.0023 \Rightarrow x = +10^{-2} \cdot (0.23)$$

Numeri di Macchina Nei computer ho registri di lunghezza finita, quindi essi vengono partizionati: una parte viene riservata alla rappresentazione dell'esponente e il resto alla rappresentazione della mantissa. L'insieme dei numeri di macchina F è quindi così definito

$$F(B, t, m, M) = \{ \pm B^p \cdot \sum_{i=1}^t d_i \cdot b^{-i} \mid d_1 \neq 0 \land -m \leq p \leq M \} \cup \{0\}$$

dove

t sono le cifre della mantissa

L'esponente p è compreso tra i valori -m e M

Lo 0 è incluso ma rappresentato a parte

Esempio Ipotizzando di usare registri da 32 bit, posso stanziare 8 bit per l'esponente p (quindi 1 bit per il segno e 7 bit per il valore) e i restanti 24 bit per la mantissa (1 per il segno, 23 per il valore). Quanti numeri posso rappresentare?

$$p$$
 di 7 bit $\Rightarrow 2^7 - 1 = 127 \Rightarrow -127 \le p \le 127$ ma lo 0 è rappresentato due volte

$$x = \pm 2^p \sum_{i=1}^{2} 3d_i \cdot 2^{-1}$$
, con $d_i \in \{0,1\}$, $d_1 \neq 0 \Rightarrow d_1 = 1$ sempre

Vedremo che con una serie di accorgimenti è possibile aumentare i numeri esattamente rappresentabili.

Dato quindi F(B, t, m, M), osservo che:

$$F(B,t,m,M)$$
 ha cardinalità finita $N=2B^{t-1}(B-1)(M+m+1)+1$

Se
$$x \in F(B, t, m, M) \land x \neq 0 \Rightarrow \omega = B^{-m-1} \leq |x| \leq B^M(1 - B^{-t}) = \Omega$$

Quindi non è possibile rappresentare esattamente numeri non nulli minori di ω . Si può introdurre una rappresentazione **denormalizzata** quando p=-m: la condizione $d_1 \neq 0$ può essere abbandonata e posso così rappresentare numeri positivi e negativi compresi in modulo tra B^{-m-t} e $B^{-m}(B^{-1}-B^{-t})$

Analogamente se p=M si introducono rappresentazioni speciali per i simboli $\pm \infty$ e NaN (**not a number**).

1.1.1 Aritmetica di Macchina

La rappresentazione di un numero $x \in \mathbb{R}, x \neq 0$ in macchina significa **approssimare** x con un numero $\overline{x} \in F(B, t, m, M)$ commettendo un **errore relativo** di rappresentazione

$$\epsilon_x = \frac{\overline{x} - x}{x} = \frac{\eta_x}{x}, x \neq 0$$

quanto più piccolo possibile in valore assoluto. La quantità $\eta_x = \overline{x} - x$ è detta **errore assoluto** della rappresentazione. L'errore relativo è importante per la **valutazione qualitativa** dell'errore: nelle misurazioni astronomiche un errore assoluto di 1 cm è *qualitativamente diverso* da un errore assoluto di 1 cm nella misurazione di un tavolo.

Dato $x \in \mathbb{R}, x \neq 0$, distinguiamo due casi:

- 1. $|x| < \omega$ (underflow) oppure $|x| > \Omega$ (overflow)
- $2. \ \omega \leq |x| \leq \Omega$

Nel secondo caso abbiamo quattro tecniche di approssimazione:

- 1. Arrotondamento: x approssimato con il numero rappresentabile \overline{x} più vicino
- 2. Troncamento: x approssimato con il più grande numero rappresentabile \overline{x} tale che $|\overline{x}| \leq |x|$
- 3. Round toward $+\infty$: x approssimato al più piccolo numero rappresentabile maggiore del dato
- 4. Round toward $-\infty$: x approssimate al più grande numero rappresentabile minore del dato

Per semplicità considereremo una macchina che opera per troncamento sull'insieme F(B, t, m, M). Indicheremo con $trn(x) = \overline{x}$ il risultato dell'approssimazione di x con troncamento e più in generale fl(x) l'approssimazione in macchina del dato x nel sistema floating point considerato.

Teorema Sia $x \in \mathbb{R}$ con $\omega \leq |x| \leq \Omega$. Si ha

$$|\epsilon_x| = \left|\frac{trn(x) - x}{r}\right| \le u = B^{1-t}$$

Si osserva che:

 $u = B^{1-t}$ è detta precisione di macchina ed è indipendente dalla grandezza del numero, ma è caratteristica dell'aritmetica floating point, dell'insieme dei numeri rappresentabili e dalla tecnica di approssimazione. Se ad esempio si opera con arrotondamento, u si dimezza.

Per valutare la precisione di macchina possiamo determinare il più piccolo numero di macchina maggiore di 1. Dato x tale numero, abbiamo $x-1=|x-1|=B^{1-t}$ essendo $1=B^1\cdot B^{-1}$ rappresentato con esponente p=1. Il seguente script MatLab fornisce il valore richiesto:

$$\begin{array}{l} \mathbf{eps} = 0.5; \\ \mathbf{eps1} = \mathbf{eps} + 1; \\ \mathbf{while}(\mathbf{eps} > 1) \\ \mathbf{eps} = 0.5 * \mathbf{eps}; \\ \mathbf{eps1} = \mathbf{eps} + 1; \\ \mathbf{end} \\ \mathbf{eps} = 2 * \mathbf{eps}; \end{array}$$

Dal teorema si ricava che dato $x \in \mathbb{R}$, in assenza di overflow/underflow, vale $fl(x) = x(1 + \epsilon_x)$ con $|\epsilon_x| \le u$. Questa relazione esprime il modo in cui viene descritto generalmente il legame tra numero reale e sua rappresentazione in macchina.

1.1.2 Operazioni di Macchina

Per le **operazioni aritmetiche** in un sistema floating point si pone un analogo problema di approssimazione, in quanto il risultato di un'operazione eseguita tra due numeri di macchina in generale non sarà un numero di macchina.

Operazioni Indichiamo con \oplus , \ominus , \otimes , \otimes le operazioni aritmetiche di macchina corrispondenti relativamente all'addizione, sottrazione, prodotto e divisione. Si richiede che le operazioni siano interne all'insieme dei numeri di macchina. Una ragionevole definizione, derivata dal teorema precedente e in assenza di overflow/underflow, risulta:

$$\forall a, b \in F(B, t, m, M), a \oplus b = fl(a+b) = (a+b)(1+\epsilon_1), |\epsilon_1| \le u$$

con ϵ_1 detto **errore locale dell'operazione**. Sempre in assenza di overflow/underflow, se $a, b \in \mathbb{R}$ si ha

$$fl(a+b) = fl(a) \oplus fl(b) = (a(1+\epsilon_a)+b(1+\epsilon_b))(1+\epsilon_1) \doteq (a+b)+a\epsilon_a+b\epsilon_b+(a+b)\epsilon_1$$

dove con \doteq si indica che l'eguaglianza vale **considerando le sole componenti lineari negli errori** e trascurando le componenti di ordine superiore (**analisi al primo ordine dell'errore**), in virtù del fatto che gli ϵ sono quantità piccole $0 < \epsilon < 1$, quindi trascurabili negli ordini superiori al primo.

Si ottiene che, in assenza di overflow/underflow, se $a, b \in \mathbb{R}, a + b \neq 0$, allora

$$\frac{fl(a+b)-(a+b)}{a+b} \doteq \frac{a}{a+b}\epsilon_a + \frac{b}{a+b}\epsilon_b + \epsilon_1$$

che esprime la dipendenza dell'errore totale commesso nel calcolo della somma tra due numeri reali rispetto agli errori generati dall'approssimazione dei dati iniziali (**errore inerente**) e agli errori generati dall'algoritmo di calcolo (**errore algoritmico**) visto come sequenza di operazioni artimetiche.

Esempio Analizziamo cosa succede in macchina quando proviamo a calcolare $f(x) = x^2 - 1 = (x - 1)(x + 1)$. La prima situazione di errore sia ha sulla rappresentazione di x che, in generale, non è un numero di macchina.

$$x \to \tilde{x} = x(1 + \epsilon_x)$$

con $|\epsilon_x| \leq u$. Inoltre, sempre in generale, le operazioni aritmetiche non sono operazioni di macchina

$$f(x) = (\tilde{x} \otimes \tilde{x}) \ominus 1 = (\tilde{x} \ominus 1) \otimes (\tilde{x} \ominus 1)$$

Poniamo $g_1(x)=(\tilde{x}\otimes\tilde{x})\ominus 1$ e $g_2(x)=(\tilde{x}\ominus 1)\otimes (\tilde{x}\ominus 1)$. La formula per l'**errore totale** dell'operazione è

$$\epsilon_{tot1} = \frac{g_1(x) - f(x)}{f(x)}$$

$$\epsilon_{tot2} = \frac{g_2(x) - f(x)}{f(x)}$$

Sviluppiamo $g_1(x)$

$$g_{1}(x) = ((x(1+\epsilon_{x}) \cdot x(1+\epsilon_{x}))(1+\epsilon_{1}) - 1)(1+\epsilon_{2}) \doteq$$

$$\doteq (x^{2}(1+2\epsilon_{x})(1+\epsilon_{1}) - 1)(1+\epsilon_{2}) \doteq$$

$$\doteq (x^{2}((1+2\epsilon_{x}+\epsilon_{1}) - 1)(1+\epsilon_{2}) \doteq$$

$$\doteq x^{2}(1+2\epsilon_{x}+\epsilon_{1}+\epsilon_{2}) - (1+\epsilon_{2}) =$$

$$= (x^{2}-1) + 2x^{2}\epsilon_{x} + x^{2}\epsilon_{1} + (x^{2}-1)\epsilon_{2} = g_{1}(x)$$

$$|\epsilon_{i}| \leq u$$

Quindi, portando al primo membro dell'uguaglianza $\epsilon_{tot1} = \frac{g_1(x) - f(x)}{f(x)}$ tutti i fattori $(x^2 - 1) = f(x)$ si ottiene

$$\epsilon_{tot1} = \frac{2x^2}{x^2 - 1}\epsilon_x + \frac{x^2}{x^2 - 1}\epsilon_1 + \epsilon_2$$

Si evince che l'errore totale è la somma di due componenti:

Errore inerente o inevitabile: l'errore di rappresentazione di x, che vale 0 se x è numero di macchina ed è proprietà della funzione. Nell'esempio, $\epsilon_{in} = \frac{2x^2}{x^2-1} \epsilon_x$. Se l'errore inerente è piccolo si dice che la funzione è numericamente stabile, viceversa è numericamente

instabile.

Errore algoritmico, locale all'operazione e proprietà dell'algoritmo. Nell'esempio, $\epsilon_{alg} = \frac{x^2}{x^2-1}\epsilon_1 + \epsilon_2$. Se è piccolo, si dice che l'espressione è ben condizionata e poco sensibile rispetto alla perturbazione. Viceversa, è mal condizionata.

Sviluppiamo ora $g_2(x)$ (gli errori δ_i sono analoghi agli ϵ_i , si usa una notazione differente per evidenziare che hanno valori diversi, esseno propri del calcolo e dei valori usati in esso)

$$g_2(x) = ((x(1+\epsilon_x)-1)(1+\delta_1))((x(1+\epsilon_x)+1)(1+\delta_2))(1+\delta_3) \doteq$$

$$\doteq (x^2(1+\epsilon_x)^2 - 1)(1+\delta_1+\delta_2+\delta_3) \doteq$$

$$\doteq (x^2(1+2\epsilon_x)-1)(1+\delta_1+\delta_2+\delta_3) =$$

$$= x^2(1+2\epsilon_x+\delta_1+\delta_2+\delta_3) - (1+\delta_1+\delta_2+\delta_3) =$$

$$= (x^2-1)+2x^2\epsilon_x+(x^2-1)(\delta_1+\delta_2+\delta_3) = g_2(x)$$

$$|\epsilon_x| \le u, |\delta_i| \le u$$

Come prima, porto gli f(x) al primo membro dell'uguaglianza $\epsilon_{tot2} = \frac{g_2(x) - f(x)}{f(x)}$ e ottengo

$$\epsilon_{tot2} = \frac{2x^2}{x^2 - 1}\epsilon_x + \delta_1 + \delta_2 + \delta_3$$

Notiamo come

 $\epsilon_{in} = \frac{2x^2}{x^2-1}\epsilon_x$, come il calcolo precedente. Infatti, ripetiamo, l'errore inerente è una proprietà della funzione e non di come essa viene calcolata

 $\epsilon_{alg} = \delta_1 + \delta_2 + \delta_3$, diverso poiché abbiamo seguito un calcolo differente

Per poter comparare i due algoritmi e scegliere il migliore, analizziamo gli errori algoritmici. L'analisi va eseguita in valore assoluto, poiché non si ha alcuna informazione sul segno degli errori, seguendo quindi le regole di comparazione dei valori assoluti:

$$\begin{split} |a+b| & \leq |a| \, + \, |b| \\ |a\cdot b| & = |a|\cdot|b| \\ \epsilon_{alg1} & = |\frac{x^2}{x^2-1}\epsilon_1 + \epsilon_2| \leq |\frac{x^2}{x^2-1}\epsilon_1| + |\epsilon_2| = |\frac{x^2}{x^2-1}|\cdot|\epsilon_1| + |\epsilon_2| \leq \frac{x^2}{|x^2-1|}u + u = (\frac{x^2}{|x^2-1|} + 1)u \\ \epsilon_{alg2} & = |\delta_1 + \delta_2 + \delta_3| \leq |\delta_1| + |\delta_2| + |\delta_3| \leq 3u \end{split}$$

In ϵ_{alg1} , quindi, l'errore algoritmo è minore o uguale a $(\frac{x^2}{|x^2-1|}+1)u$, che però diventa arbitrariamente grande quando x si avvicina ad 1. Il secondo algoritmo è dunque **preferibile**, poiché l'**errore algoritmico è limitato**.

Esempio Calcoliamo ora l'espressione $f(x) = x^2 + 1$. Poniamo $g(x) = (\tilde{x} \otimes \tilde{x}) \oplus 1$ e sviluppiamo, ottenendo

$$g(x) \doteq x^2(1 + 2\epsilon_x + \epsilon_1 + \epsilon_2) + (1 + \epsilon_2)$$

L'errore totale è quindi

$$\epsilon_{tot} = \frac{g(x) - f(x)}{f(x)} = \frac{2x^2}{x^2 + 1} \epsilon_x + \frac{x^2}{x^2 + 1} \epsilon_1 + \epsilon_2$$

Studiamo le componenti

$$|\epsilon_{in}| = |\frac{2x^2}{x^2 + 1} \epsilon_x| = |\frac{2x^2}{x^2 + 1}| \cdot |\epsilon_x| \le \frac{2x^2}{x^2 + 1} u \le 2u$$

perché $\frac{x^2}{x^2+1} \le 1$. La funzione quindi non è suscettibile rispetto alle perturbazioni dei dati in ingresso ed è ben condizionata.

$$\epsilon_{alg} = |\frac{x^2}{x^2+1}\epsilon_1 + \epsilon_2| \leq |\frac{x^2}{x^2+1}\epsilon_1| + |\epsilon_2| = \frac{x^2}{x^2+1}|\epsilon_1| + |\epsilon_2| \leq |\epsilon_1| + |\epsilon_2| \leq 2u$$

Quindi l'algoritmo è numericamente stabile perché la componente dell'errore algoritmo è piccola ($\leq 2u$). Questo è il caso migliore che può capitare: funzione ben condizionata e algoritmo numericamente stabile.

Succede perché non vi è la sottrazione al numeratore. La sottrazione, in macchina, lavora usando molte delle cifre "sporche" della mantissa, cioè quelle che fanno parte del rumore e dell'errore di rappresentazione. Si chiama
errore di cancellazione.

1.1.3 Errore Inerente

Definizione Si dice errore inerente o inevitabile generato nel calcolo di $f(x) \neq 0$ la quantità

$$\epsilon_{in} = \frac{f(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)}$$

Osserviamo che l'errore inerente è una **proprietà della funzione**, ovvero del problema matematico, e misura la **sensibilità rispetto alla perturbazione del dato iniziale**. Quindi, è indipendente dall'algoritmo di calcolo. Se l'errore inerente è qualitativamente elevato in valore assoluto, diciamo che **il problema matematico è mal condizionato**, altrimenti si dice che è **ben condizionato**.

1.1.4 Errore Algoritmico

Definizione Si dice **errore algoritmico** generato nel calcolo di $f(x) \neq 0$ la quantità

$$\epsilon_{alg} = \frac{g(\tilde{x}) - f(\tilde{x})}{f(\tilde{x})}$$

Osserviamo che l'errore algoritmico è dipendente dall'algoritmo utilizzato: la funzione g dipende dall'algoritmo usato per calcolare f(x). In generale, differenti algoritmi conducono a differenti errori algoritmici. Se l'errore algoritmico è qualitativamente elevato in valore assoluto si dice che l'algoritmo è numericamente instabile, altrimenti si dice che è numericamente stabile.

1.1.5 Errore Totale

Definizione Si dice **errore totale** generato nel calcolo di $f(x) \neq 0$ mediante l'algoritmo specificato da g la quantità

$$\epsilon_{tot} = \frac{g(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)}$$

L'errore totale misura la differenza relativa tra l'output atteso e l'output effettivamente calcolato.

Teorema In un analisi al primo ordine, vale

$$\epsilon_{tot} = \epsilon_{in} + \epsilon_{alg}$$

Dim

$$\epsilon_{tot} = \frac{g(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)} = \frac{f(\tilde{x}) - f(\tilde{x})}{f(\tilde{x})} \cdot \frac{f(\tilde{x})}{f(x)} + \frac{f(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)} = \epsilon_{alg}(1 + \epsilon_{in}) + \epsilon_{in} \doteq \epsilon_{alg} + \epsilon_{in}$$

Viene espresso il fatto che nel calcolo di una funzione razione, in un'analisi al primo ordine, le due fonti di generazione d'errore forniscono contributi separati che possono essere analizzati indipendentemente.

L'obiettivo dell'analisi numerica è trovare algoritmi numericamente stabili per problemi ben condizionati.

1.2 Tecniche per l'Analisi degli Errori

1.2.1 Coefficiente di Amplificazione

Dalla seguente relazione

$$\epsilon_{in} = \frac{f(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)} = \frac{f(\tilde{x}) - f(x)}{\tilde{x} - x} \cdot \frac{x}{f(x)} \cdot \frac{\tilde{x} - x}{x}$$

si ricava che la **differenziabilità di** f(x) è essenziale per il controllo dell'errore inerente. Se assumiamo che f(x) è derivabile due volte e continua in (a, b), allora vale lo sviluppo di Taylor

$$f(\tilde{x}) = f(x) + f'(x)(\tilde{x} - x) + \frac{f''(\xi)}{2}(\tilde{x} - x)^2, \quad |\xi - x| \le |\tilde{x} - x|$$

da cui si ottiene

$$\epsilon_{in} = \frac{f(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)} \doteq \frac{f'(x)}{f(x)} x \epsilon_x = c_x \epsilon_x, \quad c_x = \frac{f'(x)}{f(x)} x$$

La quantità $c_x = c_x(f) = \frac{f'(x)}{f(x)}x$ è detta coefficiente di amplificazione e fornisce una misura del condizionamento del problema.

In generale, se $f: \Omega \to \mathbb{R}$ è definita su un insieme aperto di \mathbb{R}^n , differenziabile due volte su Ω ed il segmento di estremi $\tilde{\mathbf{x}}$ e \mathbf{x} è contenuto in Ω allora vale

$$\epsilon_{in} = \frac{f(\tilde{\mathbf{x}}) - f(\mathbf{x})}{f(\mathbf{x})} \doteq \frac{1}{f(\mathbf{x})} \sum_{i=1}^{n} \frac{\partial f}{\partial x_i}(\mathbf{x}) x_i \epsilon_{x_i} = \sum_{i=1}^{n} c_{x_i}(f) \epsilon_{x_i}$$

con

$$c_{x_i}(f) = \frac{1}{f(\mathbf{x})} \frac{\partial f}{\partial x_i}(\mathbf{x}) x_i, \quad 1 \le i \le n$$

detti coefficienti di amplificazione della funzione f rispetto alla variabile x_i .

Esempio per $f(x) = (x^2 + 1)/x$ si ha

$$c_x = \frac{2 - (x^2 + 1)}{x^2} \cdot \frac{x}{x^2 + 1} \cdot x = \frac{x^2 - 1}{x^2 + 1}$$

e poiché $|c_x| \leq 1$ il problema risulta ben condizionato.

Coefficienti

Per le operazioni aritmetiche si ottiene

$$f(x,y) = x + y \epsilon_{in} \doteq c_x \epsilon_x + c_y \epsilon_y c_x = \frac{x}{x+y} c_y = \frac{y}{x+y}$$

$$f(x,y) = x - y \epsilon_{in} \doteq c_x \epsilon_x + c_y \epsilon_y c_x = \frac{x}{x-y} c_y = -\frac{y}{x-y}$$

$$f(x,y) = x \cdot y \epsilon_{in} \doteq c_x \epsilon_x + c_y \epsilon_y c_x = 1 c_y = 1$$

$$f(x,y) = \frac{x}{y} \epsilon_{in} \doteq c_x \epsilon_x + c_y \epsilon_y c_x = 1 c_y = -1$$

Ne segue, come visto in precedenza, che la sottrazione di due numeri vicini tra loro è potenziale causa di elevata amplificazione degli errori relativi (cancellazione numerica). Si nota anche come le operazioni moltiplicative siano ben condizionate.

Esempio Siano $x=0.2178\cdot 10^2$ e $y=0.218\cdot 10^2$, supponendo di operare con troncamento in base B = 10 e t = 3 cifre di rappresentazione $(u=10^{1-t}=10^{-2})$. Si ha $\tilde{x}=0.217\cdot 10^2$ e $\tilde{y}=y$. Pertanto $\tilde{x}\,\oplus\,\tilde{y}=-0.001\cdot 10^2=-0.1$ mentre $x-y=-0.0002\cdot 10^2=-0.2\cdot 10^{-1}$ e quindi $|\epsilon_{in}|=\frac{0.8}{0.2}=0.4$.

Capitolo 2

Problemi dell'Algebra Lineare Numerica

2.1 Norme Matriciali e Vettoriali

I principali problemi dell'algebra lineare concernono la **risoluzione di sistemi lineari** ed il **calcolo di autovalori/autovettori di matrici**. Per studiarne il condizionamento è fondamentale avere degli strumenti per valutare la distanza tra vettori e tra matrici.

La risoluzione di sistemi lineari può essere eseguita in aritmetica reale, ma gli autovalori/autovettori possono essere complessi. Servono quindi **strumenti che operino su spazi vettoriali** F^n e $F^{n\times n}$, con $n\geq 1$ e $F\in\{\mathbb{R},\mathbb{C}\}$

Condizionamento su problemi reali $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}, G_m = \frac{f(\tilde{x}) - f(x)}{f(x)}$

Problema: calcolo della soluzione di un sistema lineare

Input
$$A \in \mathbb{R}^{2 \times 2}$$
, $b \in \mathbb{R}^2$

Output
$$x \in \mathbb{R}^2 \mid Ax = b$$

Condizionamento: $A, B \rightarrow$ devono essere approssimati a valori di macchina

$$A = \begin{bmatrix} a & b \\ c & d \end{bmatrix} \rightarrow \widehat{A} = \begin{bmatrix} \widehat{a} & \widehat{b} \\ \widehat{c} & \widehat{d} \end{bmatrix} \operatorname{con} \widehat{a} = a(1 + \epsilon_a) \dots$$

$$b = \begin{bmatrix} b_1 \\ b_2 \end{bmatrix} \to \hat{b} = \begin{bmatrix} \hat{b_1} \\ \hat{b_2} \end{bmatrix} \text{ con } \hat{b_i} = b_i (1 + \epsilon_{b_i}) \dots$$

$$Ax = b \to \widehat{A}\widehat{x} = \widehat{b}$$

Quando \hat{x} è vicino a x? Per valutare la distanza fra vettori, ho bisogno delle **norme vettoriali**

2.1.1 Norma Vettoriale

Definizione $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ si dice **Norma Vettoriale** se soddisfa le seguenti proprietà

1.
$$f(x) > 0 \land (f(x) = 0 \Leftrightarrow x = 0)$$

2.
$$f(\alpha x) = |\alpha| f(x) \quad \forall x \in \mathbb{R}^n \ \forall \alpha \in \mathbb{R}$$

3.
$$f(x+y) \le f(x) + f(y) \quad \forall x, y \in \mathbb{R}^n$$

Norma Euclidea

$$f(x) = ||x||_2 = \sqrt{\sum_{i=1}^{n} x_i^2}$$

con
$$x = [x_1, x_2, \dots, x_n].$$

Norma Infinito

$$f(x) = ||x||_{\infty} = max_{i=1}^{n} |x_i|$$

Dimostrazione che è una norma vettoriale

1.
$$f(x) = max|x_i|$$
 è sempre ≥ 0
 $f(x) = max|x_i| = 0 \Leftrightarrow |x_i| = 0 \quad \forall i \Leftrightarrow x = 0$

2.
$$f(\alpha x) = max|\alpha x_i| = max|\alpha||x_i| = |\alpha| \cdot max|x_i| = |\alpha|f(x)$$

3.
$$f(x+y) = \max|x_i + y_i| \le \max(|x_i| + |y_i|) \le \max|x_1| + \max|y_i| = f(x) + f(y)$$

Norma Uno

$$f(x) = ||x||_1 = \sum_{i=1}^{n} |x_i|$$

In generale le norme di uno stesso vettore hanno valori differenti

Esempio
$$x = \begin{bmatrix} 2 \\ 3 \end{bmatrix}$$

 $||x||_1 = |2| + |3| = 5$
 $||x||_2 = \sqrt{2^2 + 3^2} = \sqrt{4 + 9} = \sqrt{13}$
 $||x||_{\infty} = 3$

Distanza Data $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ norma, allora possiamo definire la distanza su \mathbb{R}^n come

$$dist(x, y) = ||x - y|| = f(x - y)$$

1.
$$f(x) \ge 0$$
 e $f(y) \ge 0 \Rightarrow dist \ge 0$ e $(dist = 0 \Leftrightarrow x = y)$

2.
$$f(\alpha x) = |\alpha| f(x)$$

3.
$$f(x+y) \le f(x) + f(y)$$

Anche la distanza assume valori differenti su norme differenti

$$\begin{split} \mathbf{Esempio} \quad x &= \left[\begin{array}{c} 1 \\ 0 \end{array} \right], \ y &= \left[\begin{array}{c} 2 \\ 3 \end{array} \right] \\ dist(x,y) &= ||x-y||_1 = ||\left[\begin{array}{c} -1 \\ -3 \end{array} \right]||_1 = 4 \\ dist(x,y) &= ||x-y||_2 = ||\left[\begin{array}{c} -1 \\ -3 \end{array} \right]||_2 = \sqrt{10} \\ dist(x,y) &= ||x-y||_{\infty} = ||\left[\begin{array}{c} -1 \\ -3 \end{array} \right]||_{\infty} = 3 \end{split}$$

Equivalenza topologica Può succedere che x e y siano vicini in norma uno e lontani in norma 2? **No** per l'**equivalenza topologica delle norme**: quantitativamente differenti, ma qualitativamente danno gli stessi risultati.

$$||x-y||_1$$
 è piccolo $\Rightarrow ||x-y||_2$ è piccolo $||x-y||_{\infty}$ è grande $\Rightarrow ||x-y||_1$ è grande

2.1.2 Norma Matriciale

Definizione $f: \mathbb{R}^{n \times n} \to \mathbb{R}$ si dice **norma matriciale** se soddisfa le seguenti proprietà

- 1. $f(A) \ge 0 \land (f(A) = 0 \Leftrightarrow A = 0 \Leftrightarrow a_{ij} = 0 \ \forall i, j$
- 2. $f(\alpha A) = |\alpha| f(A)$
- 3. $f(A+B) \le f(A) + f(B)$
- 4. $f(A \cdot B) \le f(A) \cdot f(B)$

Difficile definire le norme metriciali, quind costruiamo le norme matriciali a partire dalle norme vettoriali.

Definizione Data $f_V : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ norma vettoriale, si dice **norma matriciale indotta (compatibile)** la norma $f_M : \mathbb{R}^{n \times n} \to \mathbb{R}$ definita da

$$f_M(A) = \max_{\{x \in \mathbb{R}^n \mid f_V(x) = 1\}} f_V(Ax)$$

- 1. Prendo i vettori $x \in \mathbb{R}^n \mid f_V(x) = 1$, in generale sono infiniti
- 2. Calcolare Ax, in generale infiniti vettori
- 3. Prendo $f_V(Ax)$, infiniti valori
- 4. Calcolo il **massimo** di questi valori

$$||A||_1 = max_{||x||_1=1} ||Ax||_1$$

$$||A||_2 = max_{||x||_2=1} ||Ax||_2$$

$$||A||_{\infty} = \max_{||x||_{\infty}=1} ||Ax||_{\infty}$$

 $||x||_2 = 1 \Leftrightarrow \sqrt{x_1^2 + x_2^2} = 1 \Leftrightarrow x_1^2 + x_2^2 = 1$ che è l'equazione per la circonferenza di centro 0 e raggio 1. Quindi tutti i vettori per cui $||x||_2 = 1$ sono tutti quelli la cui punta giace sulla circonferenza, quindi tanti quanti i punti della circonferenza **quindi infiniti**.

2.1.3 Teoremi di Caratterizzazione

La definizione quindi **non è pratica** (calcolabile) in generale, perché dovrei fare un massimo su infiniti termini. Quindi si introducono dei **teoremi di caratterizzazione**.

Teorema 1 $||A||_2 = \sqrt{\rho(A^T A)}$

Dove $\rho(B) = max|\lambda_i| \in \text{spettro}(B)$

 $\rho(B)$ è il raggio spettrale di B, cioè il modulo dell'autovalore di modulo massimo (spettro(B) è l'insieme degli autovalori).

Teorema 2 $||A||_{\infty} = max_{i=1}^n \sum_{j=1}^n |a_{ij}|$ somme per riga poi prendo il massimo

Teorema 2 $||A||_{\infty} = max_{j=1}^n \sum_{i=1}^n |a_{ij}|$ somme per colonna poi prendo il massimo

Da questi teoremi, se ne deriva che calcolare la norma uno e la norma infinito è più semplice che calcolare la norma euclidea.

Vantaggi delle norme matriciali → ulteriorie proprietà delle norme matriciali indotte

Teorema Sia $||\bullet||$ una norma vettoriale e ||-|| la norma matriciale indotta. Allora $\forall A \in \mathbb{R}^{n \times n}, \ \forall v \in \mathbb{R}^n$ si ha $||Av|| \le ||A|| \cdot ||v||$

Dimostrazione Due casi

$$v = 0 \ ||Av|| = ||0|| = 0$$

 $||A|| \cdot ||v|| = ||A|| \cdot 0 = 0$

 $v\neq 0$ ||Av|| = || A $\frac{v}{||v||} \cdot ||v||$ || e chiamo il vettore A $\frac{v}{||v||} = z$. Quindi, per la seconda proprietà avrò = ||z|| \cdot ||v|| = ||A \frac{v}{||v||}|| \cdot ||v|| \leq ||A|| \cdot ||v||

2.1.4 Condizionamento della risoluzione di un sistema lineare

$$Ax = b \longrightarrow \widehat{A}\widehat{x} = \widehat{b}$$

Per semplicità di analisi, $\hat{A} = A$ e considero la perturbazione solo su b.

$$Ax = b \longrightarrow A\widehat{x} = \widehat{b}$$

Supponiamo anche A invertibile.

Misurare il condizionamento significa misurare quanto x e \hat{x} sono vicini, attraverso

$$\epsilon_{in} = \frac{||x - \widehat{x}||}{||x||}$$

Studiamo la quantità

$$||x - \widehat{x}|| = ||A^{-1}b - A^{-1}\widehat{b}|| =$$

$$\widehat{b} = b + f \qquad b = \left[\begin{array}{c} b_1 \\ b_2 \end{array} \right] \to \widehat{b} = \left[\begin{array}{c} \widehat{b_1} \\ \widehat{b_2} \end{array} \right] = \left[\begin{array}{c} b_1(1+\epsilon_1) \\ b_2(1+\epsilon_2) \end{array} \right] = \left[\begin{array}{c} b_1 \\ b_2 \end{array} \right] + \left[\begin{array}{c} b_1\epsilon_1 \\ b_2\epsilon_2 \end{array} \right] = b + f$$

$$= ||A^{-1}b - A^{-1}(b+f)|| = ||-A^{-1}f|| = ||A^{-1}f|| \le ||A^{-1}|| \cdot ||f||$$

Quindi $||x-\widehat{x}|| \leq ||A^{-1}|| \cdot ||f||$

Siccome ||x|| sta al denominatore, maggiorazione a denominatore usa una quantità più piccola.

$$Ax = b \Rightarrow ||Ax|| = ||b|| \Leftrightarrow ||b|| = ||Ax|| \le ||A|| \cdot ||x||$$

Quindi $||x|| \ge \frac{||b||}{||A||}$ Da questo ottengo

$$\frac{||x - \widehat{x}||}{||x||} \le \frac{||A^{-1}|| \cdot ||f||}{\frac{||b||}{||A||}} = ||A|| \cdot ||A^{-1}|| \cdot \frac{||f||}{||b||}$$

Quindi

$$\epsilon_{in} = \frac{||x - \widehat{x}||}{||x||} \le ||A|| \cdot ||A^{-1}|| \cdot \frac{||\widehat{b} - b||}{||b||}$$

 $\frac{||\widehat{b}-b||}{||b||}$ perturbazione relativa sul termine noto $||A||\cdot||A^{-1}||$ coefficiente di amplificazione

Quindi se $||A|| \cdot ||A^{-1}||$ è grande, allora il sistem è mal condizionato. Se $||A|| \cdot ||A^{-1}||$ è piccolo, allora è ben condizionato. Piccolo quanto?

Osservazione $||A \cdot A^{-1}|| = ||I|| \le ||A|| \cdot ||A^{-1}||$, ma $||I|| = \max_{||x||=1} ||Ix|| = \max_{||x||=1} ||x|| = 1$ Quindi $||A|| \cdot ||A^{-1}|| \ge 1$ che quindi è un coefficiente di amplificazione effettivo, con valore minimo pari a 1.

2.2 Autovalori e Autovettori

Autovalore $\lambda \in \mathbb{C}$ è autovalore di $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ se $\exists x \neq 0 \mid A \cdot x = \lambda \cdot x$ Attenzione a $x \neq 0$.

Autovettore x è detto autovettore destro relativo all'autovalore λ

Si osserva che

$$Ax = \lambda x \Leftrightarrow Ax - \lambda x = 0 \Leftrightarrow (A - \lambda I)x = 0$$

Quindi possiamo alternativamente dire

Definizione $\lambda \in \mathbb{C}$ è autovalore di $A \in \mathbb{C}^{n \times n} \Leftrightarrow det(A - \lambda I) = 0$

2.2.1 Polinomio caratteristico

 $p(\lambda) = det(A - \lambda I)$ è polinomio caratteristico di A

Definizione $\lambda \in \mathbb{C}$ è **autovalore** di $A \in \mathbb{C}^{n \times n} \Leftrightarrow p(\lambda) = 0$ con p(z) = det(A - zI) polinomio caratteristico di A Quindi, per trovare gli autovalori un metodo è trovare il polinomio caratteristico e trovarne gli zeri. Gli **autovalori sono gli zeri del polinomio caratteristico**.

Osservazione L'autovettore non è univocamente determinato, ma è determinato a meno di una costante moltiplicativa, quindi in generale sono infiniti autovettori per ogni autovalore.

p(z) = det(A - zI) con $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ è un **polinomio di grado** n. Possiamo esser anche più precisi: siccome è un polinomio il cui termine di grado più alto si ottiene moltiplicando gli elementi della diagonale principale, può essere scritto come

$$p(z) = (-1)^n z^n + p_{n-1} z^{n-1} + \dots + p_1 z + p_0$$

Teorema Fondamentale dell'Algebra Un polinomio di grado n, su \mathbb{C} , ha n zeri eventualmente contati con la loro molteplicità algebrica. Quindi p(z) su \mathbb{C} ha n zeri $\lambda_1 \dots \lambda_n$ eventualmente ripetuti. Quindi possiamo scriverlo come

$$p(z) = (-1)^n \cdot \prod_{i=1}^n (z - \lambda_i)$$

che si può ulteriormente riscrivere mettendo insieme tutti gli autovalori uguali

$$p(z) = (-1)^n \cdot \prod_{i=1}^k (z - \lambda_i)^{\sigma_i}$$

con k numero di zeri distinti, cioè di autovalori distinti $(\lambda_1 \neq \lambda_2 \neq \ldots \neq \lambda_k)$ e σ_i è detta **molteplicità algebrica dell'autovalore** λ_i .

Molteplicità Algebrica La molteplicità algebrica non è altro che il numero di volte che l'autovalore si ripete come zero del polinomio caratteristico.

Molteplicità Geometrica Se λ è autovalore di A, allora $(A - \lambda I)$ è una matrice singolare $\Rightarrow \tau = \dim(Ker(A - \lambda I)) \geq 1$ e τ_i è la molteplicità geometrica dell'autovalore λ_i

Teorema La molteplicità algebrica è maggiore o uguale della molteplicità geometrica, cioè $\sigma_i \geq \tau_i$

2.2.2 Diagonalizzazione

Definizione $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ si dice diagonalizzabile se $\exists S \in \mathbb{C}^{n \times n}$ invertibile $\mid S^{-1} \cdot A \cdot S = D$ diagonale Gli autovalori di A sono gli autovalori di D, questo perché

$$det(D-\lambda I) = det(S^{-1}AS - \lambda I) = det(S^{-1}AS - \lambda S^{-1}S) = det(S^{-1}(A-\lambda I)S) = det(S^{-1}) \cdot det(A-\lambda I) \cdot det(S) = det(A-\lambda I)$$
poiché
$$det(S) \cdot det(S^{-1}) = det(SS^{-1}) = det(I) = 1.$$
 Quindi D e A hanno lo stesso polinomio caratteristico, quindi stessi autovalori.

Teorema $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ diagonalizzabile $\Leftrightarrow \sigma_i = \tau_i$ per $i = 1 \dots k$, cioè le molteplicità algebriche e geometriche sono coincidenti.

Esempi di matrici diagonalizzabili

k=n, cioè la matrice ha tutti autovalori distinti. Quindi $\sigma_i=\tau_i=1$ per $i=1\dots n$

(Teorema Spettrale) A diagonalizzabile se $A = A^T$, cioè se A è simmetrica \Rightarrow autovalori $\in \mathbb{R}$

Diagonalizzare $S^{-1}AS = D \Leftrightarrow AS = SD \Leftrightarrow AS \cdot e_j = SD \cdot e_j \text{ per } j = 1 \dots n$

Sappiamo che $S \cdot e_j$ corrisponde alla j-esima colonna di S, che chiamiamo S_j . Inoltre $D \cdot e_j$ è semplicemente $d_j \cdot e_j$ perché D è diagonale e ha solo l'elemento d_j sulla j-esima colonna.

Quindi $\Leftrightarrow AS_j = Sd_je_j = d_jSe_j = d_jS_j$

Questo ci dice che le colonne di S sono gli autovettori di A.

Calcolare gli autovalori di una matrice è, in generale, un problema difficile, perché gli autovalori non sono funzioni razionali dei coefficienti della matrice.

Quindi non esiste algoritmo che esegue un numero finito di operazioni razionali per calcolare gli autovalori.

In generale si utilizzano metodi iterativi che costruiscono successioni convergenti agli autovalori. Per la convergenza di queste successioni, è importante avere teoremi di localizzazione che mi dicono dove stanno gli autovalori nel piano complesso.

2.2.3 Teorema di Gerschgorin

Sia $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ e siano K_i gli **insiemi** definiti da

$$K_i = \left\{ z \in \mathbb{C} \mid |z - a_{ii}| \le \sum_{j=1, j \ne i}^n |a_{ij}| \right\} \quad per \ i = 1 \dots n$$

Allora se $\lambda \in \mathbb{C}$ è autovalore di A

$$\Rightarrow \lambda \in \bigcup_{i=1}^{n} K_i$$

Gli autovalori di A quindi appartengono ad almeno uno dei K_i , i cosiddetti **cerchi di Gerschgorin**, dove a_{ii} è l'elemento della diagonale principale, $|z - a_{ii}|$ è il **centro** e $\sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{ij}|$ è il **raggio**, formato dalla somma degli elementi della stessa riga escluso l'elemento della diagonale principale.

Dimostrazione λ autovalore di A se $\exists x \neq 0 \mid Ax = \lambda x$. Riscrivendo per componenti, otteniamo

$$Ax = \lambda x \Leftrightarrow \sum_{j=1}^{n} a_{ij} x_j = \lambda x_i \quad per i = 1 \dots n$$

Porto al primo membro

$$\Leftrightarrow \sum_{j=1, j \neq i}^{n} a_{ij} x_j = (\lambda - a_{ii}) x_i \quad \text{per } i = 1 \dots n$$

 $x \neq 0$, quindi esiste almeno una componente $\neq 0$. Prendiamo quella di modulo massimo x_p , quindi $|x_p| = ||x||_{\infty}$

$$Ax = \lambda x \Rightarrow \sum_{j=1, j \neq p}^{n} a_{pj} x_j = (\lambda - a_{pp}) x_p \Rightarrow \left| \sum_{j=1, j \neq p}^{n} a_{pj} x_j \right| = |(\lambda - a_{pp}) x_p|$$

Per le proprietà del valore assoluto

$$\Rightarrow |\lambda - a_{pp}| \cdot |x_p| \le \sum_{j=1, j \ne p}^n |a_{pj}| \cdot |x_j|$$

 $x_p \in \mathbb{C}$ in generale, quindi posso dividere per $|x_p| \in \mathbb{R}$, sicuramente > 0 e sicuramente positivo quindi la disequazione non cambia verso

$$\Rightarrow |\lambda - a_{pp}| \le \sum_{j=1, j \ne p}^{n} |a_{pj}| \cdot \frac{|x_j|}{|x_p|}$$

Siccome x_p è la componente di modulo massimo, allora tutte le $\frac{|x_j|}{|x_p|} \leq 1$ posso concludere che

$$\Rightarrow |\lambda - a_{pp}| \le \sum_{j=1, j \ne p}^{n} |a_{pj}|$$

Per la definizione di K_p , questa relazione $\Rightarrow \lambda \in K_p$. Dato che non conosco p in generale,

$$\Rightarrow \lambda \in \bigcup_{i=1}^{n} K_i$$

Abbiamo considerato i cerchi per riga. Ma posso anche considerare i cerchi per colonna, perché gli autovalori di A sono gli autovalori di A^T in generale.

Questo perché $det(A - \lambda I) = det((A - \lambda I)^T) = det(A^T - \lambda I)$

Esempio Data
$$A = \begin{bmatrix} 3 & 1 & 0 \\ 1 & 3 & 1 \\ 0 & 1 & 3 \end{bmatrix}$$

 $K_1 = \{z \in \mathbb{C} \mid |z - 3| \le 1\}$
 $K_2 = \{z \in \mathbb{C} \mid |z - 3| \le 2\}$
 $K_3 = \{z \in \mathbb{C} \mid |z - 3| \le 2\} = K_1$

2.3 Fattorizzazione LU

Problema Dato $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, $b \in \mathbb{R}^n$, determinare $x \in \mathbb{R}^n \mid Ax = b$. Assunzione: A invertibile. Quindi, convenzionalmente, A è la **matrice dei coefficienti**, b è il **termine noto** e x il **vettore delle incognite**. x è **univocamente determinato** $x = A^{-1}b$ (rappresentazione teorica)

La difficoltà è determinata dalla struttura di A. Ci sono alcuni casi più semplici:

A matrice diagonale: $A = a_{ij}$ con $a_{ij} = 0$ se $i \neq j$

Quindi
$$A = \begin{bmatrix} d_1 & 0 & \ddots & 0 \\ 0 & \ddots & \ddots & 0 \\ 0 & \ddots & 0 & d_n \end{bmatrix}$$
 A invertibile $\Leftrightarrow d_j \neq 0$ per $j = 1 \dots n$, questo perché $det(A) = \prod_{i=1}^n d_i$
$$\begin{bmatrix} d_1 & & \\ & \ddots & \\ & d_n \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} b_1 \\ \vdots \\ b_n \end{bmatrix} \Leftrightarrow \begin{cases} d_1x_1 = b_1 \\ \vdots \\ d_nx_n = b_n \end{cases} \Leftrightarrow \begin{cases} x_1 = \frac{b_1}{d_1} \\ \vdots \\ x_n = \frac{b_n}{d_n} \end{cases}$$
 Calcolabile in $O(n)$ operazioni

$$\begin{array}{ll} \mbox{for} & k \, = \, 1 \colon \! n \\ & x \, (\, k \,) \, = \, b \, (\, k \,) \, / \, a \, (\, k \, , \ \, k \,) \, ; \\ \mbox{end} & \end{array}$$

A triangolare superiore =
$$\begin{bmatrix} n & n & n \\ 0 & n & n \\ 0 & 0 & n \end{bmatrix}$$
 o triangolare inferiore =
$$\begin{bmatrix} n & 0 & 0 \\ n & n & 0 \\ n & n & n \end{bmatrix}$$
Triangolare superiore so $a_{ij} = 0$ per $i > i$

Triangolare superiore se $\vec{a}_{ij} = 0$ per $\vec{i} > j$

Triangolare inferiore se $a_{ij} = 0$ per i < j

Ainvertibile \Leftrightarrow gli elementi sulla diagonale sono $\neq 0$

 $det(A) = \prod_{i=1}^{n} a_{ii}$, quindi $det(A) \neq 0 \Leftrightarrow a_{ii} \neq 0$ per $i = 1 \dots n$

Backward Substitution Usato per risolvere un sistema triangolare superiore

Backward Substitution Usato per risolvere un sistema triangolare super
$$A = \begin{bmatrix} a_{11} & \dots & a_{1n} \\ & \ddots & \vdots \\ 0 & & a_{nn} \end{bmatrix} \text{ con } a_{ij} = 0 \text{ se } i > j \to Ax = b \Leftrightarrow \begin{cases} \sum_{j=1}^{n} a_{1j}x_j = b_1 \\ \sum_{j=2}^{n} a_{2j}x_j = b_2 \\ \vdots \\ a_{nn}x_n = b_n \end{cases}$$

$$\sum_{j=k}^{n} a_{kj} x_j = b_k$$

 $x_{k+1} \dots x_n \longrightarrow x_k$, quindi $a_{kk} x_k = b_k - \sum_{j=k+1}^n a_{kj} x_j$, da cui ricavo

$$x_k = \frac{1}{a_{kk}} (b_k - \sum_{j=k+1}^n a_{kj} x_j)$$

Di conseguenza k lo scorriamo "all'indietro": k = n:-1:1

$$\begin{array}{l} x(n) \, = \, b(n)/a(n, \ n) \\ \mbox{for} \ k \, = \, n \, - \, 1 \colon -1 \colon 1 \\ s \, = \, 0 \\ \mbox{for} \ j \, = \, k \, + \, 1 \colon n \\ s \, = \, s \, + \, a(k, \ j) \ast x(j) \\ \mbox{end} \\ x(k) \, = \, (b(k) \, - \, s)/a(k, \ k) \end{array}$$

end

Costo computazionale

$$\sum_{k=1}^{n-1} (n-k) = (n-1) + (n-2) + \ldots + 1 = \frac{n(n-1)}{2} = \frac{n^2}{2} + O(n)$$

Quindi ha un costo di $O(n^2)$ operazioni

Forward Substitution Usato per risolvere un sistema triangolare inferiore

$$A = \begin{bmatrix} a_{11} & 0 \\ \vdots & \ddots & \\ a_{n1} & \dots & a_{nn} \end{bmatrix} \text{ con } a_{ij} = 0 \text{ se } i < j \to Ax = b \Leftrightarrow \begin{cases} a_{11}x_1 = b_1 \\ a_{21}x_1 + a_{22}x_2 = b_2 \\ \vdots & \\ \sum_{j=1}^n a_{nj}x_j = b_n \end{cases}$$

Matrice generica Per una matrice generica $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, l'idea è di cercare di ridurre A in una forma più semplice, mantenendo l'equivalenza dei sistemi lineari.

$$Ax = b \longrightarrow Fx = q$$

con sistemi equivalenti e F più semplice di A: ad esempio F triangolare. Cominciamo domandandoci se A può essere riscritta come **prodotto di matrici triangolari**.

2.3.1 Fattorizzazione LU

 $A = L \cdot U \text{ con } L, U \text{ triangolari}$

$$Ax = b \Leftrightarrow L \cdot Ux = b \Leftrightarrow \begin{cases} Ly = b \\ Ux = y \end{cases}$$

Definizione $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ si dice fattorizzabile LU se $\exists L$ matrice triangolare inferiore con elementi = 1 sulla diagonale principale e U triangolare superiore tale che $A = L \cdot U$

Esempio
$$A = \begin{bmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ l & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} u_1 & u_2 \\ 0 & u_3 \end{bmatrix} = \begin{cases} 0 = u_1 \\ 1 = u_3 \\ 1 = l \cdot u_1 \\ 0 = l \cdot u_3 + u_2 \end{cases}$$
 ... non ci sono soluzioni A non ammette fattorizzazione LU

 \Rightarrow A non ammette fattorizzazione LU

Esempio
$$A = \begin{bmatrix} 0 & 1 \\ 0 & 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ l & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} u_1 & u_3 \\ 0 & u_2 \end{bmatrix} = \begin{cases} 0 = u_1 \\ 1 = u_3 \\ 0 = l \cdot u_1 \\ 0 = l \cdot u_3 + u_2 \end{cases} = \begin{cases} u_1 = 0 \\ u_3 = 1 \\ 0 = 0 \\ l + u_2 = 0 \\ u_2 = -l \end{cases} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ l & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 0 & 1 \\ 0 & -l \end{bmatrix}$$

 \Rightarrow infinite fattorizzazioni LU, perché $l\in\mathbb{R}$

 \Rightarrow fattorizzazione LU unica

Teorema Esistenza ed unicità della fattorizzazione

Sia $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ e siano $A_k = A(1:k,1:k)$ con $k = 1 \dots n$ le sottomatrici principali di testa. Se A_1, \dots, A_{n-1} sono invertibili $\Rightarrow \exists ! LU$ di A

Dim Per induzione sulla dimensione della matrice $n=1,\ A=[a]\Rightarrow a=1\cdot a$

$$* = \begin{bmatrix} A_{n-1} & z \\ \hline v^T & \alpha \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} L_{n-1} & 0 \\ \hline x^T & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} U_{n-1} & y \\ \hline 0^T & \beta \end{bmatrix} \Leftrightarrow \begin{cases} A_{n-1} = L_{n-1}U_{n-1} \\ z = L_{n-1}y \\ v^T = x^TU_{n-1} \\ \alpha = x^Ty + \beta \end{cases} \Leftrightarrow \begin{cases} y = L_{n-1}^{-1}z \\ x^T = v^TU_{n-1}^{-1}z \\$$

Con A_{n-1} matrice di ordine n-1

Le sue sottomatrici principali di testa di ordine $1 \dots n-2$ sono quelle di A e quindi, per ipotesi, invertibili \Rightarrow per ipotesi \exists ! fattorizzazione LU di A_{n-1}

Per ipotesi, A_{n-1} invertibile, quindi

$$0 \neq det(A_{n-1}) = det(L_{n-1}U_{n-1}) =$$

Per Binet

$$= det(L_{n-1})det(U_{n-1}) = det(U_{n-1})$$

Fine

Matrice Freccia (\(\sigma\)) Anche detta arrow matrix o arrowhead matrix
$$A = \begin{bmatrix} 1 & & x_1 \\ & \ddots & & \vdots \\ & & 1 & \vdots \\ x_1 & \dots & \dots & x_n \end{bmatrix}$$

2.3.2 Calcolo della fattorizzazione LU

Processo di eliminazione gaussiana

Strumento Per il calcolo della fattorizzazione LU utilizzeremo le matrici elementari di Gauss.

Matrice elementare di Gauss Una matrice $E \in \mathbb{R}^{n \times n}$ si dice matrice elementare di Gauss se $\exists k$ con $1 \le k \le n$ e $v \in \mathbb{R}^n$ con $v_1 = v_2 = \ldots = v_k = 0$ tale che

$$E = I - v \cdot e_k^{\ T}$$

con e_k k-esimo vettore della base canonica, quindi lungo n e con tutti gli elementi = 0 tranne un 1 in k-esima posizione. Abbiamo quindi l'identità meno un vettore colonna per un vettore riga, quindi $v \cdot e_k^T$ non è un prodotto scalare ma è un prodotto tra una matrice $n \times 1$ per una matrice $1 \times n$, quindi la si esegue riga per colonna.

Esempi Con n=4

$$k = 1 \ E = \begin{bmatrix} 1 \\ -v_2 & 1 \\ -v_3 & 1 \\ -v_4 & & 1 \end{bmatrix} = I - \begin{bmatrix} 0 \\ v_2 \\ v_3 \\ v_4 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

$$k = 2 \ E = \left[\begin{array}{ccc} 1 & & & \\ & 1 & & \\ & -v_3 & 1 & \\ & -v_4 & & 1 \end{array} \right] = I - \left[\begin{array}{c} 0 \\ 0 \\ v_3 \\ v_4 \end{array} \right] \cdot \left[\begin{array}{ccc} 0 & 1 & 0 & 0 \end{array} \right]$$

$$k = 3 \ E = \left[\begin{array}{ccc} 1 & & & \\ & 1 & & \\ & & 1 & \\ & & -v_4 & 1 \end{array} \right] = I - \left[\begin{array}{c} 0 \\ 0 \\ 0 \\ v_4 \end{array} \right] \cdot \left[\begin{array}{ccc} 0 & 0 & 1 & 0 \end{array} \right]$$

$$k = 4$$
 $E = I$

Quindi le matrici elementari di Gauss sono matrici triangolari inferiori, con elementi diagonali = 1 ed altri elementi non nulli soltanto in una colonna sotto l'elemento diagonale.

Proprietà

- 1. $E=I-v\cdot e_k^{\ T}$ è invertibile e $E^{-1}=I+v\cdot e_k^{\ T}$ ed è ancora elementare di Gauss Dim: $(I-v\cdot e_k^{\ T})\cdot (I+v\cdot e_k^{\ T})=I+\not v e_k^{\ T}-\not v e_k^{\ T}-v (e_k^{\ T}v)e_k^{\ T}=I$
- 2. Dato $x \in \mathbb{R}^n$ con $x_k \neq 0 \Rightarrow \exists E \in \mathbb{R}^{n \times n}$ elementare di Gauss tale che $E \cdot x = \begin{bmatrix} \vdots \\ x_k \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix}$

Dim: cerchiamo $E = I - v \cdot e_k^T$, quindi dobbiamo determinare v.

$$(I - v \cdot e_k^T)x = x - v(e_k^T \cdot x) = x - vx_k, \text{ quindi voglio che } x - vx_k = \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_k \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix}$$

Questo significa, scambiando le componenti, che $\Leftrightarrow vx_k = \begin{bmatrix} \vdots \\ 0 \\ x_{k+1} \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix}$

$$\Leftrightarrow v_1=\ldots=v_k=0 \land v_jx_k=x_j \text{ per } j=k+1..n$$
 Questo significa che $v_j=\frac{x_j}{x_k}$ per $j=k+1..n$

3. Il **prodotto** Ex con E matrice elementare di Gauss **costa O**(n) **operazioni**. Questo perché $E = I - v \cdot e_k^T$, quindi $Ex = (I - v \cdot e_k^T)x = x - vx_k$

$$= \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_k \\ x_{k+1} - x_k v_{k+1} \\ \vdots \\ x_n - x_k v_n \end{bmatrix}$$
 Quindi calcolo solamente le ultime $n-k$ componenti, ognuna richiedente un prodotto ed

una sottrazione. Di conseguenza n-k operazioni moltiplicative e n-k operazioni addittive \Rightarrow O(n) operazioni aritmetiche.

Vediamo come si esegue il calcolo.

Calcolo Supponiamo la matrice A, che al tempo t=0 (corrispondente alla matrice originale senza passaggi di calcolo effettuati) è

$$A^{(0)} = \begin{bmatrix} a_{11}^{(0)} & \dots & a_{1n}^{(0)} \\ \vdots & & & \\ a_{n1}^{(0)} & \dots & a_{nn}^{(0)} \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{n \times n}$$

Primo passo, partiamo da una supposizione: $a_{11}^{(0)} \neq 0 \Rightarrow E_1 = I - v \cdot e_1^T$ tale che $E_1 \cdot \begin{vmatrix} a_{11}^{(0)} \\ \vdots \\ a_{n}^{(0)} \end{vmatrix} = \begin{vmatrix} a_{11}^{(0)} \\ 0 \\ \vdots \\ \vdots \end{vmatrix}$

 $v_j = \frac{a_{j1}^{(0)}}{a_{j1}^{(0)}}$ per j = 2...n ($v_1 = 0$ per costruzione), chiamati **moltiplicatori di Gauss**.

$$A^{(1)} = \begin{bmatrix} 1 & & & \\ -v_2 & \ddots & & \\ \vdots & & \ddots & \\ -v_n & & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} a_{11}^{(0)} & \dots & a_{1n}^{(0)} \\ \vdots & & & \\ a_{n1}^{(0)} & \dots & a_{nn}^{(0)} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_{11}^{(1)} & \dots & \dots & a_{1n}^{(1)} \\ 0 & a_{22}^{(1)} & \dots & a_{2n}^{(1)} \\ \vdots & \vdots & & & \\ 0 & a_{n2}^{(1)} & \dots & a_{nn}^{(1)} \end{bmatrix}$$

Gli elementi sulla prima riga non cambiano, $a_{1i}^{(0)} = a_{1i}^{(1)}$

$$= a_{ij}^{(0)} - v_1 a_{1j}^{(0)} = = a_{ij}^{(0)} - \left(\frac{a_{i1}^{(0)}}{a_{11}^{(0)}}\right) a_{1j}^{(0)}$$

Quindi

$$a_{ij}^{(1)} = a_{ij}^{(0)} - \left(\frac{a_{i1}^{(0)}}{a_{11}^{(0)}}\right) \cdot a_{1j}^{(0)} \text{ per } i = 2..n, j = 2..n$$

Costo computazionale: O(n) operazioni per calcolare i moltiplicatori, poi aggiorno $A^{(1)}$ con $O(n^2)$ operazioni (precisamente $(n-1)^2$ moltiplicazioni e $(n-1)^2$ addizioni)

andiamo a mettere elementi nulli nella seconda colonna.

$$A^{(1)} = \begin{bmatrix} a_{11}^{(1)} & \dots & a_{1n}^{(1)} \\ 0 & a_{22}^{(1)} & \dots & a_{2n}^{(1)} \\ \vdots & \vdots & & & \\ 0 & a_{n2}^{(1)} & \dots & a_{nn}^{(1)} \end{bmatrix}$$
e suppongo $a_{22}^{(1)} \neq 0$. Gli elementi $a_{kk}^{(k-1)}$ sono chiamati **pivot** perché sono alla basa della costruzione dei moltiplicatori.

Posso determinare
$$E_2$$
 tale che $E_2 \cdot \begin{bmatrix} a_{22}^{(1)} \\ \vdots \\ a_{n2}^{(1)} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} a_{12}^{(1)} \\ a_{22}^{(1)} \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix}$, quindi

$$E_2 = I - ve_2^T = \begin{bmatrix} 1 \\ & 1 \\ & -v_3 & \ddots \\ & \vdots & & \ddots \\ & -v_n & & 1 \end{bmatrix}$$
e $v_j = \frac{a_{j2}^{(1)}}{a_{22}^{(1)}}$ per $j = 3..n$ e la costruzione si ripete.

$$A^{(2)} = E_2 \cdot A^{(1)} = \begin{bmatrix} a_{11}^{(2)} & \dots & a_{1n}^{(2)} \\ 0 & a_{22}^{(2)} & \dots & \\ \vdots & 0 & a_{33}^{(2)} & \dots & a_{3n}^{(2)} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \\ 0 & 0 & a_{n3}^{(2)} & \dots & a_{nn}^{(2)} \end{bmatrix}$$

Proseguirò analogamente, supponendo $a_{33}^{(2)} \neq 0$, mettendo 0 nella terza colonna e così via.

In conclusione Se $a_{kk}^{(k-1)} \neq 0$ per k = 1..n - 1, allora posso determinare $E_1 \dots E_{n-1}$ matrici elementari di Gauss tali che

$$E_{n-1} \dots E_1 A^{(0)} = A^{(n-1)} = U$$

Quindi U è matrice diagonale superiore per via della costruzione (E_i ha messo zeri nella i-esima colonna). Quindi posso scrivere $E_{n-1} \dots E_1 A = U$, ma le matrici elementari di Gauss sono invertibili, quindi $A = (E_{n-1}^{-1} \dots E_1^{-1}) \cdot U$ e se chiamo $(E_{n-1}^{-1} \dots E_1^{-1}) = L$ ottengo

$$A = L \cdot U$$

Questo strumento funziona con l'ipotesi di lavoro di avere gli elementi pivot non nulli, cioè $a_{kk}^{(k-1)} \neq 0$ Abbiamo anche l'ipotesi di esistenza ed unicità, cio
è $\det A_k \neq 0$ per k=1..n-1Concludiamo che $A_k \neq 0$ per $k = 1..n - 1 \Rightarrow a_{kk}^{(k-1)} \neq 0$

2.3.3 Predominanza Diagonale

Predominanza Diagonale $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ è predominante diagonale per righe se l'elemento della diagonale pesa di più della somma degli elementi della stessa riga in modulo, cioè

$$|a_{ii}| > \sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{ij}|$$

Ci riferiamo a questa quando diciamo "predominante diagonale" senza specificare. Ad esempio
$$\begin{bmatrix} -3 & 1 \\ 1 & -2 \end{bmatrix}$$
 lo è, mentre $\begin{bmatrix} -3 & 1 \\ 1 & -1 \end{bmatrix}$ non lo è $(i=2 \text{ non soddisfa})$

Predominanza Diagonale per colonne $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ è predominante diagonale per colonne se l'elemento della diagonale pesa di più della somma degli elementi della stessa colonna in modulo, cioè

$$|a_{ii}| > \sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{ji}|$$

La **predominanza diagonale** è importante per il seguente teorema.

Teorema Se $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ è predominante diagonale \Rightarrow A è invertibile

Dim Segue dal teorema di Gerschgorin, che dice λ autovalore di $A \Rightarrow \lambda \in \bigcup_{i=1}^{n} K_i$. Mostriamo che $0 \notin \bigcup_{i=1}^n K_i \Rightarrow 0$ non è autovalore $\Rightarrow A$ è invertibile. $K_i = \{z \in \mathbb{C} \mid |z - a_{ii} \leq \sum_{j=1, j \neq i}^n |a_{ij}|\}, 0 \in ?K_i$ $|0 - a_{ii}| = |a_{ii}| > \sum_{j=1, j \neq i}^n |a_{ij}|$ per predominanza diagonale, $\Rightarrow 0 \notin K_i$ Vale $\forall i \Rightarrow 0 \notin \bigcup_{i=1}^n K_i$ quindi A è invertibile.

La dimostrazione per colonne è analoga, utilizzando il teorema di Gerschgorin per colonne.

Corollario $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ predominante diagonale $\Rightarrow \exists !$ la fattorizzazione LU di A

Dim Se A è predominante diagonale $\Rightarrow A_k$ è predominante diagonale per k = 1..n - 1 $\Rightarrow A_k$ è invertibile \Rightarrow per il teorema di esistenza ed unicità, A ammette unica la fattorizzazione LU

La predominanza diagonale è una condizione sufficiente per: invertibilità ed esistenza ed unicità di LUIn generale, il metodo di eliminazione Gaussiana non preserva la sparsità: si riempiono le matrici.

2.3.4 Eliminazione Gaussiana con pivoting

Vogliamo migliorare la **stabilità** dell'eliminazione gaussiana e **trovare approcci differenti** applicabili a matrici sparse.

I due problemi del calcolare la fattorizzazione LU e risolvere il sistema lineare, entrambi richiedenti il processo di eliminazione gaussiana, sono quindi profondamente collegati.

Esempio Partiamo da un esempio: $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ invertibile.

$$A = A^{(0)} = \begin{bmatrix} a_{11}^{(0)} & \dots & a_{1n}^{(0)} \\ \vdots & & & \\ a_{n1}^{(0)} & \dots & a_{nn}^{(0)} \end{bmatrix}$$

La matrice è invertibile, quindi se guardo la prima colonna posso dire che esiste un elemento $\neq 0$ perché se la prima colonna avesse tutti elementi nulli allora la matrice sarebbe singolare. In generale ce ne possono ovviamente essere tanti di elementi $\neq 0$, per motivi di **stabilità numerica** scelgo l'**elemento di modulo massimo della prima colonna**. Quindi suppongo che l'elemento di modulo massimo sia sulla riga j (in caso di più elementi di modulo massimo solitamente si sceglie il primo j trovato)

$$\exists a_{j1}^{(0)} \neq 0 \ con \ j : |a_{j1}^{(0)}| = \max_{(k=1:n)} |a_{k1}^{(0)}|$$

A questo punto, scambio la j-esima riga con la prima

$$A^{(0)} \longrightarrow A^{(\frac{1}{2})} = \begin{bmatrix} a_{j1}^{(0)} & \dots & a_{jn}^{(0)} \\ \vdots & & & \\ a_{11}^{(0)} & \dots & a_{1n}^{(0)} \\ \vdots & & & \end{bmatrix} \begin{array}{c} \text{I riga} \\ \text{j-esima riga} \\ \text{j-esima riga} \\ \end{array}$$

Dal punto di vista matriciale, scambiare le righe corrisponde a moltiplicare la matrice per una matrice P_1 composta sostanzialmente dalla matrice identità con la prima e la j-esima colonna scambiate.

 P_1 si chiama matrice di permutazione. Hanno la proprietà che $P^{-1} = P^T$, cioè che l'inversa coincide con la trasposta.

Una volta eseguito lo scambio di riga, possiamo procedere con un passo di eliminazione su $A^{(\frac{1}{2})} = p_1 \cdot A^{(0)}$ ed ottenere $A^{(1)} = E_1 \cdot P_1 \cdot A^{(0)}$ utilizzando $a_{j1}^{(0)}$ portato in posizione 1,1 come **pivot**. Ottengo

$$A^{(1)} = \begin{bmatrix} a_{11}^{(1)} & \dots & a_{1n}^{(1)} \\ 0 & a_{22}^{(1)} & \dots \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ 0 & a_{n2}^{(1)} & \dots & a_{nn}^{(1)} \end{bmatrix}$$

Per continuare il processo di eliminazione dovrò lavorare su $\begin{bmatrix} a_{22}^{(1)} & \dots & \\ \vdots & & \vdots \\ a_{n2}^{(1)} & \dots & a_{nn}^{(1)} \end{bmatrix}$ e quindi guardare la seconda colonna

di $A^{(1)}$ sulla quale posso dire che $\exists j \geq 2: a_{j2}^{(1)} \neq 0$ quindi che c'è almeno un elemento $\neq 0$ sulla seconda colonna. Posso dirlo perché se tutti fossero = 0, allora la prima e la seconda colonna sarebbero **linearmente dipendenti**, quindi $A^{(1)}$ sarebbe **singolare**. Ma $A^{(1)}$ singolare $\Rightarrow A^{(0)}$ singolare $\Leftrightarrow A$ singolare, ma siamo partiti da una matrice invertibile, quindi è **assurdo**. Di conseguenza, la seconda colonna non può avere elementi tutti nulli.

2.4. METODI ITERATIVI 27

Quindi determino

$$|a_{i2}^{(1)}| = \max_{(k=2:n)} |a_{k2}^{(1)}|$$

Dopodiché scambio la seconda e la j-esima riga...

Il processo termina perché a nessun punto del processo potrò avere tutti elementi nulli nella parte attiva della colonna considerata.

In termini matriciali, il processo diventa

$$E_{n-1}P_{n-1}E_{n-2}\dots E_1P_1A^{(0)}=U$$

La differenza sta che in ogni passo moltiplico per una coppia matrice di eliminazione e matrice di permutazione. Porto tutte le matrici da sinistra di $A^{(0)}$ a destra e ottengo

$$A^{(0)} = P_1^T E_1^{-1} \dots P_{n-1}^T E_{n-1}^{-1} U$$

Con
$$P_1^T E_1^{-1} \dots P_{n-1}^T E_{n-1}^{-1} = L$$
, quindi

$$A^{(0)} = L \cdot U$$

Ma in generale L non è triangolare. MATLAB ci dice che è psicologicamente triangolare, cioè che si crede essere triangolare inferiore ma non lo è, perché è infestata dalle matrici di permutazione P_i . Quindi è una matrice psicologicamente triangolare perché è permutazione di una matrice triangolare.

MATLAB Il comando lu di MATLAB quindi restituisce questa L e questa U

$$[L, U] = lu(A)$$

Con U triangolare superiore, ed L permutazione di una matrice triangolare inferiore.

Pivoting La nostra tecnica di **pivoting** (o **partial pivoting** perché il pivot è cercato solamente in una colonna) quindi ha le seguenti **proprietà**:

- 1. Rende il **processo applicabile ad ogni matrice invertibile**. Quindi ogni matrice invertibile ha una fattorizzazione *tipo*-LU
- 2. **Migliora la stabilità dell'algoritmo di eliminazione gaussiana**, perché scambiare le righe e rendere il pivot più grande migliora la stabilità dell'algoritmo
- 3. Non altera il costo computazionale
- 4. Può aumentare il fill-in

2.4 Metodi Iterativi

Idea Ricerca di un metodo alternativo per trattare matrici sparse.

Quindi il problema è risolvere Ax = b con A inveribile e sparsa. A sparsa = molti elementi sono nulli.

Vogliamo sfruttare questa proprietà, non sfruttata dal processo di eliminazione. Un esempio di matrice sparsa è

$$A = \left[\begin{array}{cccc} 1 & x & \dots & x \\ x & \ddots & & \\ \vdots & & \ddots & \\ x & & & 1 \end{array} \right]$$

Sparsità Quantitativamente, la sparsità si potrebbe definire nel seguente modo $nnz(A) << n^2$, dove con nnz(A) in MATLAB si intende il numero di elementi $\neq 0$ della matrice A.

Quindi si accettano valori come
$$nnz(A) = \begin{cases} O(n) \\ O(n \cdot log^p n) \end{cases}$$
 ma principalmente $nnz(A) = O(n)$

Il metodo di eliminazione gaussiana è indicato come **metodo diretto**, perché **in un numero finito di passi determina la soluzione del sistema**.

I metodi iterativi adottano un approccio differente, cioè di costruire una successione $\{x^{(k)}\}$ di vettori tali che $x^{(k)} \to x$ ($x^{(k)}$ converge a x) con x soluzione del sistema lineare.

Siccome la successione è potenzialmente infinita, ho bisogno di un criterio di arresto.

Def La successione di vettori $\{x^{(k)}\}_{k\in\mathbb{N}}$ con $x^k\in\mathbb{R}^n$ converge a x (cioè $\lim_{k\to+\infty}x^{(k)}=x$) solamente se

$$\lim_{k \to +\infty} x^{(k)} = x \Leftrightarrow \lim_{k \to +\infty} ||x^{(k)} - x|| = 0$$

Per l'equivalenza topologica delle norme, vale per qualsiasi norma. Posso scegliere la norma infinito

$$||x^{(k)} - x||_{\infty} = \max_{j=1:n} |x_j^{(k)} - x_j|$$

e se $\max_{j=1:n}|x_j^{(k)}-x_j|\to 0$ per $k\to +\infty$ allora $|x_j^{(k)}-x_j|\to 0$ per $k\to +\infty$ per $j=1\dots n$ Quindi una successione di vettori tende ad un vettore se **componente per componente le successioni delle**

Quindi una successione di vettori tende ad un vettore se componente per componente le successioni delle componenti tendono alle componenti del vettore obiettivo.

2.4.1 Come nascono

Un'idea è partire dalla relazione Ax = b e provo a scrivere A come differenza di due matrici A = M - N con M invertibile. Quindi potrei dire

$$Ax = b \Leftrightarrow (M - N)x = b \Leftrightarrow Mx = Nx + b \Leftrightarrow x = M^{-1}Nx + M^{-1}b$$

e quindi $x = Px + q \text{ con } P = M^{-1}N \text{ e } q = M^{-1}b.$

Dunque

$$Ax = b \Leftrightarrow \begin{cases} x = Px + q \\ P = M^{-1}N \\ q = M^{-1}b \\ A = M - N \end{cases}$$

Perché Questo perché per risolvere x = Px + q posso usare un metodo composto in questo modo $\begin{cases} x^{(0)} \in \mathbb{R}^n \\ x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q \end{cases}$

Teorema Se la successione generata in questo modo ha $\lim_{k\to+\infty} x^{(k)} = x \in \mathbb{R}^n$ allora x = Px + q e quindi è soluzione del sistema lineare

 \mathbf{Dim} Sappiamo per ipotesi che $x^{(k)} \to x$ e sappiamo sempre per ipotesi che $x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$. Da queste ipotesi ottengo

 $x = \lim_{x \to +\infty} x^{(k+1)} = \lim_{x \to +\infty} Px^{(k)} + q = Px + q$

2.4.2 Implementazione di un metodo iterativo

Un metodo iterativo, quindi, parte da un valore iniziale (vettore o matrice), costruiamo una sequenza di vettori/matrici tendenzialmente infinita a cui, quindi, forniamo un criterio di arresto. Vediamo l'implementazione di un metodo iterativo particolare.

 $A^{(0)} = B$ matrice simmetrica invertibile e generiamo una sequenza di matrici.

$$A^{(k)} = \frac{A^{(k-1)} + (A^{(k-1)})^{-1}}{2} \quad con \ k \ge 1$$

Criterio di arresto Ho due criteri per vedere se sono sufficientemente vicino ad una soluzione:

$$\frac{||A^{(k)}-A^{(k)}||_{\infty}}{||A^{(k)}||_{\infty}} \leq \text{tolleranza}$$

Può non andare bene perché non ho garanzie, in generale, che il metodo converga e che quindi la differenza diventi, ad un certo punto, inferiore alla tolleranza indicata.

 $k > {\tt MAX_ITER}$

2.4.3 Convergenza

Vediamo nel dettaglio cosa intendiamo per convergenza dei metodi iterativi. In generale, un metodo iterativo converge quando genere una sequenza convergente di matrici. Il nostro problema computazionale è calcolare Ax = b, lo riformuliamo con A = M - N con M invertibile. Quindi riscrivo come $(M - N)x = b \Leftrightarrow Mx = Nx + b \Leftrightarrow x = M^{-1}Nx + M^{-1}b$ e indico $M^{-1}N = P$ e $M^{-1}b = q$.

Ho ricondotto il problema Ax = b al problema di trovare un vettore $x \mid x = Px + q$. Possiamo scegliere un vettore iniziale $x^{(0)} \in \mathbb{R}^n$ e costruiamo una successione $x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$ cioè

$$\left\{\begin{array}{l} x^{(0)} \in \mathbb{R}^n \\ x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q \end{array}\right. \text{ che solitamente lo si implementa come } \left\{\begin{array}{l} x^{(0)} \in \mathbb{R}^n \\ Mx^{(k+1)} = Nx^{(k)} + b \end{array}\right.$$

Fissata A, la convergenza dipende in generale da come seleziono M, N e dalla scelta del vettore iniziale. Vogliamo eliminare questa dipendenza dalla scelta del vettore iniziale. Questo perché non possiamo considerare metodi che convergono per determinati vettori iniziali e divergono per altri, perché a quel punto la scelta del vettore iniziale diventa un problema di pari complessità a quello della risoluzione di Ax = b

Convergente Un metodo iterativo $x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$ con $k \ge 0$ per risolvere Ax = b con $P = M^{-1}N$ e $q = M^{-1}b$, e A = M - N, si dice convergente se $\forall x^{(0)} \in \mathbb{R}^n \Rightarrow \lim x^{(k)} = x$ con x soluzione del sistema, cioè la successione generata converge alla soluzione del sistema lineare.

Partiamo col cercare delle condizioni di convergenza. Sappiamo che il metodo iterativo genera delle successioni con $x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$ e sappiamo che la soluzione del sistema lineare soddisfa x = Px + q, di conseguenza

$$x^{(k+1)} - x = P(x^{(k)} - x)$$

Chiamiamo $e^{(k)} = x^{(k)} - x$, $e^{(k)}$ misura una sorta d'**errore** cioè quanto dista la k-esima iterata dalla soluzione del sistema. La relazione precedente diventa

$$e^{(k+1)} = Pe^{(k)} \quad k \ge 0$$

Teorema Il metodo $x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$ è **convergente** se \exists una norma matriciale indotta dalla norma vettoriale $||\cdot||$ tale che ||P|| < 1

$$\begin{aligned} \mathbf{Dim} \quad & e^{(k+1)} = Pe^{(k)} \Leftrightarrow ||e^{(k+1)}|| = ||Pe^{(k)}|| \leq ||P|| \cdot ||e^{(k)}|| \leq ||P||^2 \cdot ||e^{(k-1)}|| \leq \ldots \leq ||P||^{k+1} \cdot ||e^{(0)}|| \\ & 0 \leq ||e^{(k+1)}|| \leq ||P||^{k+1} \cdot ||e^{(0)}||, \text{ che per } k \to \infty \\ & 0 \to 0 \end{aligned}$$

$$\begin{split} ||P||^{k+1}\cdot ||e^{(0)}|| &\to 0 \text{ perch\'e } ||P|| < 1 \text{ per ipotesi} \Rightarrow ||P||^{k+1} \to 0 \text{ per } k \to \infty \\ &\Rightarrow ||e^{(k+1)}|| \to 0 \text{ per il teorema del confronto.} \end{split}$$

Quindi se trovo una norma come sopra, posso dire che il metodo è convergente: il teorema fornisce una **condizione** sufficiente.

Adesso cerchiamo una condizione necessaria.

Teorema Se il metodo $x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$ è convergente, allora $\rho(P) < 1$ $\rho(P)$ è il **raggio spettrale** di P, il **modulo dell'autovalore di modulo massimo di** P. Quindi il metodo **non converge** se $\rho(P) \ge 1$, mentre **può convergere** se $\rho(P) < 1$.

Dim Se è convergente, allora la successione converge $\forall x^{(0)}$ e quindi $\forall e^{(0)}$ ho $e^{(k)} \to 0$ Prendo $e^{(0)} = v \mid Pv = \lambda v$ con $|\lambda| = \rho(P)$ quindi un autovettore relativo all'autovalore di modulo massimo.

$$e^{(k+1)} = Pe^{(k)} = \dots = P^{k+1}e^{(0)} = P^{k+1}v$$

$$P^{k+1}v = \lambda^{k+1}v = \lambda^{k+1}e^{(0)}$$

$$\Rightarrow ||e^{(k+1)}|| = |\lambda|^{k+1} \cdot ||e^{(0)}|| \neq 0$$

$$||e^{(k+1)}|| \to 0 \Leftrightarrow |\lambda| < 1$$

Si può dimostrare che è una condizione anche sufficiente, quindi necessaria e sufficiente.

Teorema Il metodo $x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$ è convergente $\Leftrightarrow \rho(P) < 1$.

Esempio

$$x^{(k+1)} = Px^{(k)} + q$$

$$P = \left[\begin{array}{cc} \frac{1}{2} & \frac{2}{3} \\ \\ \frac{1}{3} & \frac{1}{4} \end{array} \right]$$

Convergente?

$$\begin{split} ||P||_1 &= \max\left\{\frac{1}{2} + \frac{1}{3}, \frac{2}{3} + \frac{1}{4}\right\} = \max\left\{\frac{5}{6}, \frac{11}{12}\right\} = \frac{11}{12} < 1 \\ ||P||_{\infty} &= \frac{1}{2} + \frac{2}{3} = \frac{3+4}{6} = \frac{7}{6} > 1 \\ ||P||_{\infty} > 1, \text{ ma } ||P||_1 < 1 \end{split}$$

Quindi il metodo è convergente

2.4.4 Metodi

Nella pratica, studiare le proprietà di P matrice d'iterazione può essere complicato, quindi necessitiamo di risultati che ci dicano se un metodo converge o meno in base alle proprietà soddisfatte da P.

Problema Il nostro problema è sempre la risoluzione di un sistema lineare Ax = b, sempre con l'idea classica dei metodi iterativi cioè di partizionare la matrice A = M - N con M invertibile.

Suddivisione

In entrambi i metodi scriviamo A come somma di 3 matrici A = L + U + D con

L = tril(A, -1) cioè la **parte strettamente triangolare inferiore di** A, completata con 0 sulla diagonale principale e nella parte superiore.

U = tril(A, 1) cioè la **parte strettamente triangolare superiore di** A, completata con 0 sulla diagonale principale e nella parte inferiore.

D = diag(A) cioè la diagonale di A

Un esempio

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 3 \\ 4 & 5 & 6 \\ 7 & 8 & 9 \end{bmatrix} \longrightarrow L = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 4 & 0 & 0 \\ 7 & 8 & 0 \end{bmatrix} \ U = \begin{bmatrix} 0 & 2 & 3 \\ 0 & 0 & 6 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix} \ D = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 5 & 0 \\ 0 & 0 & 9 \end{bmatrix} \Rightarrow A = L + U + D$$

Nel metodo Jacobi Vengono scelte $egin{aligned} M = D \\ N = -L - U \end{aligned}$

Applicabilità (un metodo è applicabile se posso costruire la successione).

Siccome in Jacobi M è diagonale, Jacobi è applicabile $\Leftrightarrow M$ è invertibile $\Leftrightarrow a_{ii} \neq 0$ con $i = 1 \dots n$ cioè che **tutti** gli elementi sulla diagonale principale siano $\neq 0$

Se il metodo è applicabile, posso generare la sequenza.

$$\begin{cases} x^{(0)} \in \mathbb{R}^{n} \\ Mx^{(k+1)} = Nx^{(k)} + b \\ \begin{bmatrix} a_{11} \\ \vdots \\ a_{nn} \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_{1}^{(k+1)} \\ \vdots \\ x_{n}^{(k+1)} \end{bmatrix} = Nx^{(k)} + b \\ a_{j}jx_{j}^{(k+1)} = b_{j} - \sum_{l=1, l \neq j}^{n} \left(a_{jl} \cdot x_{l}^{(k)} \right) \text{per } j = 1 \dots n \end{cases}$$

Iterazione di Jacobi

$$x_j^{(k+1)} = \frac{1}{a_{jj}} \left(b_j - \sum_{l=1, l \neq j}^n \left(a_{jl} \cdot x_l^{(k)} \right) \right)$$

Per $j = 1 \dots n$ e $k \ge 0$

Molto semplice: richiede due vettori per l'implementazione $x^{(k)}$ e $x^{(k+1)}$

Il numero di operazioni moltiplicative è nell'ordine del numero di operazioni addittive, quindi considero le moltiplicative: sono fatte all'interno della sommatoria tutte le volte che incontro un elemento di A che sia $\neq 0$ Quindi un'iterazione di Jacobi costa nnz(A), dove nnz(A) è il numero degli elementi di A che sono $\neq 0$. Quindi, nel caso di matrici sparse, un passo del metodo di Jacobi costa poco.

2.4. METODI ITERATIVI 31

Metodo di Gauss-Seidel

Il metodo di Gauss-Seidel si sviluppa a partire dall'iterazione di Jacobi

$$x_j^{(k+1)} = \frac{1}{a_{jj}} \left(b_j - \sum_{l=1, l \neq j}^n \left(a_{jl} \cdot x_l^{(k)} \right) \right)$$

La prima osservazione che possiamo fare è che possiamo spezzare la sommatoria, sommando da 1 a j-1 e poi da j+1a n, sempre saltando j.

$$x_j^{(k+1)} = \frac{1}{a_{jj}} \left(b_j - \sum_{l=1}^{j-1} \left(a_{jl} \cdot x_l^{(k)} \right) - \sum_{l=j+1}^n \left(a_{jl} \cdot x_l^{(k)} \right) \right)$$

Ma quando calcolo $x_j^{(k+1)}$ ho già calcolato $x_1^{(k+1)}\dots x_{j-1}^{(k+1)}$, quindi posso sostituire $x_l^{(k)}$ con $x_l^{(k+1)}$

$$x_j^{(k+1)} = \frac{1}{a_{jj}} \left(b_j - \sum_{l=1}^{j-1} \left(a_{jl} \cdot x_l^{(k+1)} \right) - \sum_{l=j+1}^n \left(a_{jl} \cdot x_l^{(k)} \right) \right)$$

Sostanzialmente il costo computazionale non è cambiato. Ma dal punto di vista pratico, utilizzare l'informazione più "fresca" disponibile, cioè la x al tempo k+1, ha un impatto sulla convergenza: Gauss-Seidel converge più rapidamente, cioè in un numero minore di passi.

Perdo, però, la componente parallela essendo un metodo intrinsicamente sequenziale. Gauss-Seidel, però, permette di mantenere un solo vettore in memoria poiché posso "sovrascrivere" le componenti calcolate passo dopo passo.

Confronto

In Gauss-Seidel il partizionamento è $egin{array}{c} M=L+D \\ N=-U \end{array}$, che quindi prende la parte triangolare inferiore di A, mentre Jacobi partiziona $egin{array}{c} M=D \\ N=-L-U \end{array}$ quindi prendendo la parte diagonale di A.

Applicabilità La stessa, cioè $\Leftrightarrow a_{ii} \neq 0$ per $i = 1 \dots n$

Calcolo parallelo Meglio Jacobi

Convergenza In generale nella pratica è meglio Gauss-Seidel

Implementazione Gauss-Seidel può richiedere un solo vettore

Costo computazionale Medesimo e dipendente dalla sparsità della matrice: O(nnz(A))

Teorema 2.4.5

Sia $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ predominante diagonale $\Rightarrow A$ è invertibile \wedge Jacobi e Gauss-Seidel sono applicabili e convergenti.

Dim A predominante diagonale \Rightarrow A invertibile **OK**

Dim A predominante diagonale
$$\Rightarrow$$
 A invertibile **OK**

A predominante diagonale \Leftrightarrow $|a_{ii}| > \sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{ij}|$ per $i = 1 \dots n$

$$|a_{ii}| > \sum_{j=1, j \neq i}^{n} |a_{ij}| \ge 0 \text{ per } i = 1 \dots n \Rightarrow |a_{ii}| > 0 \Rightarrow a_{ii} \ne 0 \text{ per } i = 1 \dots n \text{ quindi i metodi sono applicabili OK

The expectation of the product of the expectation of the expect$$

La convergenza dipende dalla matrice d'iterazione P, più precisamente dagli autovalori di P. Vogliamo dimostrare che gli autovalori di P hanno tutti modulo < 1, perché quindi $\rho(P) < 1 \Rightarrow$ convergente.

Se cerchiamo per quali valori il determinante è 0 allora il verso del calcolo non cambia perché cambierebbe solo il segno, perché det(A) = -det(-A)

$$\det(\lambda I-P)=\det(\lambda I-M^{-1}N)=\det(\lambda M^{-1}M-M^{-1}N)=\det(\lambda M^{-1}(\lambda M-N))=\det(M^{-1})\cdot\det(\lambda M-N)$$

E dato che M è invertibile, $det(M^{-1}) \neq 0$, quindi scopriamo che

$$det(\lambda I - P) = 0 \Leftrightarrow det(\lambda M - N) = 0$$

Quindi λ autovalore di $P \Leftrightarrow det(\lambda M - N) = 0$ cioè se $\lambda M - N$ è singolare

Per quali $\lambda \in \mathbb{C}$ $\lambda M - N$ è una matrice singolare? Se $|\lambda| \geq 1$, mostriamo che $\lambda M - N$ è predominante diagonale e quindi invertibile.

Consideriamo il metodo di Gauss-Seidel M = L + D, N = -U (per Jacobi c'è una dimostrazione analoga)

$$\lambda M - N = \lambda (L + D) + U$$

Quindi l'elemento sulla diagonale principale è λa_{ii} , quindi la condizione di predominanza diagonale (ricordiamo che se non è specificato si sottintende predominanza diagonale per righe) è la seguente.

$$|\lambda a_{ii}| > \sum_{j=1}^{i-1} |\lambda a_{ij}| + \sum_{j=i+1}^{n} |\lambda a_{ij}|$$

Sappiamo che la matrice è predominante diagonale, cioè che

$$|a_{ii}| > \sum_{j=1}^{i-1} |a_{ij}| + \sum_{j=i+1}^{n} |a_{ij}|$$

In $\mathbb C$ non c'è un ordinamento, quindi non ci sono le disequazioni, e $\lambda \in \mathbb C$ ma $|\lambda| \in \mathbb R$ quindi posso moltiplicare ambo i membri per $|\lambda| > 0$

$$|\lambda||a_{ii}| > |\lambda| \sum_{j=1}^{i-1} |a_{ij}| + |\lambda| \sum_{j=i+1}^{n} |a_{ij}|$$

$$|\lambda a_{ii}| > \sum_{j=1}^{i-1} |\lambda a_{ij}| + |\lambda| \sum_{j=i+1}^{n} |a_{ij}|$$

Nella seconda sommatoria lo abbiamo lasciato fuori perché, siccome $|\lambda| \geq 1$ allora vale la seguente disequazione

$$\sum_{j=1}^{i-1} |\lambda a_{ij}| + |\lambda| \sum_{j=i+1}^{n} |a_{ij}| \ge \sum_{j=1}^{i-1} |\lambda a_{ij}| + \sum_{j=i+1}^{n} |a_{ij}|$$

Dimostrando che

$$|\lambda a_{ii}| > \sum_{j=1}^{i-1} |\lambda a_{ij}| + \sum_{j=i+1}^{n} |a_{ij}|$$

2.4.6 Esempi

$$A = \begin{bmatrix} 1 & & \alpha \\ -1 & \ddots & & \\ & \ddots & \ddots & \\ & & -1 & 1 \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{n \times n}, n \ge 2$$

- 1. Per quali valori di α , A è predominante diagonale?
- 2. Per quali valori di α il metodo di G-S è convergente?
- 3. Per quali valori di α il metodo di Jacobi è convergente?
- 1. Ricordiamo la condizione di predominanza diagonale

$$|a_{ii}| > \sum_{j=1}^{n} |a_{ij}| \text{ per } i = 1 \dots n$$

Vediamo per righe

$$i=1 o 1 > |\alpha| \Leftrightarrow |\alpha| < 1$$

$$i=2\ldots n \to 1>|-1|=1$$
 impossibile

Quindi A non è mai predominante diagonale. Quindi la risposta è per nessun valore di α .

2. Il fatto che la matrice non sia mai predominante diagonale non ci dice niente sulla convergenza dei metodi, perché la predominanza diagonale è una **condizione sufficiente** ma **non necessaria**.

In parole povere, predominanza diagonale ⇒ convergenza, ma in generale non è vero il contrario.

Vediamo la matrice d'iterazione $P=M^{-1}N$, talvolta scritta come G (ricordiamo che in G-S M=L+D e N=-U)

$$P = G = M^{-1}N = \begin{bmatrix} 1 & & & \\ -1 & \ddots & & \\ & \ddots & \ddots & \\ & & -1 & 1 \end{bmatrix}^{-1} \cdot \begin{bmatrix} 0 & \dots & 0 & -\alpha \\ \vdots & & \vdots & 0 \\ \vdots & & \vdots & \vdots & \vdots \\ 0 & \dots & 0 & 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & \dots & 0 & M^{-1}v \end{bmatrix}$$

$$M^{-1}v = \begin{bmatrix} 1 & & & & \\ -1 & \ddots & & & \\ & \ddots & \ddots & & \\ & & -1 & 1 & \end{bmatrix}^{-1} \cdot \begin{bmatrix} -\alpha & & \\ 0 & \vdots & & \vdots \\ 0 & & \end{bmatrix} = x$$

Per trovare $M^{-1}v = x$ potrei calcolare l'inversa e procedere così, ma in generale il calcolo dell'inversa è complesso. Quindi di solito si preferisce risolvere il sistema lineare

$$Mx = \begin{bmatrix} -\alpha \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix} \Leftrightarrow \begin{bmatrix} 1 \\ -1 & \ddots \\ & \ddots & \ddots \\ & & -1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} -\alpha \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix}$$

Che è un sistema triangolare inferiore, risolvibile con un metodo di sostituzione in avanti

$$\begin{cases} x_1 = -\alpha \\ -x_1 + x_2 = 0 \Leftrightarrow x_2 = x_1 = -\alpha \\ -x_2 + x_3 = 0 \Leftrightarrow x_3 = x_2 = -\alpha \end{cases}$$
 scoprendo così che $M^{-1}v = \begin{bmatrix} -\alpha \\ \vdots \\ -\alpha \end{bmatrix}$
$$\vdots$$
$$x_n = -\alpha$$

Come conseguenza ho

$$P = \begin{bmatrix} & -\alpha \\ 0 & \vdots \\ & -\alpha \end{bmatrix} \quad \rho(P) = ?$$

Dato che P è triangolare superiore, $\rho(P) = |\alpha|$ Quindi posso dire che **G-S è convergente** $\Leftrightarrow |\alpha| < 1$

3. Per quando riguarda Jacobi, la cui matrice d'iterazione P è spesso scritta anche come J (ricordiamo che in Jacobi M=D e N=-L-U)

$$P = J = M^{-1}N = I^{-1} \cdot \begin{bmatrix} 0 & & -\alpha \\ -1 & \ddots & & \\ & \ddots & \ddots & \\ 0 & & -1 & 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 & & -\alpha \\ -1 & \ddots & & \\ & \ddots & \ddots & \\ 0 & & -1 & 0 \end{bmatrix}$$

Per trovare gli autovalori possiamo

provare a calcolare il polinomio caratteristico provare a scrivere $Jx=\lambda x$

Seguiamo la seconda strada, poiché il calcolo del polinomio può in generale essere complicato.

$$\begin{bmatrix} 0 & & -\alpha \\ -1 & \ddots & \\ & \ddots & \ddots \\ 0 & & -1 & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \lambda \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} \Leftrightarrow \begin{cases} -\alpha x_n = \lambda x_1 \\ x_1 = \lambda x_2 \\ x_2 = \lambda x_3 \\ \vdots \\ x_{n-2} = \lambda x_{n-1} \\ x_{n-1} = \lambda x_n \end{cases} \Leftrightarrow \begin{cases} x_1 = \lambda x_2 = \lambda^2 x_3 = \dots = \lambda^{n-1} x_n \\ -\alpha x_n = \lambda \cdot \lambda^{n-1} x_n = \lambda^n x_n \end{cases}$$

 $x_n \neq 0$ perché altrimenti tutte le componenti sarebbero = 0

Dividendo per x_n , ottengo che $\lambda^n = -\alpha$ quindi gli autovalori soddisfano questa relazione.

Questo significa $|\lambda^n| = |-\alpha| = |\alpha|$, quindi $|\lambda|^n = |\alpha| \Leftrightarrow |\lambda| = \sqrt[n]{|\alpha|}$, quindi **tutti gli autovalori della matrice** J hanno lo stesso modulo.

Quindi la condizione per la convergenza è $\sqrt[n]{|\alpha|} < 1 \Leftrightarrow |\alpha| < 1$, che in questo caso è la stessa di G-S.

Notare che $\rho(J) = \sqrt[n]{|\alpha|}$, quindi $\neq \rho(G) = |\alpha|$. Quando il metodo è convergente su questa matrice

 $0 \le \rho(G) < \rho(J) < 1$, quindi su questa matrice G-S converge più rapidamente di Jacobi.

Esempio

$$A = \begin{bmatrix} 1 & & & \theta \\ & \ddots & & \vdots \\ & & \ddots & \theta \\ \theta & \dots & \theta & 1 \end{bmatrix}$$

$$A = M - N$$

$$M = \begin{bmatrix} & & \ddots & \\ & & \ddots & \\ & & & \ddots \\ & & & -\theta \\ 0 & \dots & 0 \end{bmatrix}$$

$$N = \begin{bmatrix} & & & -\theta \\ & 0 & & \vdots \\ & & & -\theta \\ 0 & \dots & 0 \end{bmatrix}$$

Convergente? $P = M^{-1}N = M^{-1}[0|...|0|v] = [0|...|0|M^{-1}v] \text{ con } M^{-1}v = x \Leftrightarrow Mx = v$

$$\begin{bmatrix} 1 & & & & \\ & \ddots & & & \\ & & \ddots & & \\ & & \ddots & & \\ \theta & \dots & \theta & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ \vdots \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} -\theta \\ \vdots \\ -\theta \\ 0 \end{bmatrix} \Leftrightarrow \begin{cases} x_1 = x_2 = \dots = x_{n-1} = -\theta \\ \theta x_1 + \theta x_2 + \dots + \theta x_{n-1} + x_n = 0 \\ \Leftrightarrow x_n = \theta^2 + \theta^2 + \dots + \theta^2 = (n-1)\theta^2 \end{cases}$$

$$P = \begin{bmatrix} & -\theta \\ 0 & \vdots \\ & -\theta \\ (h-1)\theta^2 \end{bmatrix}$$

 $\rho(P) = P$ è triangolare superiore, quindi i suoi autovalori sono sulla diagonale principale:

$$\lambda = 0$$

$$\lambda = (n-1)\theta^2$$

 $\Rightarrow \rho(P) = (n-1)\theta^2$, di conseguenza è **convergente** $\Leftrightarrow (n-1)\theta^2 < 1 \Leftrightarrow \theta^2 < \frac{1}{n-1}$ quindi se

$$-\frac{1}{\sqrt{n-1}} < \theta < \frac{1}{\sqrt{n-1}}$$

$$||P||_{\infty} = \max\{|\theta|, (n-1)\theta^2\} < 1$$

Esempio

$$A = \begin{bmatrix} n & -1 & \dots & -1 \\ -1 & \ddots & \ddots & \vdots \\ \vdots & \ddots & \ddots & -1 \\ -1 & \dots & -1 & n \end{bmatrix}$$

Studiare la convergenza di Jacobi e G-S.

La somma sugli elementi di ogni riga in valore assoluto, esclusi gli elementi della diagonale principale è =n-1. Quindi

 $n > n - 1 \Rightarrow A$ è predominante diagonale

 \Rightarrow J e G-S convergono.

Esempio

$$A = \begin{bmatrix} 1 & & & \theta \\ & \ddots & & \vdots \\ & & \ddots & \theta \\ \theta & \dots & \theta & 1 \end{bmatrix} \qquad M = \begin{bmatrix} 1 & & & & & \\ & \ddots & & & \\ & & \ddots & & \\ & & & 1 \end{bmatrix} N = \begin{bmatrix} & & & -\theta \\ & 0 & & \vdots \\ & & & -\theta \\ -\theta & \dots & -\theta & 0 \end{bmatrix}$$

 $P=M^{-1}N=N,$ quindi condizione sufficiente su θ affinché il metodo sia convergente è

$$||P||_{\infty} = ||P||_{1} < 1 \Leftrightarrow (n-1)|\theta| < 1 \Leftrightarrow |\theta| < \frac{1}{n-1}$$

$$-\frac{1}{n-1} < \theta < \frac{1}{n-1}$$

Condizione necessaria e sufficiente è $\rho(P) < 1, \, \rho(P) = ?$

$$\det \left(\begin{bmatrix} \lambda & & \theta \\ & \ddots & & \vdots \\ & & \ddots & \theta \\ \theta & \dots & \theta & \lambda \end{bmatrix} \right) =?, \text{ notiamo che } \forall \lambda \neq 0 \text{ la matrice ammette } LU$$

$$\begin{bmatrix} \lambda & & \theta \\ & \ddots & & \vdots \\ & & \ddots & \theta \\ \theta & \dots & \theta & \lambda \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & & & & \\ & \ddots & & & \\ & & 1 & \\ \hline \frac{\theta}{\lambda} & \dots & \frac{\theta}{\lambda} & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} \lambda & & & \theta \\ & \ddots & & \vdots \\ & & \lambda & \theta \\ \hline & & & x \end{bmatrix} \quad \cos \quad \begin{array}{c} x + (n-1)\frac{\theta^2}{\lambda} = \lambda \Leftrightarrow \\ \Rightarrow x = \lambda - (n-1)\frac{\theta^2}{\lambda} \end{array}$$

Di conseguenza $det(\lambda I - P) = det(U) \cdot det(L)$ ma det(L) = 1, quindi

$$\det(\lambda I - P) = \lambda^{n-1} \cdot \left[\lambda - \frac{(n-1)\theta^2}{\lambda}\right] = \lambda^n - (n-1)\theta^2 \lambda^{n-2} = \lambda^{n-2} \cdot (\lambda^2 - (n-1)\theta^2) = \lambda^n = 0$$

$$\lambda = \pm \sqrt{n-1} \cdot \theta$$

Di conseguenza $\rho(P) = \sqrt{n-1} \cdot |\theta| < 1 \Leftrightarrow |\theta| < \frac{1}{\sqrt{n-1}}$

Capitolo 3

Equazioni Non Lineari

Vogliamo adesso analizzare i metodi per la risoluzione di equazioni non lineari.

Una prima importante osservazione è la seguente: tutti i metodi che si trovano in letteratura per la risoluzione di equazioni non lineari sono metodi iterativi. Non abbiamo metodi diretti.

Metodi iterativi significa che generano delle successioni che, sotto opportune ipotesi, convergono alla soluzione α dell'equazione non lineare.

Quali metodi Possiamo distinguerli in un metodo (metodo di bisezione) ed una classe di metodi (metodi di iterazione funzionale). Solitamente vengono usati in combinazione tra loro.

Tra i loro **elementi distintivi** ci sono la **velocità di convergenza**, cioè quante iterate vanno calcolate per avere una buona approssimazione della soluzione, e la **regolarità della funzione** (continua, derivabile...).

Sono elementi distintivi perché in generale i metodi di iterazione funzionale (es: metodo delle tangenti, o di Newton) al prezzo di una richiesta di maggiore regolarità della funzione, presenteranno migliori proprietà di convergenza rispetto al metodo di bisezione.

Il metodo di bisezione richiede poca regolarità della funzione ma fornisce una convergenza generalmente lenta. I metodi di iterazione funzionale richiedono maggiore regolarità ma le successioni che producono convergono più rapidamente.

3.1 Metodo di Bisezione

Metodo antico, usato sin dagli antichi greci, ma anche il più semplice. Trova la sua natura d'essere nel teorema di esistenza degli zeri: data $f:[a,b] \to \mathbb{R}, f \in C^0([a,b])$ allora $f(a)f(b) < 0 \Rightarrow \exists \alpha \in [a,b] \mid f(\alpha) = 0$ Esiste un punto, ovviamente non è detto che α sia univocamente determinato. Notazione

```
f continua su [a,b] \Leftrightarrow f \in C^0([a,b])

f continua e derivata prima continua su [a,b] \Leftrightarrow f \in C^1([a,b])

f continua e derivata prima e seconda continua su [a,b] \Leftrightarrow f \in C^2([a,b])
```

Il metodo di bisezione nasce dal seguente problema: dati $a < b \in \mathbb{R} \mid f(a)f(b) < 0$ con $f \in C^0([a,b])$ determinare $\alpha \mid f(\alpha) = 0$. L'idea del metodo è cercare di ridurre l'ampiezza dell'intervallo costruendo una successione di intervalli sempre più piccoli che si porti dietro almeno una delle radici.

```
\begin{array}{l} a\,[\,1\,] \,=\, a\,; \ b\,[\,1\,] \,=\, b\,; \\ \mbox{for } k=1:+\,i\,n\,f \\ & c\,(\,k\,) \,=\, (\,a\,[\,k\,] \,+\, b\,[\,k\,]\,)\,/\,2\,; \ \% \ \ punto \ \ di \ \ mezzo \ \ di \ \ [\,ak\,, \ bk\,] \\ & i\,f\,(\,f\,(\,c\,[\,k\,]\,)\,\,f\,(\,a\,[\,k\,]\,) \,<=\, 0\,) \\ & a\,[\,k+1\,] \,=\, a\,[\,k\,]\,; \ b\,[\,k+1\,] \,=\, c\,[\,k\,]\,; \\ \mbox{else} \\ & a\,[\,k+1\,] \,=\, c\,[\,k\,]\,; \ b\,[\,k+1\,] \,=\, b\,[\,k\,]\,; \\ \mbox{end} \\ \end{array}
```

Intervallo di separazione per f Intervallo che contiene un'unica soluzione per f(x) = 0

Teorema Se $[a_1, b_1] = [a, b]$ è un **intervallo di separazione** per $f \in C^0([a, b])$ con f(a)f(b) < 0 allora le successioni $a_k, b_k, c_k \longrightarrow \alpha$

Dim Assumendo che l'intervallo iniziale sia un intervallo di separazione, è un ipotesi semplificata. Quindi nell'intervallo [a,b] non solo c'è una radice ma è unica, e la chiamiamo α . Per costruzione $\alpha \in [a_k,b_k]$. La distanza tra α e a_k la possiamo sempre maggiorare con l'ampiezza dell'intervallo.

$$0 \le |\alpha - a_k| \le |b_k - a_k| = b_k - a_k = \frac{b_{k-1} - a_{k-1}}{2} = \dots = \frac{b_1 - a_1}{2^{k-1}} \Rightarrow \lim_{k \to +\infty} |\alpha - a_k| = 0$$

Analogamente per

$$b_k \ 0 \le |\alpha - b_k| \le \frac{b_1 - a_1}{2^{k-1}}$$

 $c_k \ 0 \le |\alpha - c_k| \le \frac{b_1 - a_1}{2^k}$ (notare il 2^k , leggero vantaggio, perché la distanza tra c_k e α al primo passo si può maggiorare con la semiampiezza dell'intervallo).

Abbiamo mostrato che gli a_k, b_k, c_k convergono alla soluzione.

Supponiamo di voler determinare un'approssimazione della radice α , denotandola con $\overline{\alpha}$, tale per cui $|\overline{\alpha} - \alpha| < \epsilon$ allora se applico il metodo di bisezione ottengo una successione c_k tale per cui $|c_k - \alpha| \le \frac{b_1 - a_1}{2^k}$

Chiedo che $\frac{b_1 - a_1}{2^k} \le \epsilon$, così posso prendere $\overline{\alpha} = \epsilon$. Quindi chiedo un k sufficientemente grande da permettermi

$$\frac{b_1 - a_1}{2^k} \le \epsilon \Leftrightarrow 2^k \ge \frac{b_1 - a_1}{\epsilon} \Leftrightarrow k \ge \log_2\left(\frac{1}{\epsilon}\right) + \log_2\left(b_1 - a_1\right)$$

da cui si evince che il numero di passi dipende da $\log_2\left(\frac{1}{\epsilon}\right)$.

Quindi se volessi una precisione di 10^{-14} , dovrò fare un numero di passi dell'ordine di $\log_2(10^{14}) = 14\log_2(10)$. Fornisce un criterio **a priori** sul numero di passi per ottenere una cerca precisione.

Vantaggi Costo relativamente basso per ogni passo (solamente una funzione di valutazione per passo) e l'essere applicabile a funzioni con poca regolarità (richiede solo la continuità).

Difetti Si generalizza male a funzioni in più variabili e a valori complessi (necessita di f(a)f(b) < 0). Ma soprattutto la convergenza è relativamente lenta. In termini di efficienza complessiva del metodo viene soppiantato da altri metodi. Parliamo dei concetti di convergenza interessati quando si parla di convergenza lenta.

Supponiamo di avere una successione $\{x_k\}_{k\in\mathbb{N}}$ con $x_k \to \alpha$ e $\forall k \ x_k \neq \alpha$ (cioè non diventa costante in un numero finito di passi)

 $\{x_k\}_{k\in\mathbb{N}}$ converge linearmente se

$$\lim_{k \to +\infty} \frac{|x_{k+1} - \alpha|}{|x_k - \alpha|} = l < 1$$

Se $l=\frac{1}{2}$ significa che dopo un passo ho ridotto di $\frac{1}{2}$, dopo due passi di $\frac{1}{4}$...e per arrivare ad una precisione, per esempio, di 10^{-12} ci metto un po'.

 $\{x_k\}_{k\in\mathbb{N}}$ converge almeno quadraticamente se

$$\lim_{k \to +\infty} \frac{|x_{k+1} - \alpha|}{|x_k - \alpha|^2} = c \in \mathbb{R}$$

Con c costante reale arbitraria.

Diremo quadraticamente se $c \neq 0$, più che quadraticamente se c = 0 (la convergenza potrebbe essere anche più rapida).

Quindi in una convergenza lineare, l'errore al passo k+1 $|x_{k+1}-\alpha| \simeq l|x_k-\alpha|$ In una convergenza almeno quadratica, l'errore al passo k+1 $|x_{k+1}-\alpha|\simeq c|x_k-\alpha|^2$, con quindi una decrescita nettamente differente e molto più rapida.

Esempio
$$l = \frac{1}{2}, c = 1, |x_0 - \alpha| = \frac{1}{2}$$

Con convergenza lineare ho $\frac{1}{4}, \frac{1}{8}, \frac{1}{16}, \frac{1}{32}, \dots, \frac{1}{2^{k-1}}$
Con convergenza quadratica ho $\frac{1}{2}, \frac{1}{2^2}, \frac{1}{2^4}, \frac{1}{2^8}, \dots, \frac{1}{2^{2^{k-1}}}$

Il problema è che il metodo di bisezione presenta tipicamente una convergenza lineare.

3.2 Metodi di Iterazione Funzionale

Seguono un po' la stessa idea che ha portato alla nascita dei metodi iterativi per risolvere sistemi lineari. Posso riformulare

$$f(x) = 0 \Leftrightarrow x = q(x)$$

Vari esempi:

$$f(x) = 0 \Leftrightarrow x = x - f(x)$$
, con $g(x) = x - f(x)$

$$f(x) = 0 \Leftrightarrow x = x - \frac{f(x)}{h(x)}$$
, con $g(x) = x - \frac{f(x)}{h(x)}$

$$f(x) = 0 \Leftrightarrow x = g(x) \Rightarrow \begin{cases} x_0 \in \mathbb{R} \\ x_{k+1} = g(x_k) \end{cases}$$

Oltre ad una radice α per cui $f(\alpha) = 0$ posso trovare un **punto fisso** x = g(x) ottenendo che $f(\alpha) = 0 \Leftrightarrow \alpha = g(\alpha)$ Quindi il calcolo degli zeri di f è ricondotto al calcolo dei punti fissi di g. Bisogna capire quando la successione ha speranze di convergere. Molto difficile trovare successioni convergenti per ogni punto iniziale, quasi impossibile.

Teorema del punto fisso Data $g:[a,b] \to \mathbb{R}$, con $g \in C^1([a,b])$, $\alpha \in (a,b) \mid g(\alpha) = \alpha$ Se $\exists \, \rho > 0 \mid |g'(x)| < 1 \, \forall \, x \in I_\alpha = [\alpha - \rho, \alpha + \rho] \subseteq [a,b]$ allora il metodo $\left\{ \begin{array}{l} x_0 \in I_\alpha \\ x_{k+1} = g(x_k) \end{array} \right.$ genera successioni tali che:

- 1. $x_k \in I_\alpha \ \forall k \ge 0$
- 2. $\lim_{k \to +\infty} x_k = \alpha$

Dim g è una funzione di classe $C^1 \Rightarrow g'$ continua $\Rightarrow |g'|$ continua quindi, per Wierstrass (una funzione continua in un intervallo chiuso e limitato ammette massimo e minimo) $\Rightarrow \max_{x \in I_{\alpha}} |g'(x)| = \lambda < 1$

Dimostro per induzione che la successione generata dal metodo $\begin{cases} x_0 \in I_\alpha \\ x_{k+1} = g(x_k) \end{cases}$ soddisfa la relazione

$$|x_k - \alpha| \le \lambda^k \rho \ \forall \ k \ge 0$$

Passo base k = 0

$$|x_0 - \alpha| \le \lambda^0 \rho = \rho$$
 ok per l'ipotesi $x_0 \in I_\alpha$

Passo induttivo $k \Rightarrow k+1$

 $|x_{k+1} - \alpha| = |g(x_k) - g(\alpha)| = \text{per Lagrange } |g'(\xi_k)(x_k - \alpha)| \text{ con } \xi_k \text{ punto tra } x_k \in \alpha$

Lagrange dice che $f(a) - f(b) = f'(\xi)(a - b)$ con ξ tra $a \in b$

Per ipotesi induttiva $|\xi_k - \alpha| \le |x_k - \alpha| \le \lambda^k \rho < \rho$ perché $\lambda < 1$, quindi $\xi_k \in I_\alpha$ Quindi $|x_{k+1} - \alpha| = |g'(\xi_k)| \cdot |x_k - \alpha| \le \lambda \cdot \lambda^k \rho = \lambda^{k+1} \rho$

Traiamo che tutti i punti della successione appartengono a I_{α} , ma concludiamo anche che

$$0 \longleftarrow 0 \le |x_k - \alpha| \le \lambda^k \rho \longrightarrow 0$$

Quindi $|x_k - \alpha| \to 0 \Leftrightarrow x_k \to \alpha$

Corollario Data $g:[a,b]\to\mathbb{R}$, con $g\in C^1([a,b])$, $\alpha\in(a,b)\mid g(\alpha)=\alpha$, se riesco a trovare un intervallo centrato in α tale per cui |g'(x)| < 1 allora per ogni punto iniziale di quell'intervallo la successione converge ad α . Cioè se $|g'(x)| < 1 \Rightarrow \exists \ \rho \ge 0 \mid$ posto $I_{\alpha} = [\alpha - \rho, \alpha + \rho]$ il metodo $\left\{ \begin{array}{l} x_0 \in I_{\alpha} \\ x_{k+1} = g(x_k) \end{array} \right.$ genera successioni che soddisfano le precedenti proprietà 1 e 2

Dim h(x) = |g'(x)| - 1 continua in [a, b]

Allora $h(\alpha) = |g'(\alpha)| - 1 < 0 \Rightarrow$ per il teorema della permanenza del segno \exists un intorno di α dove $h(x) < 0 \Leftrightarrow |g'(x)| < 1$ in cui vale la dimostrazione precedente.

Il corollario ci dice che esiste un intorno, ma non ci da informazioni su quando ampio sia o quanto ci si possa spostare da α . Ci dà un risultato sulla **convergenza locale**.

Un metodo è localmente convergente se possiamo trovare un intorno tale per cui per ogni punto iniziale preso dall'intorno tutti i punti stanno lì dentro e la successione converge.

Esempio Dire se ci sono e, in caso, quante e dove sono le soluzioni dell'equazione $f(x) = x - \cos x = 0$ $x-\cos x=0 \Leftrightarrow x=\cos x$, possiamo vedere l'intersezione dei grafi e notare che tra $-\frac{\pi}{2}$ e $\frac{\pi}{2}$ c'è una e una sola soluzione.

Questo perché $f_1(x) = x \Leftrightarrow f_1\left(\frac{\pi}{2}\right) = \frac{\pi}{2} > 1$ quindi non possono esserci soluzioni a destra di $\frac{\pi}{2}$ perché f_1 è strettamente crescente e cos è compreso tra -1 e 1. Analogamente $f_1\left(-\frac{\pi}{2}\right) = -\frac{\pi}{2} < -1$ quindi non ci possono essere soluzioni a sinistra di $-\frac{\pi}{2}$

Quindi f(x) ammette una ed una sola soluzione ed è compresa tra $-\frac{\pi}{2}$ e $\frac{\pi}{2}$

Analiticamente noto che $\lim_{x\to\pm\infty}x-\cos x=\lim_{x\to+\infty}x\left(1-\frac{\cos x}{x}\right)=\pm\infty$ e $f\in C^\infty(\mathbb{R})\Rightarrow\exists$ almeno una $x\mid f(x)=0$ La soluzione è unica per via della monotonia non decrescente di $f(x)=x-\cos x$

Quindi ho una soluzione α tra 0 e $\frac{\pi}{2}$, per cui posso applicare il metodo di bisezione ed avere subito la soluzio-

Alternativamente posso dire $x - \cos x = 0 \Leftrightarrow x = \cos x$ e immaginare un metodo iterativo del tipo $\begin{cases} x_0 \in \mathbb{R} \\ x_{k+1} = \cos x_k \end{cases}$ Quindi avrei $g(x) = \cos x \in \alpha$ punto fisso di g.

$$|g'(\alpha)| = |-\sin\alpha| = |\sin\alpha| < 1$$

perché $-1 \le \sin x \le 1$ ed α è un punto interno.

Quindi posso dire che il metodo è localmente convergente, quindi \exists un intorno circolare di $\alpha \mid x_0 \in I_\alpha \Rightarrow x_k \to \alpha$ cioè se parto da un punto sufficientemente vicino ad α allora la successione converge ad α . Ma questa è un'informazione debole, perché non è facile trovare l'intorno di α . Possiamo usare il teorema del punto fisso, che ci dice di vedere dov'è soddisfatta |g'(x)| < 1

$$|g'(x)| < 1 \Leftrightarrow |\sin x| < 1$$
 soddisfatta se $x \in \left(-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2}\right)$

Quindi qualunque intorno centrato in α che sta in $\left(-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2}\right)$, preso un punto in quell'intorno la successione converge

Possiamo vedere se $\alpha < \frac{\pi}{4}$ o $\alpha > \frac{\pi}{4}$, così da avere un'indicazione su come scegliere il punto di partenza.

Capitolo 4

Esercitazioni

Studiare il **condizionamento** del problema, la **stabilità** degli algoritmi e il **costo computazionale** (stimare il numero di operazioni) di

$$f(x) = x^n = e^{n\log(x)}$$

con x > 0

Condizionamento Dato che non è dipendente dal modo in cui lo si calcola, calcoliamo il condizionamento per $f(x) = x^n$ con la formula $\epsilon_{in} = \frac{f'(x)}{f(x)} \cdot x \cdot \epsilon_x$

$$\epsilon_{in} = \frac{n \cdot \cancel{x}^{n-1} \cdot \cancel{x}}{\cancel{x}^n} \epsilon_x = n\epsilon_x$$

quindi

$$|\epsilon_{in}| = |n \cdot \epsilon_x| \le n \cdot u$$

Dato che $C_x = n$ possiamo dire che il problema è **ben condizionato**

Stabilità Dobbiamo considerare i due algoritmi, perché algoritmi differenti producono errore algoritmico diverso.

$$f(x) = x^n = (((x \cdot x) \cdot x) \cdot x) \cdot x) \cdot x$$

Non possiamo calcolare $x \cdot x$ ma calcoleremo $x \otimes x = x^2(1 + \epsilon_1)$, assumendo $x \in F(B, t, m, M)$ per il calcolo dell'errore algoritmico.

Successivamente calcoliamo $x \cdot x \cdot x$, cioè $(x \otimes x) \otimes x = x^3 \cdot (1 + \epsilon_1) \cdot (1 + \epsilon_2)$.

Quindi $x \cdot \ldots \cdot x$ n volte diventerà $x^n \prod_{i=1}^{n-1} (1 + \epsilon_i)$. Quindi

$$g(x) = x^n \prod_{i=1}^{n-1} (1 + \epsilon_i) = x^n (1 + \sum_{i=1}^{n-1} \epsilon_i)$$

$$\epsilon_{alg} = \frac{g(x) - f(x)}{f(x)} \doteq \frac{x^n (1 + \sum_{i=1}^{n-1} \epsilon_i) - x^n}{x^n} = \frac{x^n \sum_{i=1}^{n-1} \epsilon_i}{x^n} = \sum_{i=1}^{n-1} \epsilon_i$$

Quindi

$$|\epsilon_{alg}| = |\sum_{i=1}^{n-1} \epsilon_i| \le \sum_{i=1}^{n-1} |\epsilon_i| \le (n-1)u$$

Quindi l'algoritmo è numericamente stabile. In questo caso, ϵ_{in} è dello stesso ordine di ϵ_{alg}

<grafo dell'errore>

L'errore accumulato è $\delta_k = \epsilon_k + \delta_{k-1}$, si somma all'errore locale della moltiplicazione (ϵ_k) .

$$|\delta_k| = |\epsilon_k + \delta_{k-1}| \le |\epsilon_k| + |\delta_{k-1}| \le |\delta_{k-1}| + u \le |\delta_{k-2}| + 2u \le |\delta_1| + (k-1)u \le |\delta_0| + ku = ku$$

Quindi possiamo dire $|\delta_n| \leq n \cdot u$. Notiamo che gli errori non si amplificano, perché è un operazione di moltiplicazione, ma vengono semplicemente sommati. La relazione trovata lo dimostra.

Per quanto riguarda il secondo algoritmo

$$f(x) = e^{n \cdot \log(x)}$$

Si osserva che la funzione è razionale $(f(x) = x^n)$ ma viene calcolata in macchina usando le funzioni non razionali $h(x) = e^x$ e $g(x) = \log(x)$. In generale, quindi, non posso eseguire l'analisi dell'errore algoritmico con gli strumenti precedentemente usati. Questo a meno che non si sappia com'è calcolata la funzione non razionale. Aggiriamo il problema dicendo che

$$Exp(x) = e^x \cdot (1 + \epsilon_1)$$

 $con |\epsilon_1| \le u e$

$$Log(x) = log(x) \cdot (1 + \epsilon_2)$$

con $|\epsilon_2| \leq u$. Queste sono approssimazioni, in generale $|\epsilon_1|$, $|\epsilon_2| \leq k \cdot u$ con k piccola che adesso trascuriamo perché l'analisi qualitativa è analoga.

In questo caso, trattiamo le funzioni non razionali come razionali.

Analisi del grafo



 $|\epsilon_1| \le u, |\epsilon_2| \le u, |\epsilon_3| \le u$

Per $x \to \log(x)$ allora $C_x = \frac{\frac{1}{x}}{\log(x)} = \frac{1}{\log(x)}$ ma non amplifica errore su x, perché per il calcolo dell'errore algoritmi assumiamo numeri di macchina.

Per $x \to e^x$ allora $C_x = \frac{e^x}{e^x} x = x$. Quindi ϵ_2 ha come coefficiente di amplificazione pari a $n \cdot \log(x)$.

Di conseguenza calcolo l'errore algoritmico partendo dalla cima dell'albero e verso le radici (destra verso sinistra)

$$\epsilon_{alg} \doteq \epsilon_1 + (n \cdot \log(x))(\epsilon_2 + \epsilon_3)$$

Concludiamo che $|\epsilon_{alg}| = |\epsilon_1 + n \log(x)(\epsilon_2 + \epsilon_3)| \le |\epsilon_1| + |n \log(x)(\epsilon_2 + \epsilon_3)| \le u + |n \log(x)| \cdot |\epsilon_2 + \epsilon_3| \le u + n |\log(x)| (|\epsilon_2| + |\epsilon_3|) \le u + 2un |\log(x)| = u \cdot (1 + 2 \cdot n \cdot |\log(x)|)$ cioè

$$|\epsilon_{alg}| \le u \cdot (1 + 2 \cdot n \cdot |\log(x)|)$$

Concludiamo che l'algoritmo è numericamente instabile per x piccolo o x è grande, ma è stabile in un intorno di 1.

L'analisi della stabilità ci dice che il primo algoritmo è preferibile.

Costo computazionale Il primo algoritmo $\Rightarrow (n-1)$ operazioni moltiplicative, quindi O(n). Il secondo algoritmo, più complicato perché ci sono due operazioni non razionali oltre alla moltiplicazione.

Esercizio Supposto $n = 2^k$ e $f(x) = x^n = x^{2^k}$, determinare un algoritmo che calcola f(x) con $k = \log_2(n)$ operazioni moltiplicative. Eseguire anche l'analisi dell'errore algoritmico per l'algoritmo trovato.

Esercizio 1
$$A = I + \alpha e e^T$$
 con $e^T = [1 \dots]^T$ vettore colonna, quindi $n \times 1$. $e \cdot e^T$ è quindi una matrice $n \times n$. Quindi $A = I + \alpha \begin{bmatrix} 1 & \dots & 1 \\ & \dots & \\ 1 & \dots & 1 \end{bmatrix} = I + \begin{bmatrix} \alpha & \dots & \alpha \\ & \dots & \\ \alpha & \dots & \alpha \end{bmatrix}$

- 1. Per quali valori di α , A è invertibile?
- 2. Mostrare che l'inversa è $B = I + \beta ee^T$
- 3. Analizzare il condizionamento di A
- 1. Matrice è singolare $\Leftrightarrow Ax = 0$ ha una soluzione non nulla $\Leftrightarrow \begin{cases} x_1 + \alpha \sum x_i = 0 \\ \vdots \\ x_n + \alpha \sum x_i = 0 \end{cases}$

$$x + \alpha \sum_{i=1}^{n} x_i = x + n\alpha x = x(1 + n\alpha)$$

Se $1 + n\alpha \neq 0$, $x = 0 \Rightarrow x_1 = \dots = x_n = 0$
Se $1 + n\alpha = 0$, $\alpha = -\frac{1}{n}$
A singolare $\Leftrightarrow \alpha = \frac{1}{n}$

- 2. $I = (I + \alpha ee^T)(I + \beta ee^T) \Leftrightarrow I = I + \beta ee^T + \alpha ee^T + \alpha ee^T \beta ee^T \text{ con } \alpha, \beta \text{ scalari quindi commutano } I = I + \beta ee^T + \alpha ee^T + \alpha \beta e(e^T e)e^T \text{ con } e^T e \text{ scalare } = n \Leftrightarrow 0 = (\beta + \alpha + \alpha \beta n)ee^T \text{ con } ee^T \neq 0$ $\Leftrightarrow \alpha + \beta + \alpha \beta n = 0$ $\Leftrightarrow \beta = \frac{-\alpha}{1 + \alpha n} \text{ con } \alpha \neq -\frac{1}{n}$ Quindi l'inversa è $I + \beta ee^T \Leftrightarrow \beta = \frac{-\alpha}{1 + \alpha n}$
- 3. $A = \begin{bmatrix} \alpha+1 & \alpha & \dots & \alpha \\ \alpha & \alpha+1 & \alpha \dots & \alpha \\ \dots & \dots & \dots \end{bmatrix} ||A||_{\infty} \dots$ $K_{\infty}(A) = (|\alpha + 1| + (n-1)|\alpha|)(|\beta + 1| + (n-1)|\alpha|)$ Mal condizionato per $|\alpha| \to +\infty$

Esercizio 2 $A = I + \theta e_1 e_n^T + \theta e_n e_1^T A = (a_{ij}) \operatorname{con} a_{ij} = \min(i, j)$

- 1. Dire se A ammette fattorizzazione LU
- 2. In caso affermativo, determinare la fattorizzazione
- 3. Dire se la fattorizzazione è unica
- 4. Mostrare che A è invertibile
- 5. Scrivere un programma Matlab per la risoluzione di Ax = b con costo lineare

$$A \in \mathbb{R}^{n \times n} \text{ con } a_{ij} = min(i, j)$$

Ad esempio n=4, abbiamo $A=\begin{bmatrix}1&1&1&1\\1&2&2&2\\1&2&3&3\\1&2&3&4\end{bmatrix}$ Difficile applicare il teorema, perché valutare la complessità delle sottomatrici principi la la la complessità delle

sottomatrici principali di testa ha la stessa complessità: sono dello stesso tipo della matrice A.

Analizziamo i casi minori, n=2 quindi $A=\begin{bmatrix}1&1\\1&2\end{bmatrix}=\begin{bmatrix}1&0\\l&1\end{bmatrix}\begin{bmatrix}u_1&u_2\\0&u_3\end{bmatrix}$ e avremo $u_1=1,u_2=1,u_3=1$ e l=1

Quindi
$$A = \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 1 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 0 & 1 \end{bmatrix}$$

$$n = 3 \text{ quindi } A = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 2 & 2 \\ 1 & 2 & 3 \end{bmatrix} \text{ e usando il teorema, procediamo "upgradando" la fattorizzazione di ordine 2}$$

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 2 & 2 \\ 1 & 2 & 3 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 0 \\ \hline 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 0 & 1 \\ \hline 0 & 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 1 & 1 & 0 \\ 1 & 1 & 1 \end{bmatrix} \text{ Ottenendo di nuovo una triangolare}$$

superiore con tutti 1 e una triangolare inferiore con tutti 1. Ma non posso dire che chiaramente anche la matrice di ordine n generico si fattorizza così, perché fattorizzare per n non dà alcuna informazione sulla fattorizzazione di

m > n.

Posso dimostrare che A si fattorizza LU con due matrici una triangolare inferiore e una triangolare superiore con tutti 1

 $B = LU = (b_{ij})$ con $b_{ij} = (i$ -esima riga di $L) \times (j$ -esima colonna di $U) = 1 + 1 + \ldots + 1$ per min(i, j) volte quindi min(i, j) e quindi B = A

Quindi ho dimostrato che A si fattorizza LU con due matrici una triangolare inferiore con tutti 1 per una triangolare superiore per tutti 1.

Invertibile? $\det A = \det(LU) = \det L \cdot \det U = 1 \cdot 1 = 1 \neq 0$ quindi A è invertibile.

Osservo che $A = L \cdot U$ e il termine della sottomatrice principale di ordine k di A, cioè $A = \begin{bmatrix} A_k \\ \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} L_k \\ \end{bmatrix} \begin{bmatrix} U_k \\ \end{bmatrix}$ Quindi $A_k = L_k \cdot U_k$ quindi la fattorizzazione LU di A implica una fattorizzazione LU di tutte le radici principali di testa.

Risoluzione di Ax = b, usando la fattorizzazione LU perché LUx = b e Ux = y e Ly = b.

```
\begin{array}{lll} y(1) &= b(1)/l(1\,,\ 1)\,;\\ \mbox{for } k &= 2\,:n\\ &= s &= 0\,;\\ & \mbox{for } j &= 1\,:k-1\\ &= s &= s \,+\, l\left(k\,,\ j\right)\!*y(j)\,;\\ &= \mbox{end}\\ &= y(k) &= (b(k)\,-\,s)/l\left(k\,,k\right)\,;\\ \mbox{end} &= \mbox{ond} &= \
```

In generale questo algoritmo ha un costo quadratico. Ma gli elementi di l sono =1

```
\begin{array}{lll} y\,(1) \,=\, b\,(\,1\,)\,; \\ \mbox{for} & k \,=\, 2\,; n \\ & s \,=\, 0\,; \\ & \mbox{for} & j \,=\, 1\,; k-1 \\ & s \,=\, s \,+\, y\,(\,j\,)\,; \\ & \mbox{end} \\ & y\,(\,k\,) \,=\, b\,(\,k\,) \,-\, s\,; \end{array}
```

Non faccio più operazioni moltiplicative, ma il costo rimane quadratico. Ma posso fare un'osservazione: $s = s + y_j$ è una somma crescente

```
y(1) = b(1);

s = 0

for k = 2:n

s = s + y(k - 1);

end
```

Diventando così a costo lineare O(n)

Esercizio 2
$$A = \begin{bmatrix} 1 & -\gamma_1 & & & \\ & 1 & \ddots & & \\ & & 1 & -\gamma_{n-1} \\ \gamma_0 & & & 1 \end{bmatrix}$$
 Proviamo che se $|\gamma_i| < 1$ allora A è invertibile.

$$K_i = \{ z \in C \mid |z - 1| \le |\gamma_i| \} \text{ per } i = 1..n - 1$$

 $K_n = \{ z \in C \mid |z - 1| \le |\gamma_0| \}$

$$1 - |\gamma_i| > 0 \Leftrightarrow 1 > |\gamma_i| \Leftrightarrow |\gamma_i| < 1$$

$$|\gamma_i| < 1 \Rightarrow 1 - |\gamma_i| > 0 \Rightarrow 0 \notin K_i \Rightarrow 0 \notin \bigcup_{i=1}^n K_i \Rightarrow A \text{ è invertibile}$$

Fattorizzazione LU
$$A_k = \begin{bmatrix} 1 & -\gamma_1 \\ & 1 & \ddots \\ & 1 & -\gamma_{k-1} \end{bmatrix}$$
 Triangolare superiore con elementi diagonali $\neq 0 \Rightarrow A_k$ invertibile per $k = 1..n$

$$[x_1 \dots x_n] \cdot \begin{bmatrix} 1 & -\gamma_1 & & \\ & \ddots & \ddots & \\ & & \ddots & -\gamma_{n-2} \\ & & & 1 \end{bmatrix} = [\gamma_0 \ 0 \dots 0] \rightarrow \begin{cases} x_1 = \gamma_0 \\ -x_1 \gamma_1 + x_2 = 0 \Leftrightarrow x_2 = \gamma_0 \gamma_1 \\ -x_2 \gamma_2 + x_3 = 0 \Leftrightarrow x_3 = x_2 \gamma_2 = \gamma_0 \gamma_1 \gamma_2 \\ \vdots \\ x_{n-1} = \gamma_0 \gamma_1 \dots \gamma_{n-1} \end{cases}$$

$$\begin{bmatrix} x_1 \dots x_{n-1} \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ -\gamma_{n-1} \end{bmatrix} + \beta = 1 \Leftrightarrow \beta = 1 + x_{n-1}\gamma_{n-1} = 1 + \gamma_0\gamma_1 \dots \gamma_{n-2}\gamma_{n-1} \Leftrightarrow \beta = 1 + \prod_{i=0}^{n-1} \gamma_i$$

Determiniamo per quali valori di γ_i A è invertibile.

Sappiamo che A invertibile $\Leftrightarrow det(U) \neq 0 \Leftrightarrow det(U) = \beta \neq 0 \Leftrightarrow \prod_{i=0}^{\infty} \gamma_i \neq -1$

Se
$$|\gamma_i| < 1 \Rightarrow \left| \prod_{i=0}^{n-1} \gamma_i \right| = \prod_{i=0}^{n-1} |\gamma_i| < 1$$
 $A = \begin{bmatrix} a & 1 \\ & \ddots & \\ 1 & & a \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{n \times n} \text{ con } a \in \mathbb{R}$

Per quali
$$a$$
, A ammette LU? Abbiamo $A_k = \begin{bmatrix} a & & & \\ & \ddots & & \\ & & a \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{k \times k}$ per $k = 1 \dots n - 1$

 $det(A_k) = a^k \neq 0 \Leftrightarrow a \neq 0$, quindi A_k per $k = 1 \dots n - 1$ è invertibile $\Leftrightarrow a \neq 0$ Quindi, per il **teorema di esistenza ed unicità**, $a \neq 0 \Rightarrow \exists!$ fattorizzazione LU di A

$$A_{n-1} = \begin{bmatrix} a & & & \\ & \ddots & \\ & & a \end{bmatrix} = I_{n-1} \cdot \begin{bmatrix} a & & & \\ & \ddots & \\ & & a \end{bmatrix}$$

$$A = \begin{bmatrix} I_{n-1} & & & \\ \frac{1}{a} & 0 & \dots & 0 & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} a & & & 1 \\ & \ddots & & 0 \\ & & & \vdots \\ & & a & 0 \\ \hline & & & & a - \frac{1}{a} \end{bmatrix}$$

$$I_{n-1} \cdot z = \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix} \Leftrightarrow z = \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{bmatrix}$$

$$x^{T} \cdot \begin{bmatrix} a \\ \ddots \\ a \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 0 & \dots & 0 \end{bmatrix} \Rightarrow \begin{cases} x_{1}a = 1 \\ x_{2}a = 0 \\ \vdots \\ a_{n-1}a = 0 \end{cases} \Leftrightarrow \begin{cases} x_{1} = \frac{1}{a} \\ x_{2} = x_{3} = \dots = x_{n-1} = 0 \end{cases}$$

$$\frac{1}{a} + \beta = a \Leftrightarrow \beta = a - \frac{1}{a}$$

Dimostrare che A è invertibile per |a| > 1 Usiamo Gerschgorin Per a > 0

$$K_1 = K_n = \{ z \in C \mid |z - a| \le 1 \}$$

 $K_2 = \dots = K_{n-1} = \{ z \in C \mid |z - a| = 0 \}$

Per $a > 1 \Leftrightarrow a - 1 > 0$ ottengo $0 \notin \bigcup K_i$

 \Rightarrow A è invertibile per a > 1

Per $a < 0 \Rightarrow a < -1 \Leftrightarrow a + 1 < 0 \Rightarrow 0 \notin \bigcup K_i$

 \Rightarrow A è invertibile per a < -1

 \Rightarrow **A invertibile** per |a| > 1

Determinante di A Usiamo Laplace

$$A = LU \Rightarrow det(A) = det(L) \cdot det(U) \text{ (per Binet)}$$

 $det(U) = \prod_{k=1}^{n} u_{kk} = a^{n-1}(a - \frac{1}{a}) = a^n - a^{n-2} = a^{n-2}(a^2 - 1)$

A è singolare \Leftrightarrow U è singolare \Leftrightarrow $a = 0 \lor a = \pm 1$

$$f(a) = a^{n} - a^{n-2}$$

$$C_{a} = \frac{f'(a)}{f(a)} \cdot a$$

$$|\epsilon_{in}| = |C_{a}| \cdot |\epsilon_{a}| \le |C_{a}|a$$

$$C_{a} = \frac{n \cdot a^{n-1} - (n-2) \cdot a^{n-3}}{a^{n} - a^{n-2}} \cdot a$$

$$C_{a} = \frac{\cancel{h}^{n-2}(n \cdot a^{2} - (n-2))}{\cancel{h}^{n-2}(a^{2} - 1)}$$

$$C_{a} = \frac{n \cdot a^{2} - (n-2)}{a^{2} - 1}$$

Mal condizionato per $a \to \pm 1$

Cosa posso dire quando $|a| \to +\infty$? $a^2 \to +\infty$

$$\lim_{|a| \to +\infty} C_a = \lim_{|a| \to +\infty} \frac{n \cdot a^2 - (n-2)}{a^2 - 1} = \lim_{|a| \to +\infty} \frac{\cancel{h}^2 (n - \frac{n-2}{a^2})}{\cancel{h}^2 (1 - \frac{1}{a^2})} = n$$

$$\begin{bmatrix} 1 & \theta & \dots & \theta \\ -\theta & \ddots & \vdots \\ \end{bmatrix}$$

$$\operatorname{con} \theta \in \mathbb{R}$$

Quindi è ben condizionato per $|a| \to +\infty$ $A = \begin{bmatrix} 1 & \theta & \dots & \theta \\ -\theta & \ddots & & \\ \vdots & & \ddots & \end{bmatrix}$ $con \theta \in \mathbb{R}$

Determinare condizioni sufficienti su θ affinché A abbia fattorizzazione LU Predominanza diagonale

$$i = 1 \rightarrow |1| = 1 > (n-1)|\theta| \Leftrightarrow |\theta| < \frac{1}{n-1}$$

$$\Leftrightarrow -\frac{1}{n-1} < \theta < \frac{1}{n-1}$$

$$i = 2 \dots n \rightarrow |1| = 1 > |-\theta| = |\theta| \Leftrightarrow |\theta| < 1$$

$$\Leftrightarrow -1 < \theta < 1$$

Quindi A è predominante diagonale $\Leftrightarrow -\frac{1}{n-1} < \theta < \frac{1}{n-1} \Rightarrow \exists !$ la fattorizzazione LU

Determinare tutti i valori di θ per i quali A ammette fattorizzazione LU Determinante?

Determinare tutti i valori di
$$\theta$$
 per i quali A ammette fattorizzazione LU Determinante?
$$det(\begin{bmatrix} 1 & \theta & \dots & \theta \\ -\theta & \ddots & & \vdots \\ \vdots & \ddots & & -\theta \\ -\theta & & 1 \end{bmatrix}) = det(\begin{bmatrix} 1 & & & -\theta \\ & \ddots & & \vdots \\ & & \ddots & -\theta \\ & \theta & \dots & \theta & 1 \end{bmatrix})$$
Questo perché passo da
$$\begin{bmatrix} 1 & \theta & \dots & \theta \\ -\theta & \ddots & & \vdots \\ & -\theta & & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & & & -\theta \\ & \ddots & & \vdots \\ & & \ddots & -\theta \\ & \theta & \dots & \theta & 1 \end{bmatrix}$$
 semplicemente scambiando righe e colonne.
$$\begin{bmatrix} 1 & \theta & \dots & \theta \\ -\theta & \ddots & & \vdots \\ & -\theta & & 1 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & & & -\theta \\ & \ddots & & \vdots \\ & & \ddots & -\theta \\ & \theta & \dots & \theta & 1 \end{bmatrix}$$
 so calcolare la fattorizzazione LU .
$$\begin{bmatrix} I_{n-1} & & & & \\ & \theta & \dots & \theta & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} I_{n-1} & & & & \\ & \vdots & & \ddots & & \\ & & & \ddots & -\theta \\ & & & & \theta & 1 \end{bmatrix}$$

Questo mi dice che $det(A) = 1 + (n-1)\theta^2 \neq 0 \ \forall \theta$

Quindi le sottomatrici principali di testa sono invertibili $\forall \theta$, quindi ammette unica fattorizzazione $LU \forall \theta$

Determinare E_1 matrice elementare di Gauss tale che $E_1 \cdot A$ abbia 0 nella prima colonna esclusa la **prima posizione** $E_1 = ?$, ricordando la costruzione della matrice di Gauss ottengo

$$E_1 = \left[\begin{array}{ccc} 1 \\ +\theta & \ddots \\ \vdots & & \ddots \\ +\theta & & 1 \end{array} \right]$$

$$E_1 A = \begin{bmatrix} 1 \\ +\theta & \ddots \\ \vdots \\ +\theta & & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} 1 & \theta & \dots & \theta \\ -\theta & \ddots \\ \vdots \\ -\theta & & & 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & \theta & \dots & \dots & \theta \\ 0 & 1+\theta^2 & \theta^2 & \dots & \dots & \theta^2 \\ \vdots & \theta^2 & 1+\theta^2 & \theta^2 & \dots & \theta^2 \\ \vdots & \vdots & & \ddots & \vdots \\ \vdots & \vdots & & \ddots & \vdots \\ \vdots & \vdots & & & \ddots & \theta^2 \\ 0 & \theta^2 & \dots & \dots & \theta^2 & 1+\theta^2 \end{bmatrix}$$

Con $1 + \theta^2$ sulla diagonale principale e θ^2 fuori da essa.

Notiamo che A è una matrice sparsa, cioè tanti elementi di A sono 0, che è una proprietà che vogliamo sfruttare. Ma in generale il metodo di eliminazione gaussiana non preserva la sparsità della matrice. Si riempiono sia $A^{(k)}$ sia L e U: questo si chiama fill-in.

Esercizio

$$A = \begin{bmatrix} 2+h & -1 \\ -1 & \ddots & \ddots \\ & \ddots & \ddots & -1 \\ & & -1 & 2+h \end{bmatrix}$$

- 1. Determinare condizioni sufficienti su h tali da garantire esistenza ed unicità della fattorizzazione LU
- 2. Sotto tali condizioni, scrivere un programma per il calcolo dei fattori L e U
- 1. Proviamo attraverso la predominanza diagonale

$$i = 1, n \to |2 + h| > 1$$

 $i = 2 \dots n - 1 \to |2 + h| > 2$

Quindi la condizione sarà $|2+h|>2\Leftrightarrow \left\{\begin{array}{l} 2+h>2\\ 2+h\geq 0 \end{array} \cup \left\{\begin{array}{l} -(2+h)>2\\ 2+h\leq 0 \end{array} \right. \Leftrightarrow \left\{\begin{array}{l} h>0\\ h\geq -2 \end{array} \cup \left\{\begin{array}{l} h<-4\\ h\leq -2 \end{array} \right.$ \Rightarrow la matrice è predominante diagonale quando $h<-4\lor h>0$

2. Abbiamo le condizioni, vediamo come si comportano L ed U

mettere 0 nella prima colonna. L'unico elemento da annullare è quello in posizione (2,1), basta quindi prendere $-\frac{b}{a}$ come elemento corrispondente in E_1

$$E_1 = \left[\begin{array}{ccc} 1 & & \\ -\frac{b}{a} & \ddots & \\ & & 1 \end{array} \right]$$

$$E_1 A = \begin{bmatrix} a & b & & \\ 0 & \overline{a} & b & \\ \vdots & b & a & \ddots \\ 0 & \ddots & \ddots & \end{bmatrix}$$

La matrice su cui dovrò lavorare, cioè E_1A privata della prima riga e della prima colonna, è ancora tridiagonale. In questo caso, e in generale nelle matrici cosiddette "a banda", il metodo di eliminazione gaussiama preserva la

 E_2 sarà analogamente con un elemento $-\frac{b}{a}...$ La U sarà una bidiagonale superiore, mentre la L sarà bidiagonale inferiore.

Esempio

$$A = \begin{bmatrix} \alpha & 1 & & 0 \\ \vdots & \ddots & \ddots & \\ \vdots & & \ddots & 1 \\ \alpha & \dots & & \alpha \end{bmatrix} \in \mathbb{R}^{n \times n} \text{ con } n \geq 2$$

$$i = 1 \rightarrow |a| > 1$$
$$i = 2 \rightarrow \begin{cases} n = 2 & |a| > |a| \\ n > 2 & |a| > |a| + 1 \end{cases}$$
 Quindi non è predominante diag

Predominante diagonale?

$$\begin{split} i &= 1 \rightarrow \ |a| > 1 \\ i &= 2 \rightarrow \ \left\{ \begin{array}{ll} n &= 2 & |a| > |a| \\ n &> 2 & |a| > |a| + 1 \end{array} \right. \end{split}$$

Quindi non è predominante diagonale per nessun valore α

Per quali α , G-S converge?

$$M = \begin{bmatrix} \alpha & & & \\ \vdots & \ddots & 0 & \\ \vdots & & \ddots & \\ \alpha & \dots & \dots & \alpha \end{bmatrix} \qquad N = \begin{bmatrix} & -1 & & 0 \\ & & \ddots & \\ & 0 & & -1 \end{bmatrix}$$

Devo studiare
$$\rho(G) = \max_{i=1}^{n} |\lambda_i|$$

$$G = \begin{bmatrix} \alpha & & & & \\ \vdots & \ddots & 0 & & \\ \vdots & & \ddots & \\ \alpha & \dots & \dots & \alpha \end{bmatrix}^{-1} \cdot \begin{bmatrix} & -1 & & 0 \\ & & \ddots & \\ & 0 & & -1 \end{bmatrix}$$

$$\left(\alpha \cdot \begin{bmatrix} 1 \\ \vdots & \ddots & 0 \\ \vdots & & \ddots & 1 \\ 1 & \dots & \dots & 1 \end{bmatrix}\right)^{-1} = \frac{1}{\alpha} \cdot \begin{bmatrix} 1 \\ \vdots & \ddots & 0 \\ \vdots & & \ddots & 1 \\ 1 & \dots & \dots & 1 \end{bmatrix}^{-1}$$

$$\begin{bmatrix} 1 \\ \vdots & \ddots & 0 \\ \vdots & & \ddots & \\ 1 & \dots & \dots & 1 \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} 1 \\ -1 & \ddots & 0 \\ & \ddots & \ddots \\ 0 & & -1 & 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 \\ & \ddots & 0 \\ & 0 & \ddots \\ & & & 1 \end{bmatrix}$$

$$M^{-1} = \frac{1}{\alpha} \begin{bmatrix} 1 & & & \\ -1 & \ddots & 0 & \\ & \ddots & \ddots & \\ 0 & & -1 & 1 \end{bmatrix}$$

$$G = M^{-1}N = \frac{1}{\alpha} \left[\begin{array}{cccc} 1 & & & & \\ -1 & \ddots & 0 & \\ & \ddots & \ddots & \\ 0 & & -1 & 1 \end{array} \right] \cdot \left[\begin{array}{ccccc} -1 & & 0 & \\ & \ddots & \\ & & & -1 \end{array} \right] = \frac{1}{\alpha} \left[\begin{array}{cccccc} 0 & -1 & 0 & \dots & \dots & 0 \\ 0 & 1 & -1 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 0 & 1 & -1 & \dots & \dots \\ & & & \ddots & \ddots & \\ & & & & \ddots & \ddots \end{array} \right] = \left[\begin{array}{cccccc} 0 & -\frac{1}{\alpha} & & & \\ 0 & \frac{1}{\alpha} & \ddots & & \\ & & & \ddots & \ddots & \\ & & & & \frac{1}{\alpha} \end{array} \right]$$

G triangolare superiore \Rightarrow gli autovalori stanno sulla diagonale principale e sono $\lambda = 0$ $\lambda = \frac{1}{\alpha} \Rightarrow \rho(G) = \frac{1}{|\alpha|}$

Quindi $\frac{1}{|\alpha|}<1\Leftrightarrow 1<|\alpha|\Leftrightarrow |\alpha|>1$

 $\det(\lambda I - M^{-1}N) = \det(\lambda M^{-1}M - M^{-1}N) = \det(M^{-1} \cdot (\lambda M - N)) = (\text{per Binet}) \det(M^{-1}) \cdot \det(\lambda M - N)$ Quindi $\det(\lambda I - G) = 0 \Leftrightarrow \det(\lambda M - N) = 0$

$$\det \left(\alpha \lambda \begin{bmatrix} 1 & & & \\ \vdots & \ddots & 0 & \\ \vdots & & \ddots & \\ 1 & \dots & \dots & 1 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} & 1 & & & \\ & & \ddots & \\ & & & 1 \end{bmatrix} \right) = \det \left(\begin{bmatrix} \alpha \lambda & 1 & & \\ \vdots & \ddots & \ddots & \\ \vdots & & \ddots & 1 \\ \alpha \lambda & \dots & \dots & \alpha \lambda \end{bmatrix} \right)$$

$$M = \begin{bmatrix} \alpha \\ \vdots \\ \alpha \dots \\ \alpha \dots & \alpha \end{bmatrix} \Rightarrow \det(M^{-1}N) = \det(M^{-1}) \cdot \det(N) = \frac{\det(N)}{\det(M)} = \frac{\det(N)}{\alpha^n} = \frac{0}{\alpha^n} = 0$$

Capitolo 5

Matlab

11 bit esponente rappresentato in traslazione, 52 bit mantissa (53 cifre rappresentabili per il bit nascosto) $\Rightarrow u = B^{1-t} = 2^{-52}$

5.1 Esponenziale

 $f(x) = e^x$ approssimato con Taylor

$$e^x \simeq 1 + x + \frac{x^2}{2} + \frac{x^3}{3!} + \ldots + \frac{x^n}{n!}$$

Implementiamo un algoritmo che dati x, n in input restituisce $y = 1 + x + \frac{x^2}{2} + \frac{x^3}{3!} + \ldots + \frac{x^n}{n!}$ in output. Potrebbe essere utile un programma del tipo

$$y = 1;$$

for $k = 1 ... n$
 $y = y + x^(k)/factorial(k)$
end

Dal punto di vista del costo computazionale, però, ci sono dei problemi. Al passo k faccio k prodotti per x^k e k prodotti per k!, quindi **circa** 2k **prodotti**.

Il costo totale è del tipo $C = 2 + 2 \cdot 2 + 2 \cdot 3 + \dots + 2 \cdot n = 2(1 + 2 + 3 + \dots + n)$.

Ricordiamo $1+2+\ldots+n=\frac{n(n+1)}{2}$, quindi $C=\cancel{2}\cdot\frac{n(n+1)}{\cancel{2}}=\mathrm{O}(n^2)$ quindi costo quadratico.

Una variazione più efficiente

Al passo k ho 4 operazioni aritmetiche (o 3 operazioni moltiplicative, perché alcune volte si afferma che $t_* >> t_+$ in termini di operazioni tra bit (**costo booleano**))

Il costo totale C = 4n operazioni (o 3n).

I due algoritmi possono produrre numeri molto grandi. Una versione che argina questo problema è la seguente.

52 CAPITOLO 5. MATLAB

${\bf Codice\ MatLab}\ ({\rm file:\ myexp.m})$

```
\begin{array}{lll} \textbf{function} & [\,y\,] \, = \, myexp(\,x\,,n\,) \\ & \% & y \, = \, 1 \, + \, x \, + \, (\,x\,\hat{}\,\,^2\,)/2 \, \, + \, \ldots \, + \, (\,x\,\hat{}\,\,^n\,)/(\,n\,!\,) \\ & y \, = \, 1; \quad z \, = \, 1; \\ & \textbf{for} & k \, = \, 1\,:n \\ & z \, = \, z \, * \, x/k\,; \\ & y \, = \, y \, + \, z\,; \\ & \textbf{end} \\ \end{array}
```