Skript Numerik I

von Prof. Dr. Luise Blank im WS14/15

Gesina Schwalbe

2. Dezember 2014

Inhaltsverzeichnis

Vorwort

Skriptfehler

An alle, die gedenken dieses Skript zur Numerikvorlesung im WS2014/15 zu nutzen: Es wird keinerlei Anspruch auf Richtigkeit, Vollständigkeit und auch sicher nicht Schönheit (ich bin LaTeX-Anfänger) dieses Dokuments erhoben.

Ihr würdet mir aber unglaublich weiterhelfen, wenn ihr jede Anmerkung – das kann alles, von groben inhaltlichen Fehlern über Rechtschreibkorrekturen bis hin zu Wünschen/Anregungen/Tipps zur Typografie, sein – an mich weiterleitet!

Jegliche Anmerkungen bitte gleich und jederzeit an:

gesina.schwalbe@stud.uni-regensburg.de

oder auch an gesina.schwalbe@googlemail.com

Copyright

Was das Rechtliche angeht bitte beachten:

Urheber dieses Skriptes ist Prof. Dr. Luise Blank.

Dies ist nur eine genehmigte Vorlesungsmitschrift und unterliegt dem deutschen Urheberrecht, jegliche nicht rein private Verwendung muss demnach vorher mit Frau Blank abgesprochen werden.

Bilder oder "IMAGE MISSING"

Leider habe ich mich bisher noch nicht in die (ordentliche) Grafikerstellung in LaTeX-Dokumenten eingearbeitet, weshalb das Skript erstmal nicht mit Grafiken dienen kann – die Fehlstellen sind mit "IMAGE MISSING" markiert.

Wenn ihr gerne Veranschaulichungen haben möchtet, könnt ihr jederzeit die entsprechenden Bilder an mich schicken, bitte mit Kapitelangabe. (Oder mich explizit

Inhaltsverzeichnis

darum bitten, dass ich mich übergangsweise um das Einscannen, Bearbeiten etc. kümmere). Dann werden sie an die entsprechenden Stellen eingebunden.

Erscheinungsdatum

Ich werde mich bemühen, das Skript jeweils am Vorlesungstag zumindest in unverbesserter Form online zu stellen, so dass v.a. diejenigen, die die Vorlesung nicht besuchen können, einen Überblick über den Stoff bekommen.

Innerhalb einer Woche sollte das Skript aktuell sein.

Anfangsteil

Nachdem ich nicht seit Semesterbeginn mittexe, fehlt noch ein Großteil des ersten Kapitels. Ich hoffe, es bis Mitte des Semesters nachholen zu können, aber keine Garantie. Ziel ist, dass es vor der Vorlesungszeit integriert ist.

06.10.2014

1 Einführung

Wozu?

Oft sind Probleme mit der gleichen Struktur zu lösen, z.B.

•
$$ax^2 + bx + c = 0 \Rightarrow x_{\pm} = -\frac{b}{2a} \pm \frac{1}{2a} \sqrt{b^2 - 4ac}$$

• Bestimmung des größten gemeinsamen Teilers zweier Zahlen
→ euklidischer Algorithmus

Hierfür ist ein allgemeiner Algorithmus erwünscht.

Ein weiterer Fall ist, dass ein Problem zwar analytisch gelöst werden kann, es aber zu lange dauert bis das Ergebnis bestimmt ist, z.B. tauchen bei der numerischen Simulation von Strömungen bis zu 1 Million Unbekannte auf. Damit sind Systeme mit $\approx 10^6$ Gleichungen zu lösen, wofür effiziente Algorithmen notwendig sind.

Näherungslösung sind bei solchen Problemen häufig ausreichend.

Es gibt auch Probleme, die nicht analytisch gelöst werden können, z.B. bei Differentialgleichungen ist vielleicht Existenz- und Eindeutigkeit gewährleistet, aber keine konstruktive Methode zur Berechnung bekannt.

Hierfür ist dann eine Näherungslösung gefragt.

Geschichte

Algorithmen gibt es schon lange bevor es Rechner gab, z.B. den euklidischen Algorithmus seit um 300 v.Chr.

Die Fragestellungen und der Blickwinkel verschieben sich jedoch in Abhängigkeit von den zu lösenden Problemen und der existierenden Computer-Hardware.

(Strömungsprobleme modelliert mit partiellen Differentialgleichungen, es stehen Parallelrechner, Vektorrechner, größere Speicher zur Verfügung, etc.)

Anwendungen

- Herd, Waschmaschine, Heizungsanlage
- Handy (über welchen Satelliten wird übertragen), Digitalkamera, MP3-Player
- Navigationssysteme
- Erstellung des Zugfahrplans
- Robotersteuerung (bis hin zu Roboterfußball)
- Fahrzeugindustrie
 - Fahrzeugbau (Crash-Simulation, Strömungsmodellierung)
 - Fahrzeugsteuerung
- Finanzmarkt z.B. Risikoanalyse im Wertpapierhandel
- Klimaanalyse z.B. Vorhersage von Erdbeben, Hurrikans, Überflutungen
- Medizinische Versorgung z.B. Bildverarbeitung, Prognose für Epedemieentwicklungen, Beschreibung des Blutkreislaufs
- Raffinerie-Industrie
- Kontrolle und Optimierung chemischer und biologischer Prozesse, z.B. Regelung von Wärmezufuhr
- u.s.w.

Fragestellungen der Numerik

Rechengeschwindigkeit & -aufwand

Interessant sind Rechengeschwindigkeit, Rechenaufwand (Anzahl der Rechenoperationen, Rechenzeit auf welchem Rechner...) sowie Komplexität des Algorithmus.

Beispiel

Berechnung der Lösung eines Gleichungssystems

Ax = b mit einer $n \times n$ -Matrix A

1. Cramersche Regel

 $x_j = \frac{\det(A)_j}{\det A}$ (ersetze die j-te Spalte von A durch b)

und det $A = \sum_{\pi} sign(\pi) a_{1m_1} \cdot \ldots \cdot a_{nm_n}$

Benötigt etwa n! Multiplikationen und Additionen. Bei einer 20×20 -Matrix A (was heutzutage klein ist) wären dies

 $\approx 2.5 \cdot 10^{18}$ Operationen. Falls jede arithmetische Operation 10^{-6} Sekunden (also eine Mikrosekunde) benötigt, ist eine Rechenzeit von mehr als eine Millionen Jahre nötig!

2. Gaußsches Eliminationsverfahren

Benötigt etwa n^3 Operationen, also bei einer Matrix wie oben ungefähr 8000 Operationen und weniger als 0,005 Sekunden [golubortega].

3. Verhalten bei Störungen, Stabilität des Verfahrens (Eingabefehler, Rundungsfehler, Diskretisierungsfehler)

Beispiel

 $\frac{1}{10^{-8}}=10^8$ Störung des Nenners $\frac{1}{2\cdot 10^{-8}}=5\cdot 10^7$ \Rightarrow kleine Störung im Nenner kann zu großen Störungen im Ergebnis führen.

Beispiel

$$x^2 + 314 x - 2 = 0$$

Falls diese Gleichung mit der p,q-Formel (Mitternachtsformel) gelöst wird und immer auf 5 signifikante Stellen gerundet wird, ergibt sich ein

relativer Fehler =
$$\frac{|\text{Fehler}|}{|\text{L\"{o}sung}|}$$

von $\approx 57 \%$.

Eine geschickte Formatierung liefert ein Ergebnis mit einem relativen Fehler von $\approx 1.5 \cdot 10^{-5}$. d.h. die ersten **4 Stellen sind exakt**. Dabei werden für $ax^2+bx+c=0$ folgende Ausdrücke verwendet:

$$x_1 = \frac{1}{2a} \left(-b - \operatorname{sign}(b) \sqrt{b^2 - 4ac} \right)$$

$$x_2 = \frac{2c}{-b - \operatorname{sign}(b) \sqrt{b^2 - 4ac}} .$$

Lösung 0.0063693, p,q-Formel 0.01, letzte Formel 0.0063692

Genauigkeit des Verfahrens, Fehleranalyse, Konvergenzgeschwindigkeit, Konvergenzordnung

Beispiel

Numerische Approximation von Ableitungen Für $f \in C^3(I)$ gilt die Taylor-Entwicklung:

$$f(x \pm h) = f(x) \pm h f'(x) + \frac{h^2}{2} f''(x) + R(x) \text{ mit } |R(x)| \le ch^3$$

Vorwärtsgenommener Differenzenquotient

$$(D_h^+ f)(x) \coloneqq \frac{f(x+h) - f(x)}{h} \approx f'(x),$$

$$|f'(x) - \frac{f(x+h) - f(x)}{h}| \le ch,$$

konvergiert also mit linearer Abhängigkeit der Schrittweite h

Zentraler Differenzenquotient

$$(D_h^0 f)(x) := \frac{f(x+h) - f(x-h)}{2 \cdot h} \approx f'(x),$$

$$|f'(x) - \frac{f(x+h) - f(x-h)}{2 \cdot h}| \le ch^2,$$

konvergiert mit quadratischer Ordnung bei gleichem Aufwand!

Some desasters attributable to bad numerical computing

(Last modified August 26, 1998 by Douglas N. Arnold, arnold@ima.umn.edu)

Have you been paying attention in your numerical analysis or scientific computation courses?

If not, it could be a costly mistake.

Here are some real life examples of what can happen when numerical algorithms are not correctly applied.

- The Patriot Missile failure in Dharan, Saudi Arabia, on February 25, 1991 which resulted in 28 deaths, is ultimately attributable to poor handling of rounding errors.
- The explosion of the Ariane 5 rocket just after lift-off on its maiden voyage off French Guiana, on June 4, 1996, was ultimately the consequence of a simple overflow.
- The sinking of the Sleipner A offshore platform in Gandsfjorden near Stavanger, Norway, on August 23, 1991, resulted in a loss of nearly one billion dollars. It was found to be the result of inaccurate finite element analysis.

Weitere praxisrelevante Fragestellungen

- Nutze black box solver oder entwickle Lösungsmethode, welche auf das spezielle Problem angepaßt ist.
- Wie teuer ist die Implementierung?
 (= wieviel Arbeitszeit)
- Ist der implementierte Algorithmus vielseitig einsetzbar? (welche Problemklassen deckt er ab, welche Rechnerstruktur ist vorausgesetzt)

1.1 "Gute" Programme

- zuverläßig (fehlerfrei)
- robust (z.B. behandeln Ausnahmesituationen und filtern ungeeignete Daten heraus)
- portierbar auf andere Rechenanlagen
- wartungsfreundlich (leicht zu ändern oder zu erweitern)
- gut dokumentiert
- ausgiebig getestet soll in den Übungen trainiert werden

Eine Faustregel der numerischen Mathematik

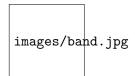
Zu jedem noch so eleganten numerischen Verfahren gibt es ein Gegenbeispiel, für welches die Methode völlig versagt.

(Teubner Taschenbuch)

Welche Probleme werden hier behandelt?

1. Lineare Gleichungssysteme Ax = b

- "kleine" bis "mittelgroße" Matrizen
 - → direkte Methoden: nach endlich vielen Schritten ist die exakte Lösung bis auf Rundungsfehler berechnet (z.B. Gauß-Elimination)
- strukturierte Matrizen



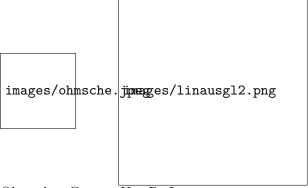
Symmetrie oder sogar Bandstruktur:

- große Matrizen (mit zusätzlichen Eigenschaften)
 - \rightarrow iterative Methoden: kenne Startwert x_0 , berechne neue Approximation x_i unter Ausnutzung der vorherigen bis die Näherungslösung x_i "gut genug ist".

2. Lineare Ausgleichsprobleme

Beispiel:

Wir messen den Zusammenhang zwischen Spannung U und Stromstärke I



Ohmsches Gesetz: $\overline{U} = R \cdot I$

Gesucht ist der Widerstand R.

 (U_i, I_i) seien die Messdaten mit möglichen Messfehlern.

Finde nun R, sodass $f(R) = \min_{r} \sum_{i} (U_i - r I_i)^2$

3. Lösung nichtlinearer Gleichungen, z.B.

- Berechnung von Nullstellen g(x) = 0
- Berechnung von Fixpunkten f(x) = x
- 4. Eigenwertwertberechnung $Ax = \lambda x$, $\lambda \in \mathbb{C}$

5. Interpolation

Setze Meßdaten zu einer kontinuierlichen Funktion fort, aber wie "glatt"?

z.B. stückweise konstant, stückweise linear, oder falls sie eine Schwingung repräsentieren, berechne die zugehörige Fourierreihe

6. Berechnung von Integralen (Quadraturformeln)

Approximation von $\int_a^b f(x) dx$

Bei allem spielt die **Fehleranalyse** eine große Rolle und ihre Grundbegriffe werden in einem extra Abschnitt behandelt.

2 Lineare Gleichungssysteme: Direkte Methoden

Sei $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, $b \in \mathbb{R}^n$. Gesucht ist $x \in \mathbb{R}^n$ mit

$$A \cdot x = b$$

Weitere Voraussetzungen sind die Existenz und Eindeutigkeit einer Lösung. Bemerkungen hierzu:

- Ein verlässlicher Lösungsalgorithmus überprüft dies und behandelt alle Fälle.
- Die Cramersche Regel ist ineffizient (s. Einführung).
- Das Inverse für $x = A^{-1} \cdot b$ aufzustellen ist ebenso ineffizient, denn es ist keine Lösung für alle $b \in \mathbb{R}^n$ verlangt und der Algorithmus wird evtl. instabil aufgrund vieler Operationen.
- ⇒ Invertieren von Matrizen vermeiden!!
- ⇒ Lösen des Linearen Gleichungssystems!!

2.1 Gaußsches Eliminationsverfahren

Das Verfahren wurde 1809 von Friedrich Gauß, 1759 von Josepf Louis Lagrange beschrieben und war seit dem 1. Jhd. v. Chr. in China bekannt.

2.1.1 Vorwärtselimination

Das Gaußverfahren gilt der Lösung eines linearen Gleichungssystems der Form

$$Ax = b$$

mit $A = (a_{ij})_{i,j \le n} \in K^{n \times n}$ Matrix und $b = (b_i)_{i \le n} \in K^n$ Vektor. Der zugehörige Algorithmus sieht folgendermaßen aus:

$$a_{11}x_{1} + a_{12}x_{2} + \cdots + a_{1n}x_{n} = b_{1}$$

$$a_{21}x_{1} + a_{22}x_{2} + \cdots + a_{2n}x_{n} = b_{2}$$

$$\vdots \qquad \vdots \qquad \vdots \qquad \vdots$$

$$a_{n1}x_{1} + a_{n2}x_{2} + \cdots + a_{nn}x_{n} = b_{n}$$

$$\downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow$$

$$(i-te Zeile) - (1. Zeile) \cdot \frac{a_{i1}}{a_{11}} \Rightarrow a_{i1} = 0$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow$$

$$a_{11}x_{1} + a_{12}x_{2} + \cdots + a_{1n}x_{n} = b_{1}$$

$$+ a_{22}(x_{2}) + \cdots + a_{2n}(x_{n}) = b_{2}^{(1)}$$

$$\vdots \qquad \qquad \vdots \qquad \qquad \vdots$$

$$a_{nn}^{(1)}x_{n} = b_{n}^{(1)}$$

$$\downarrow \qquad \qquad \downarrow \qquad \qquad \qquad \downarrow$$

$$\vdots \qquad \qquad \vdots \qquad \qquad \vdots$$

$$a_{nn}^{(1)}x_{n} = b_{n}^{(1)}$$

 $_{
m mit}$

08.10.2014

$$a_{ij}^{(1)} = a_{ij} - a_{1j} \cdot \frac{a_{i1}}{a_{11}}$$
 für $i, j = 2, \dots, n$
 $b_i^{(1)} = b_i - b_1 \cdot \frac{a_{i1}}{a_{11}}$ für $i = 2, \dots, n$

In jedem Schritt werden die Einträge der k-ten Spalte analog unterhalb der Diagonalen (also $k=1,\cdots,n-1$) eliminiert:

$$(i\text{-te Zeile}) - (k\text{-te Zeile}) \cdot \frac{a_{ik}}{a_{kk}}$$
 für $i = k+1, \dots, n$

Die Reihe

$$A \rightarrow A^{(1)} \rightarrow A^{(2)} \rightarrow \cdots \rightarrow A^{(n-1)}$$

wird bis zum n-ten Schritt fortgeführt, d.h. bis eine obere Dreiecksgestalt eintritt:

$$\underbrace{\begin{pmatrix} a_{11} & \cdots & \cdots & a_{1n} \\ & a_{22}^{(1)} & \cdots & a_{2n}^{(1)} \\ & & \ddots & \vdots \\ 0 & & a_{nn}^{(n-1)} \end{pmatrix}}_{:=R} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} = \underbrace{\begin{pmatrix} b_1 \\ b_2^{(1)} \\ \vdots \\ b_n^{(n-1)} \end{pmatrix}}_{:=z}$$

$$Rx = z \qquad (2.1.1)$$

wobei für $i = k + 1, \dots, n$ die Einträge wie folgt aussehen:

$$l_{ik} \coloneqq \frac{a_{ik}^{(k-1)}}{a_{kk}^{(k-1)}}$$

$$a_{ij}^{(k)} = a_{ij}^{(k-1)} - a_{kj}^{(k-1)} \cdot l_{ik}$$

$$b_{i}^{(k)} = b_{i}^{(k-1)} - b_{k}^{(k-1)} \cdot l_{ik}$$

$$(2.1.2)$$

$$f \text{ ür } j = k+1, \dots, n$$

$$(2.1.3)$$

$$a_{ij}^{(k)} = a_{ij}^{(k-1)} - a_{kj}^{(k-1)} \cdot l_{ik}$$
 für $j = k+1, \dots, n$ (2.1.3)

$$b_i^{(k)} = b_i^{(k-1)} - b_i^{(k-1)} \cdot l_{ik} \tag{2.1.4}$$

Dieser Prozess wird **Vorwärtselimination** genannt.

Der zugehörige Algorithmus ist:

$$egin{array}{lll} {f for} & k = 1, \dots, n-1 \ & | & {f for} & i = k+1, \dots, n \ & | & | & l_{ik} = a_{ik}/a_{kk} \ & | & {f for} & j = k+1, \dots, n \ & | & | & a_{ij} = a_{ij} - l_{ik}a_{kj} \ & | & {f end} \ & | & b_i = b_i - l_{ik}b_k \ & | & {f end} \ & {f end}$$

2.1.2 Rückwärtselimination

Für die Lösung des Gleichungssystems ist dann noch die Rückwärtssubstitution nötig:

$$x_n = \frac{b_n^{(n-1)}}{a_{nn}^{(n-1)}} \tag{2.1.5}$$

$$x_{n} = \frac{b_{n}^{(n-1)}}{a_{nn}^{(n-1)}}$$

$$x_{n-1} = \frac{b_{n-1}^{(n-2)} - a_{n-1,n}^{(n-1)} \cdot x_{n}}{a_{n-1}^{(n-2)}}$$

$$x_{k} = \frac{b_{k}^{(k-1)} - \sum_{j=k+1}^{n} a_{kj}^{(k-1)} x_{j}}{a_{kk}^{(k-1)}}$$

$$(2.1.5)$$

$$x_k = \frac{b_k^{(k-1)} - \sum_{j=k+1}^n a_{kj}^{(k-1)} x_j}{a_{kk}^{(k-1)}}$$
(2.1.7)

Als Algorithmus:

2 Lineare Gleichungssysteme: Direkte Methoden

```
egin{aligned} & 	ext{for } k = n, n-1, \dots, 1 \ & x_k = b_k \ & 	ext{for } j = k+1, \dots, n \ & & | & x_k = x_k - a_{kj} x_j \ & & 	ext{end} \ & & | & x_k = x_k/a_{kk} \ & 	ext{end} \end{aligned}
```

2.1.3 Vorsicht

Algorithmen ?? und ?? sind nur ausführbar, falls für die sog. Pivotelemente $\mathbf{a}_{kk}^{(k-1)}$ gilt:

$$a_{kk}^{(k-1)} \neq 0$$
 für $k = 1, \dots, n$

Dies ist auch für invertierbare Matrizen nicht immer gewährleistet.

2.1.4 Weitere algorithmische Anmerkungen

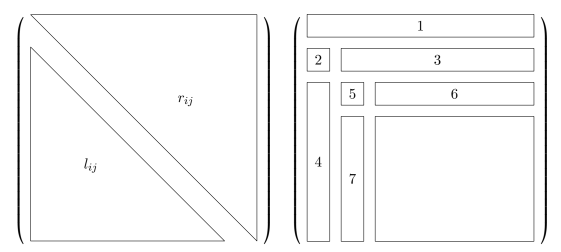
Matrix A und Vektor b sollten möglichst **nie** überschrieben werden! (Stattdessen kann eine Kopie überschrieben werden.)

Das Aufstellen von A und b ist bei manchen Anwendungen das teuerste, sie gehen sonst verloren. In ?? wird das obere Dreieck von A überschrieben. Dies ist möglich, da in (??) nur die Zeilen $k+1,\cdots,n$ mithilfe der k-ten bearbeitet werden. Am Ende steht R im oberen Dreieck von A und z in b.

Die l_{ik} werden spaltenweise berechnet und können daher anstelle der entsprechenden Nullen (in der Kopie) von A gespeichert werden, d.h.:

$$\widetilde{L} \coloneqq (l_{ik}) \tag{2.1.8}$$

und R werden sukzessive in A geschrieben.



Der Vektor z und anschließend der Lösungsvektor x kann in (eine Kopie von) b geschrieben werden. Wird eine neue rechte Seite b betrachtet, muss ?? nicht komplett neu ausgeführt werden, da sich \widetilde{L} nicht ändert. Es reicht ?? zu wiederholen.

2.1.5 Dreieckszerlegung

Die Dreieckszerlegung einer Matrix A entspricht dem Verfahren aus $\ref{eq:condition}$, nur ohne die Zeile $\ref{eq:condition}$.

2.1.6 Vorwärtssubstitution

Die Vorwärtssubstitution entspricht der in ?? bzw. dem Verfahren aus ?? ohne die Bestimmung von l_{ik} und R, also nur Schritt (??).

2.1.7 Gauß-Elemination zur Lösung von Ax = b

1 Dreieckszerlegung

2 Vorwärtssubstitution $b_i^{(k)} = b_i^{(k-1)} - b_k^{(k-1)} \cdot l_{ik}$

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

2.1.8 Rechenaufwand gezählt in "flops"

", flops" = floating point operations

1. Dreieckszerlegung

für j = k + 1, ..., n 1 Addition, 1 Multiplikation für a_{ij} für i = k + 1, ..., n 1 Division zusätzl. für l_{ik}

Dies ist je für $k=1,\ldots,n-1$, also ist die Zahl an Additionen und Multiplikationen

$$\sum_{k=1}^{n-1} (n-k)^2 = \sum_{k=1}^{n-1} k^2$$

$$= \frac{(n-1)n(2n-1)}{6}$$

$$= \frac{2n^3 - 3n^2 + n}{6}.$$

Für große n sind das etwa $\frac{n^3}{3}$ Additionen und Multiplikationen und

$$\sum_{k=1}^{n-1} (n-k) = \frac{n^2 - n}{2} \approx \frac{n^2}{n}$$

Divisionen

Damit ergibt sich eine Gesamtanzahl an flops von

$$2 \cdot \frac{2n^3 - 3n^2 + n}{6} + \frac{n^2 - n}{2} = \frac{2}{3}n^3 - \frac{1}{2}n^2 - \frac{1}{6}n \approx \frac{2}{3}n^2$$

für große n.

2. Vorwärts- bzw. Rückwärtssubstitution

Hier ergeben sich je

$$\sum_{k=1}^{n-1} (n-k) = \frac{n^2 - n}{2} \approx \frac{n^2}{2}$$

Multiplikationen und Additionen sowie n Divisionen für die Rückwärtssubstitution und damit insgesamt

$$n^2 + n$$

flops.

Zusammenfassung

Die Dreieckszerlegung benötigt $\mathcal{O}(n^3)$ flops und die Vorwärts- bzw. Rückwärtssubstitution $\mathcal{O}(n^2)$ flops.

Definition 2.1.9 (Landau-Symbole). Seien $f, g: D \longrightarrow \mathbb{R}, D \subset \mathbb{R}, -\infty \leq a \leq \infty$ und $(a_n)_{n \in \mathbb{N}}, (b_n)_{n \in \mathbb{N}}$ Folgen in \mathbb{R} .

a)
$$f(x) = \mathcal{O}(g(x))$$
 für $x \longrightarrow a$, falls

$$\exists U(a), c \in \mathbb{R} : \forall x \in U(a) : |f(x)| \le c \cdot |g(x)|$$

(bzw. falls
$$\lim_{x \to a} \frac{|f(x)|}{|g(x)|} \le c$$
)

b)
$$f(x) = o(g(x))$$
 für $x \longrightarrow a$, falls $\lim_{x \to a} \frac{|f(x)|}{|g(x)|} = 0$

c)
$$a_n = \mathcal{O}(b_n)$$
 für $n \longrightarrow \infty$, falls

$$\forall \varepsilon > 0 : \exists N \in \mathbb{N} : \forall n \ge N : |a_n| \le \varepsilon |b_n|$$

2.1.10 Allgemeines zur Aufwandsbetrachtung

Die Anzahl der Rechenoperationen ist nicht immer ausschalggebend für den Aufwand, da z.B.

Parallelrechner: In manchen Algorithmen sind Rechenschritte parallel ausführbar. Damit entspricht die Zeit nicht der Anzahl an Operationen und es wird zusätzlich "Kommunikationszeit" benötigt.

Sortieralgorithmen: Die Indexverwaltung benötigt Zeit, aber keine/kaum Rechenoperationen

If-When-Abfragen: entsprechend

Rechenoperationen liefern jedoch oft eine gute Schätzung.

13.10.2014

2.1.11 Formalisieren des Gauß-Algorithmus

- a) Rückwärtssubstitution: entspricht Rx = b
- b) Vorwärtssubstitution:

$$b_{i} = b_{i}^{(k-1)} - l_{ik}b_{k}^{k-1} \qquad i = k+1, \dots, n$$

$$b^{(k)} = b^{(k-1)} - l_{k}b_{k}^{(k-1)} \qquad \text{mit } l_{k} \coloneqq \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ l_{k+1,k} \\ \vdots \\ l_{n,k} \end{pmatrix}$$

2 Lineare Gleichungssysteme: Direkte Methoden

Sei $l_k \in \mathbb{R}^n$ der k-te Einheitsvektor und

$$L_{k} \coloneqq I - l_{k} e_{k}^{T} = \begin{pmatrix} 1 & & & & & \\ 0 & \ddots & & & 0 & \\ & & 1 & & & \\ \vdots & & -l_{k+1,k} & 1 & & \\ & & \vdots & & \ddots & \\ & & -l_{n,k} & & & 1 \end{pmatrix}$$
 (2.1.9)

dann gilt $b^{(k)} = L_k b^{(k-1)}$, also

$$z = L_{n-1} \cdot L_{n-2} \cdot \cdots \cdot L_1 b$$

Sei

$$L = L_1^{-1} \cdot \dots \cdot L_{n-1}^{-1}$$
 (2.1.10)

Hiermit folgt dann, dass die Vorwärtssubstitution

$$Lz = b \tag{2.1.11}$$

enspricht.

c) Dreieckszerlegung: Wie für die Vorwärtssubstitution ergibt sich

$$A^{(k)} = L_k A^{(k-1)}$$

und somit $R = L_{n-1}A^{(n-2)} = L_{n-1}...L_1A$ bzw.

$$A = L \cdot R \tag{2.1.12}$$

Lemma 2.1.12.

- 1. L_k ist eine Frobeniusmatrix, d.h. sie unterscheidet sich höchstens in einer Spalte von der Einheitsmatrix I.
- 2. $L_k^{-1} = I + l_k e_k^T$
- 3. Es gilt:

$$L = L_1^{-1} \cdot \dots \cdot L_{n-1}^{-1}$$

$$= I + \sum_{i=1}^{n-1} l_i e_i^T$$

$$= \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ \vdots & \vdots \\ l_{ij} & 1 \end{pmatrix}$$

$$= I + \widetilde{L}$$

$$(2.1.13)$$

Hiermit ergibt sich der folgende Satz:

Satz 2.1.13 (LR- oder LU-Zerlegung). Das obige Verfahren ((??) und (??)) erzeugt unter der Voraussetzung von nicht-nullwertigen Pivotelementen eine Faktorisierung

$$A = L \cdot R$$

wobei R eine obere Dreiecksmatrix und L eine untere, normierte Dreiecksmatrix ist, d.h. für $i = 1, \dots, n$ gilt $l_{ii} = 1$.

Weiterhin existiert zu jeder regulären Matrix höchstens eine solche Zerlegung.

Beweis. Zur Eindeutigkeit:

$$A = LR \Leftrightarrow a_{ij} = \sum_{k=1}^{\min j, k} l_{ik} r_{kj}$$

Da $l_{ii} = 1$ gilt, folgt

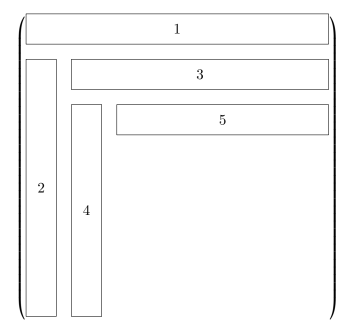
$$i \le j$$
: $r_{ij} = a_{ij} - \sum_{k=1}^{i-1} l_{ik} r_{kj}$ und

$$i > j$$
: $l_{ij} = \frac{1}{r_{ij}} \left(a_{ij} - \sum_{k=1}^{j-1} l_{ik} r_{k} j \right),$

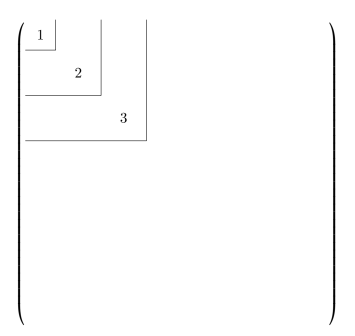
da mit A auch R regulär (=invertierbar) ist, und somit $det(A) = \prod_{j=1}^{n} \neq 0$, also $r_{jj} \neq 0$ gilt.

Diese können rekursiv, also eindeutig, berechnet werden, wenn auch die Reihenfolge der Berechnung nicht eindeutig ist.

Mögliche Verfahren sind z.B. das Verfahren von Crout



oder eckweise



oder zeilenweise

2	3		
4	5		
6	7		
	,		

oder wie in ??.

2.2 Gaußsches Eliminationsverfahren mit Pivotisierung

Beispiel Die Matrix $A = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}$ ist invertierbar, aber die Gauß-Elimination versagt. Permutiere also die erste mit der zweiten Zeile und der Algorithmus wird anwendbar.

Allgemein Vermeide die Division durch betragsmäßig kleine Zahlen!

2.2.1 Spaltenpivotisierung (=partielle/ halbmaximale Pivotisierung)

Im k-ten Eliminationsschritt ist

images/Gausspivot.png

1. Bestimme das Pivotelement $a_{pk}^{(k-1)}$ als betragsmäßig größtes der "Rest-Spalte", d.h.

$$|a_{pk}^{(k-1)}| \ge |a_{jk}^{(k-1)}|$$
 für $j = k, ..., n$

- 2. Vertausche in $A^{(k-1)}$ die k-te mit der p-ten Zeile
- 3. Führe einen Gauß-Eliminationsschritt aus.

Bemerkung 2.2.2.

- a) Hiermit gilt $|l_{ik}| \ll 1$.
- b) Anstelle von Spaltenpivotisierung kann eine **Zeilenpivotisierung** durchgeführt werden. Welche günstiger (in cpu-time) ist, hängt von der Rechnerarchitektur und der damit zusammenhängenden Umsetzung des Gauß-Algorithmus ab.
 - (Beispielsweise greifen Vektorrechner entweder auf die gesamte Spalte oder auf die

2 Lineare Gleichungssysteme: Direkte Methoden

gesamte Zeile einer Matrix zu und bevorzugen dementsprechend Operationen spaltenbzw. zeilenweise.)

- c) Der Aufwand enthält (bis auf $|\cdot|$) keine Rechenoperationen (flops), aber $\mathcal{O}(n^2)$ Vergleiche und Vertauschungen.
- d) Eine vollständige Pivotsuche sucht das betragsmäßig größte Element der gesamten Restmatrix und benötigt $\mathcal{O}(n^3)$ Vergleiche (sie wird so gut wie nie angewendet).

Damit die LR-Zerlegung unabhängig von der rechten Seite erstellt werden kann, müssen die Permutationen gespeichert werden. Hierfür verwendet man einen sog. **Permutationsvektor** Π , wobei

$$\Pi^{(k-1)}(r) = s$$

bedeutet, dass nach dem (k-1)-ten Eliminationsschritt in der r-ten Zeile von $A^{(k-1)}$ die s-te bearbeitete Zeile von A steht, also

$$\Pi^{(k)}(k) = \Pi^{(k-1)}(p)$$

$$\Pi^{(k)}(p) = \Pi^{(k-1)}(k) \quad \text{und entsprechend}$$

$$\Pi^{(k)}(i) = \Pi^{(k)}(i) \quad \text{für } i \neq k, p$$

Für die Permutationsmatrix

$$P_{\Pi} = (e_{\Pi(1)}, \dots, e_{\Pi(n)})$$

$$e_{j} \coloneqq \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ 1 \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix} \leftarrow \text{j-te Stelle}$$

mit PA = LR

gilt

$$P^{-1} = P^T$$

und

 $\det P_{\Pi} = sign(\Pi) = \begin{cases} +1 & \text{falls } \Pi \text{ von gerader} \\ -1 & \text{falls } \Pi \text{ von ungerader} \end{cases}$ Anzahl an Transpositionen erzeugt wird

2.2.3 Gauß-Elimination mit Spaltenpivotisierung

Der zugehörige Algorithmus zur Spaltenpivotisierung ist:

```
\pi(1:n) = [1:n]
for k = 1, ..., n-1
| bestimme Pivotzeile p, so dass
| |a_{pk}| = \max\{|a_{jk}|, j = k, ..., n\}
| \pi(k) \leftrightarrows^{1}\pi(p)
| A(k, 1:n) \leftrightarrows A(p, 1:n)
| if a_{kk} \neq 0
| |zeile = [k+1:n]
| A(zeile, k) = A(zeile, k)/a_{kk}
| A(zeile, zeile) = A(zeile, zeile) - A(zeile, k)A(k, zeile)
| else
| ,A ist singulär"
| end
| end
```

Satz 2.2.4 (Dreieckszerlegung mit Permutationsmatri). Für jede invertierbare Matrix A existiert eine Permutationsmatrix P, so dass eine Dreieckszerlegung

$$PA = LR$$

existiert. P kann so gewählt werden, dass alle Elemente von L betragsmäßig kleiner oder gleich 1 sind, d.h.

$$|l_{ij}| \le 1 \quad \forall i, j$$

Beweis. Da det $A \neq 0$ ist, existiert eine Transposition τ_1 , s.d.

$$a_{11}^{(1)} = a_{\tau_1,1} \neq 0$$

und

$$|a_{\tau_{1},1}| \ge |a_{i1}| \quad \forall i = 1, \dots, n$$
.

Wir erhalten damit

$$L_1 P_{\tau_1} \cdot A = A^{(1)} = \begin{pmatrix} a_{11}^{(1)} & \cdots & \\ 0 & \\ \vdots & B^{(1)} \\ 0 & \end{pmatrix}$$

 $^{^{1}}$ ≤ bedeutet "vertausche mit"

und alle Elemente von L_1 sind betragsmäßig kleiner oder gleich 1 sowie det L_1 = 1. Daraus folgt

$$\det B^{(1)} = \underbrace{\frac{1}{a_{11}^{(1)}}}_{\neq 0} \cdot \det A^{(1)}$$

$$= \underbrace{\frac{1}{a_{\tau_1,1}^{(1)}}}_{\neq 0} \cdot \det(L_1) \cdot \det(A)$$

$$\neq 0.$$

Also ist $B^{(1)}$ invertierbar.

Induktiv erhalten wir dann

$$R = A^{(n-1)} = L_{n-1}P_{\tau_{n-1}} \cdot \ldots \cdot L_1P_{\tau_1} \cdot A$$

15.10.2014 Da τ_i nur zwei Zahlen $\geq i$ vertauscht, ist

$$\Pi_i \coloneqq \tau_{n-1} \circ \cdots \circ \tau_i$$
 für $i = 1, \dots (n-1)$

eine Permutation der Zahlen $\{i, \ldots, n\}$, d.h. insbesondere gilt:

$$\Pi_i(j) = j$$
 für $j = 1, \dots, (i-1)$
 $\Pi_i(j) \in \{i, \dots, n\}$ für $j = i, \dots, n$.

$$P_{\Pi_{i+1}} = (e_1, \dots e_i, e_{\Pi_{i+1}(i+1)}, \dots, e_{\Pi_{i+1}(n)}) = \begin{pmatrix} I_i & 0 \\ 0 & P_\sigma \end{pmatrix}$$

Damit folgt:

$$\begin{split} P_{\Pi_{i}(i+1)} \cdot L_{i} \cdot P_{\Pi_{i+1}}^{-1} &= P_{\Pi_{i+1}} \cdot \begin{pmatrix} I_{i} & 0 \\ 0 & \vdots & I_{n-i} \\ 0 & P_{\sigma}^{-1} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} I_{i} & 0 \\ 0 & P_{\sigma}^{-1} \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} I_{i} & 0 \\ 0 & P_{\sigma} \end{pmatrix} \cdot 1 \cdot \cdot \begin{pmatrix} I_{i} & 0 \\ \hline \cdot & -l_{i+1,i} \\ 0 & \vdots & P_{\sigma}^{-1} \\ -l_{n,i} \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} I_{i} & 0 \\ \hline -l_{\Pi_{i+1}(i+1),i} \\ 0 & \vdots & I_{n-i} \\ -l_{\Pi_{i+1}(n),i} & I_{n-i} \end{pmatrix} \\ &= I - (P_{\Pi_{i+1}}l_{i})e_{i}^{T} \\ &=: \widehat{L}_{i} \end{split}$$

und

$$\begin{split} R = & L_{n-1} \\ & \cdot \left(P_{\tau_{n-1}} L_{n-2} P_{\tau_{n-1}}^{-1} \right) \\ & \cdot \left(P_{\tau_{n-1}} P_{\tau_{n-2}} L_{n-2} P_{\tau_{n-2}}^{-1} P_{\tau_{n-1}}^{-1} \right) \\ \vdots \\ & \cdot \left(P_{\tau_{n-1}} \cdots P_{\tau_1} L_1 P_{\tau_1} \cdots P_{\tau_{n-1}} \right) \cdot A \\ = & L_{n-1} \widehat{L}_{n-2} \cdots \widehat{L}_1 P_{\Pi_1} \cdot A \end{split}$$

Nach Lemma ?? gilt daher, es existiert eine Permutation Π_1 mit

$$P_{\Pi_1} \cdot A = LR,$$

wobei R obere Dreiecksgestalt hat und

$$L = \begin{pmatrix} 1 & & & 0 \\ l_{\Pi_{2}(2),1} & \ddots & & \\ \vdots & \ddots & 1 & \\ l_{\Pi_{n}(n),1} & \cdots & l_{\Pi_{n}(n),n-1} & 1 \end{pmatrix}$$
 mit $|l_{ij}| \le 1$

gilt.

2.2.5 Lösen eines Gleichungssystems Ax = b

Das Lösen eines linearen Gleichungssystems der Form Ax = b wird mittels Elimination durch folgende drei Schritte durchgeführt:

- 1) Zerlege A durch PA = LR
- 2) Löse durch Vorwärtssubstitution Lz = Pb
- 3) Löse durch Rückwärtssubstitution Rx = z

Bemerkung 2.2.6.

- a) $P_{\Pi}A = LR$ kann zur Berechnung von $\det(A)$ genutzt werden (allgemeine Formel: $\det(A) = sign(\Pi) \cdot r_{11} \cdot \cdots \cdot r_{nn}$).
- b) Algorithmus ?? testet, ob die Matrix singulär ist, bis auf den Fall $r_{nn}=a_{nn}^{(n-1)}=0$.
- c) $\det(A) = 0$ sollte nicht als (numerischer) Nachweis für die Singularität von A genutzt werden.
 - Z.B. ist $10^{-8}I$ regulär, aber $\det(10^{-8}I) = 10^{-8n}$ ist fast 0 für große n, also ist A numerisch singulär.

Beispiel 2.2.7. Wir betrachten die Pivotisierung mit betragsmäßig größtem Spaltenelement und Rundungsfehlern zu

$$A = \begin{pmatrix} 10^{-4} & 1 \\ 1 & 1 \end{pmatrix}, b = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \end{pmatrix}.$$

Die der Gauß-Elimination mit Rundung auf 3 Dezimalstellen ergibt $l_{21} = 10^4$, denn kleines Pivotelement bedeutet großer Multiplikator.

$$r_{22} = a_{22} - l_{21}a_{12} = 1 - 10^4 \cdot 1 = -999 \approx -10^4 =: \widetilde{r}_{22}$$

 $b_2^{(1)} = b_2 - l_{21}b_1 = 2 - 10^4 = -9998 \approx -10^4 =: \widetilde{b}_2^{(1)}$

Die Rückwärtssubstitution ergibt

$$x_2 = \frac{-b_2^{(1)}}{r_{22}} = \frac{9998}{9999} \approx 1$$
$$\widetilde{x}_2 = \frac{\widetilde{b}_2}{\widetilde{r}_{22}} = \frac{-10^4}{-10^4} = 1$$

$$x_1 = \frac{1}{r_{11}}(b_1 - r_{12}x_2) = 10^4(1 - 1x_2) = \frac{10^4}{9999} \approx 1$$

$$\widetilde{x}_1 = \frac{1}{\widetilde{r}_{11}}(1 - 1\widetilde{x}_2) = 10^4(1 - 1 \cdot 1) = 0$$

Dies führt zu einem starken Fehler.

Mit Spaltenpivotisierung ist $l_{21} = 10^{-4} < 1$ und $\widetilde{r}_{22} = 1$, $b_2^{(2)} = 1$, $\widetilde{x}_2 = 1$, $\widetilde{x}_1 = 1$. Diese Werte führen auch bei Rundungsfehlern zu besseren Ergebnissen.

15.10.2014

3 Fehleranalyse

Bei der Fehleranalyse liegt das Hauptaugenmerk auf

Eingabefehler

z.B.Rundungsfehler, Fehler in Messdaten, Fehler im Modell (falsche Parameter)

Fehler im Algorithmus

- z.B. Rundungsfehler durch Rechenoperationen, Approximationen (z.B. Ableitung durch Differenzenquotient oder die Berechnung von Sinus durch abgebrochene Reihenentwicklung)
- 1. Frage Wie wirken sich Eingabefehler auf das Resultat unabhängig vom gewählten Algorithmus aus?
- 2. Frage Wie wirken sich (Rundungs-)Fehler des Algorithmus aus? Und wie verstärkt der Algorithmus Eingabefehler?

3.1 Zahlendarstellung und Rundungsfehler

Auf (Digital-)Rechnern können nur endlich viele Zahlen realisiert werden. Die wichtigsten Typen sind:

• ganze Zahlen (integer):

$$z=\pm\sum_{i=0}^m z_i\beta_i \qquad \qquad \text{mit} \quad \begin{array}{l} \beta=\text{Basis des Zahlensystems (oft }\beta=2) \\ z_i\in\{0,\cdots\beta-1\} \end{array}$$

• Gleitpunktzahlen (floating point)

Definition 3.1.1. Eine Zahl $x \in \mathbb{Q}$ mit einer Darstellung

$$x = \sigma \cdot (a_1.a_2 \cdots a_t)_{\beta} \cdot \beta^e = \sigma \beta^e \cdot \sum_{\nu=1}^t a_{\nu} \beta^{-\nu+1}$$

$$\begin{array}{ll} \beta \in \mathbb{N} & \text{Basis des Zahlensystems} \\ \sigma \in \{\pm 1\} & \text{Vorzeichen} \\ m = (a_1.a_2 \cdots a_t)_{\beta} & \text{Mantisse} \\ = \sum_{\nu=1}^t a_{\nu} \beta^{-\nu+1} \\ a_i \in \{0, \cdots, \beta-1\} & \text{Ziffern der Mantisse} \\ t \in \mathbb{N} & \text{Mantissenlänge} \\ e \in \mathbb{Z} & \text{mit } e_{min} \leq e \leq e_{max} \text{ Exponent} \end{array}$$

heißt Gleitkommazahl mit t Stellen und Exponent e zur Basis b. Ist $a_1 \neq 0$, so heißt x normalisierte Gleitkommazahl.

Bemerkung 3.1.2.

- a) 0 ist keine normalisierte Gleitkommazahl, da $a_1 = 0$ ist.
- b) $a_1 \neq 0$ stellt sicher, dass die Gleitkommadarstellung eindeutig ist.
- c) In der Praxis werden auch nicht-normalisierte Darstellungen verwendet.
- d) Heutige Rechner verwenden meist $\beta = 2$, aber auch $\beta = 8$, $\beta = 16$.

3.1.3 Bit-Darstellung zur Basis 2

Bit-Darstellung nach IEEE-Standard 754 von floating point numbers Sei die Basis $\beta=2.$

einfache Genauigkeit (float) Speicherplatz
$$t$$
 e_{min} e_{max} doppelte Genauigkeit (double) 64bits = 8Bytes 52 -1022 1023

Darstellung im Rechner (Bitmuster) für float:

$$\boxed{s \mid b_0 \cdots b_7 \mid a_2 \cdots a_{24}}$$
 (Da $a_1 \neq 0$, also $a_1 = 1$ gilt, wird a_1 nicht gespeichert)

Interpretation $(s, b, a_i \in \{0, 1\} \forall i)$

• s Vorzeichenbit:
$$\sigma = (-1)^s \Rightarrow \begin{array}{l} \sigma(0) = 1 \\ \sigma(1) = -1 \end{array}$$

images/image_missing.jpg

Abbildung 3.1: Ungleichmäßige Verteilung der Maschinenzahlen im Dezimalsystem

• $b = \sum_{i=0}^{7} b_i \cdot 2^i \in \{1, \dots, 254\}$ speichert den Exponenten mit $e = b - \underbrace{127}$ (kein Vorzeichen nötig)

Basiswert Beachte: $b_0=\cdots=b_7=1$ sowie $b_0=\cdots=b_7=0$ sind bis auf Ausnahmen keine gültigen Exponenten

- $m = (a_1.a_2\cdots a_{24}) = 1 + \sum_{\nu=2}^{24} a_{\nu} 2^{1-\nu}$ stellt die Mantisse dar, $a_1 = 1$ wird nicht abgespeichert.
- Besondere Zahlen per Konvention:

$$x = 0$$
: s bel., $b = 0$, $m = 1$ $s \mid 0 \cdots 0 \mid 0 \cdots 0$

$$x = \pm \infty$$
: s bel., $b = 255$, $m = 1$ s $1 \cdot \cdot \cdot 1 \mid 0 \cdot \cdot \cdot 0$

$$x = \text{NaN } s \text{ bel.}, b = 255, m \neq 1$$

$$x = (-1)^s$$
 s bel., $b = 0$, $m \neq 1$ und x hat die Form $x = (0 + \sum_{\nu=2}^{24} a_{\nu} \cdot 2^{1-\nu}) \cdot 2^{126}$ ("denormalized" number)

20.10.2014

Betragsmäßig größte Zahl:

$$0 \mid 01 \cdots 1 \mid 1 \cdots 1$$
 $x_{max} = (2 - 2^{-23}) \cdot 2^{127} \approx 3, 4 \cdot 10^{38}$

Betragsmäßig kleinste Zahl:

$$\boxed{0 \mid 0 \cdots 0 \mid 0 \cdots 01}$$
 $x_{min} = (2 - 2^{-23}) \cdot 2^{-126} = 2^{-149} \approx 1, 4 \cdot 10^{-45}$

3.1.4 Verteilung der Maschinenzahlen

ungleichmäßig im Dezimalsystem, z. B.

$$x = \pm a_1 \cdot a_2 a_3 \cdot 2^e \qquad -2 \le e \le 1 \qquad a_i \in \{0, 1\}$$

ist im Dualsystem gleichmäßig verteilt.

3.1.5 Bezeichnungen

overflow es ergibt sich eine Zahl, die betragsmäßig größer ist als die größte maschinendarstellbare Zahl

underflow entsprechend, betragsmäßig kleiner als die kleinste positive Zahl

Bsp.: overflow beim integer b = e + 127

$$\begin{array}{cccc} b & = 254 & 11111110 \\ & + & 3 & 00000011 \\ b + 3 = 257 \bmod 2^8 & = & 1 & 100000001 \end{array}$$

3.1.6 Rundungsfehler

Habe $x \in \mathbb{R}$ die normalisierte Darstellung

$$x = \sigma \cdot \beta^{e} \left(\sum_{\nu=1}^{t} a_{\nu} \beta^{1-\nu} + \sum_{\nu=t+1}^{\infty} a_{\nu} \beta^{1-\nu} \right)$$
$$= \sigma \cdot \beta^{e} \left(\sum_{\nu=1}^{t} a_{\nu} \beta^{1-\nu} + \beta^{1-t} \sum_{l=1}^{\infty} a_{t+l} \beta^{-l} \right)$$

mit $e_{min} \le e \le e_{max}$, dann wird mit fl(x) die gerundete Zahl bezeichnet, wobei fl(x) eindeutig gegeben ist durch die Schranke an den **absoluten Rundungsfehler**

$$|fl(x) - x| \le \begin{cases} \frac{1}{2}\beta^{e+1+t} & \text{bei symmetrischem Runden} \\ \beta^{e+1+t} & \text{bei Abschneiden} \end{cases}$$

Für die relative Rechengenauigkeit folgt somit

$$\frac{|fl(x) - x|}{|x|} \le \begin{cases} \frac{1}{2}\beta^{1-t} & \text{bei symmetrischem Runden} \\ \beta^{1-t} & \text{bei Abschneiden} \end{cases}$$

Die Maschinengenauigkeit des Rechners ist daher durch

$$eps = \beta^{1-t}$$
 (für float $\approx 10^{-7}$, für double $\approx 10^{-16}$)

gegeben.

Die Mantissenlänge bestimmt also die Maschinengenauigkeit. Bei einfacher Genauigkeit ist fl(x) bis auf ungefähr 7 signifikante Stellen genau.

Im Folgenden betrachten wir symmetrisches Runden und definieren daher

$$\tau = \frac{1}{2}eps$$

Weiterhin gilt:



Abbildung 3.2: Eingabemenge einer Maschinenzahl

a) Die kleinste Zahl am Rechner, welche größer als 1 ist, ist

$$1 + eps$$

b) Eine Maschinenzahl x repräsentiert eine Eingabemenge

$$E(x) = \{ \widetilde{x} \in \mathbb{R} : |\widetilde{x} - x| \le \tau |x| \}$$

Bemerkung 3.1.5. Gesetze der arithmetischen Operationen gelten i.A. nicht, z.B.

- x Maschinenzahl $\Rightarrow fl(x+\nu) = x$ für $|\nu| < \tau |x|$
- Assoziativ- und Distributivgesetze gelten nicht, z.B. für β = 10, t = 3, a = 0, 1, b = 105, c = -104 gilt:

⇒ Für einen Algorithmus ist die Reihenfolge der Operationen wesentlich! Mathematisch äquivalente Formulierungen können zu verschiedenen Ergebnissen führen.

3.1.8 Auslöschung von signifikanten Stellen

Sei $x = 9,995 \cdot 10^{-1}, y = 9,984 \cdot 10^{-1}$. Runde auf drei signifikante Stellen und berechne x - y:

$$\widetilde{f}(x,y) \coloneqq fl(fl(x) - fl(y)) = fl(1,00 \cdot 10^{0} - 9,98 \cdot 10^{-1})$$

$$= fl(0,02 \cdot 10^{-1})$$

$$= fl(2,00 \cdot 10^{-3})$$

$$f(x,y) \coloneqq x - y$$

$$\coloneqq 0,0011 = 1,1 \cdot 10^{-3}$$

Daraus ergibt sich der relative Fehler

$$\frac{|\widetilde{f}(x,y) - f(x,y)|}{|f(x,y)|} = \frac{|2 \cdot 10^{-3} - 1, 1 \cdot 10^{-3}|}{|1, 1 \cdot 10^{-3}|} = 82\%$$

Der Grund hierfür ist, dass das Problem der Substraktion zweier annähernd gleich großer Zahlen schlecht konditioniert ist.

Zwei Regeln:

- 1) Umgehbare Substraktion annähernd gleich großer Zahlen vermeiden!
- 2) Unumgängliche Substraktion möglichst an den Anfang des Algorithmus stellen! (siehe später)

3.2 Kondition eines Problems

Es wird das Verhältnis

$$\frac{\text{Ausgabefehler}}{\text{Eingabefehler}}$$

untersucht.

Definition 3.2.1. Sei $f: U \subseteq \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$ mit U offen und sei $x \in U$. Dann bezeichne (f,x) das Problem, zu einem gegebenen x die Lösung f(x) zu finden.

Definition 3.2.2. Sei $x \in \mathbb{R}^n$ und $\widetilde{x} \in \mathbb{R}^n$ eine Näherung an x. Weiterhin sei $\|\cdot\|$ eine Norm auf \mathbb{R}^n .

- a) $\|\widetilde{x} x\|$ heißt absoluter Fehler
- b) $\frac{\|\widetilde{x}-x\|}{\|x\|}$ heißt **relativer Fehler**

Da der relative Fehler skalierungsinvariant ist, d.h. unabhänging von der Wahl von x ist, ist dieser i.d.R. von größerem Interesse. Beide Fehler hängen von der Wahl der Norm ab! Häufig werden Fehler auch komponentenweise gemessen:

Für
$$i = 1, \dots, n$$
: $|\widetilde{x}_i - x_i| \le \delta$ (absolut) $|\widetilde{x}_i - x_i| \le \delta |x_i|$ (relativ)

 $^{^0\}mbox{Bildquelle}$ der Sphärenabb.: https://commons.wikimedia.org/wiki/File:Vector_norms.svg

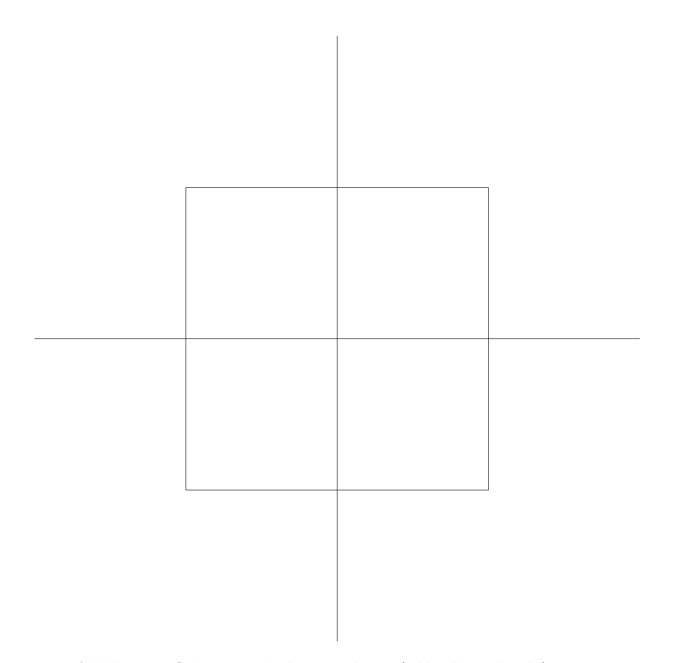


Abbildung 3.3: Sphären mit gleichem Normbetrag (Bildquelle: Wikipedia)

3 Fehleranalyse

Wiederholung 3.2.3 (Normen).

Summennorm (
$$l_1$$
-Norm): $||x||_1 := \sum_{i=1}^n |x_i|$

Euklidische Norm (
$$l_2$$
-Norm): $||x||_2 = \sqrt{\sum_{i=1}^n |x_i|^2}$

Maximumsnorm
$$(l_{\infty}\text{-Norm})$$
: $||x||_{\infty} := \max\{|x_i| : i = 1, \dots n\}$

Hölder-Norm
$$(l_p\text{-Norm})$$
: $\|x\|_p \coloneqq \left(\sum_{i=1}^n |x_i|^p\right)^{\frac{1}{p}}$

Definition 3.2.4. Auf dem \mathbb{R}^n sei die Norm $\|\cdot\|_a$ und auf dem \mathbb{R}^m die Norm $\|\cdot\|_b$ gegeben. Dann ist die zugehörige **Matrixnorm** gegeben durch:

$$\begin{split} \|A\|_{a,b} &\coloneqq \sup_{x \neq 0} \frac{\|Ax\|_b}{\|x\|_a} \\ &= \sup_{\|x\|_a = 1} \|Ax\|_b \end{split} \tag{3.2.1}$$

Also ist $\|A\|_{a,b}$ die kleinste Zahlc>0mit

$$||Ax||_b \le c ||x||_a \qquad \forall x \in \mathbb{R}^n$$

Definition 3.2.5. Sei $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$.

- a) **Frobenius norm** (Schurnorm): $||A||_F := \sqrt{\sum_{i=1}^m \sum_{j=1}^n |a_{ij}^2|}$
- b) **p-Norm**: $||A||_p \coloneqq ||A||_{p,p}$
- c) Eine Matrixnorm heißt verträglich mit den Vektornormen $\|\cdot\|_a, \|\cdot\|_b$, falls gilt ¹:

$$\|Ax\|_b \le \|A\| \cdot \|x\|_a \quad \forall x \in \mathbb{R}^n$$

Bemerkung 3.2.6.

a) Die Normen $\|\cdot\|_F$ und $\|\cdot\|_p$ sind $\mathbf{submultiplikativ}$, d.h.

$$||A \cdot B|| \le ||A|| \cdot ||B||$$

 $^{^1}$ Beachte: $\|A\|_{a,b}$ ist die kleinste Norm im Gegensatz zu $\|A\|,$ welche hier beliebig ist.

b) Die Norm $\|\cdot\|_{1,1}$ wird auch **Spaltensummennorm** genannt:

$$||A||_1 = \max_{1 \le j \le n} \sum_{i=1}^m |a_{ij}|$$

Sie ist das Maximum der Spaltensummen².

c) Die Norm $\|\cdot\|_{\infty,\infty}$ wird auch **Zeilensummennorm** genannt³:

$$||A||_{\infty} = \max_{1 \le i \le m} \sum_{j=1}^{n} |a_{ij}|$$

- d) Die Frobeniusnorm $\|\cdot\|_F$ ist verträglich mit der euklidischen Norm $\|\cdot\|_2$
- e) Die Wurzeln aus den Eigenwerten von A^TA heißen **Singulärwerte** σ_i von A. Mit ihnen kann die $\|\cdot\|_{2,2}$ Norm dargestellt werden⁴:

$$\begin{aligned} \|A\|_2 &= \max\{\sqrt{\mu} : A^T A \cdot x = \mu x \text{ für ein } x \neq 0\} \\ &= \sigma_{max} \end{aligned}$$

22.10.2014

3.2a) Normweise Konditionsanalyse

Definition 3.2.7. Sei (f,x) ein Problem mit $f:U\subset\mathbb{R}^n\to\mathbb{R}^m$ und $\|\cdot\|_a$ auf \mathbb{R}^n und $\|\cdot\|_b$ auf \mathbb{R}^m eine Norm.

a) Die **absolute normweise Kondition** eines Problems (f, x) ist die kleinste Zahl $\kappa_{abs} > 0$ mit

$$\|f(\widetilde{x}) - f(x)\|_{b} \leq \kappa_{abs}(f, x) \|\widetilde{x} - x\|_{a} + o(\|\widetilde{x} - x\|_{a})$$

$$\left(f(\widetilde{x}) - f(x) = \underbrace{f'(x)(\widetilde{x} - x) \pm o(\|\widetilde{x} - x\|)}_{Taylorentwicklung} \quad \text{für } \widetilde{x} \to x\right)$$

$$(3.2.2)$$

b) Die **relative normweise Kondition** eines Problems (f, x) mit $x \neq 0, f(x) \neq 0$ ist die kleinste Zahl $\kappa_{rel} > 0$ mit

$$\frac{\|f(\widetilde{x}) - f(x)\|_b}{\|f(x)\|_b} \le \kappa_{rel}(f, x) \frac{\|\widetilde{x} - x\|_a}{\|x\|_a} + o\left(\frac{\|\widetilde{x} - x\|_a}{\|x\|_a}\right) \qquad \text{für } \widetilde{x} \to x$$
 (3.2.3)

c) Sprechweise:

 $^{^2 \}mbox{Beweis:}$ siehe Übungsblatt3

 $^{^3 \}mbox{Beweis:}$ siehe Übungsblatt3

⁴Beweis: siehe Übungsblatt 3

- falls κ "klein" ist, ist das Problem "gut konditioniert"
- falls κ "groß" ist, ist das Problem "schlecht konditioniert"

Lemma 3.2.8. Falls f differenzierbar ist, gilt

$$\kappa_{abs}(f, x) = ||Df(x)||_{a.b}$$
(3.2.4)

und für $f(x) \neq 0$

$$\kappa_{rel}(f, x) = \frac{\|x\|_a}{\|f(x)\|_b} \cdot \|Df(x)\|_{a,b}$$
(3.2.5)

wobei Df(x) die Jakobi-Matrix bezeichnet.

Beispiel 3.2.9 (Kondition der Addition). $f(x_1, x_2) = x_1 + x_2, f : \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}$. Wähle l_1 -Norm auf \mathbb{R}^2 (und \mathbb{R})

$$Df(x_1, x_2) = (\nabla f^T) = (\frac{\partial}{\partial x_1} f, \frac{\partial}{\partial x_2} f)$$

$$= (1, 1)$$
 (Matrix!)

damit

$$\kappa_{abs}(f, x) = \|Df(x)\|_{1,1}$$

$$= \|Df(x)\|_{1}$$

$$= 1$$

$$\kappa_{rel}(f, x) = \frac{\|x\|_{1}}{\|f(x)\|_{1}} \cdot \|Df(x)\|_{1}$$

$$= \frac{|x_{1}| + |x_{2}|}{|x_{1} + x_{2}|}$$
(Matrix-Norm!!)
$$= 1$$

Daraus folgt: Die Addition zweier Zahlen mit gleichem Vorzeichen ergibt

$$\kappa_{rel}$$
 = 1

Die Subtraktion zweier annähernd gleich großer Zahlen ergibt eine sehr schlechte relative Konditionierung:

$$\kappa_{rel} \gg 1$$

Zum Beispiel in ??: Es ist

$$x = \begin{pmatrix} 9,995 \\ -9,984 \end{pmatrix} \cdot 10^{-1}$$
$$\widetilde{x} = fl(x) = \begin{pmatrix} 1 \\ -9,98 \cdot 10^{-1} \end{pmatrix}$$

also

$$\frac{|f(\widetilde{x}) - f(x)|}{|f(x)|} = \frac{0.9}{1.1} = 0.\overline{81}$$

$$\leq \kappa_{rel}(f, x) \cdot \frac{\|\widetilde{x} - x\|_1}{\|x\|_1}$$

$$= \kappa_{rel}(f, x) \cdot 4.6 \cdot 10^{-4}$$

Beispiel 3.2.10 (Lösen eines lin. Gleichungssystems). Sei $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ invertierbar und $b \in \mathbb{R}^n$. Es soll

$$Ax = b$$

gelöst werden. Die möglichen Lösungen in A und in b lassen sich folgendermaßen ermitteln:

a) Betrachte die Störungen in b: Sei hierzu

$$f: b \mapsto x = A^{-1}b$$

Berechne dann $\kappa(f,b)$ und löse

$$A(x + \Delta x) = b + \Delta b$$

$$f(b + \Delta b) - f(b) = \Delta x$$

$$= A^{-1} \cdot \Delta b \qquad \text{da } x = A^{-1}b$$

$$\Rightarrow \|\Delta x\|_b = \|A^{-1}\Delta b\|_b$$

$$\leq \|A^{-1}\|_{a,b} \cdot \|\Delta b\|_b \qquad \forall b, \Delta b$$

wobei $\|\cdot\|$ auf $\mathbb{R}^{n\times n}$ die dem \mathbb{R}^n zugeordnete Matrix-Norm sei.

Die Abschätzung ist **scharf**, d.h. es gibt ein $\Delta b \in \mathbb{R}^n$, so dass "=" gilt, nach Definition??.

Also gilt 5 :

$$\kappa_{abs}(f,b) = \|A^{-1}\|_{a,b}$$
(3.2.6)

unabhängig von b. $(x \mapsto Ax \quad \kappa_{abs})$

Ebenso folgt die scharfe Abschätzung

$$\frac{\|f(b + \Delta b) - f(b)\|}{\|f(b)\|} = \frac{\|\Delta x\|}{\|x\|}$$

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

$$\leq \frac{\|A^{-1}\| \cdot \|b\|}{\|x\|} \cdot \frac{\|\Delta b\|}{\|b\|}$$

⁵vgl. auch Lemma ??: $\kappa_{abs}(f,b) = \|Df(b)\|_{a,b} = \|A^{-1}\|_{a,b}$

3 Fehleranalyse

Damit

$$\kappa_{rel}(f,b) = \|A^{-1}\| \cdot \frac{\|b\|}{\|A^{-1} \cdot b\|}$$
(3.2.7)

Da $||b|| \le ||A|| \cdot ||x|| = ||A|| \cdot ||A^{-1}b||$ folgt:

$$\kappa_{rel}(f, b) \le ||A|| \cdot ||A^{-1}||$$
(3.2.8)

für alle (möglichen rechten Seiten) b.

 $\ref{eq:constraint}$ ist scharf in dem Sinne, dass es ein $\widehat{b} \in \mathbb{R}^n$ gibt mit

$$\|\widehat{b}\| = \|A\| \cdot \|\widehat{x}\|$$

und somit

$$\kappa_{rel}(f,\widehat{b}) = ||A|| \cdot ||A^{-1}||$$

b) Betrachte die Störungen in A: Löse also

$$(A + \Delta A)(x + \Delta x) = b$$

Sei hierzu

$$f: A \mapsto x = A^{-1}b$$

$$\mathbb{R}^{n \times n} \to \mathbb{R}^n$$

und berechne $\kappa(f, A)$ mittels Ableitung $Df(A) : \mathbb{R}^{n \times n} \to \mathbb{R}^n$:

$$C \mapsto Df(A)C = \frac{d}{dt} \left((A + tC)^{-1} \cdot b \right) \Big|_{t=0}$$
$$= \frac{d}{dt} \left((A + tC)^{-1} \right) \Big|_{t=0} \cdot b$$

Weiterhin gilt

$$\frac{d}{dt}\left((A+tC)^{-1}\right)\Big|_{t=0} = -A^{-1}CA^{-1},\tag{3.2.9}$$

da

$$0 = \frac{d}{dt}I$$

$$= \frac{d}{dt}\left((A+tC)(A+tC)^{-1}\right)$$

$$= C(A+tC)^{-1} + (A+tC) \cdot \frac{d}{dt}(A+tC)^{-1}$$

$$\Leftrightarrow \frac{d}{dt}(A+tC)^{-1} = -(A+tC)^{-1} \cdot C(A+tC)^{-1},$$

falls (A + tC) invertierbar ist. Für ein genügend kleines t ist das gewährleistet, da A invertierbar ist (s. Lemma $\ref{lem:sparse}$).

$$\Rightarrow Df(A)C = -A^{-1}CA^{-1}b$$

Somit folgt

$$\kappa_{abs}(f, A) = \|Df(A)\|
= \sup_{\substack{C \neq 0 \\ C \in \mathbb{R}^{n \times n}}} \frac{\|A^{-1}CA^{-1}b\|}{\|C\|}
\leq \sup_{\substack{C \neq 0 \\ C \in \mathbb{R}^{n \times n}}} \frac{\|A^{-1}\| \cdot \|C\| \cdot \|A^{-1}b\|}{\|C\|}
= \|A^{-1}\| \cdot \|x\|
\leq \|A^{-1}\|^2 \cdot \|b\|
\kappa_{rel}(f, A) = \frac{\|A\|}{\|f(A)\|} \cdot \|Df(A)\|
\leq \|A\| \cdot \|A^{-1}\|$$
(3.2.10)

c) betrachte Störungen in A und b:

$$(A + \Delta A)(x + \Delta x) = (b + \Delta b)$$

Für κ müsste $\|(A,b)\|$ festgelegt werden. Dies wird jedoch nicht betrachtet. Es gilt aber folgende Abschätzung für invertierbare Matrizen $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ und Störungen $\Delta A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ mit $\|A^{-1}\| \cdot \|\Delta A\| < 1$:

$$\frac{\|\Delta x\|}{\|x\|} \le \|A\| \cdot \|A^{-1}\| \cdot (1 - \|A^{-1}\| \cdot \|\Delta A\|) \cdot \underbrace{\left(\frac{\|\Delta b\|}{\|b\|} + \frac{\|\Delta A\|}{\|A\|}\right)}_{\neq \frac{\|(\Delta A, \Delta b)\|}{\|(A, b)\|}}$$
(3.2.11)

Beweis. s. Übungsblatt

Definition 3.2.11. Sei $\|\cdot\|$ eine Norm auf $\mathbb{R}^{n\times n}$ und $A\in\mathbb{R}^{n\times n}$ eine reguläre Matrix. Die Größe

$$\kappa_{\|\cdot\|}(A) = cond_{\|\cdot\|} \coloneqq \|A\| \cdot \|A^{-1}\|$$

heißt Kondition der Matrix bzgl. der Norm $\|\cdot\|$.

Ist $\|\cdot\|$ von einer Vektor-Norm $\|\cdot\|_p$ induziert, bezeichnet $cond_p(A)$ die $cond_{\|\cdot\|_p}(A)$. Wir schreiben cond(A) für $cond_2(A)$.

 $cond_{\parallel \cdot \parallel}(A)$ schätzt die relative Kondition eines linearen GLS Ax = b für alle möglichen

Störungen in b oder in A ab und diese Abschätzung ist scharf.

Es stellt sich nun die Frage:

Wann existiert die Inverse der gestörten invertierbaren Matrix A? Hierzu werden wir die Relationen benötigen:

$$A + \Delta A = A(I + A^{-1}\Delta A)$$

und mit $C \in \mathbb{R}^{n \times n}$, ||C|| < 1

$$(I - C)^{-1} = \sum_{k=0}^{\infty} C^k$$
$$\|(I - C)^{-1}\| \le \frac{1}{1 - \|C\|}$$

Lemma 3.2.12. Neumannsche Reihe Sei $C \in \mathbb{R}^{n \times n}$ mit ||C|| < 1 und mit einer submultiplikativen Norm $||\cdot||$, so ist (I - C) invertierbar und es gilt:

$$(I-C)^{-1} = \sum_{k=0}^{\infty} C^k$$

Weiterhin gilt:

$$||(I-C)^{-1}|| \le \frac{1}{1-||C||}$$

Beweis. Es gilt zu zeigen, dass $\sum_{k=1}^{\infty} C^k$ existiert: Sei $q \coloneqq \|C\| < 1$, dann gilt:

$$\left\| \sum_{k=0}^{m} C^{k} \right\| \leq \sum_{k=0}^{m} \left\| C^{k} \right\| \qquad \text{Dreiecksungleichung}$$

$$\leq \sum_{k=0}^{m} \left\| C \right\|^{k} \qquad \text{da } \left\| \cdot \right\| \text{ submultiplikativ}$$

$$= \sum_{k=0}^{m} q^{k}$$

$$= \frac{1 - q^{m+1}}{1 - q}$$

$$\leq \frac{1}{1 - \left\| C \right\|} \qquad \forall m \in \mathbb{N}, \text{ da } q < 1 \text{ (geometr. Reihe)}$$

Daraus folgt bereits, dass $\sum_{k=1}^{\infty} C^k$ existiert (nach Majorantenkriterium). Weiter gilt dann:

$$(I-C)\sum_{k=1}^{\infty} C^k = \lim_{m \to \infty} (I-C)\sum_{k=1}^{m} C^k$$
$$= \lim_{m \to \infty} (C^0 - C^{m+1})$$
$$= I$$

27.10.2014

Bemerkung 3.2.13.

a) Für symmetrische, positiv definite Matrix $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ gilt⁶:

$$\kappa_2(A) = \frac{\lambda_{max}}{\lambda_{min}} \tag{3.2.13}$$

b) Eine andere Darstellung von $\kappa(A)$ ist

$$\kappa(A) \coloneqq \frac{\max_{\|x\|=1} \|Ax\|}{\min_{\|x\|=1} \|Ax\|} \in [0, \infty]$$
(3.2.14)

Diese ist auch für nicht invertierbare und rechteckige Matrizen wohldefiniert. Dann gilt offensichtlich:

- c) $\kappa(A) \ge 1$
- d) $\kappa(\alpha A) = \kappa(A)$ für $0 \neq \alpha \in \mathbb{R}$ (skalierungsinvariant)
- e) $A \neq 0$ und $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ ist genau dann singulär, wenn $\kappa(A) = \infty$. Wegen der Skalierungsinvarianz ist die Kondition zur Überprüfung der Regularität von A besser geeignet als die Determinante.

Beispiel 3.2.14 (Kondition eines nichtlin. Gleichungssystems). Sei $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^n$ stetig differenzierbar und $y \in \mathbb{R}^n$ gegeben. Löse

$$f(x) = y$$

Gesucht:

$$\kappa(f^{-1},y)$$

mit f^{-1} Ausgabe und y Eingabe.

Sei Df(x) invertierbar, dann existiert aufgrund des Satzes für implizite Funktionen die inverse Funktion f^{-1} lokal in einer Umgebung von y mit $f^{-1}(y) = x$, sowie

$$D(f^{-1})(y) = (Df(x))^{-1}$$

Hiermit folgt:

$$\kappa_{abs}(f^{-1}, y) = \|(Df(x))^{-1}\|$$

$$\kappa_{rel}(f^{-1}, y) = \frac{\|f(x)\|}{\|x\|} \cdot \|(Df(x))^{-1}\|$$
(3.2.15)

 $^{^6}$ Beweis: siehe Übungsblatt 3



Abbildung 3.4: Gute und schlechte Kondition

Für skalare Funktionen $f: \mathbb{R} \to \mathbb{R}$ folgt somit:

$$\kappa_{rel}(f^{-1}, y) = \frac{|f(x)|}{|x|} \cdot \frac{1}{|f'(x)|}$$

Falls $|f'(x)| \to 0$ ist es eine schlechte absolute Kondition. Für $|f'(x)| \gg 0$ ist es eine gute absolute Kondition.

Damit bedeutet eine kleine Störung in y eine große Störung in x.

3.2b) Komponentenweise Konditionsanalyse

Beispiel 3.2.15. Falls A Diagonalgestalt hat, sind die Gleichungen unabhängig voneinander (entkoppelt). Die erwartete relative Kondition wäre dann – wie bei skalaren Gleicungen – stets gleich 1. Ebenso sind Störungen nur in der Diagonale zu erwarten. Jedoch:

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & \varepsilon \end{pmatrix}$$

$$\Rightarrow A^{-1} = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & \varepsilon^{-1} \end{pmatrix}$$

$$\Rightarrow \kappa_{\infty} = \kappa_2 = \frac{1}{\varepsilon}$$
 für $0 < \varepsilon \le 1$

Definition 3.2.16. Sei (f, x) ein Problem mit $f(x) \neq 0$ und $x = (x_i)_{i=1,\dots,n}$ mit $x_i \neq 0$ für alle $i = 1, \dots, n$. Die **komponentenweise Kondition** von (f, x) ist die kleinste Zahl $\kappa_{rel} \geq 0$, so dass:

$$\frac{\|f(\widetilde{x}) - f(x)\|_{\infty}}{\|f(x)\|_{\infty}} \le \kappa_{rel} \cdot \max_{i} \frac{|\widetilde{x}_{i} - x_{i}|}{|x_{i}|} + o\left(\max_{i} \frac{|\widetilde{x}_{i} - x_{i}|}{|x_{i}|}\right) \qquad \text{für } \widetilde{x} \to x$$

Vorsicht:

$$\frac{\|\widetilde{x} - x\|_{\infty}}{\|x\|_{\infty}} \neq \max_{i} \frac{|\widetilde{x_i} - x_i|}{|x_i|}$$

Lemma 3.2.17. Sei f differenzierbar und fasse $|\cdot|$ komponentenweise auf, d.h. $|x| = \begin{pmatrix} |x_1| \\ \vdots \\ |x_n| \end{pmatrix}$.

Dann gilt:

$$\kappa_{rel} = \frac{\||Df(x)| \cdot |x|\|_{\infty}}{\|f(x)\|_{\infty}}$$
(3.2.16)

Beweis. Vergleiche seien ebenfalls komponentenweise zu verstehen. Nach dem Satz von Taylor gilt:

$$f_{i}(\widetilde{x}) - f_{i}(x) = \left(\frac{\partial f_{i}}{\partial x_{i}}(x), \dots, \frac{\partial f_{i}}{\partial x_{n}}(x)\right) \cdot \begin{pmatrix} \widetilde{x}_{1} - x_{1} \\ \vdots \\ \widetilde{x}_{n} - x_{n} \end{pmatrix} + o\left(\|\widetilde{x} - x\|\right)$$

$$\Rightarrow |f_{i}(\widetilde{x}) - f_{i}(x)| \leq |Df(x)| \cdot \begin{pmatrix} |x_{1}| \cdot \frac{\widetilde{x}_{1} - x_{1}}{|x_{1}|} \\ \vdots \\ |x_{n}| \cdot \frac{\widetilde{x}_{n} - x_{n}}{|x_{n}|} \end{pmatrix} + o\left(\max_{i} \frac{\widetilde{x}_{i} - x_{i}}{|x_{i}|}\right) \qquad \text{da } x_{i} \text{ fest und } \widetilde{x}_{i} \to x_{i}$$

$$\leq |Df(x)| \cdot |x| \cdot \max_{i} \frac{\widetilde{x}_{i} - x_{i}}{|x_{i}|} + o\left(\max_{i} \frac{\widetilde{x}_{i} - x_{i}}{|x_{i}|}\right)$$

$$\Rightarrow \frac{\|f(\widetilde{x}) - f(x)\|_{\infty}}{\|f(x)\|_{\infty}} \leq \frac{\|\|Df(x)| \cdot |x|\|_{\infty}}{\|f(x)\|_{\infty}} \cdot \max_{i} \frac{\widetilde{x}_{i} - x_{i}}{|x_{i}|} + o\left(\max_{i} \frac{\widetilde{x}_{i} - x_{i}}{|x_{i}|}\right)$$

Wähle $\widetilde{x}_i = x_j + h \cdot sign \frac{\partial f_i}{\partial x_j}(x)$ mit h > 0, dann gilt:

$$|Df_i(x)(\widetilde{x}-x)| = Df_i(x)(\widetilde{x}-x)$$

und in obiger Rechnung gilt Gleichheit.

Also folgt, dass

$$\frac{\|\,|Df(x)|\cdot|x|\,\|_\infty}{\|f(x)\|_\infty}=\kappa_{rel}$$

Beispiel 3.2.18.

a) Komponentenweise Kondition der Multiplikation

$$f: \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}, \ f(x,y) \coloneqq x \cdot y$$

$$\Rightarrow Df(x,y) = (y,x)$$

$$\Rightarrow \kappa_{rel}(x,y) = \frac{\left\| (|y|,|x|) \cdot \binom{|x|}{|y|} \right\|_{\infty}}{|x \cdot y|}$$

$$= \frac{2 \cdot |x| \cdot |y|}{|x \cdot y|}$$

$$= 2$$

images/image_missing.jpg

Abbildung 3.5: Schlechte Kondition des Skalarprodukts bei nahezu senkrechten Vektoren

b) Komponentenweise Kondition eines linearen Gleichungssystems: Löse Ax=b mit möglichen Störungen in b, also zu

$$f:b\mapsto A^{-1}b$$

$$\kappa_{rel} = \frac{\| |A^{-1}| \cdot |b| \|_{\infty}}{\|A^{-1}b\|_{\infty}}$$

Falls A eine Diagonalmatrix ist, folgt:

$$\kappa_{rel} = 1$$

c) Komponentenweise Kondition des Skalarproduktes:

$$\langle x, y \rangle \coloneqq \sum_{i=1}^{n} x_{i} y_{i} = x^{T} y$$

$$f : \mathbb{R}^{2} \to \mathbb{R}, \ f(x, y) = \langle x, y \rangle$$

$$\Rightarrow Df(x, y) = (y^{T}, x^{T})$$

$$\kappa_{rel} = \frac{\left\| |(y^{T}, x^{T})| \cdot \left| \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} \right| \right\|_{\infty}}{\left\| \langle x, y \rangle \right\|_{\infty}}$$

$$= \frac{2 \cdot |y^{T}| \cdot |x|}{\left| \langle x, y \rangle \right|}$$

$$= 2 \cdot \frac{\langle |x|, |y| \rangle}{\left| \langle x, y \rangle \right|}$$

$$= 2 \cdot \frac{\cos(|x|, |y|)}{\cos(x, y)}$$

da
$$\cos(x, y) = \frac{\langle y, x \rangle}{\|x\|_2 \cdot \|y\|_2}$$
.

Falls x und y nahezu senkrecht aufeinander stehen, kann das Skalarprodukt sehr schlecht konditioniert sein.

Zum Beispiel für
$$x = \widetilde{x} = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \end{pmatrix}$$
 und $y = \begin{pmatrix} 1 + 10^{-10} \\ -1 \end{pmatrix}$, $\widetilde{y} = \begin{pmatrix} 1 \\ -1 \end{pmatrix}$.



Abbildung 3.6: Stabilität eines Algorithmus

3.3 Stabilität von Algorithmen

Bislang: Kondition eines gegebenen Problems (f, x).

Nun stellt sich die Frage: Was passiert durch das Implementieren am Rechner? Ein "stabiler" Algorithmus sollte ein gut konditioniertes Problem nicht "kaputt machen".

3.3a) Vorwärtsanalyse

Die Fehlerfortpflanzung durch die einzelnen Rechenschritte, aus denen die Implementierung aufgebaut ist, wird abgeschätzt.

Bemerkung 3.3.1. Für die Rechenoperationene $+, -, \cdot, /$, kurz ∇ , gilt:

$$fl(a\nabla b) = (a\nabla b) \cdot (1+\varepsilon)$$
$$= (a\nabla b) \cdot \frac{1}{1+\mu}$$
(3.3.1)

mit $|\varepsilon|, |\mu| \le eps.$

29.10.2014

Beispiel 3.3.2. Sei $f(x_1, x_2, x_3) = \frac{x_1 x_2}{x_3}$ mit Maschinenzahlen x_i und $x_3 \neq 0$ und sei der Algorithmus durch

$$f(x_1, x_2, x_3) = (f^{(2)} \circ f^{(1)})(x_1, x_2, x_3)$$

gegeben mit

$$f^{(1)}(x_1, x_2, x_3) = (x_1 \cdot x_2, x_3)$$
 und
$$f^{(2)}(y, z) = \frac{y}{z}$$

Die Implementierung \widetilde{f} von f beinhaltet Rundungsfehler.

Sei $x = (x_1, x_2, x_3)$. Daraus folgt:

$$\widetilde{f}^{(1)}(x) = (fl(x_1 \cdot x_2), x_3)$$

= $(x_1 x_2 (1 + \varepsilon_1), x_3)$

3 Fehleranalyse

mit $|\varepsilon_1| \le eps$:

$$\widetilde{f}(x) = \widetilde{f}^{(2)}(\widetilde{f}^{(1)}(x))$$

$$= fl(f^{(2)}(x_1x_2(1+\varepsilon_1), x_3))$$

$$= \frac{x_1x_2(1+\varepsilon_1)}{x_3} \cdot (1+\varepsilon_2)$$

$$= f(x) \cdot (1+\varepsilon_1)(1+\varepsilon_2)$$

mit $|\varepsilon_2| \le eps$:

$$\frac{|\widetilde{f}(x) - f(x)|}{|f(x)|} = |\varepsilon_1 + \varepsilon_2 + \varepsilon_1 \cdot \varepsilon_2|$$

$$\leq 2eps + eps^2$$

Dies ist eine "worst case" Analyse, da immer der maximale Fehler angenommen wird, und gibt i.d.R. eine starte Überschätzung des Fehlers an. Für qualitative Aussagen sind sie jedoch unnützlich.

In Computersystemen stehen mehr Operationen wie ∇ zur Verfügung, die mit einer relativen Genauigkeit eps realisiert werden können.

Daher:

Definition 3.3.3. Eine Abbildung $\phi: U \subseteq \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$ heißt **elementar ausführbar**, falls es eine elementare Operation $\widetilde{\phi}: \mathbb{F}^n \to \mathbb{F}^m$ gibt, wobei \mathbb{F} die Menge der Maschinenzahlen bezeichne mit

$$|\widetilde{\phi}_i(x) - \phi_i(x)| \le eps \cdot |\phi_i(x)| \quad \forall x \in \mathbb{F}^n \text{ und } i = 1, \dots, m.$$
 (3.3.2)

 $\widetilde{\phi}$ heißt dann **Realisierung** von ϕ .

Bemerkung

aus (??) folgt für $1 \le p \le \infty$:

$$\|\widetilde{\phi}(x) - \phi(x)\|_{p} \le eps \cdot \|\phi(x)\|_{n} \quad \forall x \in \mathbb{F}^{n}$$
 (3.3.3)

Definition 3.3.4. Sei $f: E \subseteq \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m$ gegeben.

Ein Tupel $(f^{(1)}, \dots, f^{(l)})$ mit $l \in \mathbb{N}$ von elementar ausführbaren Abbildungen

$$f^{(i)}: U_1 \subseteq \mathbb{R}^{k_i} \to U_{i+1} \subseteq \mathbb{R}^{k_{i+1}}$$

mit $k_1 = n$ und $k_{l+1} = m$ heißt **Algorithmus** von f, falls

$$f = f^{(l)} \circ \ldots \circ f^{(1)}$$

Das Tupel $(\widetilde{f}1^{(1)}, \dots, \widetilde{f}^{(l)})$ mit Abbildungen $\widetilde{f}^{(i)}$, welche Realisierungen der $f^{(i)}$ sind, heißt **Implementation** von $(f^{(1)}, \dots, f^{(l)})$. Die Komposition

$$\widetilde{f} = \widetilde{f}^{(l)} \circ \ldots \circ \widetilde{f}^{(1)}$$

heißt Implementation von f.

Im Allgemeinen gibt es verschiedene Implementierungen einer Abbildung f.

Lemma 3.3.5 (Fehlerfortpflanzung). Sei $x \in \mathbb{R}^n$ und $\widetilde{x} \in \mathbb{F}^n$ mit $|\widetilde{x}_i - x_i| \le eps|x_i|$ für alle $i = 1, \dots, n$. Sei $(f^{(1)}, \dots, f^{(l)})$ ein Algorithmus für f und $(\widetilde{f}^{(1)}, \dots, \widetilde{f}^{(l)})$ eine zugehörige Implementation.

Mit den Abkürzungen

$$x^{(j+1)} \coloneqq f^{(j)} \circ \dots \circ f^{(1)}(x)$$
$$x^{(1)} \coloneqq x$$

und entsprechend mit $\widetilde{x}^{(j+1)}$ gilt, falls $x^{(j+1)} \neq 0$ für alle j = 0, ..., (l-1) und $\|\cdot\|$ eine beliebige p-Norm ist:

$$\frac{\|\widetilde{x}^{(j+1)} - x^{(j+1)}\|}{\|x^{(j+1)}\|} \le eps \cdot \mathcal{K} + o(eps)$$

$$\mathcal{K}^{(j)} = (1 + \kappa^{(j)} + \kappa^{(j)} \cdot \kappa^{(j-1)} + \dots + \kappa^{(j)} \cdot \dots \cdot \kappa^{(1)})$$
(3.3.4)

wobei $\kappa^{(j)} = \kappa_{rel}(f^{(j)}, x^{(j)})$ die Kondition der elementar ausführbaren Operationen $f^{(j)}$ ist.

Beweis.

$$\frac{\left\|\widetilde{x}^{(j+1)} - x^{(j+1)}\right\|}{\left\|x^{(j+1)}\right\|} = \frac{\left\|\widetilde{f}^{(j)}(\widetilde{x}^{(j)}) - f^{(j)}(x^{(j)})\right\|}{\left\|f^{(j)}(x^{(j)})\right\|}$$

$$\leq \frac{\left\|\widetilde{f}(\widetilde{x}) - f(\widetilde{x})\right\|}{\left\|f(\widetilde{x})\right\|} \cdot \frac{\left\|f(\widetilde{x})\right\|}{\left\|f(x)\right\|} + \frac{\left\|f(\widetilde{x}) - f(x)\right\|}{\left\|f(x)\right\|} \quad \text{(Index j vernachlässigt)}$$

$$\leq eps\left(1 + \frac{\left\|f(\widetilde{x}) - f(x)\right\|}{\left\|f(x)\right\|}\right) + \frac{\left\|f(\widetilde{x}) - f(x)\right\|}{\left\|f(x)\right\|}$$

$$\stackrel{\text{nach $??$ }eps + (eps + 1) \cdot \left(\kappa(j) \cdot \frac{\left\|\widetilde{x}^{(j)} - x^{(j)}\right\|}{\left\|x^{(j)}\right\|}\right) + o\left(\frac{\left\|\widetilde{x}^{(j)} - x^{(j)}\right\|}{\left\|x^{(j)}\right\|}\right)$$

Nach Voraussetzung gilt Gleichung (??) mit $\mathcal{K}^{(0)} = 1$ für j = 0. Für j = 1 folgt nach Voraussetzung mit Gleichung (??)

$$\frac{\|\widetilde{x}^{(2)} - x^{(2)}\|}{\|x^{(2)}\|} \le eps + (eps + 1) \cdot (\kappa^{(1)}eps + o(eps))$$

$$= eps(1 + \kappa^{(1)}) + o(eps)$$

$$= eps\mathcal{K}^{(1)} + o(eps)$$

Womit der Induktionsanfang gezeigt ist. Für den Induktionsschritt von j-1 zu j:

$$\frac{\left\|\widetilde{x}^{(j+1)} - x^{(j+1)}\right\|}{x^{(j+1)}} \le eps + (1 + eps)\kappa^{(j)} \left[eps\mathcal{K}^{(j-1)} + o(eps)\right] + (1 + eps) \cdot o\left(eps \cdot \mathcal{K}^{(j-1)} + o(eps)\right)$$
$$= eps\left(1 + \kappa^{(j)} \cdot \mathcal{K}^{(j-1)}\right) + o(eps)$$

Mit $\mathcal{K}^{(j)} = 1 + \kappa^{(j)} \cdot \mathcal{K}^{(j-1)}$ folgt die Behauptung.

Hiermit folgt:

Korollar 3.3.6. Unter der Voraussetzung von Lemma ?? gilt:

$$\frac{\|\widetilde{f}(\widetilde{x}) - f(x)\|}{\|f(x)\|} \le eps \cdot \left(1 + \kappa^{(l)} + \kappa^{(l)} \cdot \kappa^{(l-1)} + \dots + \kappa^{(l)} \cdot \dots \cdot \kappa^{(1)}\right) + o(eps) \tag{3.3.5}$$

Bemerkung 3.3.7. Mit Korollar ?? ist offensichtlich, dass schlecht konditionierte Probleme zu elementar ausführbaren Abbildungen so früh wie möglich ausgeführt werden sollten.

Nach Beispiel ?? ist die Substraktion zweier annähernd gleicher Zahlen schlecht konditioniert. Deshalb sollte man unvermeidbare Subtraktionen möglichst früh durchführen. Allerdings hängt $\kappa^{(j)}$ nicht nur von $f^{(j)}$, sondern auch vom Zwischenergebnis $x^{(j)}$ ab, welches a priori unbekannt ist.

Bemerkung 3.3.8 (Sprechweise). Der Quotient

Gesamtfehler
$$\frac{\|\widetilde{f}(\widetilde{x}) - f(x)\|}{\|f(x)\|}$$

$$\|\widetilde{f}(\widetilde{x})\| \cdot \|\widetilde{x} - x\|$$

$$\|f(x)\| \cdot \|\widetilde{x} - x\|$$
Fehler Eingabedurch fehler Problem

gibt die Güte des Algorithmus an. Als Stabilitätsindikator kann also

$$\sigma\left(f,\widetilde{f},x\right) \coloneqq \frac{\mathcal{K}}{\kappa_{rel}(f,x)} \tag{3.3.7}$$

verwendet werden und es gilt

$$\frac{\|\widetilde{f}(\widetilde{x}) - f(x)\|}{\|f(x)\|} < \underbrace{\sigma\left(f, \widetilde{f}, x\right)}_{\substack{\text{Beitrag} \\ \text{des} \\ \text{Algorithmus}}} \underbrace{\kappa_{rel}(f, x)}_{\substack{\text{Beitrag} \\ \text{des} \\ \text{Problems}}} \underbrace{\epsilon_{problems}}_{\substack{\text{Rundungs-fehler}}} + o(eps)$$

Falls $\sigma(f, \widetilde{f}, x) < 1$, dämpft der Algorithmus die Fehlerfortpflanzung der Eingabe- und Rundungsfehler und heißt **stabil**.

Für $\sigma(f, \widetilde{f}, x) \gg 1$ heißt der Algorithmus **instabil**.

Beispiel 3.3.9. Nach Gleichung (??) gilt für die Elementaroperationen $K \leq 1$. Da für die Subtraktion zweier annähernd gleich großer Zahlen $\kappa_{rel} \gg 1$ gilt, ist der Stabilitätsfaktor zweier annähernd gleich großer Zahlen sehr klein und der Algorithmus also stabil, Falls es sich jedoch bei einer zusammengesetzten Abbildung $f = h \circ g$ bei der zweiten Abbildung h um eine Subtaktion handelt, gilt

$$\mathcal{K} = (1 + \kappa(sub) + \kappa(sub) \cdot \kappa(g))$$

und die Stabilität ist gefährdet. Genauere Abschätzungen und damit genauere Indikatoren können durch komponentenweise Betrachtungen erhalten werden.

3.3b) Rückwärtsanalyse

Die Fragestellung ist nun:

Kann $\widetilde{f}(\widehat{x})$ als exaktes Ergebnis von einer gestörten Eingabe \widehat{x} unter der exakten Abbildung f aufgefasst werden?

Das würde heißen

$$\exists \, \widehat{x} \in \mathbb{R}^n : f(\widehat{x}) = \widetilde{f}(\widetilde{x}) \,.$$

Dann schätze den Fehler $\|\widehat{x} - x\|$ bzw. für nicht injektive f

$$\min_{\widehat{x} \in \mathbb{R}^n} \left\{ \|\widehat{x} - x\| \middle| f(\widehat{x}) = \widetilde{f}(\widetilde{x}) \right\}$$

ab.

$$A \longrightarrow L, R \longrightarrow x = A^{-1}b$$

$$\hat{A} \longleftarrow \hat{L}, \hat{R} \longrightarrow \hat{x} = (\hat{L}\hat{R})^{-1}b$$

$$\overline{A} \longleftarrow \overline{x} = (\overline{A})^{-1}b$$

Ein Anwendungsbeispiel:

Die Eingangsdaten seien Messdaten \tilde{x} mit 1 % relativer Genauigkeit. Liefert die Rückwärtsanalyse, dass $\tilde{f}(\tilde{x})$ als exaktes Ergebnis $f(\hat{x})$ mit Eingangsdaten \hat{x} , die höchstens um 0,5 % schwanken, aufgefasst werden kann, so ist das Verfahren "geeignet".

Die Rückwärtsanalyse ist

- in der Regel leichter durchführbar als die Vorwärtsanalyse und
- ebenfalls nur eine qualitative Schätzung der Genauigkeit der numerisch berechneten Werte.

Bemerkung 3.3.10.

Vorwärtsfehler ≤ Kondition des Problems · Rückwärtsfehler.

$$\|\tilde{f}(\tilde{x}) - f(x)\| \le \kappa(f, x) \|\hat{x} - x\|$$

Beispiel: Rückwärtsanalyse der Gauß-Elimination (geht auf Wilkinson zurück)

Satz 3.3.11. $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ besitze eine LR-Zerlegung. Dann berechnet die Gauß-Elimination Matrizen \hat{L} und \hat{R} , so dass

$$\hat{L}\,\hat{R} = \hat{A}$$

und

$$|\hat{A} - A| \le \frac{eps}{1 - n \ eps} \left(|\hat{L}| \begin{pmatrix} 1 & 2 & \ddots & 0 \\ & 0 & \ddots & n \end{pmatrix} |\hat{R}| - |\hat{R}| \right)$$

$$\le \frac{n \ eps}{1 - n \ eps} |\hat{L}| |\hat{R}| = n \ eps |\hat{L}| |\hat{R}| + \mathcal{O}(n^2 eps^2)$$

falls $n \ eps \le 1/2$.

Beweis. [stoerbulirsch].

Satz 3.3.12 (Sautter 1971). $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ besitze eine LR-Zerlegung. Dann berechnet das Gaußsche Eliminationsverfahren für das Gleichungssystem Ax = b eine Lösung \overline{x} mit

$$\overline{A}\overline{x} = b$$

mit

$$|\overline{A} - A| \le 2 n \operatorname{eps} |\widehat{L}| |\widehat{R}| + \mathcal{O}(n^2 \operatorname{eps}^2).$$

Beweis. [deuflhardhohmann].

Weitere Abschätzungen existieren für Gauß-Elimination mit Pivotisierung und für spezielle Klassen von Matrizen.

3.3.13 Allgemeine Faustregeln für die LR-Zerlegung

- Falls die Matrix $n|\hat{L}||\hat{R}|$ die selbe Größenordnung wie |A| besitzt, ist der Algorithmus "gutartig";
- Für tridiagonale Matrizen ist der Algorithmus mit Spaltenpivotisierung stabil.
- Falls A oder A^T strikt diagonal dominant ist, d.h.

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

ist Spaltenpivotisierung überflüssig. Der Algorithmus ist stabil.

• Für symmetrische, positiv definite Matrizen sollte keine Pivotisierung durchgeführt werden, um die Symmetrie zu erhalten. Der Algorithmus ist stabil.

Vorsicht

Selbst wenn die LR-Zerlegung stabil ist, in dem Sinne dass $|\overline{A} - A|$ klein ist für $\overline{A}\overline{x} = b$, kann die numerische Lösung \overline{x} sehr ungenau sein, da der Vorwärtsfehler $|\overline{x} - x|$ auch von der Kondition abhängt.

Ein Beispiel hierzu ist die Hilbertmatrix

$$H = \left(\frac{1}{i+j-1}\right)_{i,j=1,\dots,n} \; ,$$

für die cond(H) exponentiell mit der Dimension n wächst.

3.4 Beurteilung von Näherungslösungen linearer GLS

Zu Ax = b liege eine Näherungslösung \widetilde{x} vor.

3.4a) Im Sinne der Vorwärtsanalyse

Im Sinne der Vorwärtsanalyse und der Fehlerentwicklung durch das Problem gilt:

$$\frac{\|\widetilde{x} - x\|}{\|x\|} \le cond(A) \cdot \frac{\|\Delta b\|}{\|b\|}$$

nach Beispiel??, mit dem Residuum

$$r(\widetilde{x}) \coloneqq A\widetilde{x} - b$$

$$= \widetilde{b} - b$$

$$= \Delta b$$
(3.4.1)

Wie der absolute Fehler ist das Residuum skalierungsabhängig. Daher ist $||r(\widetilde{x})||$ "klein" ungeeignet, um Genauigkeitsaussagen zu treffen.

Um den Fehler in x abzuschätzen, ist die Betrachtung von

$$\frac{\|r(\widetilde{x})\|}{\|b\|} \tag{3.4.2}$$

geeigneter.

Für große cond(A) ist dieser Quotient jedoch weiterhin ungeeignet.

3.4b) Im Sinne der Rückwärtsanalyse

Satz 3.4.1 (Prager und Oettli, 1964). Sei \tilde{x} eine Näherungslösung für Ax = b. Falls

$$|r(\tilde{x})| \le \varepsilon(|A||\tilde{x}| + |b|). \tag{3.4.3}$$

dann existiert eine Matrix \tilde{A} und ein Vektor \tilde{b} , so dass

$$\tilde{A}\tilde{x} = \tilde{b}$$

und

$$|\tilde{A} - A| \le \varepsilon |A| \quad und \quad |\tilde{b} - b| \le \varepsilon |b|. \tag{3.4.4}$$

Aufgrund von (??) wird der komponentenweise relative Rückwärtsfehler durch

$$\max_{i} \frac{|A\tilde{x} - b|_{i}}{(|A||\tilde{x}| + |b|)_{i}}$$

 $abgesch\"{a}tzt.$

Für den normweisen relativen Rückwärtsfehler gilt entsprechend (Rigal und Gaches 1967)

$$\frac{\|A\tilde{x} - b\|}{\|A\| \|\tilde{x}\| + \|b\|}.$$

4.1 Gaußsches Eliminationsverfahren mit Aquilibrierung und Nachiteration

Mit Skalierung D_zA (**Zeilenskalierung**) oder D_sA (**Spaltenskalierung**) mittels Diagonalmatrizen D_z, D_s lässt sich eine Pivotstrategie beliebig abändern. Jetzt ist die Frage: Was ist eine "gute" Skalierung?

Skalierung ändert die Lönge der Basisvektoren des Bild- bzw. des Urbildvektorraumes. Durch Normierung der Länge auf 1 wird die Pivotstrategie unabhängig von der gewählten Einheit.

Sei $A \in \mathbb{R}^{n \times m}$ und $\|\cdot\|$ eine Vektornorm.

4.1.1 Äquilibrierung der Zeilen

Alle Zeilen von D_zA haben die gleiche Norm, z.B. $\|\cdot\| = 1$, wofür

$$D_z = \begin{pmatrix} \sigma_1 & 0 \\ & \ddots & \\ 0 & \sigma_n \end{pmatrix} \quad \text{mit } \sigma_i \coloneqq \frac{1}{\|(a_{i1}, \dots, a_{im})\|}$$
 (4.1.1)

gesetzt wird.

4.1.2 Äquilibrierung der Spalten

Alle Spalten von AD_s haben die gleiche Norm, z.B. $\|\cdot\|=1$, wofür

$$D_s = \begin{pmatrix} \tau_1 & 0 \\ & \ddots & \\ 0 & \tau_m \end{pmatrix} \quad \text{mit } \tau_j \coloneqq \left\| \begin{pmatrix} a_{1j} \\ \vdots \\ a_{nj} \end{pmatrix} \right\|^{-1} \tag{4.1.2}$$

gesetzt wird.

Äquilibrierung von Zeilen **und** Spalten führt zu einem nichtlinearen Gleichungssystem und ist i.d.R. aufwendig.

Lemma 4.1.3. Sei A zeilenäquilibriert bzgl. der l_1 -Norm, dann gilt:

$$cond_{\infty}(A) \le cond_{\infty}(DA)$$
 (4.1.3)

für alle regulären Diagonalmatrizen D.

Beweis. siehe Übungsaufgabe

Wie in Kapitel ?? gesehen, kann die Näherungslösung \widetilde{x} trotz Pivotisierung und Äquilibrierung noch sehr ungenau sein.

4.1.4 Nachiteration

Die Näherung \widetilde{x} kann durch Nachiteration verbessert werden. Falls \widetilde{x} exakt ist, gilt:

$$r(\widetilde{x}) \coloneqq b - A\widetilde{x} = 0 \tag{4.1.4}$$

ansonsten ist $A(x-\widetilde{x}) = r(\widetilde{x})$. Also löse die Korrekturgleichung

$$A\Delta x = r(\widetilde{x}) \tag{4.1.5}$$

und setze

$$x^{(1)} \coloneqq \widetilde{x} + \Delta x$$

Wiederhole dies sooft, bis $x^{(i)}$ "genau genug" ist. Die Lösung \widetilde{x} wird durch Nachiteration meist mit sehr gutem Erfolg verbessert [dahmenreusken]

(??) wird mit der bereits vorhandenen LR-Zerlegung nur mit der neuen rechten Seite $r(\tilde{x})$ gelöst, d.h. eine vorwärts und eine Rückwärtssubstitution mit $\mathcal{O}(n^2)$ flops.

Bemerkung 4.1.5 (nach Skeel 1980). Die Gauß-Elimination mit Spaltenpivotsuche und einer Nachiteration ist komponentenweise stabil.

4.2 Cholesky-Verfahren

Im Folgenden sei A eine symmetrische, positiv definite Matrix in $\mathbb{R}^{n \times n}$, d.h. $A = A^T$ und $\langle x, Ax \rangle = x^T Ax > 0$ für alle $x \neq 0$. (kurs: **spd Matrix**)

Satz 4.2.1. Für jede spd Matrix $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ gilt:

- i) A ist invertierbar
- *ii)* $a_{ii} > 0$ für i = 1, ..., n

- $iii) \max_{ij} |a_{ij}| = \max_i a_{ii}$
- iv) Bei der Gauß-Elimination ohne Pivotsuche ist jede Restmatrix wieder eine spd Matrix.

Beweis.

- i) folgt aus (??)
- ii) Sei e_i der i-te Einheitsvektor, so folgt $a_{ii} = e_i^T A e_i > 0$.
- iii) siehe Übungsaufgabe
- iv) Es gilt:

$$A^{(1)} \coloneqq A = \begin{pmatrix} a_{11} & z^T \\ z & B^{(1)} \end{pmatrix}$$

$$A^{(2)} \coloneqq L_1 A^{(1)} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & \cdots & 0 \\ -\frac{z}{a_{ii}} & I & \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11} & z^T \\ 0 \\ \vdots & B^{(2)} \\ 0 & \end{pmatrix}$$

$$\Rightarrow L_1 A^{(1)} L_1^T = \begin{pmatrix} a_{11} & z^T \\ 0 \\ \vdots & B^{(2)} \\ 0 & \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 & -\frac{z}{a_{11}} \\ 0 \\ \vdots & I \\ 0 & \end{pmatrix}$$

$$= \begin{pmatrix} a_{11} & 0 & \cdots & 0 \\ 0 \\ \vdots & B^{(2)} \\ 0 & \end{pmatrix}$$

Weiterhin gilt:

$$x \neq 0 \Leftrightarrow L_1 x \neq 0$$

da L_1 invertierbar. Also gilt insgesamt:

$$\widetilde{x}^T B^{(2)} \widetilde{x} = x^T L_1 A^{(1)} L_1^T x \qquad \text{für } x \coloneqq \begin{pmatrix} 0 \\ \widetilde{x} \end{pmatrix}$$
$$= (L_1^T x)^T A(L_1^T x) > 0 \qquad \forall \widetilde{x} \neq 0$$

und damit ist auch $B^{(2)}$ spd.

Induktiv folgt hiermit iv).

□ Insbesondere ergibt sich:

$$(L_{n-1} \cdot \dots \cdot L_1) A^{(1)} (L_1^T \cdot \dots \cdot L_{n-1}^T) = \begin{pmatrix} d_1 & 0 \\ \vdots & \\ 0 & d_n \end{pmatrix},$$

wobei d_i das i-te Diagonalelement von $A^{(i)}$ ist und somit $d_i > 0$ für $i = 1, \dots, n$ gilt.

Sei
$$L = (L_1^{-1} \cdot \dots \cdot L_{n-1}^{-1})$$
 wie in (??), so ergibt sich:

4.2.2 Folgerung

Für jede sp
d Matrix A existiert eine eindeutige Zerlegung der Form

$$A = LDL^T$$

wobei L eine reelle unipotente (d.h. $l_{ii} = 1$) (, normierte) untere Dreiecksmatrix und D eine positive Diagonalmatrix ist. Diese Zerlegung heißt **rationale Cholesky-Zerlegung**. Die Zerlegung

$$A = \bar{L}\bar{L}^T \tag{4.2.1}$$

mit der reellen unteren Dreiecksmatrix

$$\bar{L} = L \begin{pmatrix} \sqrt{d_1} & 0 \\ & \ddots & \\ 0 & \sqrt{d_n} \end{pmatrix} = LD^{\frac{1}{2}}$$

heißt Cholesky-Zerlegung. .

Wegen (??) gilt:

$$a_{kk} = \bar{l}_{k1}^2 + \dots + \bar{l}_{kk}^2 \tag{4.2.2}$$

$$a_{ik} = \bar{l}_{i1}\bar{l}_{k1} + \dots + \bar{l}_{ik}\bar{l}_{kk} \tag{4.2.3}$$

(4.2.4)

images/image_missing.jpg

Berechnung der Matrixeinträge der Cholesky-Zerlegung

Demnach funktioniert spaltenweises und zeilenweises Berechnen.

Es ergibt sich folgender Algorithmus:

4.2.3 Cholesky-Zerlegung

Der Algorithmus der Cholesky-Zerlegung ist wie folgt:

```
for k = 1, \dots, n

| l_{kk} = (a_{kk} - \sum_{j=1}^{k-1} l_{kj})^{\frac{1}{2}}

| for i = k + 1, \dots, n

| l_{ik} = (a_{ik} - \sum_{j=1}^{k-1} l_{ij} l_{kj})/l_{kk}

| end

end
```

4.2.4 Rechenaufwand in flops

Es sind je

 $\frac{1}{6}(n^2-n)$ Additionen sowie Multiplikationen und

 $\frac{1}{6}(3n^2 - 3n)$ Divisionen

also ca. $\frac{2}{3}n^2$ flops für große n notwendig.

Im Vergleich zur LR-Zerlegung halbiert sich in etwa der Aufwand.

Bemerkung 4.2.5.

- a) Wegen (??) gilt $|\bar{l}_{kj}| \leq \sqrt{a_{kk}}$, d.h. die Matrizeneinträge können nicht zu groß werden.
- b) Für spd Matrizen ist der Cholesky-Algorithmus stabil nach (??)
- c) Da A symmetrisch ist, muss nur die untere Dreiecksmatrix gespeichert werden. In Algorithmen kann \bar{L} in eine Kopie dieser Dreiecksmatrix geschrieben werden.
- d) Fast singuläre Matrizen können durch die Diagonale erkannt werden.

10.11.2014

4.3 Lineare Ausgleichsprobleme

Beispiel 4.3.1. (s. Einführung)

Seien m Messungen (I_i, U_i) für die Stromstärke I und die Spannung U gegeben.

Das Ohmsche Gesetz liefert hierfür:

$$U$$
 = $R \cdot I$

images/ohmsche.jpeg

Abbildung 4.1: Schaltplan einer einfachen U-I-Messung

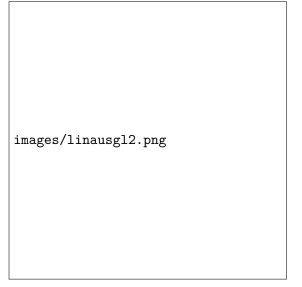


Abbildung 4.2: Linearausgleich einer U-I-Messung mit Ursprungsgerade als Modellfunktion

Gesucht ist der zugehörige Widerstand R.

Wird jetzt davon ausgegangen dass die I_i exakt sind, wird das R gesucht, für das RI_i im Mitttel den minimalen Abstand zu U_i hat. Genauer gesagt berechne

$$\min_{r \in \mathbb{R}} \sum_{i=1}^{m} (U_i - rI_i)^2$$

Vorsicht: Es wird nicht die Gerade (bzw. der lineare Untervektorraum) mit minimalem euklidischem Abstand zu (I_i, U_i) gesucht!

Dieses Problem ist nichtlinear und aufwendig zu lösen.

4.3.2 Lineares Ausgleichsproblem

Gegeben seien Messdaten (t_i, b_i) mit $t_i, b_i \in \mathbb{R}$ für i = 1, ..., m und die Abhängigkeit b(t) werde beschrieben durch eine Modellfunktion, welche linear von den unbekannten Parametern x_1, \dots, x_n des Modells abhängt, d.h.

$$b(t) = a_1(t)x_1 + \dots + a_n(t)x_n$$

Für exakte Messdaten b_i würde

$$b(t_i) = b_i \quad \forall i \in \{1, \dots, m\}$$

gelten.

Im Allgemeinen werden jedoch $m \ge n$ Messwerte b_i bestimmt, und hiermit die n Parameter x_i so gewählt, dass die kleinsten **Fehlerquadrate auftreten**:

$$\min_{x_1,\dots x_n} \sum_{i=1}^m (b_i - b(t_i))^2 \tag{4.3.1}$$

(Nach Gauß kann (??) auch aus der Maximum-Likelihood-Methode für einen stochastischen Ansatz hergeleitet werden.)

Definiere:

$$b = (b_i)_{i=1,\dots,m} \in \mathbb{R}^m$$

$$x = (x_j)_{j=1,\dots,n} \in \mathbb{R}^n$$

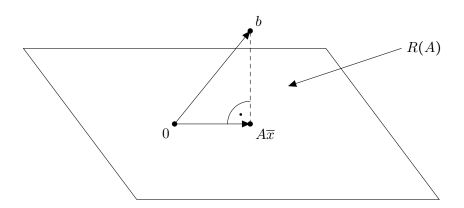
$$A = (a_j(t_i))_{\substack{i=1,\dots,m\\j=1,\dots,n}} \in \mathbb{R}^{m \times n}$$

Damit ist (??) äquivalent zum linearen Ausgleichsproblem:

Zu gegebenem $b \in \mathbb{R}^m$ und $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ mit $m \ge n$ ist das $\overline{x} \in \mathbb{R}^n$ gesucht mit

$$||b - A\overline{x}||_2 = \min_{x \in \mathbb{R}^n} ||b - Ax||_2$$
 (4.3.2)

Das entspricht der "Lösung" eines überbestimmten, i.A. nicht erfüllbaren GLS Ax = b. Aufgrund der l_2 -Norm ist \overline{x} gegeben durch die orthogonale Projektion von b auf den Bildraum R(A), wie gleich gezeigt wird.



Satz 4.3.3 (Projektionssatz). Sei V ein reeller Vektorraum mit einem Skalarprodukt $\langle \cdot, \cdot \rangle$ und der induzierten Norm $\|v\| \coloneqq \sqrt{\langle v, v \rangle}$. Sei $U \subset V$ ein endlich dimensionaler Untervektorraum und sei

$$U^{\perp} \coloneqq \{ v \in V \, | \, \langle v, u \rangle = 0 \quad \forall u \in U \}$$

Dann gilt:

1) Zu jedem $v \in V$ existiert genau ein $\overline{u} \in U$, so dass $v - \overline{u} \in U^{\perp}$, d.h.

$$\langle v - \overline{u}, u \rangle = 0 \quad \forall u \in U$$

Dies definiert die orthogonale Projektion

$$P: V \to U$$
, $v \mapsto \overline{u} = Pv$

2) Zu jedem $v \in V$ bestimmt $P \cdot v$ die eindeutige Lösung

$$\|v - Pv\| = \min_{u \in U} \|v - u\|$$

Also gilt mit einem eindeutigen $\overline{u} = Pv$, dass

$$||v - \overline{u}|| = \min_{u \in U} ||v - u|| \iff \langle v - \overline{u}, u \rangle = 0 \quad \forall u \in U$$
 (4.3.3)

Beweis. 1) Sei $\{u_1, \ldots, u_n\}$ eine Orthonormalbasis von U und $\overline{u} \in U$. Daraus folgt:

$$\exists ! (\alpha_i)_{i=1,...,n} \subset \mathbb{R} : \overline{u} = \sum_{i=1}^n \alpha_i u_i$$

Damit gilt:

$$0 = \langle v - \overline{u}, u \rangle \qquad \forall u \in U$$

$$\iff 0 = \langle v - \sum_{i=1}^{n} \alpha_i u_i, u_i \rangle \qquad \forall j = 1, \dots, n$$

$$\iff \langle v, u_j \rangle = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i \langle u_i, u_j \rangle = \alpha_j$$

Setze also

$$P \cdot v = \overline{u}$$

$$= \sum_{i=1}^{n} \langle v, u_i \rangle u_i \in U$$
(4.3.4)

dann ist \overline{u} die eindeutig bestimmte Lösung für $v-\overline{u}\in U^\perp$

IMAGE MISSING

Sei $u \in U$. Dann gilt:

$$\|v - u\|^{2} = \|v - \overline{u} + \overline{u} - u\|^{2}$$

$$= \|v - \overline{u}\|^{2} + \underbrace{(v - \overline{u}, \overline{u} - u)}_{=0} + \|u - \overline{u}\|^{2}$$

$$= \|v - \overline{u}\|^{2} + \|u - \overline{u}\|^{2}$$

$$(4.3.5)$$

(Dies ist anschaulich der Satz des Pythagoras.)

Satz 4.3.4. Der Vektor $\overline{x} \in \mathbb{R}^n$ ist genau dann Lösung des linearen Ausgleichsproblems

$$\min_{x \in \mathbb{R}^n} \|b - Ax\|_2 ,$$

falls er die Normalengleichung

$$A^T A \overline{x} = A^T b \tag{4.3.6}$$

erfüllt.

Insbesondere ist \overline{x} eindeutig, falls $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ maximalen Rang $n \leq m$ hat.

Beweis. Bezeichne $V = \mathbb{R}^m, U = R(A) = \{Ax \mid x \in \mathbb{R}^n\}, b \in \mathbb{R}^m$. Nach $(\ref{eq:constraints})$ gilt:

$$\begin{aligned} \|b - A\overline{x}\|_2 &= \min_{x \in \mathbb{R}^n} \|b - Ax\|_2 \\ \Leftrightarrow & \langle b - A\overline{x}, Ax \rangle = 0 \quad \forall x \in \mathbb{R}^n \\ \Leftrightarrow & \langle A^T(b - A\overline{x}), x \rangle = 0 \quad \forall x \in \mathbb{R}^n \\ \Leftrightarrow & A^T(b - A\overline{x}) = 0 \\ \Leftrightarrow & A^T A\overline{x} = A^T b \end{aligned}$$

Nach dem Projektionssatz ?? existiert mindestens ein eindeutiges $\overline{y} = Pb$. Für dieses \overline{y} ist $\overline{x} \in \mathbb{R}^n$ mit $\overline{y} = A\overline{x}$ eindeutig bestimmt, falls A injektiv ist, d.h. falls rang(A) = n. \square

Ähnlich zum Skalarprodukt ist die relative Kondition von (P, b) schlecht, falls b fast senkrecht zu U steht. Die relative Kondition des linearen Ausgleichsproblems hängt zusätzlich von cond(A) ab.

4.3.5 Lösung der Normalgleichung

Falls rang(A) = n, ist A^TA sp
d und das Cholesky-Verfahren ist anwendbar. Dafür ist

1. $A^T A$ zu berechnen:

Aufwand ca. $\frac{1}{2}n^2m$ Multiplikationen

Kondition häufig schlecht, da $\frac{1}{2}n^2$ Skalarprodukte berechnet werden

2. die Cholesky-Zerlegung von A^TA durchzuführen:

Aufwand ca. $\frac{1}{6}n^3$ Multiplikationen

Kondition Für $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ mit $m \ge n$ und rang(A) = n gilt:

$$cond_2(A^T A) = cond_2(A)^2 (4.3.7)$$

(siehe Übungsaufgabe 19)

Also überwiegt für $m \gg n$ der Aufwand A^tA zu berechnen. Die auftretenden Konditionen entsprechen i.d.R. nicht dem des Ausgangsproblems.

Damit ist die Cholesky-Zerlegung für Normalgleichungen ungeeignet.

Satz 4.3.6. Sei $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ mit $m \ge n$ und rang(A) = n, sei $b \in \mathbb{R}^m$ und besitze A eine Zerlegung

$$A = Q \begin{pmatrix} R \\ 0 \end{pmatrix}$$

mit einer orthogonalen Matrix $Q \in \mathbb{R}^{m \times m}$ und einer oberen Dreiecksmatrix $R \in \mathbb{R}^{n \times n}$. Dann ist R invertierbar.

Bezeichne

$$\begin{pmatrix} \overline{b}_1 \\ \overline{b}_2 \end{pmatrix} \coloneqq Q^T \cdot b \tag{4.3.8}$$

dann ist

$$\overline{x} = R^{-1}\overline{b}_1 \tag{4.3.9}$$

die Lösung des linearen Ausgleichsproblems und

$$\|\overline{b}_2\| = \|b - A\overline{x}\|$$
$$= \min_{x \in \mathbb{R}^n} \|b - Ax\|$$

Zur Erinnerung:

$$\begin{aligned} Q \text{ orthogonal} :&\Leftrightarrow QQ^T = I \\ &\Leftrightarrow Q^{-1} = Q^T \end{aligned}$$

Weiterhin ist Qlängenerhaltend, d.h. $\|Qv\|_2 = \|v\|_2$ und somit folgt

$$\|Q\|_2 = \|Q^{-1}\|_2 = 1$$
 und
$$cond_2(Q) = 1$$
 (4.3.10)

Beweis. R ist invertierbar, da

$$rang(R) = rang(Q^{-1} \cdot A)$$

= $rang(A)$
= n

Außerdem gilt:

$$\|b - Ax\|_{2}^{2} = \|Q(Q^{T}b - {R \choose 0}x)\|_{2}^{2}$$

$$= \|Q^{T}b - {Rx \choose 0}\|_{2}^{2}$$

$$= \|\bar{b}_{1} - Rx\|_{2}^{2} + \|\bar{b}_{2}^{2}\|$$

wird minimal für $R\overline{x} = \overline{b}_1$

Da Q längenerhaltend ist, folgt mit ?? b) $(cond_A := \frac{\max \|Ax\|}{\min \|Ax\|})$ sofort:

$$cond_2(A) = cond_2(R)$$

Die auftretende Kondition entspricht also der des Ausgleichsproblems.

Bemerkung 4.3.7. Sei $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ invertierbar und habe ein QR-Zerlegung, d.h. es existiert eine orthogonale Matrix Q und eine obere Dreiecksmatrix R, so dass:

$$A = Q \cdot R$$

Dann kann das Gleichungssystem Ax = b wie folgt gelöst werden:

- 1. Setze $z = Q^T b$, was Kondition 1 hat.
- 2. Löse durch Rückwärtssubstitution Rx = z.

12.11.2014

4.4 Orthogonalisierungsverfahren

Konsturiere eine QR-Zerlegung

$$A = Q \cdot \begin{pmatrix} R \\ 0 \end{pmatrix} \tag{4.4.1}$$

durch einen Eliminationsprozess:

$$A \to Q^{(1)}A \to Q^{(2)}Q^{(1)}A \to Q^{(p)} \cdot \dots \cdot Q^{(1)}A = \begin{pmatrix} R \\ 0 \end{pmatrix}.$$
 (4.4.2)

mit orthogonalen Matrizen $Q^{(i)}$. Dann gilt

$$Q = Q^{(1)T} \cdot \dots \cdot Q^{(p)T} \tag{4.4.3}$$

Dies ist im Gegensatz zur LR-Zerlegung aufgrund von $cond(Q^{(i)}) = 1$ immer stabil.

Für $Q \in \mathbb{R}^{2 \times 2}$ gibt es zwei mögliche Anschauungen, nämlich:

- a) Drehung IMAGE MISSING
- b) Spiegelung IMAGE MISSING

4.4a) Givens-Rotation

Es wird eine Drehung auf den 1. Einheitsvektor durchgeführt:

IMAGE MISSING

$$a = \begin{pmatrix} a_1 \\ a_2 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} \alpha \\ 0 \end{pmatrix} = \alpha e_1$$

d.h. Elimination von a_2 mit

$$\|\alpha e_1\|_2 = \|a\|_2$$

Also gilt für α

$$\alpha = \pm \|a\|_2$$

Drehuungen werden beschrieben durch

$$Q = \begin{pmatrix} \cos(\theta) & \sin(\theta) \\ -\sin(\theta) & \cos(\theta) \end{pmatrix} =: \begin{pmatrix} c & s \\ -s & c \end{pmatrix} \qquad \theta \in [0, 2\pi)$$

und es muss gelten

$$Qa = \begin{pmatrix} \alpha \\ 0 \end{pmatrix}$$

Hiermit folgt für ||a|| = 0

$$c = 1, s = 0$$

$$c = \frac{a_1}{\alpha}, s = \frac{a_2}{\alpha} \quad \text{mit}$$

$$\alpha = \pm \sqrt{a_1^2 + a_2^2}$$

$$(4.4.4)$$

für $||a|| \neq 0$.

Im Folgenden wird dies kurz mit

$$[c,s] = givens(a_1,a_2)$$

bezeichnet.

Als Givens-Rotation wird eine Matrix der Form

$$\Omega_{k,l} = \begin{pmatrix}
1 & & & & & & & \\
& \ddots & & & & & & \\
& & 1 & & & & \\
& & \mathbf{c} & & \mathbf{s} & & \\
& & & 1 & & & \\
& & & & \ddots & & \\
& & & -\mathbf{s} & & \mathbf{c} & & \\
& & & & \ddots & & \\
& & & & & 1
\end{pmatrix}$$

$$\leftarrow k\text{-te Zeile}$$

$$(4.4.5)$$

mit $c^2 + s^2 = 1$ und k < l bezeichnet. Es folgt:

$$\begin{split} \Omega_{kl}A &= \widetilde{A} \quad \text{mit} \\ \widetilde{a}_{ij} &= a_{ij} \quad \text{für } i \neq k, l \\ \widetilde{a}_{kj} &= ca_{kj} + sa_{lj} \\ \widetilde{a}_{lj} &= -sa_{kj} + ca_{lj} \end{split}$$

Demnach werden nur die k-te und l-te Zeile werden verändert. Falls nun $[c, s] = givens(x_k, x_l)$ gilt

$$\Omega_{k,l} \cdot x = \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_{k-1} \\ \alpha \\ x_{k+1} \\ \vdots \\ x_{l-1} \\ 0 \\ x_{l+1} \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} \qquad \text{mit} \quad \alpha = \pm \left\| \begin{pmatrix} x_k \\ x_l \end{pmatrix} \right\|_2$$

d.h. eine Givens-Rotation erzeugt eine Null. Da nun

$$\mathbb{R}^{m \times n} \ni \begin{pmatrix} * & * & * & \dots \\ 0 & * & & & \\ 0 & 0 & \ddots & & \\ \vdots & & & & \\ 0 & 0 & 0 & \dots & * \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} R \\ 0 \end{pmatrix}$$

gilt, sind

$$p = \sum_{j=1}^{n} (m - j)$$

Givens-Rotationen nötig, um eine QR-Zerlegung nach (??) zu erzeugen. Und eine Rotation, welche a_{ij} auf 0 setzt, ist durch zugehörige (c_{ij}, s_{ij}) gegeben.

Für eine 3x4-Matrix sieht das Verfahren folgendermaßen aus:

$$A = \begin{pmatrix} * & * & * \\ * & * & * \\ * & \checkmark & * \end{pmatrix} \xrightarrow{\Omega_{3,4}} \begin{pmatrix} * & * & * \\ * & \checkmark & * \\ 0 & * & 0 \end{pmatrix} \xrightarrow{\Omega_{1,2}} \begin{pmatrix} * & * & * \\ 0 & * & * \\ 0 & 0 & * \end{pmatrix}$$

$$\xrightarrow{\Omega_{2,3}} \begin{pmatrix} * & * & * \\ 0 & * & * \\ 0 & 0 & * \end{pmatrix} \xrightarrow{\Omega_{3,4}} \begin{pmatrix} * & * & * \\ 0 & * & * \\ 0 & * & \checkmark \\ 0 & 0 & * \end{pmatrix} \xrightarrow{\Omega_{2,3}} \begin{pmatrix} * & * & * \\ 0 & * & * \\ 0 & 0 & * & \checkmark \\ 0 & 0 & * & \checkmark \end{pmatrix}$$

$$\xrightarrow{\Omega_{3,4}} \begin{pmatrix} * & * & * \\ 0 & * & * \\ 0 & 0 & * & \checkmark \\ 0 & 0 & * & \checkmark \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} R \\ 0 \end{pmatrix}$$

Es ergibt sich:

4.4.1 Givens-QR-Algorithmus

```
for j = 1, ..., n

| for i = m, m - 1, ..., j + 1

| | % setze a_{ij} auf 0

| [c,s] = givens(a_{i-1,j}, ..., a_{ij})

| speichere c und s für a_{ij}

| A(i-1:j,j:h) = \binom{c}{-s} \binom{s}{c} * A(i-1:j,j:n)

| end

end
```

Bemerkung 4.4.2.

- a) A(i-1:i,1:j-1)=0 und ist daher nicht zu berechnen oder zu speichern. Der Speicherplatz kann für die Speicherung der Givensrotationen benutzt werden.
- b) R steht anschließend in A.
- c) Die Bestimmung der Länge $|\alpha|$ wird so ausgeführt, dass over- " oder underflow vermieden wird. Weiterhin wird das Vorzeichen von c oder s festgelegt, so dass aufgrund von $c^2 + s^2 = 1$ nur ein Wert ρ gespeichert werden muss. Hiermit wird auch das Vorzeichen von α festgelegt:

$$a_2 = 0$$
: Setze $c = 1, s = 0, \alpha = a_1$, merke $\rho = 1$.
$$|a_2| > |a_1|$$
: Setze $\tau = \frac{a_1}{a_2}, s = \frac{1}{\sqrt{1+\tau^2}}, c = s \cdot \tau, \alpha = a_2\sqrt{1+\tau^2}$, merke $\rho = \frac{c}{2}$.

$$|a_1| \ge |a_2|$$
: Setze $\tau = \frac{a_2}{a_1}, c = \frac{1}{\sqrt{1+\tau^2}}, s = c \cdot \tau, \alpha = a_1\sqrt{1+\tau^2}, \text{ merke } \rho = \frac{2}{s}.$

d) Aufgrund von c) muss nur ρ gespeichert werden:

$$\rho = 1$$
: Setze $c = 1, s = 0$.

$$|\rho| < 1$$
: Setze $c = 2\rho, s = \sqrt{1 - c^2}$.

$$|\rho| > 1$$
: Setze $s = \frac{2}{\rho}, c = \sqrt{1 - s^2}$.

Hiermit können alle notwendigen Givens-Rotationen als untere Dreiecksmatrix zusammen mit R in A gespeichert werden.

4.4.3 Aufand des Givens-QR-Algorithmus

- a) $m \approx n$ \rightarrow ca. $\frac{4}{3}n^3$ Multiplikationen und $\frac{1}{2}n^2$ Quadratwurzeln nötig Die Givens-QR-Zerlegung ist somit ungefähr viermal so aufwändig wie die Gauß-Elimination, dafür jedoch stabil.
- b) $m\gg n$ \to ca. $2n^2m$ Multiplikationen und mn Quadratwurzeln nötig Das Verfahren ist daher zwei- bis viermal so aufwändig wie das Cholesky-Verfahren für die Normalgleichungen, aber stabil.
- c) Bei Hessenberg-Matrizen, d.h. Matrizen mit der Gestalt

$$A = \begin{pmatrix} * & \dots & * \\ * & * & * \\ & \ddots & \ddots & \\ 0 & & * \end{pmatrix}, \tag{4.4.6}$$

also $a_{ik} = 0 \, \forall i < k+1,$ sind nur (n-1) Givens-Rotationen auszuführen.

Diese Matrizen tauchen z.B. bei Eigenwertberechungen auf und sind dort ein wichtiger Bestandteil der Verfahren.

4.4b) Householder-Reflexion

Es sei H eine Hyperebene im \mathbb{R}^m und zusätzlich ein Vektor $a \in \mathbb{R}^m$ gegeben.

IMAGE MISSING

Gesucht ist nun die Reflexion Q, so dass

$$Qa = \alpha e_1 = \begin{pmatrix} \alpha \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix} \quad \text{mit } \alpha = \pm \|a\|$$

Mit

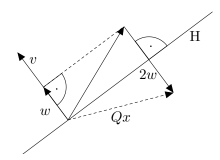
$$v = a - \alpha e_1 \tag{4.4.7}$$

gegeben, welches senkrecht zu H steht.

Damit Stellenauslöschungen in v, d.h. in v_1 , vermieden werden, wähle ein entsprechendes Vorzeichen für α , also

$$\alpha = -sign(a_1) \|a\|_2 \tag{4.4.8}$$

Die zugehörige Reflexion Q ist gegeben durch



wobei

$$w = \left\langle \frac{v}{\|v\|}, x \right\rangle \cdot \frac{v}{\|v\|}$$

$$Qx = x - 2w = x - 2\frac{v^T x}{v^T v} v = \left(I - 2\frac{vv^T}{v^T v}\right) x$$

$$Q = I - 2\frac{vv^T}{v^T v}$$

$$vv^T \in \mathbb{R}^{n \times n}, \ v^T v \in \mathbb{R}$$

$$(4.4.10)$$

und heißt **Householder Reflexion** (wurde 1958 von Householder eingeführt). Für die spezielle Wahl (??) mit (??) vom Vektor v folgt

$$vv^{T} = ||v||^{2} = ||a||^{2} - 2\alpha \langle a, e_{1} \rangle + \alpha^{2}$$

$$= -2\alpha (a_{1} - \alpha)$$

$$= -2\alpha v$$
(4.4.11)

Bemerkung 4.4.4.

4 Lineare Gleichungssysteme: Direkte Methoden (Fortsetzung)

- a) Q ist symmetrisch
- b) Q ist orthogonal
- c) Q ist involutorisch, d.h. $Q^2 = I$ (bzw. gilt $Q^{-1} = Q^T = Q$)

Die Householder Reflexion setzt nicht nur eine Null, sondern im Vektor gleich alle gewünschten Nullen

Rotation:
$$\begin{pmatrix} * \\ * \\ * \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} * \\ * \\ 0 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} * \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$
Reflexion: $\begin{pmatrix} * \\ * \\ * \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} * \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$

Um die erste Spalte in A auf die gewünschte Gestalt zu bringen, bestimme $Q^{(1)}$ wie oben, indem die erste Spalte als a gewählt wird:

$$A \to A^{(1)} = Q^{(1)}A = \begin{pmatrix} \alpha^{(1)} & & \\ 0 & * & \\ \vdots & & \\ 0 & & \end{pmatrix}$$

In der k-ten Spalte sollen nun die (k-1)-ten Zeilen und die (k-1)-ten Spalten bleiben und die Restmatrix verändert werden.

$$A^{(k-1)} = \begin{pmatrix} * & & & & & \\ & \ddots & & & * & \\ & * & - & - & - \\ & 0 & | & & - & - \\ & 0 & | & & T^{(k-1)} \\ & \vdots & | & & \\ & 0 & | & & \\ & & \uparrow (k-1)\text{-te Spalte} \end{pmatrix} \leftarrow (k-1)\text{-te Zeile}$$

Setze also

$$Q^{(k)} = \begin{pmatrix} I_{k-1} & 0\\ 0 & \overline{Q}^{(k)} \end{pmatrix}, \tag{4.4.12}$$

wobei $\overline{Q}^{(k)}$ durch die erste Spalte von $T^{(k)}$, d.h.

$$a = (a_{i,k}^{k-1})_{i=k,\dots,m} \subset \mathbb{R}^{m+1-k}$$
(4.4.13)

bestimmt wird. Dann gilt

$$Q^{(k)}A^{(k-1)} = \begin{pmatrix} * & & & & & & \\ & \ddots & & & * & & \\ & & * & - & - & - & - \\ & & 0 & | & * & & \\ & & 0 & \vdots & | & 0 & * & \\ & & \vdots & | & \vdots & & \ddots & \\ & & 0 & | & 0 & & & * \end{pmatrix}$$

Nach insgesamt

$$p = \min(m - 1, n) \tag{4.4.14}$$

Schritten erhalten wir für $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$

$$Q^{T}A = Q^{(p)} \cdot \dots \cdot Q^{(1)}A = \begin{pmatrix} R \\ 0 \end{pmatrix},$$
 (4.4.15)

wobei Bemerkung ?? auch für $Q^T = Q^{(p)} \cdot \ldots \cdot Q^{(1)}$ und somit auch für

$$Q = Q^{(1)} \cdot \dots \cdot Q^{(p)} \tag{4.4.16}$$

gilt.

17.11.2014

4.4.5 Speicherung

Gespeichert werden müssen die obere Dreiecksmatrix R und die **Householdervektoren** $v^{(i)} \in \mathbb{R}m + 1 - i$. Die Diagonalelemente von R sind $r_{ii} = \alpha^{(i)}$. Folgende Speicheraufteilung ist möglich:

$$A \longrightarrow \begin{pmatrix} & & & & R \\ & & & & & \\ & & | & & & \\ & v^{(1)}| & v^{(2)}| & \ddots & & \\ & & | & & | & v^{(p)} \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad \begin{pmatrix} \alpha^{(1)} \\ \vdots \\ \alpha^{(p)} \end{pmatrix}$$

Wohlgemerkt kann so auch $A \in \mathbb{R}m \times n$ mit m < n bearbeitet werden, dann wird A zu:



Zerlegung einer mxn-Matrix für m < n

Falls zusätzlich $v^{(i)}$ so normiert ist, dass $v_1^{(i)} = 1$ ist, braucht diese Komponente nicht gespeichert werden und R kann komplett in A gespeichert werden.

4.4.6 Aufwand für den Householder-QR-Algorithmus

- a) Falls $m\approx n$ sind ungefähr $\frac{2}{3}n^3$ Multiplikationen notwendig und ist somit ungefähr doppelt so teuer wie die LR-Zerlegung, ist aber stabil.
- b) Falls $m \gg n$ sind ungefähr $2mn^2$ Multiplikationen notwendig. Der Aufwand ist daher ungefähr so hoch wie beim Cholesky-Verfahren für Normalgleichungen, aber stabil.

5 Numerische Lösung nichtlinearer Gleichungssysteme

Beispiel:

linear: Ax = b

nichtlinear: $f(x) = \sin(x) + x^3 - 4 = 0$

5.1 Einführung

Beispiel 5.1.1.

- 1) $f(x) = x^2 c = 0 \Leftrightarrow x = \pm \sqrt{c}$: Berechnung der Wurzel
- 2) Sei p ein Polynom: Nullstellenbestimmung
- 3) Löse das nichtlineare Randwertproblem

$$-\Delta u = f(u)$$

in $\Omega = (0,1)^2$ mit u = 0 auf $\partial \Omega$. Mit dem Differenzenverfahren¹ ergibt sich

$$A\vec{u} = h^2 \vec{f}(\vec{u})$$

ein System nichtlinearer Gleichungen.

Nullstellenbestimmung

Gegeben $D \subseteq \mathbb{R}^n, f: D \to \mathbb{R}^m$ stetig

Gesucht $x^* \in D$ mit $f(x^*) = 0$

¹s. Übungsaufgabe 2)

Fixpunktgleichung

Gegeben $D \subseteq \mathbb{R}^n, g: D \to \mathbb{R}^n$ stetig

Gesucht $x^* \in D$ mit $g(x^*) = x^*$

Falls m=n ist dies äquivalent zur Nullstellenbestimmung.

5.1.2 Das Bisektionsverfahren

Sei $f : [a, b] \to \mathbb{R}$ stetig udn $f(a) \cdot f(b) < 0$.

Dann folgt aus dem Zwischenwertsatz die Existenz mindestens einer Nullstelle $x^* \in (a,b)$.



 $Beispiel\ zur\ Nullstellenexistenz$

Generiere eine Folge von Intervallen $[a^{(i)}, b^{(i)}] \in [a^{(i-1)}, b^{(i-1)}]$, die eine Nullstelle enthalten und mit $b^{(i)} - a^{(i)} \longrightarrow 0$. Definiere

$$x^{(i+1)} = \frac{1}{2}(b^{(i)} + a^{(i)}) \tag{5.1.1}$$

und

$$[a^{(i+1)}, b^{(i+1)}] := \begin{cases} [x^{(i+1)}, b^{(i)}] & \text{für } f(a^{(i)}) \cdot f(x^{(i+1)}) > 0 \\ [a^{(i)}, x^{(i+1)}] & \text{für } f(a^{(i)}) \cdot f(x^{(i+1)}) < 0 \end{cases}$$
(5.1.2)

Für jedes $i \ge 1$ gilt somit

$$b^{(i)} - a^{(i)} = \frac{1}{2^i}(b - a)$$

und es existiert eine Nullstelle x^* in $[a^{(i)},b^{(i)}]\in[a^{(i-1)},b^{(i-1)}]$ für alle i. Damit folgt

$$|x^{(i-1)} - x^*| \le \frac{1}{2} (b^{(i)} - a^{(i)})$$

= $2^{-(i+1)} (b-a) \longrightarrow 0$

Also $\lim_{i\to\infty} x^{(i)} = x^*$.

Korollar 5.1.3. Das oben angegebene Bisektionsverfahren konvergiert, falls $f : [a,b] \to \mathbb{R}$ stetig ist und $f(a) \cdot f(b) < 0$ gilt.

Bemerkung 5.1.4.

- a) $x^{(i)}$ wird als Intervallmitte, also unabhängig von $f(x^{(i)})$ gewählt. die Konvergenzgeschwindigkeit hängt von der Länge des Intervalls [a,b] ab und der Lage von x^* bezüglich der Intervallhalbierung ab.
 - Die Konvergenz kann demnach sehr langsam sein.
- b) Ein Vorteil ist, dass keine Differenzierbarkeitsvoraussetzungen nötig sind.
- c) Das Verfahren ist nicht für $f:D\longrightarrow \mathbb{R}^n$ anwendbar.

5.2 Fixpunktiteration

Gesucht sei ein Fixpunkt $x^* \in D \subseteq \mathbb{R}^n$ der stetigen Funktion $g: D \to \mathbb{R}^n$, d.h.

$$x^* = g(x^*) (5.2.1)$$

Idee: Nutze (??) zur Iteration, d.h. wähle $x^{(0)} \in D$, setze

$$x^{(k+1)} = g(x^{(k)})$$
 für $k \in 0, 1, ...$ (5.2.2)

Es bedarf noch der Voraussetzung, dass $x^{(k)} \in D \ \forall k$

Falls $x^{(k)}$ konvergiert, ist der Grenzwert x^* ein Fixpunkt, denn für stetiges g gilt:

$$x^* = \lim_{k \to \infty} x^{(k+1)} = \lim_{k \to \infty} g(x^{(k)})$$

$$g \text{ stetig} = g(\lim_{k \to \infty} x^{(k)}) = g(x^*)$$
(5.2.3)

Beispiel 5.2.1. Löse $x - e^{-x} - 1 = 0$.

a)
$$x = 1 + e^{-x} =: g_1(x)$$



Konvergenz der Fixpunktiteration für $x = 1 + e^{-x}$

 \longrightarrow Konvergenz

b)
$$e^{-x} = x - 1 \Leftrightarrow x = -ln(x - 1) = g_2(x)$$



Versagen der Fixpunktiteration für x = -ln(x-1)

$$\longrightarrow g(x^{(2)})$$
 nicht definiert!

Definition 5.2.2. Sei $D \subseteq \mathbb{R}^n$ abgeschlossen und $\|\cdot\|$ eine Norm auf dem \mathbb{R}^n . Eine Abbildung $g: D \to \mathbb{R}^n$ heißt **Kontraktion** bezüglich $\|\cdot\|$, falls es ein $\kappa \in [0,1)$ gibt mit

$$||g(u) - g(v)|| \le \kappa ||u - v|| \quad \forall u, v \in D$$

Die kleinste solche Zahl κ heißt Kontraktionszahl von g.



Grafische Veranschaulichung einer Kontraktion

Offensichtlich ist jede auf D kontrahierende Abbildung stetig.

Lemma 5.2.3. Sei $D = \overline{\Omega}$ mit $\Omega \subseteq \mathbb{R}^n$ offen und konvex und $\|\cdot\|$ eine Norm auf dem R^n . Falls $g: D \longrightarrow \mathbb{R}^n$ eine stetig differenzierbare Funktion ist und bezüglich der zugeordneten Matrixnorm $\sup_{x \in \Omega} \|Dg(x)\| < 1$ gelte, so ist g kontrahierend bezüglich $\|\cdot\|$.

Beweis. Mit $u, v \in D$ gilt $u + t(v - u) \in D$, da D konvex ist. Somit ist $h : [0,1] \to \mathbb{R}^n$ mit $h(t) \coloneqq g(u + t(v - u))$ wohldefiniert und stetig differenzierbar. Mit dem Hauptsatz der Differenzial- und Integralrechnung folgt:

$$||g(u) - g(v)|| = ||h(1) - h(0)||$$

$$= \left\| \int_{0}^{1} h'(t)dt \right\|$$

$$= \left\| \int_{0}^{1} Dg(u + t(v - u)) \cdot (v - u)dt \right\|$$

$$\leq \int_{0}^{1} ||Dg(u + t(v - u))|| dt \cdot ||v - u||$$

$$\leq \sup_{x \in \Omega} ||Dg(x)|| \cdot ||v - u||$$
(5.2.4)

Satz 5.2.4 (Banachscher Fixpunktsatz). Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ abgeschlossen und die Abbildung $g: D \longrightarrow \mathbb{R}^n$ eine Kontraktion. Dann gilt:

- 1) Es existiert genau ein Fixpunkt x^* von g.
- 2) Für jeden Startwert $x^{(0)} \in D$ konvergiert die Folge der Fixpunktiterierten

$$x^{(k+1)} = g(x^{(k)}) \stackrel{k \to \infty}{\longrightarrow} x^* \tag{5.2.5}$$

3) Es gelte die a posteriori Fehlerabschätzung

$$\|x^{(k)} - x^*\| \le \frac{\kappa}{1 - \kappa} \|x^{(k)} - x^{(k-1)}\|$$
 (5.2.6)

und die a priori Fehlerabschätzung

$$\|x^{(k)} - x^*\| \le \frac{\kappa^k}{1 - \kappa} \|x^{(1)} - x^{(0)}\|$$
 (5.2.7)

19.11.2014

Beweis. **zu 2)** Sei $x_0 \in D$ beliebig. (??) ist wohldefiniert, da $g(D) \subset D$. $(x^{(k)})_{k \in \mathbb{N}}$ bilden eine Cauchyfolge, da

$$\|x^{(k+1)} - x^{(k)}\| = \|g(x^{(k)}) - g(x^{(k-1)})\|$$

$$\leq \kappa \|x^{(k)} - x^{(k-1)}\|$$

$$\leq \kappa^k \|x^{(1)} - x^{(0)}\|$$

$$\implies \|x^{(k+l)} - x^{(k)}\| \leq \sum_{i=0}^l \|x^{(k+i+1)} - x^{(k+i)}\|$$

$$\leq \sum_{i=0}^l \kappa^{k+1} \|x^{(1)} - x^{(0)}\|$$

$$\leq \frac{\kappa^k}{1 - \kappa} \|x^{(1)} - x^{(0)}\|$$

$$\forall l \in \mathbb{N}$$

Daraus folgt, dass $\lim_{k\to\infty}x^{(k)}=x^*$ existiert und $x^*\in D$, da D abgeschlossen ist und somit vollständig.

zu 1) Da g stetig ist, ist $g(x^*) = x^*$ (siehe hierzu (??)). x^* ist eindeutiger Fixpunkt, da für einen weiteren Fixpunkt y^* gilt

$$0 \le \|x^* - y^*\| = \|q(x^*) - q(y^*)\| \le \kappa \|x^* - y^*\|$$

Da $\kappa < 1$, muss $||x^* - y^*|| = 0$ sein und damit $x^* = y^*$.

zu 3) Betrachte

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

$$\leq \frac{\kappa^k}{1 - \kappa} \|x^{(1)} - x^{(0)}\|$$

bzw.

$$\lim_{l \to \infty} \|x^{(k+l)} - x^{(k)}\| \le \lim_{l \to \infty} \sum_{i=0}^{l-1} \|x^{(k+i+1)} - x^{(k+i)}\|$$

$$\le \lim_{l \to \infty} \sum_{i=0}^{l-1} \kappa^{i+1} \|x^{(k)} - x^{(k-1)}\|$$

$$\le \frac{\kappa}{1 - \kappa} \|x^{(k)} - x^{(k-1)}\|$$

Bemerkung 5.2.5.

- 1) Als Voraussetzung wäre bereits ausreichend: D ist vollständiger metrischer Raum mit Metrik d. Dann ersetze die Norm durch die Metrik d.
- 2) Im Allgemeinen ist der Nachweis $g(D) \subset D$ schwierig.

5.2.6 Folgerungen

Sei $x^* \in \mathbb{R}^n$, so dass $g(x^*) = x^*$ und sei g in einer Umgebung von $\overline{B_{\varepsilon}(x^*)} = \{x \in \mathbb{R}^n | \|\underline{x - x^*}\| \le \varepsilon\}$ stetig differenzierbar und es gelte $\|g'(x)\| < 1$ für $x \in \overline{B_{\varepsilon}(x^*)}$, so ist Satz ?? mit $D = \overline{B_{\varepsilon}(x^*)}$ anwendbar.

Beweis. Nutze (??) und Lemma ??.

5.3 Konvergenzordnung und Fehlerabschätzungen

Definition 5.3.1. Eine Folge $(x^{(k)})_{k \in \mathbb{N}}$ mit $x^{(k)} \in \mathbb{R}^n$ konvergiert mit (mindestens) der Ordnung $p \ge 1$ gegen x^* , falls

$$\lim_{k \to \infty} x^{(k)} = x^*$$

und falls es ein C > 0 sowie $N \in \mathbb{N}$ gibt, so dass

$$||x^{(k+1)} - x^*|| \le C ||x^{(k)} - x^*||^p \forall k \ge N$$

Im Fall p = 1 ist zusätzlich C < 1 und man spricht von **linearer Konvergenz**. Für p = 2 heißt es **quadratische Konvergenz**. Gilt

$$\lim_{k \to \infty} \frac{\|x^{(k+1)} - x^*\|}{\|x^{(k)} - x^*\|} = 0,$$

so konvergiert die Folge superlinear.

Bemerkung 5.3.2. Die Fixpunktiteration konvergiert unter der Voraussetzung in ?? mindestens linear.

Bemerkung 5.3.3.

- a) lineare Konvergenz hängt von der gewählten Norm ab.
- b) Hat die Folge bzgl. einer Vektornorm auf dem \mathbb{R}^n die Konvergenzordnung p > 1, hat sie diese bzgl. jeder Norm.
- **Definition 5.3.4.** a) Ein iteratives Verfahren zur Bestimmung eines Wertes x^* hat die Konvergenzordnung p, falls es eine Umgebung U um x^* gibt, so dass für alle Startwerte aus $U\setminus\{x^*\}$ die erzeugte Folge mit Ordnung p konvergiert.
- b) Das Verfahren heißt **lokal konvergent**, falls es für alle Startwerte in einer Umbegung von x^* konvergiert.
- c) Das Verfahren heißt global konvergent, falls es im gesamten Definitionsbereich des zugehörigen Problems konvergiert.

Lemma 5.3.5. Sei $(x^{(k)})_{k \in \mathbb{N}}$ eine konvergente Folge in \mathbb{R} mit Grenzwert x^* .

a) Falls

$$\lim_{k \to \infty} \frac{\|x^{(k+1)} - x^*\|}{\|x^{(k)} - x^*\|} = A \in (-1, 1), \ A \neq 0$$
(5.3.1)

hat die Folge genau die Konvergenzordnung 1. Weiter gilt mit $A_k = \frac{x^{(k)} - x^{(k-1)}}{x^{(k-1)} - x^{(k-2)}}$

$$\lim_{k \to \infty} \frac{A_k}{1 - A_k} \cdot \frac{x^{(k)} - x^{(k-1)}}{x^* - x^{(k)}} = 1$$

$$\lim_{k \to \infty} A_k = A$$
(5.3.2)

b) Falls die Folge Konvergenzordnung p > 1 hat, gilt

$$\lim_{k \to \infty} \frac{x^{(k)} - x^{(k-1)}}{x^* - x^{(k)}} = 1 \tag{5.3.3}$$

zu Def. ??: Im Fall p = 1 ist zusätzlich C < 1 verlangt.

5 Numerische Lösung nichtlinearer Gleichungssysteme

Beweis. (skizzenhaft, siehe Übungsaufgaben) Sei $e^{(k)} := x^* - x^{(k)}$. Nutze $x^{(k+1)} - x^{(k)} = e^{(k)} - e^{(k+1)}$:

a) Zeige

$$\lim_{k \to \infty} \frac{x^{(k)} - x^{(k-1)}}{e^{(k)}} = \frac{1 - A}{A} \,,$$

sowie

$$\lim_{k\to\infty}A_k=A\,,$$

so folgt die Behauptung.

b) Folgt aus $\lim_{k\to\infty} \frac{e^{(k+1)}}{e^{(k)}} = 0$.

5.3.6 Folgerung: a posteriori Fehlerabschätzung

a) Für p = 1 gilt

$$x^* - x^{(k)} \approx \frac{A_k}{1 - A_k} (x^{(k)} - x^{(k-1)})$$
 (5.3.4)

für große k und A_k in etwa konstant. $|x^{(k)} - x^{(k-1)}|$ ist im Allgemeinen **keine** sinnvolle Schätzung des Fehlers $|x^* - x^{(k)}|!$

b) Für p > 1 gilt:

$$x^* - x^{(k)} \approx x^{(k+1)} - x^{(k)}$$
 (5.3.5)

für große k.

Bemerkung 5.3.7. Für Folgen im \mathbb{R}^n gibt es für p = 1 kein Analogon zu (??). Falls p > 1, lässt sich (??) für die Normen der Differenzen zeigen, d.h.

$$||x^* - x^{(k)}|| \approx ||x^{(k+1)} - x^{(k)}||$$
 (5.3.6)

Beweis. Nutze $\lim_{k\to\infty}\frac{\|e^{(k+1)}\|}{\|e^{(k)}\|}=0$ und

$$||e^{(k)}|| - ||e^{(k+1)}|| \le ||x^{(k+1)} - x^{(k)}|| \le ||e^{(k)}|| + ||e^{(k+1)}||.$$

5.3.8 Folgerung

Falls p > 1 ist, kann p folgendermaßen approximiert werden:

$$p \approx \frac{\log(\|x^{(k+2)} - x^{(k+1)}\|)}{\log(\|x^{(k+1)} - x^{(k)}\|)}$$

Beweis. siehe Übungsaufgabe.

5.4 Newton-Verfahren für skalare Gleichung

Sei $f:[a,b] \longrightarrow \mathbb{R}$ differenzierbar. Dann gilt

$$f(x^*) = f(x) + f'(x)(x^* - x) + o(||x - x^*||),$$

d.h. f kann lokal gut durch die Tangente approximiert werden. Betrachte die Nullstellengleichung $f(x^*) = 0$



Veranschaulichung des Newton-Verfahrens an einem Funktionsgraphen

und bestimme iterativ die Nullstelle der Tangentengleichung

$$0 = f(x) + f'(x)(\overline{x} - x) \Leftrightarrow \overline{x} = x - \frac{f(x)}{f'(x)}$$

Notwendig ist hier die Bedingung $f'(x) \neq 0$.

5.4.1 Iterationsschritt des Newton(-Kantorowitsch)-Verfahrens

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - \frac{f(x^{(k)})}{f'(x^{(k)})}$$
(5.4.1)

wird auch Tangentenverfahren genannt und stammt von J. Raphson (1630). Newton hat eine ähnliche Technik früher angewendet.

Satz 5.4.2. Sei $f \in C^1(a,b)$ und $x^* \in (a,b)$ eine einfache Nullstelle von f, d.h. $f'(x^*) \neq 0$. Dann gibt es ein $\varepsilon > 0$, s.d. für jedes $x^{(0)} \in \overline{B_{\varepsilon}(x^*)}$ das Newton-Verfahren (??) superlinear gegen x^* konvergiert.

Falls $f \in C^2(a,b)$ tritt mindestens quadratische Konvergenz ein, d.h. das Verfahren konvergiert lokal quadratisch.

Beweis. Gleichung (??) definiert eine Fixpunktiteration mit $g(x) = x - \frac{f(x)}{f'(x)}$. Für $f \in C^2(a,b)$ gilt

$$g'(x) = 1 - \frac{f'f' - ff''}{(f')^2}(x) = \frac{f(x)f''(x)}{(f'(x))^2}.$$

Da $f(x^*) = 0$ und $f'(x^*) \neq 0$ gilt $g'(x^*) = 0$.

Weiterhin gibt es eine Umgebung U_0 von x^* , in der $f(x) \neq 0 \ \forall x \in U_0$, da f stetig ist. In U_0 ist somit g' stetig. Da $g'(x^*) = 0$ ist, existiert ein $\varepsilon > 0$ mit

$$g'(x) \le \kappa < 1 \quad \forall x \in \overline{B_{\varepsilon}(x^*)}$$
.

Da $g(x^*) = x^*$ ist, ist die Folgerung ?? anwendbar, also ist g eine Kontraktion. und $g(\overline{B_{\varepsilon}(x^*)}) \subset \overline{B_{\varepsilon}(x^*)}$. Der Banachsche Fixpunktsatz liefert Konvergenz für alle $x^{(0)} \in \overline{B_{\varepsilon}(x^*)}$.

Die quadratische Konvergenz folgt aus

$$|x^{(k-1)} - x^*| = |x^{(k)} - \frac{f(x^{(k)})}{f'(x^{(k)})} - x^* + \frac{f(x^*)}{f'(x^*)}|$$

$$= \frac{|f(x^{(*)}) - f(x^{(k)}) + f'(x^{(k)})(x^{(k)} - x^*)|}{|f'(x^{(k)})|}$$

$$\leq \sup_{x \in \overline{B_{\varepsilon}}(x^*)} \frac{1}{|f'(x^*)|} \cdot \sup_{x \in \overline{B_{\varepsilon}}(x^*)} |f''(x) \cdot \frac{1}{2} |x^{(k)} - x^*|^2$$

aufgrund der Taylorentwicklung und da $x^{(k-)} \in \overline{B_{\varepsilon}(x^*)} \ \forall k \in \mathbb{N}$ (da g Kontraktion).

Für $f \in C^1$ siehe [haemmerlinhoffmann].

Bemerkung 5.4.3.

- a) Mehrfache Nullstellen könne im Allgemeinen nicht mit (??) bestimmt werden.
- b) Die Ableitung f' muss analytisch (als Funktion) gegeben sein.
- c) Die Lage und Größe des Konvergenzinterfalls ist a priori unbekannt. (Hierfür könnte z.B. das Bisektionsverfahren Anwendung finden.)

Beispiel 5.4.4 (Newton-Verfahren ohne Konvergenz).

24.11.2014

• $x^{(1)}$ nicht mehr im Definitionsbereich



Fehlschlagen des Newton-Verfahren: außerhalb des Definitionsbereichs

•
$$|x^* - x^{(1)}| \not< |x^* - x^{(0)}|$$



Fehlschlagen des Newton-Verfahren: Konvergenz nicht gesichert

5.4.5 Newton-Verfahren: Iterativer Linearisierungsprozess

Die entscheidende Idee beim Newton-Verfahren ist der **iterative Linearisierungsprozess**, d.h. die Lösung einer nichtlinearen Gleichung wird durch eine Folge von Lösungen linearer Gelichungen ersetzt.

Beispiel 5.4.6. Es ist die Lösung von $x - e^{-\frac{1}{2}x} = 0$ mit $x^{(0)} = 0, 8$ gesucht.

a) Mit der Banachschen Fixpunktiteration angewendet auf $x=e^{\left(-\frac{1}{2}x\right)}$ ergibt sich

$$x^{(10)} = 0,70347017$$
 auf 4 Stellen exakt

b) Mit dem Newton-Verfahren

$$x^{(3)} = 0,70346742$$
 bis auf 17 Stellen exakt bis auf Maschinengenauigkeit exakt

Die Ableitung f'(x) ist nicht immer explizit bekannt.

Eine Idee ist, sie zu approximieren mithilfe des Differenzenquotienten:

$$f'(x^{(k)}) \approx \frac{f(x^{(k)}) - f(x^{(k-1)})}{x^{(k)} - x^{(k-1)}}$$

Damit ergibt sich

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - f(x^{(k)}) \frac{x^{(k)} - x^{(k-1)}}{f(x^{(k)}) - f(x^{(k-1)})}$$

d.h. $x^{(k+1)}$ ist die Nullstelle der Sekante durch $f(x^k)$ und $f(x^{(k-1)})$.

5.4.7 Iterationsschritt des Sekantenverfahrens

$$x^{(k+1)} = \frac{x^{(k-1)}f(x^{(k)}) - x^{(k)}f(x^{k-1})}{f(x^{(k)}) - f(x^{(k-1)})}$$
(5.4.2)



Geometrische Veranschaulichung des Sekantenverfahrens

Satz 5.4.8 (Konvergenz des Sekantenverfahrens). Sei $f \in C^2([a,b])$ und $x^* \in (a,b)$ eine einfache Nullstelle.

Dann konvergiert das Sekantenverfahren in einer Umbegung von x^* superlinear mit Ordnung

$$p = \frac{1}{2}(1 + \sqrt{5}) = 1,618.$$

Beweis. Siehe z.B. [haemmerlinhoffmann; stoerbulirsch]

zu Beispiel ??: Das Sekantenverfahren benötigt einen zweiten Startwert, z.B.

$$x^{(1)} = 0,7$$

 $\Rightarrow x^{(3)} = 0,7034674$ auf 7 Stellen exakt
 $x^{(6)}$ bis auf Maschinengenauigkeit exakt

Bemerkung 5.4.9.

- a) Das Verfahren ist keine Fixpunktiteration. Es benötigt $x^{(k)}$ und $x^{(k-1)}$ für $x^{(k+1)}$ (Mehrschrittverfahren)
- b) Die Berechnung von f(x) und f'(x) ist im Allgemeinen sehr teuer. Das Sekanten-Verfahren benötigt pro Iteration nur eine Funktionsauswertung, das Newton-Verfahren hingegen zwei.

Also sind zwei Iterationen des Sekanten-Verfahrens so teuer wie eine des Newton-Verfahrens.

Bei gleichem Aufwand konvergiert das Sekanten-Verfahren daher lokal schneller mit der Konvergenzordnung

$$p^2 = 2,618...$$

für $x^{(k)} \to x^{(k+2)}$ als das Newton-Verfahren (siehe auch Beispiel ??).

Beispiel: Sei $f: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ und f(x) die erste Komponente von $A^{-1}x$. Diese ndimensionale Funktionsauswertung benötigt $\mathcal{O}(n^3)$ flops.

c) Die Sekantenmethode ist i.A. nicht stabil, denn für $f(x^{(k)}) \approx f(x^{(k+1)})$ können Stellenauslöschungen im Nenner auftreten.

Stabilere Varianten, wie z.B. regula falsi, haben eine geringere Konvergenzordnung.

5.5 Das Newton-Verfahren im Mehrdimensionalen

Wie im 1-dimensionalen wird $f: \Omega \subseteq \mathbb{R}^n \longrightarrow \mathbb{R}^n$ linearisiert

$$f(\overline{x}) \approx f(x) + Df(x)(\overline{x} - x)$$
 (5.5.1)

mit

$$Df(x) = \begin{pmatrix} \frac{\partial f_1}{\partial x_1}(x) & \dots & \frac{\partial f_1}{\partial x_n}(x) \\ \vdots & & \vdots \\ \frac{\partial f_n}{\partial x_1}(x) & \dots & \frac{\partial f_n}{\partial x_n}(x) \end{pmatrix}$$
 (genannt: die Jacobi-Matrix von f)

Falls nun die Jacobi-Matrix Df(x) invertierbar ist und $f(\overline{x}) = 0$ gilt, folgt

$$\overline{x} = x - [Df(x)]^{-1} \cdot f(x)$$

5.5.1 Iterationsschritt des Newton-Verfahrens

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - [Df(x^{(k)})]^{-1} \cdot f(x^{(k)})$$
(5.5.2)

5.5.2 Newton-Verfahren

```
setze Startwert x
i = 0
fx = f(x)
while "Abbruchkriterium"
Dfx = Df(x)
L\ddot{o}se^2Dfx \cdot d = -fx
x = x + d
fx = f(x)
i = i + 1
end
```

 $^{^{2}}$ entspricht Ax = b

Bemerkung 5.5.3. Ein Newton-Iterationsschritt (??) wird also aufgeteilt in Berechnung der sogenannten Newton-Korrektur

$$Df(x^{(k)})\Delta x^{(k)} = -f(x^{(k)})$$
(5.5.3)

und dem Korrekturschritt

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + \Delta x^{(k)} \tag{5.5.4}$$

5.5.4 Aufwand pro Iteration

n eindimensionale Funtionsauswertungen für f(x)

 n^2 eindimensionale Funtionsauswertungen für Df(x)

 $\mathcal{O}(n^2)$ flops (i.d.R.) zum Lösen eines GLS

Bemerkung 5.5.5. Das Newton-Verfahren ist **affin-invariant**, d.h. die Folge $(x^{(k)})$ ist zu gegebenem $x^{(0)}$ unabhängig davon, ob f(x) = 0 oder $\widetilde{f}(x) = A \cdot f(x) = 0$ mit regulärem $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ gelöst wird. Dies gilt, da

$$[D\widetilde{f}(x)]^{-1} \cdot \widetilde{f}(x) = [A \cdot Df(x)]^{-1} \cdot (A \cdot f(x))$$
$$= [Df(x)]^{-1} \cdot f(x)$$

und damit ist die Newton-Korrektur $\Delta x^{(k)}$ affin-invariant.

Satz 5.5.6. Sei $\Omega \in \mathbb{R}^n$ offen und $f: \Omega \to \mathbb{R}^n$ in $C^2(\Omega)$. Sei $x^* \in \Omega$ eine Nullstelle fmit einer invertierbaren Jacobi-Matrix $Df(x^*)$. Dann existiert eine Umgebung von x^* , so dass das Newton-Verfahren für jeden Startwert $x^{(0)}$ in dieser Umgebung quadratisch $gegen x^* konvergiert.$

Beweis. Kann wie im eindimensionalen durchgeführt werden. Aber Vorsicht: $D^2 f(x)$ ist eine **bilineare Abbildung** in $\mathcal{L}(\mathbb{R}^n, \mathcal{L}(\mathbb{R}^n, \mathbb{R}^n))$.

Wir zeigen die Behauptung induktiv über die quadratische Konvergenz. Da $Df(x^*)$ invertierbar ist und $f \in C^2(\Omega)$, existiert nach dem Satz über implizite Funktionen eine Umgebung $\overline{B_{\varepsilon}(x^*)} \subset \Omega$, auf der Df(x) invertierbar und stetig ist. Sei

$$c \coloneqq \sup_{x \in B_{\varepsilon}(x^*)} \| [Df(x)]^{-1} \|$$

und

$$w \coloneqq \sup_{x \in B_{\varepsilon}(x^*)} \left\| D^2 f(x) \right\|$$

26.11.2014

Für
$$x^{(k)} \in B_{\varepsilon}(x^*)$$
 ist $x^{(k)} + t(x^* - x^{(k)}) \in B_{\varepsilon}(x^*)$ für $t \in [0, 1]$ und

$$h^{(k)}(t) = f(x^{(k)} + t(x^* - x^{(k)})) \quad \forall t \in [0, 1]$$

ist wohldefiniert und in $C^2([0,1],\mathbb{R}^n)$.

Wie in ?? folgt

$$x^{(k+1)} - x^* = [Df(x^{(k)})]^{-1} (f(x^*) - f(x^{(k)}) - Df(x^{(k)})(x^* - x^{(k)}))$$

$$= [Df(x^{(k)})]^{-1} (h^{(k)}(1) - h^{(k)}(0) - Dh^{(k)}(0) \cdot 1)$$

$$= [Df(x^{(k)})]^{-1} \int_0^1 D^2 h^{(k)}(1 - t) dt \qquad () \text{Restglieddarst. der Taylorentw.})$$

Das Ziel ist nun zu zeigen, dass $||x^{(k+1)} - x^*|| \le c \cdot ||x^{(k)} - x^*||^2$. Mit den Definitionen von oben wird die Ungleichung zu

$$\|x^{(k+1)} - x^*\| \le c \cdot \frac{1}{2} \sup_{t \in [0,2]} \|D^2 h^{(k)}(t)\|$$

$$\le c \cdot \frac{1}{2} w \|x^{(k)} - x^*\|^2$$
(5.5.5)

und zwar für alle $x^{(k)} \in B_{\varepsilon}(x^*)$, wie noch gezeigt wird. Sei nun $\delta \leq \varepsilon$, so dass $\frac{1}{2} \cdot c \cdot w < 1$ gilt, so folgt induktiv für $x^{(0)} \in B_{\delta}(x^*)$ mit (??)

$$||x^{(k+1)} - x^*|| \le \frac{1}{2} w \delta^2 < \delta$$

$$\Rightarrow x^{(k+1)} \in B_{\delta}(x^*) \subseteq B_{\varepsilon}(x^*)$$

Auf $x^{(k+1)}$ ist der nächste Iterationsschritt anwendbar und mit (??) folgt quadratische Konvergenz.

Es bleibt zu zeigen:

$$||D^2h(t)|| \le w ||x^{(k)} - x^*||^2 \forall t \in [0, 1], h: [0, 1] \to \mathbb{R}^n, h = \begin{pmatrix} h_1 \\ \vdots \\ h_n \end{pmatrix}$$

Hierfür betrachte

$$Dh_{i}^{(k)}(t) = \underbrace{Df_{i}\left(x^{(k)} + t(x^{*} - x^{(k)})\right) \cdot (x^{*} - x^{(k)}) \in \mathbb{R}}_{\in \mathbb{R}^{1 \times n}}$$

$$D^{2}h_{i}^{(k)}(t) = (x^{*} - x^{(k)})^{T} \cdot \underbrace{D^{2}f_{i}\left(x^{(k)} + t(x^{*} - x^{(k)})\right)}_{\in \mathbb{R}^{n \times n}} \cdot (x^{*} - x^{(k)}) \in \mathbb{R}$$

Unter genaueren Voraussetzungen kann die Existenz von x^* gezeigt und eine Umgebung $B_r(x^*)$ explizit angegeben werden.

Dies liefert der

Satz 5.5.7 (Satz von Kantorowitsch). Sei $f: \Omega \to \mathbb{R}^n$, $\Omega_0 \subset \mathbb{R}^n$ konvex, f stetig differenzierbar auf Ω_0 und erfülle für ein $x^{(0)} \in \Omega_0$ folgendes:

- a) $||Df(x) Df(y)|| \le \gamma ||x y||$ für alle $x, y \in \Omega_0$
- b) $||[Df(x^{(0)})]^1|| \le \beta$
- c) $||[Df(x^{(0)})]^1 f(x^{(0)})|| \le \alpha$

 $mit\ den\ Konstanten\ h = \alpha\beta\gamma,\ r_{\pm} = \frac{1\pm\sqrt{1-2h}}{h}\alpha.$

Dann hat f, falls $h \leq \frac{1}{2}$ und $\overline{B_{r_{-}}(x^{(0)})} \subset \Omega$, genau eine Nullstelle x^* in $\Omega_0 \cap B_{r_{+}}(x^{(0)})$. Weiterhin bleibt die Folge der Newton-Iterierten in $B_{r_{-}}(x^{(0)})$ und konvergiert gegen x^* .

5.6 Abbruchkriterien beim Newton-Verfahren

- 1) Limitiere die Anzahl der Iterationen, u.a. um Endlosschleifen durch fehlerhafte Programme auszuschließen.
- 2) Breche ab, wenn das Verfahren nicht konvergiert, d.h. wenn $x^{(k)}$ nicht im Konvergenzbereich bleibt.
- 3) Breche ab, wenn das Ergebnis genau genug ist, d.h. der Fehler $e^{(k)} = ||x^* x^{(k)}||$ klein genug ist.

5.6.1 Der Monotonietest

Beim Newton-Verfahren sollte die Funktion g der zugehörigen Fixpunktiteration eine Kontraktion sein, d.h. es muss ein $\kappa \in (0,1)$ für alle k geben mit

$$\|\Delta x^{(k)}\| = \|x^{(k+1)} - x^{(k)}\|$$

$$= \|g(x^{(k)}) - g(x^{(k-1)})\|$$

$$\leq \kappa \|x^{(k)} - x^{(k-1)}\| = \kappa \|\Delta x^{(k-1)}\|$$
(5.6.1)

Als Abbruchkriterium für eine (mögliche) Divergenz des Verfahrens wähle z.B. $\kappa=\frac{1}{2}$ und breche ab, falls

$$\|\Delta x^{(k)}\| > \frac{1}{2} \|\Delta x^{(k-1)}\|$$
 (5.6.2)

Um im Mehrdimensionalen eine vielleicht unnötig (teure) Berechnung von $Df(x^{(k)})$ bzw. von $\Delta x^{(k)}$ zu vermeiden, kann $\Delta x^{(k)}$ durch

$$\overline{\Delta x}^{(k)} = -[Df(x^{(k-1)})]^{-1} \cdot f(x^{(k)})$$
(5.6.3)

approximiert werden. $Df(x^{(k-1)})$ und eine Zerlegung liegt bereits aus der Berechnung von $\Delta x^{(k-1)}$ vor. Ebenso ist $f(x^{(k)})$ bekannt. Die Lösung von (??) benötigt daher nur $\mathcal{O}(n^2)$ flops. Statt (??) kann dann auch auf

$$\left\| \overline{\Delta x}^{(k)} \right\| \ge \frac{1}{2} \left\| \Delta x^{(k-1)} \right\| \tag{5.6.4}$$

getestet werden.

5.6.2 Kriterium für erreichte Konvergenz

Es ist $f(x^*)$ gesucht, also teste hierauf. Das residuumbasierte Kriterium

$$\left\| f(x^{(k)}) \right\| \le Tol \tag{5.6.5}$$

ist nur bedingt anwendbar, denn nach ?? ist das Verfahren affin-invariant. Demnach bleibt $(x^{(k)})_{k\in\mathbb{N}}$ gleich, ob nun f(x) oder $\widetilde{f}(x) = \alpha f(x)$ betrachtet wird. Aber für \widetilde{f} bricht (??) das Verfahren ab, falls $|\alpha| \cdot ||f(x^{(k)})|| \le Tol$. Affin-invariant ist dagegen der Ansatz

$$\|\Delta x^{(k)}\| = \|x^{(k+1)} - x^{(k)}\| = \|[Df(x^{(k)})]^{-1}f(x^{(k)})\| \le Tol.$$
 (5.6.6)

(??) kann aufgrund der quadratischen Konvergenz (nur) für große k auch mit (??) der Approximation des Fehlers $||x^* - x^{(k)}||$ motiviert werden.

5.7 Varianten des Newton-Verfahrens

 $Df(x^{(k)})$ steht nicht immer analytisch zur Verfügung. Die exakte Jacobi-Matrix wird häufig durch eine andere Matrix B approximiert, z.B. durch Differenzenquotienten oder sogenanntes "automatisches Differenzieren". Der Iterationsschritt lautet dann

löse
$$B^{(k)}d^{(k)} = -f(x^{(k)})$$
 (5.7.1)
 $x^{(k+1)} = x^{(k)} + d^{(k)}$

Um den Aufwand zu verringern kann $Df(x^{(k)})$ durch $Df(x^{(0)})$ approximiert werden.

5.7.1 Iterationsschritt des vereinfachten Newton-Verfahrens

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - [Df(x^{(0)})]^{-1} f(x^{(k)})$$
(5.7.2)

Das Verfahren konvergiert nur noch lokal linear. Der Aufwand je Iteration ist jdoch erheblich geringer.

01.12.2014

5.7.2 Das Broyden-Verfahren

Das Broyden-Verfahren ist eine Verallgemeinerung des Sekantenverfahrens auf n > 1. $Df(x^{(k)})$ wird durch den "Differenzenquotienten" approximiert, d.h.

$$B^{(k)}(\underbrace{x^{(k)} - x^{(k-1)}}_{:=p^{(k-1)}}) = \underbrace{f(x^{(k)}) - f(x^{(k-1)})}_{:=q^{(k-1)}}$$
(5.7.3)

 $B^{(k)}$ ist jedoch nicht eindeutig durch (??) festgelegt. Das Broyden-Verfahren bestimmt $B^{(k)}$ rekursiv durch eine Aufdatierung mit einer Rang-1-Matrix, auch "rang-1-update" $(C_{\text{neu}} = C_{\text{alt}} + M \text{ mit } rang(M) = 1)$.

Ein Iterationsschritt des Broyden-Verfahrens ist

$$d^{(k)} = -[B^{(k)}]^{-1} f(x^{(k)})$$

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + d^{(k)}$$

$$p^{(k)} \coloneqq d^{(k)} \quad \text{nach } (??)$$

$$q^{(k)} \coloneqq f(x^{(k+1)}) - f(x^{(k)})$$

$$B^{(k+1)} = B^{(k)} + \frac{1}{p^{(k)^{T}} \cdot p^{(k)}} \cdot \left(q^{(k)} - \underbrace{B^{(k)} p^{(k)}}_{\text{nach } (??)}\right) p^{(k)^{T}}$$
(5.7.4)

Hierfür muss $x^{(0)}$ und $B^{(0)}$ gegeben sein. Unter bestimmten Voraussetzungen konvergiert das Verfahren lokal superlinear [**stoerbulirsch**]. Der fleißige Leser vergewissere sich, dass für (??) auch (??) gilt.

5.7.3 Das gedämpfte Newton-Verfahren

Es gilt

$$f(x^*) = 0 \iff \min_{x \in \mathbb{R}^n} \frac{1}{2} \|f(x)\|_2^2$$
 (5.7.5)

Betrachte nun die Funktion $\Phi: \mathbb{R}^n \longrightarrow \mathbb{R}$ mit

$$\Phi(x) \coloneqq \frac{1}{2} \|f(x)\|_2^2 = \frac{1}{2} f(x)^T f(x)$$

Für Φ ist die Newton-Korrektur $d^{(k)} := \Delta x^{(k)} := -[Df(x)]^{-1}f(x)$ in $x^{(k)}$ eine **Abstiegs-**richtung, d.h. für $\mu > 0$ klein genung gilt

$$\Phi(x^{(k)} + \mu d^{(k)}) < \Phi(x^{(k)}) \tag{5.7.6}$$

denn

$$\frac{d}{d\mu}\Phi(x+\mu d)\Big|_{\mu=0} = \left[f(x+\mu d)^T D f(x+\mu d) d\right]_{\mu=0}$$

$$= -f(x)^T f(x)$$

$$< 0 \qquad \text{für } f(x) \neq 0$$

Die Idee ist nun, statt $\mu=1$ wie im Newton-Verfahren ein "geeignetes" $\mu\in(0,1]$ zu wählen und

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + \mu d^{(k)} \tag{5.7.7}$$

entsprechend zu setzen, d.h. dämpfe d mit Schrittweite μ . Ein möglicher "Eignungstest" ist

$$||f(x^{(k)} + \mu d^{(k)})|| \le (1 - \frac{1}{2}\mu) ||f(x^{(k)})||$$
 (5.7.8)

Und eine mögliche Strategie um μ zu bestimmen ist

- 1. Setze $\mu = 1$.
- 2. Halbiere μ rekursiv solange, bis (??) gilt.

Es sind allerdings effektivere Dämpfungsstrategien bekannt!

Es gibt also eine äußere Iteration (k) um x^* zu bestimmen und eine Innere, um für jedes (k) ein geeignetes μ zu berechnen. Die innere Schleife ist mit n eindimensionalen Funktionsauswertungen "billig".

Unter bestimmten Voraussetzungen ist globale Konvergenz gewährleistet.

6 Interpolation

Es seien diskrete Werte $f_i = f(t_i)$ und eventuell $f_i^{(j)} = f^{(j)}(t_i)$ an den Punkten t_i gegeben (z.B. Messdaten).

Gesucht ist nun eine zugehörige Funktion φ .

Anwendungsfeld solcher Probleme ist z.B. CAD (computer aided design).

Eine naheliegende Forderung ist die Interpolationseigenschaft

$$\varphi^{(j)}(t_i) = f_i^{(j)}$$
 gegeben für alle $i, j,$

d.h. φ und f sollen an den **Knoten** oder **Stützstellen** t_i übereinstimmen. Die $f_i^{(j)}$ heißen Stützwerte.



Verschiedene Grafen zu Stützstellen-Stützwert-Paaren

 φ soll zusätzlich meist leicht an einer beliebigen Stelle tauswertbar sein. Es bietet sich z.B. an

- Polynome: $\varphi(t) = a_0 + \dots + a_n t^n$
- rationale Funktion: $\varphi(t) = \frac{p(t)}{q(t)}$ (insbesondere, falls Pole vorliegen)
- Spline, d.h. stückweise Polynome
- trigonometrische Funktionen, Fouriertransformationen: $\varphi(t) = \sum_{j=1}^{\infty} a_j e^{-2\pi i j t}$ (insbesondere für periodische Funktionen)

6.1 Polynom-Iterpolation

Wir definieren als

$$\mathcal{P}_n \coloneqq \left\{ p \in \mathbb{R}[x] \middle| p = \sum_{i=0}^n a_i x^i \text{ mit } a_i \in \mathbb{R} \right\}$$
 (6.1.1)

den Raum aller Polynome mit $deg(p) \le n$.

Die Monome $1, x, ..., x^n$ bilden eine Basis von \mathcal{P}_n und es gilt $\dim \mathcal{P}_n = n + 1$.

6.1a) Lagrangesche Interpolationsformel und Lemma von Aitken

Satz 6.1.1. Zu beliebigen n+1 Stützpunkten $(x_i, f_i)_{i=0,...n}$ mit $x_i \neq x_k$ für $i \neq k$, gibt es genau ein $p \in \mathcal{P}$ mit $p(x_i) = f_i$ für i = 0,...,n. p heißt Interpolationspolynom und wird mit $p(f|x_0,...,x_n)$ bezeichnet.

Beweis.

- a) Eindeutigkeit: Seien $p_1, p_2 \in \mathcal{P}_n$ mit $p_1(x_i) = p_2(x_i) = f_i$ für i = 0, ..., n. Dann ist $p := p_1 p_2 \in \mathcal{P}_n$ mit mindestens n + 1 Nullstellen. Daraus folgt bereits, dass $p \equiv 0$, also $p_1 \equiv p_2$.
- b) Existenz: Betrachte die Polynome $L_i \in \mathcal{P}_n$ für i = 0, ..., n mit

$$L_i(x_k) = \delta_{ik} \quad \text{für } i, k = 0, \dots, n$$
(6.1.2)

Diese sind gegeben durch

$$L_i(x) \coloneqq \frac{(x - x_0) \cdot \dots \cdot (x - x_{i-1})(x - x_{i+i}) \cdot \dots \cdot (x - x_n)}{(x_i - x_0) \cdot \dots \cdot (x_i - x_{i-1})(x_i - x_{i+i}) \cdot \dots \cdot (x_i - x_n)}$$
(6.1.3)

und sind nach a) eindeutig.

Sie heißen Lagrange-Polynome.

Die Lagrange-Interpolationsformel

$$p(x) = \sum_{i=0}^{n} f_i L_i(x)$$
 (6.1.4)

bestimmt somit $p(f | x_0, ..., x_n)$, da $p \in \mathcal{P}_n$ und $p(x_i) = f_i$ für i = 0, ..., n.

Mit (??) folgt weiterhin

a) p hängt linear von den Stützwerten f_i ab.

b) Die Lagrange-Polynome bilden eine Basis des \mathcal{P}_n .

Die Lagrange-Interpolationsformel ist, wenn auch für theoretische Fragen günstig, für praktische Zwecke zu rechenaufwändig.

Zur Auswertung des Interpolationspolynoms $p(f|x_0,...,x_n)$ an einer festen Stelle \overline{x} , d.h. um den Wert $p(\overline{x})$ zu berechnen, benötigt man:

Lemma 6.1.2 (Lemma von Aitken). Für das Interpolationspolynom $p(f|x_0,...,x_n)$ gilt die Rekursionsformel

$$p(f|x_0,\ldots,x_n)(x) = \frac{(x_0-x)p(f|x_1,\ldots,x_n)(x) - (x_n-x)p(f|x_0,\ldots,x_{n-1})(x)}{(x_0-x_n)}$$
(6.1.5)

 $f\ddot{u}r \ n > 0$.

Beweis. Sei die rechte Seite von (??) definiert als $\varphi(x)$. Dann ist $\varphi \in \mathcal{P}_n$ und

$$\varphi(x_i) = \frac{(x_0 - x_i)f_i - (x_n - x_i)f_i}{x_0 - x_n} = f_i \quad \text{für } i = 1, \dots, n - 1$$

$$\varphi(x_0) = \frac{0 - (x_n - x_0)f_0}{x_0 - x_n} = f_0 \quad \text{für } i = 0$$

$$\varphi(x_n) = \frac{(x_0 - x_n)f_n - 0}{x_0 - x_n} = f_n \quad \text{für } i = n$$

Damit ist $p(f|x_0,...,x_n) = \varphi$ aufgrund der Eindeutigkeit.