# Einführung in die Numerik (Potschka)

### Robin Heinemann

# 24. Oktober 2017

# Inhaltsverzeichnis

| 0 | Eint                       | tührung  | 2  |  |  |  |
|---|----------------------------|--|----|--|--|--|
| 1 | Fehleranalyse              |  |    |  |  |  |
|   | 1.1                        | Zahldarstellung und Rundungsfehler                           | 3  |  |  |  |
|   | 1.2                        | Konditionierung numerischer Aufgaben                         | 6  |  |  |  |
|   |                            | 1.2.1 Differentielle Fehleranalyse                           | 6  |  |  |  |
|   |                            | 1.2.2 Arithmetische Grundoperationen                         | 9  |  |  |  |
|   | 1.3                        | Stabilität numerischer Algorithmen                           | 10 |  |  |  |
| 2 | Inte                       | erpolation und Approximation                                 | 14 |  |  |  |
|   | 2.1                        | Auswertung von Polynomen und deren Ableitungen               | 18 |  |  |  |
|   | 2.2                        | Interpolation von Funktionen                                 | 19 |  |  |  |
|   | 2.3                        | Richardsonsche Extrapolation zum Limes                       | 23 |  |  |  |
|   | 2.4                        | Spline-Interpolation   | 24 |  |  |  |
|   | 2.5                        | Gauß Approximation   | 26 |  |  |  |
| 3 | Numerische Integration 29  |  |    |  |  |  |
|   | 3.1                        | Gaußsche Quadraturformeln                                    | 33 |  |  |  |
|   | 3.2                        | Praktische Aspekte der Quadratur                             | 36 |  |  |  |
| 4 | Lineare Gleichungssystem 3 |  |    |  |  |  |
|   | 4.1                        | Eliminationsverfahren  | 41 |  |  |  |
|   | 4.2                        | Nachiteration  | 45 |  |  |  |
|   | 4.3                        | Determinantenbestimmung                                      | 46 |  |  |  |
|   | 4.4                        | Rangbestimmung   | 46 |  |  |  |
|   | 4.5                        | Spezielle Gleichungssysteme                                  | 46 |  |  |  |
|   |                            | 4.5.1 Bandmatrizen   | 46 |  |  |  |
|   |                            | 4.5.2 Diagonaldominante Matrizen                             | 47 |  |  |  |
|   |                            | 4.5.3 Positiv definite Matrizen                              | 47 |  |  |  |
|   | 4.6                        | Nicht reguläre Systeme                                       | 49 |  |  |  |
|   | 4.7                        | Singulärwertzerlegung  | 53 |  |  |  |
| 5 | Nichtlineare Gleichungen   |  |    |  |  |  |
|   | 5.1                        | Intervallschachtelung / Bisektion                            | 54 |  |  |  |
|   | 5.2                        | Newton-Verfahren im $\mathbb{R}^n$                           | 54 |  |  |  |
|   | 5.3                        | Konvergenzverhalten iterativer Methoden (Spezialfall $n=1$ ) | 55 |  |  |  |

0 Einführung 2

| 6 | Line | Lineare Gleichungssysteme: Iterative Verfahren |    |  |
|---|------|--|----|--|
| 7 | Mat  | rizeneigenwertaufgaben                         | 71 |  |
|   | 7.1  | Konditionierung des Eigenwert-Problems         | 71 |  |
|   | 7.2  | Iterative Methoden                             | 72 |  |
|   | 7.3  | Reduktionsmethoden                             | 73 |  |

### 0 Einführung

Beispiel 0.1 Simulation einer Pendelbewegung

Modellannahmen:

- Masse m an Stange
- · keine Reibung
- Stange: Gewicht 0, starr, Länge l
- Auslenkung  $\phi$

Erste Fehlerquelle: Modellierungsfehler

Modellgleichungen:

$$F_T(\phi) = -m \cdot g \sin \phi$$

Konsistenzcheck:

$$F_T(0) = 0 \tag{Ruhelage}$$
 
$$F_T\Big(\frac{\pi}{2}\Big) = F_G = -mg$$

Bewegungsgleichungen:

- Weg s(t)
- +  $\frac{\mathrm{d}s}{\mathrm{d}t} =: v(t)$  Geschwindigkeit
- $\frac{\mathrm{d}v}{\mathrm{d}t}=:a(t)$  Beschleunigung

Beziehungen:

- Bogenlänge  $s(t) = l\phi(t)$
- 2. Newton's ches Gesetz (F=ma)

$$-mg\sin\phi(t) = m\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}v(t) = m\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}t^2}s(t) = ml\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}t^2}\phi(t)$$

⇒ DGL 2. Ordnung

$$\frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}t^2}\phi(t) = -\frac{g}{l}\sin\phi(t) \quad t \ge 0$$

Für eindeutige Lösung braucht man zwei Anfangsbedingungen:

$$\phi(0) = \phi_0 \quad \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\phi(0) = u_0$$

Lösung bei kleiner Auslenkung: Linearisiere um  $\phi = 0$ 

$$\sin \phi = \phi - \frac{1}{3!}\phi^3 + \dots \approx \phi$$
$$\implies \frac{d^2}{dt^2}\phi(t) = -\frac{g}{l}\phi(t)$$

Für  $u_0 = 0$  findet man mit dem Ansatz  $\phi(t) = A\cos(\omega t)$ :

$$-\omega^2 A \cos(\omega t) = -\frac{g}{l} A \cos(\omega t)$$

die Lösung:

$$\phi(t) = \phi_0 \cos\left(\sqrt{\frac{g}{l}}t\right)$$

Fehlerquelle: Abschneidefehler.

Numerische Lösung:

Setze  $u(t) := \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}\phi(t)$ 

$$\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \begin{pmatrix} \phi \\ u \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} u \\ -\frac{g}{l} \sin(\phi) \end{pmatrix}$$

Approximation mit Differenzenquotienten

$$\begin{pmatrix} u(t) \\ -\frac{g}{l}\sin\phi(t) \end{pmatrix} = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} \begin{pmatrix} \phi \\ u \end{pmatrix} = \lim_{\Delta t \to 0} \frac{1}{\Delta t} \begin{pmatrix} \phi(t + \Delta t) - \phi(t) \\ u(t + \Delta t) - u(t) \end{pmatrix} \approx \frac{1}{\Delta t} \begin{pmatrix} \phi(t + \Delta t) - \phi(t) \\ u(t + \Delta t) - u(t) \end{pmatrix}$$

$$> 0, \text{ klein}$$

Fehlerquelle: Diskretisierungsfehler

Auf Gitter  $t_n = n\Delta t$  mit Werten  $\phi_n = \phi(n\Delta t), u_n = u(n\Delta t)$ :

$$\phi_{n+1} = \phi_n + \Delta t u_n, u_{n+1} = u_n - \Delta t \frac{g}{l} \phi_n$$

Kleinerer Diskretisierungsfehler mit zentralen Differenzen:

$$-\frac{g}{l}\sin\phi(t) = \frac{\mathrm{d}^2}{\mathrm{d}t^2}\phi(t) \approx \frac{\phi(t+\Delta t) - 2\phi(t) + \phi(t-\Delta t)}{\Delta t^2}$$

Rekursionsformel:

$$\phi_{n+1} = 2\phi_n - \phi_{n-1} - \Delta t^2 \frac{g}{l} \sin \phi_n, n \ge 1$$

mit  $\phi_1 = \phi_0 + \Delta t n_0$  (Expliziter Euler)

Letzte Fehlerquelle: Rundungsfehler

## 1 Fehleranalyse

### 1.1 Zahldarstellung und Rundungsfehler

Anforderung: Rechnen mit reellen Zahlen auf dem Computer. Problem: Speicher endlich ( ⇒ endliche Genauigkeit).

Lösung: Gleitkommazahlen, ein Kompromiss zwischen:

- · Umfang darstellbarer Zahlen
- · Genauigkeit

• Geschwindigkeit einfacher Rechenoperationen (+, -, ·, /)

Alternativen:

- Fixkommazahlen
- · logarithmische Zahlen
- Rationalzahlen

**Definition 1.1** Eine (normalisierte) Gleitkommazahl zur Basis  $b \in \mathbb{N}$ ,  $b \geq 2$ , ist eine Zahl  $x \in \mathbb{R}$  der Form

$$x = +m \cdot b^{\pm e}$$

mit der Mantisse  $m=m_1b^{-1}+m_2b^{-2}+\ldots\in\mathbb{R}$  und dem Exponenten  $e=e_{s-1}b^{s-1}+\cdots+e_0b^0\in\mathbb{N}$ , wobei  $m_i,e_i\in\{0,\ldots,b-1\}$ . Für  $x\neq 0$  ist die Darstellung durch die Normierungsvorschrift  $m\neq 0$  eindeutig. Für x=0 setzt man m=0.

**Beispiel 1.2** (b = 10) •  $m_i$ : i -te Nachkommastelle der Mantisse

• e: Verschiebt das Komma um e Stellen.

$$0.314 \times 10^1 = 3.14$$
  
 $0.123 \times 10^6 = 123000$ 

Auf dem Rechner stehen nur endlich viele Stellen zur Verfügung:

r Ziffern + 1 Vorzeichen für Mantisse m

s Ziffern + 1 Vorzeichen für Exponenten.

Für  $x=\pm[m_1b^{-1}+\cdots+m_rb^{-r}]\cdot b^{\pm[e_{s-1}b^{s-1}+\cdots+e_0b^0]}$  muss man also nur  $(\pm)[m_1\dots m_r](\pm)[e_{s-1}\dots e_0]$  abspeichern. Wählt man b=2, so gilt  $m_i,e_i\in\{0,1\}$  und x kann mit 2+r+s Bits gespeichert werden (Maschinenzahlen). Maschinenzahlen bilden das numerische Gleitkommagitter A=A(b,r,s)

Beispiel 1.3 (b = 2, r = 3, s = 1)

$$m = \frac{1}{2} + m_2 \frac{1}{4} + m_3 \frac{1}{8} \in \left\{ \frac{4}{8}, \frac{5}{8}, \frac{6}{8}, \frac{7}{8} \right\}$$
$$e = e_0 \in \{0, 1\}$$

Da A endlich ist, gibt es eine größte/kleinste darstellbare Zahl:

$$x_{\{min/max\}} = \pm (b-1)[b^{-1} + \dots + b^{-r}] \cdot b^{(b-1)[b^{s-1} + \dots + b^{0}]}$$
$$= \pm (1 - b^{-r}) \cdot b^{(b^{s} - 1)}$$

sowie eine kleinste positive/größte negative Zahl:

$$x_{posmin/negmax} = \pm b^{-1} \cdot b^{-(b-1)[b^{s-1}+\cdots+b^0]}$$
  
=  $b^{-b^s}$ 

Das gängigste Format ist das IEEE-Format, das auch hinter dem Python-Datentyp float steht:

$$x = \pm m \cdot 2^{c-1022}$$

Dieser Datentyp ist 64 Bit (8 Byte) groß (doppelte Genauigkeit, double). Davon speichert 1 Bit das Vorzeichen, 52 Bits die Mantisse  $m=2^{-1}+m_22^{-2}+\cdots+m_{53}2^{-53}$  und 11 Bits die Charakteristik  $c=c_02^0+\cdots+c_{10}2^{10}$ , mit  $m_i,c_i\in\{0,1\}$ . Es gibt folgende spezielle Werte:

- Alle  $c_i, m_i = 0 : x = \pm 0$
- Alle  $m_i = 0, c_i = 1 : x = \pm \infty$
- Ein  $m_i \neq 0$ , alle  $c_i = 1$ : x = NaN (not a number)

Für c bleibt damit ein Bereich von  $\{0, \dots, 2046\}$  beziehungsweise  $c - 1022 \in \{-1022, \dots, 1024\}$ . Damit gilt:

- $x_{max} \approx 2^{1024} \approx 1.8 \times 10^{308}, x_{min} = -x_{max}$
- $x_{posmin} = 2^{-1022} \approx 2.2 \times 10^{-308}, x_{negmax} = -x_{posmin}$

Ausgangsdaten  $x \in \mathbb{R}$  einer numerischen Aufgabe und die Zwischenergebnisse einer Rechnung müssen durch Maschinenzahlen dargestellt werden. Für Zahlen des "zulässigen" Bereichs  $D = [x_{min}, x_{negmax}] \cup \{0\}[x_{posmin}, x_{max}]$  wird eine Rundungsoperation  $\mathrm{rd}: D \to A$  verwendet, die

$$|x - \operatorname{rd} x| = \min_{y \in A} |x - y| \forall x \in D$$

erfüllt.

#### Beispiel 1.4 (Natürliche Rundung im IEEE-Format)

$$rd(x) = sgn(x) \cdot \begin{cases} 0, m_1, \dots, m_{53} \cdot 2^e & m_{54} = 0\\ (0, m_1, \dots, m_{53} + 2^{-53}) \cdot 2^e & m_{54} = 1 \end{cases}$$

Rundungsfehler:

• absolut:

$$|x - \operatorname{rd}(x)| \le \frac{1}{2}b^{-r}b^e$$

• relativ:

$$\left| \frac{x - \operatorname{rd}(x)}{x} \right| \le \frac{1}{2} \frac{b^{-r} b^e}{|m| b^e} \le \frac{1}{2} b^{-r+1}$$

Der relative Fehler ist für  $x \in D \setminus \{0\}$  beschränkt durch die "Maschienengenauigkeit"

$$eps = \frac{1}{2}b^{-r+1}$$

Für  $x \in D$  ist  $\mathrm{rd}(x) = x(1+\varepsilon), |(|\varepsilon)| \leq eps$ . Für das IEEE-Format (double)

$$eps = \frac{1}{2}2^{-52} \approx 10^{-16}$$

Arithmetische Grundoperationen

$$*: \mathbb{R} \times \mathbb{R} \to \mathbb{R}, * \in \{x, -, +, /\}$$

werden auf dem Rechner ersetzt durch Maschinenoperationen:

$$\circledast: A \times A \to A$$

Dies ist normalerweise für  $x, y \in A$  und  $x * y \in D$  realisiert durch

$$x \circledast y := \operatorname{rd}(x * y) = (x * y)(1 + \varepsilon), |\varepsilon| < eps$$

Dazu werden die Operationen maschinenintern (unter Verwendung einer längeren Mantisse) ausgeführt, normalisiert und dann gerundet. Im Fall  $x*y \notin D$  gibt es eine Fehlermeldung (overflow, underflow) oder das Ergebnis

Na<br/>N. Achtung: Das Assoziativ- und Distributivgesetz gilt dann nur näherungsweise. Im Allgemeinen ist für  $x,y,z\in A$ 

$$(x \oplus y) \oplus z \neq x \oplus (y \oplus z)$$
  
 $(x \oplus y) \odot z \neq (x \odot z) \oplus (y \odot z)$ 

Insbesondere gilt für  $|y| \leq \frac{|x|}{b}eps$ 

$$x \oplus y = x$$

Damit ergibt sich eine alternative Charakterisierung der Maschienengenauigkeit: eps ist die kleinste positive Zahl in A, sodass  $1 \oplus eps \neq 1$ 

#### 1.2 Konditionierung numerischer Aufgaben

Eine numerische Aufgabe wird als **gut konditioniert** bezeichnet, wenn eine kleine Störung in den Eingangsdaten (Messfehler, Rundungsfehler) auch nur eine kleine Änderung der Ergebnisse zur Folge hat.

**Beispiel 1.5 (Schnittpunkt von Geraden)** Zwei Geraden, die sich (annähernd) rechtwinklig treffen sind gut konditioniert.

Zwei Geraden, die sich unter einem stumpfen, oder spitzen Winkel treffen sind schlecht konditioniert.

#### Beispiel 1.6 (Lineares Gleichungssystem)

$$\begin{pmatrix} 1 & 10^{6} \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_{1} \\ x_{2} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} b_{1} \\ b_{2} \end{pmatrix} \implies \begin{pmatrix} x_{1} \\ x_{2} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & -10^{6} \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} b_{1} \\ b_{2} \end{pmatrix}$$
$$b = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \implies x = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix}$$
$$b = \begin{pmatrix} 1 \\ 10^{-3} \end{pmatrix} \implies x = \begin{pmatrix} -999 \\ 10^{-3} \end{pmatrix} \not\approx \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix}$$

⇒ schlecht konditioniert.

**Definition 1.7** Eine **numerische Aufgabe** berechnet aus Eingangsgrößen  $x_j \in \mathbb{R}, j=1,\ldots,m$  unter der funktionellen Vorschrift  $f(x_1,\ldots,x_m), i=1,\ldots,n$  Ausgangsgrößen  $y_i=f_i(x_1,\ldots,x_m)$ 

$$y = f(x), f: \mathbb{R}^m \to \mathbb{R}^n$$

Beispiel 1.8 (Lösung eines LGS)  $Ay = x, f(x) = A^{-1}x$ 

**Definition 1.9** Fehlerhafte Eingangsgrößen  $x_i + \Delta x_i$  ( $\Delta x_i$ : Rundungsfehler, Maschienenfehler) ergeben fehlerhafte Resultate  $y_i + \Delta y_i$ . Wir bezeichnen  $|\Delta y_i|$  als den absoluten Fehler und  $\left|\frac{\Delta y_i}{y_i}\right|$  für  $y_i \neq 0$  als den relativen Fehler.

#### 1.2.1 Differentielle Fehleranalyse

Annahmen:

- kleine relative Datenfehler  $|\Delta x_i| \ll |x_i|$
- $f_i$  stetig partiell differenzierbar nach allen  $x_i$

Dann gilt:

$$y_i = f_i(x_i), y_i + \Delta y_i = f_i(x + \Delta x)$$
  
$$\implies \Delta y_i = f_i(x + \Delta x) - f(x)$$

Taylorentwicklung

$$= \sum_{i=1}^{m} \frac{\partial f_i}{\partial x_j} \Delta x_j + R_i^f(x, \Delta x)$$

mit einem Restglied  $R_i^f$ , das für  $|\Delta x| = \max_{j=1,\dots,m} |\Delta x_j| \to 0$  schneller gegen 0 geht als  $|\Delta x|$ . Wenn f sogar zweimal stetig differenzierbar ist, gilt sogar, dass

$$\left| R_i^f(x, \Delta x) \right| \le c |\Delta x|^2, c \in \mathbb{R}$$

**Definition 1.10 (Landau-Notation)** Seien  $g, h : \mathbb{R}_+ \to \mathbb{R}, t \to 0^+$ . Wir schreiben:

• 
$$g(t) = \mathcal{O}(h(t)) : \iff \exists t_0, c \in \mathbb{R}_+ : \forall t \in (0, t_0] : |g(t)| \le c|h(t)|$$

• 
$$gt = \sigma(ht)$$
:  $\iff \exists t_0 \in \mathbb{R}_+, c : \mathbb{R}_+ \to \mathbb{R}, \lim_{t \to 0^+} c(t) = 0 : \forall t \in (0, t_0] : |g(t)| \le c(t)|h(t)|$ 

**Bemerkung 1.11** • Analoge Schreibweise für  $t \to \infty$ 

•  $\mathcal{O}$  und  $\sigma$  sind Symbole, keine Funktionen

$$\mathcal{O}(t^2) + \mathcal{O}(t^3) + \mathcal{O}(2t^2) = \mathcal{O}(t^2) \iff \mathcal{O}(t^3) + \mathcal{O}(2t^2) = 0$$

- $\sigma(t^n)$  ist stärker als  $\mathcal{O}(t^n)$  :  $\sigma(t^n) + \mathcal{O}(t^n) = \mathcal{O}(t^n)$
- $\mathcal{O}(t^{n+1})$  ist stärker als  $\sigma(t^n)$ : Wähle c(t)=t!

**Beispiel 1.12** Ist g(t) zweimal stetig differenzierbar, so gilt mit Taylor

$$g(t + \Delta t) = g(t) + \Delta t g'(t) + \frac{1}{2} \Delta t^2 g''(\tau), \tau \in [t, t + \Delta t]$$

$$\implies \frac{1}{\Delta t} (g(t + \Delta t) - g(t)) = g'(t) + \mathcal{O}(\Delta t)$$

Damit folgt dass  $\Delta y_i$  in erster Näherung, das heißt bis auf eine Größe der Ordnung  $\mathcal{O}\left(|\Delta x|^2\right)$  gleich

$$\sum_{j=1}^{m} \frac{\partial f_i}{\partial x_j}(x) \Delta x_j$$

ist. Schreibweise

$$\Delta y_i \stackrel{\cdot}{=} \sum_{j=1}^m \frac{\partial f_i}{\partial x_j}(x) \Delta x_j$$

Für den komponentenweisen relativen Fehler gilt

$$\frac{\Delta y_i}{y_i} \doteq \sum_{j=1}^m \frac{\partial f_i}{\partial x_j}(x) \frac{\Delta x_j}{y_i} = \sum_{j=1}^m \underbrace{\frac{\partial f_i}{\partial x_j}(x) \frac{x_j}{f_i(x)}}_{=:k_{ij}(x)} \frac{\Delta x_j}{x_j}$$

Vernachlässigt haben wir dabei

$$\left| \frac{R_i^f(x_j, \Delta x)}{y_i} \right| = \mathcal{O}\left(\frac{|\Delta x|^2}{|y_i|}\right)$$

Diese Vernachlässigung ist nur zulässig falls

$$|\Delta x| = \sigma(|y_i|), i = 1, \dots, n$$

damit

$$\mathcal{O}\left(\frac{\left|\Delta x\right|^2}{\left|y_i\right|}\right) = \sigma(\left|\Delta x\right|)$$

(stärker als  $\mathcal{O}(|\Delta x|)$ )

**Definition 1.13** Die Größen  $k_{ij}(x)$  heißen (relative) Konditionszahlen von f im Punkt x. Sie sind Maß dafür, wie sich kleine relative Fehler in den Ausgangsdaten  $x_j$  auf das Ergebnis  $y_i$  auswirken. Sprechweise:

- $|k_{ij}(x)| \gg 1$ : Die Aufgabe y = f(x) ist schlecht konditioniert
- sonst: Die Aufgabe y=f(x) ist gut konditioniert
- $|k_{ij}(x)| < 1$ : Fehlerdämpfung
- $|k_{ij}(x)| > 1$ : Fehlerverstärkung.

**Bemerkung 1.14** Man kann auch Störungen in f betrachten.

**Beispiel 1.15** Implizit gegebene Aufgaben. Für n=m sie y die gegebene Eingangsgröße und ein x mit f(x)=y die Ausgabe (zum Beispiel: f(x)=Ax+b) Die differentielle Fehleranalyse auf der Umkehrfunktion  $x=f^{-1}(y)$  liefert unter geeigneten Annahmen.

$$\frac{\Delta x_i}{x_i} \doteq \sum_{i=1}^n k_{ij}^{-1}(y) \frac{\Delta y_j}{y_j}, k_{ij}^{-1} = \frac{\partial f_i^{-1}}{\partial y_j}(y) \frac{y_j}{x_i}$$

Wir definieren die Matrizen

$$K^{-1}(y) = \left(k_{ij}^{-1}\right)_{i,j=1}^{n}, K(x) = \left(k_{ij}(x)\right)_{i,j=1}^{n}$$

und betrachten deren Produkt:

$$(K^{-1}(y)K(x))_{ij} = \sum_{l=1}^{n} k_{il}^{-1}(y)k_{lj}(x)$$

$$= \sum_{l=1}^{n} \frac{\partial f_{i}^{-1}}{\partial y_{l}}(y)\frac{y_{l}}{x_{i}}\frac{\partial f_{l}}{\partial x_{j}}(x)\frac{x_{j}}{y_{l}}$$

$$= \frac{x_{j}}{x_{i}}\sum_{l=1}^{n} \frac{\partial f_{i}^{-1}}{\partial y_{l}}\frac{\partial f_{l}}{\partial x_{j}} = \frac{x_{j}}{x_{i}}\frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}x_{j}}(f_{i}^{-1}(f(x)))$$

$$= \frac{x_{j}}{x_{i}}\frac{\mathrm{d}x_{i}}{\mathrm{d}x_{j}} = \delta_{ij} = \begin{cases} 1 & i = j\\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$

 $K^{-1}$  ist gerade das Inverse von K.

Wiederholung: Numerische Aufgabe

$$f: x \in \mathbb{R}^m \mapsto y \in \mathbb{R}$$

Konditionszahlen:

$$\frac{\Delta y_i}{y_i} \stackrel{\cdot}{=} \sum_{j=1}^m k_{ij}(x) \frac{\Delta x_j}{x_j}$$
$$k_{ij}(x) = \frac{\partial f_i}{\partial x_j}(x) \frac{x_j}{f_i(x)}$$

#### 1.2.2 Arithmetische Grundoperationen

Addition:  $f(x_1, x_2) = x_1 + x_2, x_1, x_2 \in \mathbb{R} \setminus \{0\}$ 

$$k_{1j}(x) = \frac{\partial f}{\partial x_j} \frac{x_j}{f} = 1 \frac{x_j}{x_1 + x_2} = \frac{1}{1 + \frac{x_j}{x_j}}$$
$$\bar{j} = \begin{cases} 2 & j = 1\\ 1 & j = 2 \end{cases}$$

Die Addition ist schlecht konditioniert für  $x_1 \approx -x_2$ .

**Definition 1.16 (Auslöschung)** Unter Auslöschung versteht man den Verlust von Genauigkeit bei der Subtraktion von Zahlen gleichen Vorzeichens.

**Beispiel 1.17** b = 10, r = 4, s = 1

$$\begin{array}{lll} x_1 = 0.112\,587\times 10^2 & \mathrm{rd}(x_1) & = 0.1126\times 10^2 \\ x_2 = 0.112\,448\times 10^2 & \mathrm{rd}(x_1) & = 0.1124\times 10^2 \\ x_1 + x_2 = 0.225\,035\times 10^2 & \mathrm{rd}(x_1)\oplus \mathrm{rd}(x_2) = 0.2250\times 10^2 \\ x_1 - x_2 = 0.129\times 10^{-1} & \mathrm{rd}(x_1)\ominus \mathrm{rd}(x_2) & = -0.2\times 10^{-1} \end{array} \tag{Großer Fehler}$$

Multiplikation:  $y = f(x_1, x_2) = x_1 x_2$ 

$$k_{1j}(x) = \frac{\partial f}{\partial x_j} \frac{x_j}{f} = x_j - \frac{x_j}{x_1 x_2} = 1$$

⇒ gut konditioniert

**Beispiel 1.18 (Lösungen quadratischer Gleichungen)** Für  $p, q \in \mathbb{R}$  betrachte:

$$0 = y^{2} - py + q$$
$$y_{1,2} = y_{1,2}(p,q) = \frac{p}{2} \pm \sqrt{\frac{p^{2}}{4} - q}$$

nach Vieta  $p=y_1+y_2, q=y_1\cdot y_2$ 

$$1 = \frac{\mathrm{d}p}{\mathrm{d}p} = \frac{\partial y_1}{\partial p} + \frac{\partial y_2}{\partial p}$$

$$0 = \frac{\mathrm{d}q}{\mathrm{d}p} = \frac{\partial y_1}{\partial p} y_2 + y_1 \frac{\partial y_2}{\partial p}$$

$$\Rightarrow (y_2 - y_1) \frac{\partial y_2}{\partial p} = y_2$$

$$\Rightarrow \frac{\partial y_2}{\partial p} = \frac{y_2}{y_2 - y_1}$$

$$\Rightarrow \frac{\partial y_1}{\partial p} = \frac{y_1}{y_1 - y_2}$$

$$0 = \frac{\mathrm{d}p}{\mathrm{d}q} = \frac{\partial y_1}{\partial q} + \frac{\partial y_2}{\partial q}$$

$$1 = \frac{\mathrm{d}q}{\mathrm{d}q} = \frac{\partial y_1}{\partial q} y_2 + y_1 \frac{\partial y_2}{\partial q}$$

$$\Rightarrow 1 = (y_2 - y_1) \frac{\partial y_1}{\partial q}$$

$$\Rightarrow \frac{\partial y_1}{\partial q} = \frac{1}{y_2 - y_1}$$

$$\Rightarrow \frac{\partial y_2}{\partial q} = -\frac{1}{y_2 - y_1}$$

$$k_{11}(x) = \frac{\partial y_1}{\partial p} \frac{p}{y_1} = \frac{y_1}{y_1 - y_2} \frac{y_1 + y_2}{y_1} = \frac{1 + y_2/y_1}{1 - y_2/y_1}$$

$$k_{12}(x) = \frac{\partial y_1}{\partial q} \frac{q}{y_1} = \frac{1}{y_2 - y_1} \frac{y_1 y_2}{y_1} = \frac{1}{1 - y_1/y_2}$$

Analog für  $k_{21}, k_{22}$ 

Die Berechnung von  $y_1, y_2$  ist schlecht konditioniert  $y_1 \approx y_2$ . Konkretes Beispiel:  $p=4, q=33.999, y_{1,2}=2\pm 10\times 10^{-1}$ 

$$k_{12} = \frac{y_2}{y_2 - y_1} = \frac{2 - 10^{-2}}{-2 \times 10^{-2}} = -99.5$$

⇒ 100-fache Fehlerverstärkung.

#### 1.3 Stabilität numerischer Algorithmen

Gegeben: Numerische Aufgabe  $f: x \in \mathbb{R}^m \mapsto y \in \mathbb{R}^n$ 

**Definition 1.19 (Verfahren / Algorithmus)** Unter einem Verfahren / Algorithmus zur (gegebenenfalls näherungsweise) Berechnung von y aus x verstehen wir eine endliche Folge von elementaren Abbildungen  $\varphi^{(k)}$ , die durch sukzessiv Anwendung einen Näherungswert  $\tilde{y}$  zu y liefern.

$$x = x^{(0)} \mapsto \varphi^{(1)}\left(x^{(0)}\right) = x^{(1)} \mapsto \ldots \mapsto \varphi^{(k)}\left(x^{(k-1)}\right) \mapsto \tilde{y} \to y$$

Im einfachsten Fall sind die  $\varphi^{(i)}$  arithmetische Grundoperationen. Bei der Durchführung des Algorithmus auf dem Rechner treten in jedem Schritt Fehler auf (Rundungsfehler, Auswertungsfehler, ...), die sich akkumulieren können.

**Definition 1.20 (Algorithmus)** Ein Algorithmus heißt stabil, wenn die im Verlauf der Rechnung akkumulierten Fehler den durch die Konditionierung der Aufgabe y=f(x) bedingten unvermeidbaren Problemfehler nicht übersteigen.

# Beispiel 1.21 (Lösung quadratischer Gleichungen) Annahme: $0 \neq q < p^2/4$

Für  $\left|\frac{y_1}{y_2}\right|\gg 1$ , das heißt  $q\ll \frac{p^2}{4}$ , ist die Aufgabe gut konditioniert. Algorithmus:  $u=p^2/4, v=u-q, w=\sqrt{v}$ . Im Fall p<0 wird zur Vermeidung von Auslöschung zunächst  $\tilde{y}_2=p/2-w$  berechnet. Fehlerfortpflanzung:

$$w = \sqrt{u - q} \begin{cases} \approx \frac{|p|}{2} & q > 0 \\ > \frac{|p|}{2} & q < 0 \end{cases}$$

$$\frac{\Delta y_2}{y_2} \stackrel{\cdot}{\leq} \left| \frac{\frac{1}{2}p}{\frac{p}{2} - w} \right| \left| \frac{\Delta p}{p} \right| + \left| \frac{-w}{\frac{p}{2} - w} \right| \left| \frac{\Delta w}{w} \right|$$

$$= \underbrace{\left| \frac{1}{1 - \frac{2w}{p}} \right|}_{\leq \frac{1}{2}} \left| \frac{\Delta p}{p} \right| + \underbrace{\left| \frac{1}{1 - \frac{p}{2w}} \right|}_{\leq 1} \left| \frac{\Delta w}{w} \right|$$

Die zweite Wurzel kann so bestimmt werden:

$$A: \tilde{y}_1 = \frac{p}{2} + w, \quad B: \tilde{y}_1 = \frac{q}{\tilde{y}_2}$$

Für  $|q| \ll \frac{p^2}{4}$  ist  $w \approx \frac{|p|}{2} \Longrightarrow$  Auslöschung in Variante A

$$\left| \frac{\Delta y_1}{y_1} \right| \doteq \underbrace{\frac{1}{1 + \frac{2w}{p}}}_{\gg 1} \underbrace{\frac{\Delta p}{p}}_{} + \underbrace{\frac{1}{1 + \frac{p}{2w}}}_{\gg 1} \underbrace{\frac{\Delta w}{w}}_{}$$

⇒ Variante A ist instabil. Variante B ist stabil:

$$\left| \frac{\Delta y_1}{y_1} \right| \stackrel{\cdot}{\leq} \left| \frac{\Delta q}{q} \right| + \left| \frac{\Delta y_2}{y_2} \right| \underset{\approx eps}{}$$

Regel: Bei der Lösung quadratischer Gleichungen sollten nicht beide Wurzeln aus der Lösungsformel berechnet werden.

Konkretes Beispiel: p = -4, q = 0.01 (vierstellige Rechnung)

$$u = 4, v = 3.99, w = 1.9974948..., \tilde{y}_2 = -3.997(4981...)$$

$$\tilde{y}_1 = \begin{cases} \text{exakt:} & -0.9925915... \\ A: & -0.003000 \text{ (rel. Fehler: 20\%)} \\ B: & -0.002502 \text{ (rel. Fehler: } 1.7 \times 10^{-4}) \end{cases}$$

#### Auswertung arithmetischer Ausdrücke

Vorwärtsrundungsfehleranalyse: Akkumulation des Rundungsfehlers ausgehend von Startwert.

**Beispiel 1.22**  $y = f(x_1, x_2) = x_1^2 - x_2^2 = (x_1 - x_2)(x_1 + x_2)$  Konditionierung:

$$\left| \frac{\Delta y}{y} \right| \stackrel{\cdot}{\leq} \sum_{i=1}^{2} \left| \frac{\partial f}{\partial x_i} \frac{x_i}{f} \right| \left| \frac{\Delta x_i}{x_i} \right|$$

$$= \left| 2x_1 \frac{x_1}{x_1^2 - x_2^2} \right| \left| \frac{\Delta x_1}{x_1} \right| + \left| -2x_2 \frac{x_2}{x_1^2 - x_2^2} \right| \left| \frac{\Delta x_2}{x_2} \right|$$

$$\leq 2 \frac{x_1^2 + x_2^2}{\left| x_1^2 - x_2^2 \right|} eps = 2 \left| \frac{\left(\frac{x_1}{x_2}\right)^2 + 1}{\left(\frac{x_1}{x_2}\right)^2 - 1} \right| eps$$

 $\implies$  schlecht konditioniert für  $\left|\frac{x_1}{x_2}\right| \approx 1$ 

$$\begin{array}{ll} \text{Algorithmus A} & \text{Algorithmus B} \\ u = x_1 \odot x_1 & u = x_1 \oplus x_1 \\ v = x_2 \odot x_2 & v = x_1 \ominus x_2 \\ \tilde{q} = u \ominus v & \tilde{q} = u \odot v \end{array}$$

Sei  $x_1, x_2 \in A$ . Für Maschinenoperationen  $\circledast$  und  $a, b \in A$  gilt

$$a \circledast b = (a * b)(1 + \varepsilon), |(|\varepsilon)| \le eps.$$

Algorithmus A:

$$u = x_1^2 (1 + \varepsilon_1), v = x_2^2 (1 + \varepsilon_2)$$

$$\tilde{y} = (x_1^2 (1 + \varepsilon_1) - x_2^2 (1 + \varepsilon_2)) (1 + \varepsilon_3)$$

$$= \underbrace{x_1^2 - x_2^2}_{y} + x_1^2 \varepsilon_1 - x_2^2 \varepsilon_2 + \underbrace{(x_1^2 - x_2^2)}_{y} \varepsilon_3, |\varepsilon| \le eps$$

$$\implies \left| \frac{\Delta y}{y} \right| \stackrel{\cdot}{\le} eps \frac{x_1^2 + x_2^2 + |x_1^2 - x_2^2|}{|x_1^2 - x_2^2|} = eps \left( 1 + \left| \frac{\left(\frac{x_1}{x_2}\right)^2 + 1}{\left(\frac{x_1}{x_2}\right)^2 - 1} \right| \right)$$

Wegen der Konditionierung des Problems

$$\left|\frac{\Delta y}{y}\right| \le 2 \left|\frac{\left(\frac{x_1}{x_2}\right)^2 + 1}{\left(\frac{x_1}{x_2}\right)^2 - 1}\right| eps$$

ist A stabil. Algorithmus B:

$$u = x_1 \oplus x_2, v = x_1 \ominus x_2, y = u \odot v$$

Rundungsfehleranalyse

$$u = (x_1 + x_2)(1 + \varepsilon_1), v = (x_1 - x_2)(1 + \varepsilon_2)$$

$$\tilde{y} = (x_1 + x_2)(1 + \varepsilon_1)(x_1 - x_2)(1 + \varepsilon_2)(1 + \varepsilon_3)$$

$$= \underbrace{x_1^2 - x_2^2}_{y} + \underbrace{(x_1^2 - x_2^2)}_{\varepsilon_1 + \varepsilon_2 + \varepsilon_3} + \mathcal{O}(eps^3)$$

$$\implies \left| \frac{\Delta y}{y} \right| \stackrel{\cdot}{\leq} |(|\varepsilon_1 + \varepsilon_2 + \varepsilon_3) \leq 3eps$$

⇒ Algorithmus B ist stabiler als Algorithmus A.

Regel: Bei numerischen Rechnungen sollte man die schlechter konditionierten Operationen möglichst frühzeitig ansetzen.

Wiederholung

- Konditionierung: Eigenschaften einer numerischen Aufgabe
- Stabilität: Eigenschaft eines Verfahrens
  - Auslöschung
- Rundungsfehleranalyse

- 
$$y = f(x_1, x_2) = x_1^2 - x_2^2 = (x_1 - x_2)(x_1 + x_2)$$

Auswertung von Polynomen

$$y = p(x) = a_0 + a_1 x + \dots + a_n x^n$$

Als Modellfall betrachten wir

$$p(x) = a_1 x + a_2 x^2 = x(a_1 + a_2 x)$$

Zwei Varianten für 
$$\tilde{y} = p(\xi), \xi \in A$$

A: 
$$u = \xi \odot \xi, v = a_2 \odot u, w = a_1 \odot \xi, \tilde{y} = v + w$$

B: 
$$u = a_2 \odot \xi, v = a_1 \oplus u, \tilde{y} = \xi \odot v$$

B spart eine arithmetische Operation.

Rundungsfehleranalyse A:

$$u = \xi^{2}(1+\varepsilon_{1}), v = a_{2}\xi^{2}(1+\varepsilon_{1})(1+\varepsilon_{2}), w = a_{1}\xi(1+\varepsilon_{3})$$

$$\tilde{y} = (a_{2}\xi_{2}(1+\varepsilon_{1})(1+\varepsilon_{2}) + a_{1}\xi(1+\varepsilon_{3}))(1+\varepsilon_{4})$$

$$= \underbrace{a_{2}\xi^{2} + a_{1}\xi}_{y} + \underbrace{(a_{2}\xi^{2} + a_{1})}_{y} \varepsilon_{4} + a_{2}\xi^{2}(\varepsilon_{1} + \varepsilon_{2}) + a_{1}\xi\varepsilon_{3} + \mathcal{O}eps^{2}$$

$$\frac{\Delta y}{y} \stackrel{\cdot}{=} \varepsilon_{4} \frac{a_{2}\xi^{2}(\varepsilon_{1}\varepsilon_{2}) + a_{1}\xi\varepsilon_{3}}{a_{2}\xi^{2} + a_{1}\xi}$$

$$= \varepsilon_{4} + \varepsilon_{3} + \frac{a_{2}\xi^{2}(\varepsilon_{1} + \varepsilon_{2} - \varepsilon_{3})}{a_{2}\xi^{2} + a_{1}\xi}$$

$$= \varepsilon_{3} + \varepsilon_{3} + \frac{\xi}{\frac{a_{1}}{a_{2}} + \xi}(\varepsilon_{1} + \varepsilon_{2} - \varepsilon_{3})$$

Variante B:

$$u = x_2 \xi(1 + \varepsilon_1), v = (a_1 + a_2 \xi(1 + \varepsilon_1))(1 + \varepsilon_2)$$

$$\tilde{y} = \xi \cdot [a_1 + a_2 \xi(1 + \varepsilon_1)](1 + \varepsilon_2)(1 + \varepsilon_3)$$

$$= \underbrace{\xi(a_1 + a_2 \xi)}_{y} + a_1 \xi(\varepsilon_2 + \varepsilon_3) + a_2 \xi^2(\varepsilon_1 + \varepsilon_2 + \varepsilon_3) + \mathcal{O}(eps^2)$$

$$\frac{\Delta y}{y} = \varepsilon_2 + \varepsilon_3 + \frac{a_2 \xi^2}{a_1 \xi + a_2 \xi} \varepsilon_2 = \varepsilon_2 + \varepsilon_3 + \frac{\xi}{\frac{a_1}{2} + \xi} \varepsilon_1$$

 $\implies$  Variante B ist etwas stabiler als A im Fall  $\xi \approx -\frac{a_1}{a_2}$  (nahe bei Nullstelle) Allgemein:

$$p(x) = a_0 + a_1 x + \dots + a_n x^n$$
  
=  $a_0 + x(a_1 + x(\dots + x(a_{n-1} + a_n x) \dots))$ 

#### **Definition 1.23 (Horner-Schema)**

$$b_n = a_n, b_k = a_k + \xi b_{k-1}, k = n - 1, \dots, 0$$

liefert den Funktionswert  $p(\xi) = b_0$  des Polynoms an der Stelle  $x = \xi$ .

Regel: Die Auswertung von Polynomen sollte mit dem Horner-Schema erfolgen.

### 2 Interpolation und Approximation

Grundproblem:

Darstellung und Auswertung von Funktionen.

Aufgabenstellung:

- 1. Eine Funktion f(x) ist nur auf einer diskreten Menge von Argumenten  $x_0, \ldots, x_n$  bekannt und soll rekonstruiert werden (zum Beispiel für Graph Ausgabe)
- 2. Eine analytisch gegebene Funktion f(x) soll auf dem Rechner so dargestellt werden, dass jederzeit Funktionswerte zu beliebigen Argument x berechnet werden können.
- ightarrow System mit unendlich vielen Freiheitsgraden y=f(x). "Simulation" durch endlich viele Datensätze in Klassen P von einfach strukturierten Funktionen
  - Polynome:  $p(x) = a_0 + a_1 x + \dots + a_n x^n$
  - rationale Funktionen:

$$r(x) = \frac{a_0 + a_1 x + \dots + a_n x^n}{b_0 + b_1 x + \dots + b_m x^m}$$

• trigonometrische Funktionen

$$t(x) = \frac{1}{2}a_0 + \sum_{k=1}^{n} (a_k \cos(kx) + b_k \sin(kx))$$

• Exponentialsummen

$$e(x) = \sum_{k=1}^{n} a_k \exp(b_k x)$$

**Definition 2.1** Geschieht die Zuordnung eines Elementes  $g \in P$  zur Funktion f durch Fixieren von Funktionswerten

$$q(x_i) = y_i = f(x_i), i = 0, \dots, n$$

so spricht man von **Interpolation**. Ist g im gewissen Sinne die beste Darstellung von f, zum Beispiel:  $\max_{a \le x \le b} |f(x) - g(x)|$  minimal für  $g \in P$ , oder

 $\left(\int_a^b |f(x)-g(x)|^2 \mathrm{d}x\right)^{1/2}$  minimal für  $g \in P$  so spricht man von **Approximation**. Die Wahl der Konstruktion von  $g \in P$  hängt von der zu erfüllenden Aufgabe ab. Offenbar ist die Interpolation eine Approximation mit

$$\max_{i=0,\dots,n} |f(x_i) - g(x_i)|$$

 $\operatorname{für} g \in P$ 

Wiederholung: Interpolation und Approximation

- Stützstellen  $x_i$  mit Werten  $y_i, i = 0, \dots, n$
- Klassen P von Funktion

#### Polynominterpolation

Wir bezeichnen mit  $P_n$  den Vektorraum der Polynome vom Grad  $\leq n$ :

$$P_n = \{p(x) = a_0 + a_1x + \dots + a_nx^n \mid a_i \in \mathbb{R}, i = 0, \dots, n\}$$

**Definition 2.2 (Lagrangesche Interpolationsaufgabe)** Die Lagrangesche Interpolationsaufgabe besteht darin zu x+1 paarweise verschiedenen Stützstellen (auch Knoten genannt)  $x_0, \ldots, x_n \in \mathbb{R}$  und gegebenen Knotenwerten  $y_0, \ldots, y_n \in \mathbb{R}$  ein Polynom  $p \in P_n$  zu bestimmen mit der Eigenschaft  $p(x_i) = y_i$ 

Satz 2.3 Die Lagrangesche Interpolationsaufgabe ist eindeutig lösbar.

**Beweis Eindeutigkeit**: Sind  $p_1, p_2 \in P_n$  Lösungen, so gilt für  $p = p_1 - p_2$ , dass

$$p(x_i) = p_1(x_i) - p_2(x_i) = y_i - y_i = 0, i = 0, \dots, n$$

Also hat  $p \, n + 1$  Nullstellen und ist folglich identisch Null.  $\implies p_1 = p_2$  **Existenz:** Wir betrachten die Gleichungen

$$p(x_i) = y_i$$
  $i = 0, \dots, n$ 

Dies ist ein lineares Gleichungssystem mit n+1 Gleichungen und n+1 Freiheitsgraden.

$$\begin{pmatrix} x_0^0 & x_0^1 & \dots & x_0^n \\ x_1^0 & x_1^1 & & x_1^n \\ \vdots & & \ddots & \vdots \\ x_n^0 & x_n^1 & \dots & x_n^n \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a_0 \\ a_1 \\ \vdots \\ a_n \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} y_0 \\ y_1 \\ \vdots \\ y_n \end{pmatrix}$$

Wegen der Eindeutigkeit von p ist  $\ker V = \{0\}$ . Mit dem Rangsatz ( $\dim \mathbb{R}^{n+1} = \dim \ker V + \dim \operatorname{im} V$ ) liefert V eine surjektive Abbildung. Damit existiert eine Lösung.

Zur Konstruktion des Interpolationspolynoms  $p \in P_n$  verwenden wir die sogenannten Lagrangesche Basispolynome.

$$L_i^{(n)}(x) = \prod_{\substack{j=0\\j\neq i}}^n \frac{x - x_j}{x_i - x_j} \in P_n, i = 0, \dots, n$$

**Lemma 2.4**  $\{L_i^{(n)}, i=0,\ldots,n\}$  ist eine Basis von  $P_n$ 

Beweis Übung.

Offensichtlich gilt:

$$L_i^{(n)}(x_k) = \delta_{ij} = \begin{cases} 1 & i = j \\ 0 & i \neq j \end{cases}$$

#### **Definition 2.5** Das Polynom

$$p(x) = \sum_{i=0}^{n} y_i L_i^{(n)}(x) \in P_n$$

hat die gewünschten Eigenschaften

$$p(x_j) = y_j, j = 0, \dots, n$$

und wird die Lagrangesche Darstellung des (Lagrangeschen) Interpolationspolynoms zu dem Stützpunkten  $(x_i, y_i)$ ,  $i = 0, \ldots, n$  genannt.

Nachteil: Bei Hinzunahme eines weiteren Stützpunktes  $(x_{n+1}, y_{n+1})$  ändern sich die Basispolynome völlig. Abhilfe: Newtonsche Basispolynome

$$N_0(x) = 1, N_i(x) = (x - x_{i-1})N_{i-1}(x) = \prod_{j=0}^{i-1} (x - x_j)$$

Für den Ansatz

$$p(x) = \sum_{i=0}^{n} a_i N_i(x)$$

erhält man durch Auswertung von  $x_0, \ldots, x_n$  das gestaffelte Gleichungssystem

$$y_0 = p(x_0) = a_0$$

$$y_1 = p(x_1) = a_0 + a_1(x_1 - x_0)$$

$$\vdots$$

$$y_0 = p(x_0) = a_0 + a_1(x_1 - x_0) + \dots + a_n(x_n - x_0) \cdot \dots \cdot (x_n - x_{n-1})$$

aus dem sich die Koeffizienten  $a_i$  rekursiv berechnen lassen. Bei Hinzunahme eines weiteren Stützpunktes  $(x_{n+1},y_{n+1})$  setzt man den Prozess mit der Basisfunktion  $N_{n+1}$  fort. In der Praxis verwendet man folgende stabilere und effizientere Methode

Satz 2.6 (Newtonsche Darstellung) Das Lagrangesche Interpolationspolynom zu den Punkten  $(x_0, y_0), \dots, (x_n, y_n)$  lässt sich bezüglich der Newtonschen Polynombasis schreiben in der Form

$$p(x) = \sum_{i=0}^{n} y[x_0, \dots, x_i] N_i(x)$$

Dabei bezeichnen  $y[x_0, \dots, x_i]$  die zu den Punkten  $(x_i, y_i)$  gehörenden "dividierten Differenzen", welche rekursiv definiert sind durch

$$L \text{für } k=1,\ldots,j: i=k-j: y\underbrace{\underbrace{[x_i,\ldots,x_{1+k}]}_{k+1} - y\underbrace{[x_{i+1},\ldots,x_{1+k}]}_{k} - y\underbrace{[x_i,\ldots,x_{x_1+k-1}]}_{k}}_{x_{i+k}-x_i}$$

**Beweis** Es bezeichne  $pi, i + k \in P_k$  das Polynom, welches die Punkte  $(x_i, y_i), \dots, (x_{i+k}, y_{i+k})$  interpoliert. Speziell ist  $p_{0,n} = p$  das gesuchte Interpolationspolynom. Wir zeigen

$$p_{i,i+k}(x) = y[x_i] + y[x_i, x_{i+1}](x - x_i) + \dots + y[x_i, \dots, x_{i+k}](x - x_i) \cdot \dots \cdot (x - x_{i+k})$$

was für i=0 und k=n den Satz beweist. Der Beweis wird durch Induktion über die Indexdifferenz k geführt. Für k=0 ist  $p_{i,i}=y_i=y[x_i], i=0,\ldots,n$ . Sei die Behauptung richtig für  $k-1\geq 0$ . Nach Konstruktion gilt für ein  $a\in\mathbb{R}$ 

$$p_{i,i+k}(x) = p_{i,i+k-1}(x) + a(x-x_1) \cdot \dots \cdot (x-x_{i+k-1}) = 0$$

für  $x=x_j, j=i,\ldots,i+k-1$ . Zu zeigen:  $a=y[x_i,\ldots,x_{i+k}]$ . Offenbar ist a der Koeffizient von  $x^k$  in  $p_{0,i+k}$ . Nach Induktionsannahme ist also

$$p_{i,i+k-1}(x) = \dots + y[x_i, \dots, x_{i+k-1}]x^{k-1}$$

$$p_{i+1,i+k-1}(x) = \dots + y[x_{i+1}, \dots, x_{i+k}]x^{k-1}$$
Grad  $\leq k-2$ 

Ansatz:

$$q(x) = \frac{(x - x_i)p_{i+1,i+k}(x) - (x - x_{i+k})p_{i,i+k-1}(x)}{x_{i+k} - x_i}$$

$$= p_{i,i+k-1}(x) + \frac{(x - x_i)p_{i+1,i+k}(x) - (x - x_{i+k} + x_{i+k} - x_i)p_{i,i+k-1}(x)}{x_{i+k} - x_i}$$

$$= p_{i,i+k-1}(x) + (x - x_i)\frac{p_{i+1,i+k}(x) - p_{i,i+k-1}(x)}{x_{i+k} - x_i}$$

Ex gilt:

$$q(x_i) = y_i, q(x_{i+k}) = \frac{(x_{i+k} - x_i)y_{i+k} + 0}{x_{i+k} - x_i} = y_{1+k}$$
$$q(x_j) = \frac{(x_j - x_i)y_j - (x_j - x_{i+k})y_j}{x_{i+k} - x_i} = y_j, j = i+1, \dots, i+k-1$$

 $\implies q$  interpoliert die Stützpunkte  $(x_i,y_i),\ldots,(x_{i+k},y_{i+k})\implies q\equiv p_{i,i+k}$  (Eindeutigkeit des Interpolationspolynoms). Der führende Koeffizient in  $p_{i,i+k}(x)$  ist demnach

$$q = \frac{y[x_{i+1}, \dots, x_{i+k}] - y[x_i, \dots, x_{i+k-1}]}{x_{i+k} - x_i}$$
  
=  $y[x_i, \dots, x_{i+k}]$ 

**Korollar 2.7** Sei  $\sigma:\{0,\ldots,n\}\to\{0,\ldots,n\}$  eine beliebige Permutation. Dann gilt für die Stützpunkte  $(\tilde{x}_i,\tilde{y}_i)=\left(x_{\sigma(j)},y_{\sigma(j)}\right)$ 

$$y[\tilde{x}_0,\ldots,\tilde{x}_n]=y[x_0,\ldots,x_n]$$

**Beweis** Koeffizient des Monoms  $x^n$  ist  $y[x_0, \ldots, x_n]$  unabhängig von der Reihenfolge.

Wiederholung: Lagrange-Interpolation:

Gegeben:  $(x_i, y_i), i = 0, \ldots, n$ Suche  $p \in P_n : p(x_i) = y_i, i = 0, \ldots, n$ Lösung:

$$p(x) = \sum_{i=0}^{n} y_i L_i^{(n)}(x)$$

$$= L_i^{(n)}(x)$$

$$= \prod_{\substack{j=0 \ i \neq i}}^{n} \frac{x - x_j}{x_i - x_j} \in P_n$$

$$\implies L_i^{(n)}(x_j) = \delta_{ij}$$

Andere Darstellung: Newton-Neville

$$N_i(x) = \prod_{j=0}^{n-1} (x - x_j)$$

$$p(x) = \sum_{i=0}^{N} y[x_0, \dots, x_i] D_i(x)$$

$$y[x_i] = q_i$$

$$y[x_i, \dots, x_{i+k}] = \frac{y[x_{i+1}, \dots, x_{i+k}] - y[x_i, \dots, x_{i+k-1}]}{x_{i+k} - x_i}$$

**Definition 2.8** Das durch die Rekursion  $j=0,\ldots,n,$   $p_{j,j}(x)=y_j$  für  $k=1,\ldots,j:$  i=k-j

$$p_{i,i+k}(x) = p_{i,i+k-1}(x) + (x - x_i) \frac{p_{i+1,i+k}(x) - p_{i,i+k-1}(x)}{x_{i+k} - x_i}$$

erzeugte Polynom  $p_{0,1}$  ist die sogenannte Nevillsche Darstellung des Interpolationspolynom zu den Stützstellen  $(x_0, y_0), \dots, (x_n, y_n)$ 

Schema:

Die Hinzunahme eines weiteren Stützpunktes ist problemlos. Die Auswertung von  $p_{0,n}(x)$  an einer Stelle  $\xi \neq x_i$  ohne vorige Bestimmung der Koeffizienten der Newton-Darstellung ist damit sehr einfach und numerisch effizient und stabil möglich. Dazu wird im Schema x mit  $\xi$  ersetzt.

#### 2.1 Auswertung von Polynomen und deren Ableitungen

Sei  $p \in P_n$  gegeben in der Darstellung

$$p(x) = a_0 + a_1 x + \dots + a_n x^n$$

Wiederholung: Auswertung von  $p(\xi)$  mittels Horner-Schema

$$b_k = \begin{cases} a_n & k = n \\ a_k + \xi b_{k+1} & k = n - 1, \dots, 0 \end{cases}$$

$$\implies p(\xi) = b_0.$$

Zu  $p_n = p \in P_n$  und festem  $\xi$  wird durch

$$p_{n-1}(x) = b_1 + b_2 x + \dots + b_n x^{n-1}$$

ein Polynom  $p_{n-1} \in P_{n-1}$  definiert. Wegen  $a_k = b_k - \xi b_{k+1}, k = 0, \dots, n-1, a_n = b_n$ :

$$p_n(x) = \sum_{k=0}^n b_k x^k - \xi \sum_{k=0}^{n-1} b_{k+1} x^k$$

$$= b_0 + x \sum_{k=1}^n b_k x^{k-1} - \xi \sum_{k=1}^n b_k x^{k-1}$$

$$= r_0 + (x - \xi) p_{n-1}(x) \quad r_0 = p(\xi) = b_0$$

 $\implies$  Für eine Nullstelle  $\xi$  von  $p_n$  leistet das Horner-Schema die Abspaltung des Linearfaktors  $(x-\xi)$  vom Polynom  $p_n$ . Weiter ist dann für  $x \neq \xi$ 

$$\frac{p_n(x) - p_n(\xi)}{x - \xi} = p_{n-1}(x)$$

 $x \to \xi$ 

$$p_n'(\xi) = p_{n-1}(\xi)$$

Zur Berechnung von  $p'_n(\xi)$  wird das Horner-Schema auf  $p_{n-1}$  angewendet.

$$p_{n-2} \in P_{n-2}, p_{n-1}(x) = r_1 + (x - \xi)p_{n-2}(x), r_1 = p_{n-1}(\xi)$$

Fortsetzen  $\rightarrow$  endliche Folge von Polynomen  $p_n, p_{n-1}, \dots, p_0$  mit

$$p_{n-j}(x) = (x - \xi)p_{n-j-1}(x) + r_j, \quad j = 0, \dots, n$$
$$p_n(x) = r_0 + r_1(x - \xi) + \dots + r_n(x - \xi)^n$$

Vergleich mit der Taylorentwicklung von  $p_n$ um  $\xi$ ergibt

$$r_j = \frac{1}{j!} p_n^{(j)}(\xi)$$

Die Koeffizienten von  $p_{n-j}$  seien

$$p_{n-j}(x) = a_j^{(j)} + a_{j+1}^{(j)}x + \dots + a_n^{(j)}x^{n-j}, j = 0, \dots, n$$

Es gilt die Rekursion:

$$a_k^{(j+1)} = \begin{cases} a_n^{(j)} & k = n \\ a_k^{(j)} + \xi a_{k+1}^{(j+1)} & \end{cases}$$

und es gilt

$$p^{(j)}(\xi) = j!a_j^{j+1}, j = 0, \dots, n$$

Dieses "vollständige Horner-Schema" kann leicht zur Auswertung von Polynomen in Newton-Darstellung modifiziert werden:

$$p(x) = a_0 + a_1(x - x_0) + \dots + a_n(x - x_0) \cdot \dots \cdot (x - x_{n-1})$$

### 2.2 Interpolation von Funktionen

Stützstellen  $x_0, \ldots, x_n \in [a, b]$ . Werte gegeben durch Funktion  $y_i = f(x_i), i = 0, \ldots, n$ Frage: Wie gut approximiert das Interpolationspolynom  $p \in P_n$  die Funktion f auf [a, b]? Bezeichnungen:

- $\overline{(x_0,\ldots,x_n)}$  = kleinstes Intervall, das alle  $x_i$  enthält.
- C[a,b]: Vektorraum der über [a,b] stetigen Funktionen
- $C^k[a,b]$  : Vektorraum über [a,b] k-mal stetig differenzierbarer Funktionen.

Satz 2.9 (Interpolationsfehler 1) Sei  $f \in C^{m+1}[a,b]$ . Dann gibt es zu jedem  $x \in [a,b]$  ein  $\xi_x \in \overline{(x_0,\ldots,x_n,x)}$ , sodass gilt

$$f(x) - p(x) = \frac{f^{(n+1)}(\xi x)}{(n+1)!} \prod_{j=0}^{n} (x - x_j)$$

**Beweis** Für  $x \in \{x_0, \dots, x_n\}$  ist alles klar. Sei  $x \in [a, b] \setminus \{x_0, \dots, x_n\}$ . Wir setzen

$$l(t) = \prod_{j=0}^{n} (t - x_j), \quad c(x) = \frac{f(x) - p(x)}{l(x)}$$

Die Funktion

$$F(t) = f(t) - p(t) - c(x)l(t)$$

besitzt dann mindestens die n+2 Nullstellen  $x_0, \ldots, x_n, x$  in [a,b]. Durch wiederholte Anwendung des Satzes von Rolle schließt man, dass die Ableitung  $F^{n+1}$  eine Nullstelle  $\xi_x \in \overline{(x_0, \ldots, x_n, x)}$ . Es

$$0 = F^{(n+1)}(\xi_x) = f^{(n+1)}(\xi) - p^{(n+1)}(\xi) - c(x)l^{(n+1)}(t)$$
$$= f^{(n+1)}(\xi) - c(x)(n+1)!$$

Wiederholung:

• Neville-Schema für  $p \in P_n$ :

$$p(x_i) = y_i, i = 0, \dots, n$$

- · Vollständiges Horner-Schema
- Interpolation von Funktionen  $y_i = f(x_i)$

Interpolationsfehler 1: Sei  $f \in C^{n+1}[a,b] \implies \forall x \in [a,b] \exists \xi_x \in \overline{(x_0,\ldots,x_n,x)}$ 

$$f(x) - p(x) = \frac{f^{(n+1)}(\xi_x)}{(n+1)!} \prod_{j=0}^{n} (x - x_j)$$

**Satz 2.10 (Interpolationsfehler 2)** Sei  $f \in C^{n+1}[a,b]$ . Dass gilt für  $x \in [a,b] \setminus \{x_0,\ldots,x_n\}$ :

$$f(x) - p(x) = f[x_0, \dots, x_n, x] \prod_{j=0}^{n} (x - x_j)$$

mit der Notation

$$f[x_i, \dots, x_{i+k}] = y[x_i, \dots, x_{i+k}]$$

und es ist

$$f[x_0,\ldots,x_n,x] = \int_0^1 \int_0^{t_1} \ldots \int_0^{t_n} f^{(n+1)}(x_0 + t_1(x_1 - x_0) + \cdots + t_n(x_n - x_{n-1}) + t(x - x_n)) dt dt_n \ldots dt_1$$

**Beweis** Per Induktion über n.

IA: n = 0:

$$f(x) - p_0(x) = f(x) - f(x_0) = \begin{cases} f[x_0, x](x - x_0) \\ (x - x_0) \int_0^1 f'(x_0 + t(x - x_0)) dt \end{cases}$$

wobei ein

$$\int_0^1 g'(t) dt = g(1) - g(0)$$

 $\operatorname{für} g(t) = f(x_0 + t(x - x_0)) \implies g'(t) = f'(t)(x - x_0)$ 

Sei die Behauptung richtig für  $n-1 \geq 0$ . Dann ist

$$f(x) - p_n(x) = f(x) - \sum_{i=0}^n f[x_0, \dots, x_n] \prod_{j=0}^{i-1} (x - x_j)$$

$$= f(x) - p_{n-1}(x) - f[x_0, \dots, x_n] \prod_{j=0}^{n-1} (x - x_j)$$

$$= f[x_0, \dots, x_{n-1}, x] \prod_{j=0}^{n-1} (x - x_j) - f[x_0, \dots, x_n] \prod_{j=0}^{n-1} (x - x_j)$$

$$= (f[x_0, \dots, x_{n-1}, x] - f[x_0, \dots, x_n]) \prod_{j=0}^{n-1} (x - x_j)$$

$$= \frac{f[x, x_0, \dots, x_n] - f[x_0, \dots, x_n]}{x - x_n} \prod_{j=0}^{n-1} (x - x_j)$$

$$= f[x_0, \dots, x_n, x] \prod_{j=0}^{n-1} (x - x_j)$$

Weiterhin gilt:

$$f[x_0, \dots, x_{n-1}, x] - f[x_0, \dots, x_n] = \int_0^1 \int_0^{t_1} \dots \int_0^{n-1} [f^{(n)}(x_0 + t_1(x_1 - x_0) + \dots + t_n(x - x_{n+1})) - f^{(n)}(x_0 + t_1(x_1 - x_0))] dt + \dots + t_n(x_n - x_{n-1}) + t_{n-1} dt + \dots + t_n(x_n - x_{n-1}) + t_{n-1} dt + \dots + t_n(x_n - x_{n-1}) + t_n(x_n - x_{n-1})$$

Die Integraldarstellung der dividierten Differenzen gestattet ihre stetige Fortsetzung für den Fall, das Stützstellen zusammenfallen:

$$f[x_0, \dots, x_r, x_r, \dots, x_n] = \lim_{\varepsilon \to 0} f[x_0, \dots, x_r, x_r + \varepsilon, \dots, x_n]$$

Im Extremfall  $x_0 = x_1 = \cdots = x_n$  wird

$$f[x_0, \dots, x_n] = \int_0^1 \int_0^{t_1} \dots \int_0^{t_{n-1}} f^{(n)}(x_0) dt_n \dots dt_1$$
$$= \int_0^1 \int_0^{t_1} \dots \int_0^{t_{n-1}} 1 dt_n \dots dt_1 f^{(n)}(x_0)$$
$$= \frac{1}{n!} f^{(n)}(x_0)$$

Damit geht das Newtonsche Interpolationspolynom über in das Taylorpolynom n-ten Grades von f in  $x_0$ . Konstruieren wir die Fehlerdarstellung so erhalten wir für ein  $\xi_x \in (x_0, \dots, x_n, x)$ 

$$\frac{f^{(n+1)}(\xi_x)}{(n+1)!} \prod_{j=0}^n (x - x_j) = f(x) - p(x)$$

$$= f[x_0, \dots, x_n, x] \prod_{j=0}^n (x - x_j)$$

$$\implies f[x_0, \dots, x_n, x] = \frac{f^{(n+1)}(\xi_x)}{(n+1)!}$$

**Definition 2.11 (Hermite-Interpolation)** Die Hermitesche Interpolationsaufgabe lautet:

Gegeben  $x_i, i=0,\ldots,m$  (paarweise verschieden),  $y_i^{(k)}, i=0,\ldots,m, k=0,\ldots,\mu_i, \mu\geq 0$ . Gesucht:  $p\in P_n, n=m+\sum_{i=0}^m\mu_i, p^{(k)}(x_j)=y_i^{(k)}, i=0,\ldots,m, k=0,\ldots,\mu_i, (\mu_i+1)$ -fache Stützstellen.

**Beispiel 2.12** 
$$x_0 = -1, x_1 = 1, m = 1, y_0^{(0)} = 0, y_1^{(0)} = 1, y_1^{(1)} = 2 \implies \mu_0 = 0, \mu_1 = 1 \implies n = 1 + 0 + 1 = 2 \implies p(x) = x^2$$

Analog zur Lagrange-Interpolation:

- Existenz + Eindeutigkeit
- Darstellung des Interpolationsfehlers

Wiederholung: Fehlerdarstellung Lagrange-Interpolation. Sei  $f \in C^{n+1}[a,b]$ .  $\exists \xi_x \in \overline{(x_0,\ldots,x_n,x)}$ 

$$f(x) - p(x) = \frac{f^{(n+1)}(\xi_x)}{(n+1)!} \prod_{j=0}^{n} (x - x_j)$$

$$f(x) - p(x) = f[x_0, \dots, x_n, x] \prod_{j=0}^{n} (x - x_j)$$

$$f[x_0, \dots, x_n, x] = \int_0^1 \int_0^{t_1} \dots \int_0^{t_n} f^{(n+1)}(x_0 + t_1(x_1 - x_0) + \dots + t_n(x_n - x_{n-1}) + t(x_n - x)) dt dt_n \dots dt_1$$

Hermite-Interpolation: Such  $p \in P_n$ ,  $n = m + \sum_{i=0}^m \mu_i$ 

$$p^{(k)}(x_i) = y_i^{(k)}, i = 0, \dots, m, k = 0, \dots, \mu_i$$

#### 2.3 Richardsonsche Extrapolation zum Limes

Gegeben: Numerischer Prozess mit Werten  $a(h), h \in \mathbb{R}_+, h \to 0$ .

Gesucht:  $a(0) = \lim_{h \to 0} a(h)$ 

Idee: Für  $h_i > 0, i = 0, \dots, n$ , interpoliere  $(h_i, a(h_i))$  und berechne  $p_n(0)$ 

**Beispiel 2.13 (Numerische Differentiation)** Sei  $f \in C^{\infty}[a,b], x \in (a,b)$ . Nach Taylor gilt

$$a(h) = \frac{f(x+h) - f(x-h)}{2h} = f'(x) + \sum_{i=1}^{\infty} \frac{f^{(2i+1)}(x)}{(2i)!} h^{2i}$$

**Satz 2.14 (Extrapolationsfehler)** Für  $h \in \mathbb{R}_+$  habe a(n) die Entwicklung

$$a(h) = a_0 + \sum_{j=1}^{n} a_j h^{jq} + a_{n+1}(h) h^{(n+1)q}$$

mit q > 0, Koeffizienten  $a_i$  und

$$a_{n+1}(h) = a_{n+1} + i(1)$$

Die Folge  $(h_i)_{k\in\mathbb{N}}$  erfülle

$$0 \le \frac{h_{k+1}}{h_k} \le \rho < 1$$

(  $\implies h_k$  positiv, monoton fallend). Dann gilt für das Interpolationspolynom  $p_1^{(k)} \in P_n$  (in  $h^q$ ) durch

$$(h_k^q, a(h_k)), \dots, (h_{k+n}^q, a(h_{k+n}))$$

$$a(0) - p_n^{(k)}(0) = \mathcal{O}(h_k^{(n+1)q})$$

 $(k \to \infty)$ 

**Beweis** Abkürzungen  $z = h^q, z_k = h_k^q$ . Interpoliere  $(z_{k+i}, a(h_{k+i})), i = 0, \dots, n$ .

$$p_n(z) = \sum_{i=0}^{n} a(h_{k+i}) L_{k+i}^{(n)} I$$
$$L_{k+1}^{(n)}(z) = \prod_{\substack{l=0\\l \ negi}} \frac{z - z_{k+l}}{z_{k+1} - z_{wl}}$$

Übung:

$$\sum_{i=0}^{n} x_{k+1}^{n}(0) = \begin{cases} 1 & r=0\\ 0 & r=1,\dots,n\\ (-1)^{n} \prod_{j=0}^{n} z_{k+i} & r=n+1 \end{cases}$$

$$p_{n}(0) = \sum_{i=0}^{n} \left( a_{0} + \sum_{j=1}^{n} a_{j} z_{k+i}^{j} + a_{n+1}(h_{k+1}) z_{k+i}^{n+1} \right) L_{k+i}^{(n)}(0)$$

$$= a_{0} \sum_{i=0}^{n} L_{k+1}^{(n)} + \sum_{j=1}^{n} a_{j} \sum_{i=0}^{n} z_{k+1}^{j} L_{k+i}^{(n)}(0)$$

$$= +a_{n+1} \sum_{i=0}^{n} z_{k+1}^{n+1} L_{k+1}^{(n)} + \sum_{i=0}^{n} l(1) z_{k+i}^{n+1} L_{k+i}^{(n)}(0)$$

$$= (-1)^{n} \prod_{i=0}^{n} z_{k+i}$$

Da man Landau-Symbole nicht ausklammern darf, schätzen wir ab:

$$\begin{aligned} \left| L_{k+i}^{(n)}(0) \right| &= \prod_{\substack{l=0 \ l \neq i}}^{n} \left| \frac{z_k + l}{z_{k+i} - z_{k+y}} \right| \\ &\leq \prod_{l=0}^{i-1} \left| \frac{z_{n+l}}{z_{k+i} - z_{k+l}} \right| \prod_{l=1+i}^{n} \left| \frac{z_{k+i}}{z_{k+i} - z_{k+l}} \right| \\ &= \prod_{l=0}^{i-1} \frac{1}{\left| \frac{z_{k+i}}{z_{k+y}} - 1 \right|} \prod_{l=i+1}^{n} \frac{1}{\left| 1 - \frac{z_{k+l}}{z_{k+i}} \right|} \\ &\leq \frac{1}{(1 - \rho^q)^n} \\ \Longrightarrow p_n(0) = a_0 + a_{n+1}(-1)^n \prod_{i=0}^{n} z_{k+i} + i(z_k^{n+1}) \\ &= a_0 + \mathcal{O}\left(h_k^{(n+1)q}\right) \end{aligned}$$

### 2.4 Spline-Interpolation

Problem: Oszillationen des Interpolationspolynoms, wenn man Stützstellen nicht geeignet wählen kann. Abhilfe: Stückweise polynomielle Interpolation:

- Zerlegung:  $a = x_0 < x_1 < \dots < x_n = b$
- Teilintervalle:  $I_i = [x_{i-1}, x_i], i = 1, ..., n$
- Feinheit:  $h = \max_{i=1,\dots,n} h_i$  mit  $h_i = |I_i| = x_i x_{i-1}$
- Vektorräume stückweise polynomieller Funktionen

$$S_n^{k,r}[a,b] = \{ p \in C^r[a,b] \mid p \mid_{I_i} \in P_k(i_i) \}, i = 1,\ldots,n$$

Beispiel 2.15 (Stückweise lineare Interpolation)  $\implies p \in S_n^{(1,0)}[a,b]$ . Fehlerabschätzung:

$$\max_{x \in [a,b]} |f(x) - p(x)| \le \frac{1}{2} h^2 \max_{x \in [a,b]} |f''(x)|$$

**Beispiel 2.16 (Splines)** Zweimal stetig differenzierbare, stückweise kubische Polynome. Motivation: Biegestab. Minimiere Biegeenergie

$$\int_{x_0}^{x_n} s''(x)^2 \mathrm{d}x$$

**Definition 2.17 (Kubischer Spline)** Eine Funktion  $s_n:[a,b]\to\mathbb{R}$  heißt kubischer Spline bezüglich  $a=x_0< x_1< \cdots < x_n=b$ , wenn gilt

1. 
$$s_n \in C^2[a, b]$$

2. 
$$s_n \mid I_i \in P_3, i = 1, \dots, n$$

Gilt zusätzlich

3.  $s_n''(a) = s_n''(b) = 0$  so heißt  $s_n$  natürlicher Spline.

Existenz des interpolierenden kubischen Spline zu Knotenwerten  $s_n(x_i) = y_i, i = 0, \dots, n$ 

**Satz 2.18 (Spline-Interpolation)** Der interpolierende kubische Spline existiert und ist eindeutig bestimmt durch zusätzliche Vorgabe von  $s_n''(a), s_n''(b)$ 

**Beweis** s hat die Form

$$s(x) \mid_{I_i} = p_i(x), i = 1, \dots, n, p_i \in P_3(I_i)$$

4 Koeffizienten auf jedem der n Intervalle ergeben 4n Freiheitsgrade. Zur Bestimmung:

$$s(x_i) = y_i, i = 0, \dots, n$$
  $2n$  Gleichungen  $s' \in C[a,b]$   $n-1$   $s'' \in C[a,b]$   $n-1$  Zusatzbedingung für  $s''_n(a), s''_n(b)$  2

 $\implies$  quadratisches lineares Gleichungssystem,  $4n \times 4n$ 

$$N = \{ \omega \in C^2[a, b] \mid \omega_{x_i} = 0, i = 0, \dots, n \}$$

Seien  $s_n^{(1)}$  und  $s_n^{(2)}$  interpolierende Splines  $\implies s = s_n^{(1)} - s_n^{(2)} \in N$ . Für  $\omega \in N$  beliebig:

$$\int_{a}^{b} s''(x)\omega''(x)dx = \sum_{i=0}^{n-1} \int_{x_{i}}^{x_{i+1}} s''(x)\omega''(x)dx$$

$$= \sum_{i=0}^{n-1} \left[ -\int_{x_{i}}^{x_{i+1}} s^{(3)}\omega'dx + s''\omega' \mid_{x_{i}}^{x_{i+1}} \right]$$

$$= \sum_{i=0}^{n-1} \left[ -\int_{x_{i}}^{x_{i+1}} s^{(4)}\omega dx - s^{(3)}\omega \mid_{x_{i}}^{x_{i+1}} + s''\omega' \mid_{x_{i}}^{x_{i+1}} \right]$$

$$= \sum_{i=0}^{n-1} s''\omega' \mid_{x_{i}}^{x_{i+1}} = s''(x)\omega'(x) - s''(a)\omega'(a)$$

$$= 0$$

Speziell für  $\omega = s$ 

$$\int_{a}^{b} \left| s''(x) \right|^{2} \mathrm{d}x = 0$$

 $\implies s$  ist linear 0 = s(a) = s(b) = 0

Wiederholung: Extrapolation  $a(h), h_i > 0, a(0) = \lim_{h\to 0} a(h)$  Fehler: Entwicklung

$$a(h) = a_0 + \sum_{j=1}^{n} a_j h^{a_j}$$

$$0 < \frac{h_{k+1}}{h_k} \le \rho < 1$$

interpolieren  $(h_{k+1}^a, a(h_{k+1})), i = 1, ..., n$ 

$$\implies a(0) - p_i^{(k)}(0) = \mathcal{O}\left(h_k^{(n+1)}\right)$$

Splines:  $S_h^{(k,r)}[a,b] = \{ p \in C^r[a,b] \mid p \big|_{[x_i,x_{i+1}]} \in P_k[x_i,x_{i+1}] \}$  Splines:  $s \in S_k^{(n,x)}[a,b]$ . Natürliche kubische Splines: s''(a) = s''(b) = 0.

**Satz 2.19** Für den interpolierenden natürlichen Spline  $S_n$  durch  $x_0, \ldots, x_n, y_0, \ldots, y_n$  gilt

$$\int_{a}^{b} \left| S'(x) \right|^{2} \mathrm{d}x \le \int_{a}^{b} \left| g''(x) \right|^{2} \mathrm{d}x$$

bezüglich allen Funktionen  $g \in C^2[a,b]$  mit  $g(x_i) = y_i, i = 0, \dots, n$ 

**Beweis** Sei  $N = \{\omega \in C^2[a,b] \mid \omega(x_i) = 0, i = 0, \dots, n\} \implies \omega = g - I_n \in N.$ 

$$\implies \int_{a}^{b} \left| g''(x) \right|^{2} dx = \int_{a}^{b} \left| S''_{n}(x) + \omega''(x) \right|^{2} dx$$

$$= \int_{a}^{b} \left| S''_{n}(x) \right|^{2} dx + 2 \underbrace{\int_{a}^{b} S''_{n}(x) \omega''(x) dx}_{0} + \underbrace{\int_{a}^{b} \left| \omega''(x) \right|^{2} dx}_{\geq 0}$$

$$\geq \int_{a}^{b} \left| S''_{n}(x) \right|^{2} dx \qquad \Box$$

Satz 2.20 (Approximationsfehler) Sei  $f \in C^4[a,b]$ . Erfüllt der interpolierende kubische Spline  $S_1''(a) = f''(a) \wedge S_n(b) = f''(b)$  so gilt:

$$\max_{x \in [a,b]} |f(x) - S_n(x)| \le \frac{1}{2} h^4 \max_{x \in [a,b]} |f^{(4)}(x)|$$

Ohne Beweis.

### 2.5 Gauß Approximation

Wir betrachten C[a,b], die Menge der stetigen Funktionen auf [a,b] über dem Zahlenkörper  $\mathbb{K}=\mathbb{R}$  oder  $\mathbb{K}=\mathbb{C}$ , als  $\mathbb{K}$  -Vektorraum. Für  $f,g\in[a,b]$  erfüllt

$$(f,g) := \int_a^b f(t) \overline{g(t)} dt$$

die Eigenschaften eines Skalarproduktes:

1. Definitheit:

$$(f,f) = \int_a^b f(t)\overline{f(t)}dt = \int_a^b |f(t)|^2 dt \ge 0$$

 $\operatorname{und}\left(f,f\right)=0 \implies f=0$ 

2.  $\alpha \in \mathbb{K}, h \in C[a, b]$ :

$$(\alpha f + g, h) = \int_{a}^{b} (\alpha f(t) + g(t)) \overline{h(t)} dt = \alpha \int_{a}^{b} f(t) \overline{h(t)} dt + \int_{a}^{b} g(t) \overline{h(t)} dt = \alpha (f, h) + (g, h)$$

3. Symmetrie:

$$(f,g) = \int_a^b f(t)\overline{g(t)}dt = \int_a^b \overline{\overline{f(t)}}\overline{g(t)}dt = \int_a^b g(t)\overline{f(t)}dt = \overline{(g,f)}$$

Durch  $||f|| = \sqrt{(f, f)}$  ist damit eine Norm auf C[a, b] gegeben:

1. Definitheit:

$$||f|| \ge 0, f = 0 \iff ||f|| = 0$$

2. Sublinearität: Wir benutzen die Cauchy-Schwarz-Ungleichung

$$\begin{split} |(f,g)| &\leq \|f\| \|g\| \\ \implies \|f+g\|^2 = (f+g,f+g) = (f,f) + (f,g) + (g,f) + (g,g) \\ &= \|f\|^2 + \underbrace{2\Re(f,g)}_{\leq |(f,g)|} + \|g\|^2 \\ &\leq \|f\|^2 + 2\|f\| \|g\| + \|g\|^2 = (\|f\| + \|g\|)^2 \\ \implies \|f+g\| &\leq \|f\| + \|g\| \end{split} \tag{Dreiecksungleichung}$$

3. Homogenität:

$$\|\alpha f\| = \sqrt{(\alpha f, \alpha f)} = \sqrt{\alpha \bar{\alpha}(f, f)} = |\alpha| \|f\|$$

Mit diesem Skalarprodukt und dieser Norm ist also C[a, b] ein Prähilbertraum.

Satz 2.21 (Gauß-Approximation) Sei H ein Prähilbertraum und sei  $S \subset H$  eine endlichdimensionaler Teilraum. Dann existiert zu jedem  $f \in H$  eine eindeutig bestimmte "beste Approximation"  $g \in S$ 

$$||f - g|| = \min_{\varphi \in S} ||f - \varphi||$$

**Beweis Vorüberlegung**: Wenn  $g \in S$  eine beste Approximation ist, so hat für  $\varphi \in S$  die Hilfsfunktion

$$F_{\varphi}(t) = \|f - g - t\varphi\|^2, t \in \mathbb{R}$$

bei t=0 ein Minimum. Somit ist

$$\begin{split} 0 &= \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} F_{\varphi}(t) \big|_{t=0} = \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} [(f-g-t\varphi,f-g-t\varphi)] \big|_{t=0} \\ &= \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t} [(f-g,f-g)-t(\varphi,f-g)-f(f-g,\varphi)+t^2(\varphi,\varphi)] \big|_{t=0} \\ &= 2\Re(f-g,\varphi) \forall \varphi \in S \end{split}$$

Falls  $\mathbb{K} = \mathbb{C}$  ergibt testen mit  $i\varphi$ 

$$0 = \Re(f - g, i\varphi) = -\Re(f - g, \varphi) = \Im(t - g, \varphi) \implies (f - g, \varphi) = 0 \forall \varphi \in S$$

Interpretation: Der Fehler f-g ist orthogonal zum Teilraum S. Gilt umgekehrt die letzte Gleichung für ein  $g \in S$ , so gilt für  $\varphi \in S$ 

$$||f - g||^2 = (f - g, f - g) = (f - g, f - \varphi) + \underbrace{(f - g, \varphi)}_{0}$$

Cauchy-Schwarz:

$$\leq \|f - g\| \|f - \varphi\|$$
 
$$\implies \|f - g\| \leq \inf_{\varphi \in S} \|f - \varphi\|$$

 $\implies g$  ist Bestapproximation.

**Existenz und Eindeutigkeit**: Da  $n = \dim S < \infty$ , besitzt S eine Basis  $\{\varphi_1, \dots, \varphi_n\}$ . Jedes  $g \in S$  hat eine eindeutige Darstellung

$$g = \sum_{i=1}^{n} \alpha_{i} \varphi_{i}$$

$$\implies \left( f - \sum_{i=1}^{n} \alpha_{i} \varphi, \varphi \right) = (f, \varphi) - \sum_{i=1}^{n} \alpha_{i} (\varphi_{i}, \varphi) = 0 \forall \varphi \in S$$

$$\implies \sum_{i=1}^{n} (\varphi_{i}, \varphi) \alpha_{i} = (f, \varphi_{k}), k = 1, \dots, n$$

Dies ist ein lineares  $n \times n$  Gleichungssystem. Notation:  $A\alpha = B$  mit  $\alpha = (\alpha_1, \dots, \alpha_n)^T \in \mathbb{K}^n, b \in \mathbb{K}^n, b_i = (f, \varphi_i), A \in \mathbb{K}^{n \times n}, A_{ki} = (\varphi_i, \varphi_k)$ . A ist hermitesch wegen  $(\varphi_i, \varphi_k) = \overline{(\varphi_k, \varphi_i)}$ . Sei  $\alpha \in \mathbb{K}^n$  beliebig. Wegen

$$\alpha^{H} A \alpha = \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{n} \bar{\alpha}_{k}(\varphi_{i}, \varphi_{k}) \alpha_{i}$$

$$= \sum_{k=1}^{n} \sum_{i=1}^{n} (\alpha_{i}, \varphi_{i}, \alpha_{k}, \varphi_{k})$$

$$= \left(\sum_{i=1}^{n} \alpha_{i} \varphi_{i}, \sum_{k=1}^{n} \alpha_{k} \varphi_{k}\right) = (g, g) > 0$$

für  $\alpha \neq 0 (\implies g \neq 0)$  ist A also positiv definit und damit invertierbar  $\implies$  mit  $\alpha = A^{-1}b$  löst das eindeutig bestimmte Gleichungssystem und g ist die Bestapproximation.

Das lineare Gleichungssystem besitzt besonders einfache Lösung, wenn die Basis  $\{\varphi_1,\ldots,\varphi_n\}$  eine Orthogonalbasis ist, das heißt  $(\varphi_i,\varphi_j)=\delta_{ij}$ 

$$\implies \alpha_i = (f, \varphi_i), i = 1, \dots, n$$
  $\implies g = \sum_{i=1}^n (f, \varphi_i) \varphi_i$  ist Bestapproximation

**Lemma 2.22 (Gram-Schmidt-Algorithmus)** Zu jeder Basis  $\{\psi_1,\ldots,\psi_k\}$  von S lässt sich eine Orthonormalbasis  $\{\varphi_1,\ldots,\varphi_n\}$  konstruieren.

$$\tilde{\varphi}_1 = \psi_1, \varphi_1 = \frac{\tilde{\varphi}_1}{\|\tilde{\varphi}_1\|}$$

$$\tilde{\varphi}_k = \psi_k - \sum_{i=1}^{k-1} (\psi_k, \varphi_i), \varphi_k = \frac{\tilde{\varphi}_k}{\|\tilde{\varphi}_k\|}$$

**Beweis** Per Induktion nach n.

$$n = 1$$
: Da  $\psi \neq 0$  gilt  $(\varphi_1, \varphi_1) = \frac{|\psi_1|^2}{\|\psi_1\|^2} = 1$ .

n > 1: Sei  $\{\varphi_1, \dots, \varphi_n\}$  eine Orthonormalbasis. Es gilt

$$0 \neq \tilde{\varphi}_n = \psi_n - \sum_{k=1}^{n-1} (\psi_n, \varphi_k) \varphi_k$$

da sonst  $\{\psi_1,\ldots,\psi_n\}$  linear abhängig wären. Für  $i=1,\ldots,n-1$  gilt

$$(\varphi_n, \varphi_1) = (\psi_n, \varphi_i) - \sum_{k=1}^{n-1} (\psi_n, \varphi_k) \underbrace{(\varphi_k, \varphi_i)}_{\delta_{ik}} = 0$$

und  $\|\varphi_n\|^2 = 1$  nach Konstruktion.

Wiederholung: Gauß-Approximation, Prähilbertraum H, Teilraum  $S \subset H$ , dim  $S = n < \infty$ 

$$\forall f \in H \exists ! g \in S : \|f - g\| \leq \min_{\varphi \in S} \lVert f - \varphi \rVert$$

Äquivalent:  $e:=f-g\perp S\iff (f-g,\varphi)=0 \forall \varphi\in S$ Orthogonalisiere Basis  $\{\psi_1,\ldots,\psi_n\}$  von S mit Gram-Schmidt

$$\tilde{\varphi}_i = \begin{cases} \psi_i & i = 1\\ \psi_i - \sum_{j=1}^{i-1} \frac{(\psi_i, \tilde{\varphi}_j)}{\|\tilde{\varphi}_j\|^2} \tilde{\varphi}_j & i = 2, \dots, n \end{cases}$$

Normalisieren:  $\varphi_k = \|\tilde{\varphi}_n\|^{-1} \tilde{\varphi}_k. (\varphi_1, \dots, \varphi_k)$  Orthogonalbasis  $\implies (\varphi_i, \varphi_j) = \delta_{ij}$ 

$$\implies g = \sum_{k=1}^{n} (f, \varphi_k) \varphi_k$$

Erinnerung:

$$f[x_0, \dots, x_n] = \frac{f[x_1, \dots, x_n] - f[x_0, \dots, x_{n-1}]}{x_n - x_0}, \quad f[g_k] = f(k)$$

# 3 Numerische Integration

Approximation von bestimmten Integralen reeller Funktionen  $f \in C[a,b]$  durch Quadraturformeln

$$I(f) = \int_a^b f(x) dx \approx I^{(n)}(f) = \sum_{i=1}^n \alpha_i f(x_i)$$

mit Stützstellen  $a \le x_0 < x_1 < \cdots < x_n \le b$  und Gewichten  $\alpha_i \in \mathbb{R}$ .

#### Beispiel 3.1 (Summierte Rechteckregel)

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \sum_{i=0}^{n-1} (x_{i+1} - x_i) f(x_i)$$

Interpolatorische Quadraturformeln.

Idee: Interpoliere f durch ein Interpolationspolynom auf [a, b]!

$$p_n(x) = \sum_{i=0}^{n} f(x_i) L_i^{(n)}(x)$$

$$\implies I^{(n)}(f) = \int_a^b p_n(x) dx = \sum_{i=0}^n f(x_i) \int_a^b \underbrace{L_i^{(n)}(x) dx}_{a}$$

Quadraturgewichte hängen nur von  $a, x_0, \ldots, x_n, b$  ab.

#### Satz 3.2 (Lagrange-Quadratur) Für interpolatorische Quadraturformeln gilt

$$I(f) - I^{(n)}(f) = \int_a^b f[x_0, \dots, x_n, x] \prod_{i=0}^n (x - x_i) dx$$

Beweis Restglieddarstellung der Interpolation.

**Definition 3.3** Eine Quadraturformel  $I^{(n)}$  wird "von der Ordnung m" genannt, wenn sie alle  $p \in P_{m-1}$  exakt integriert. Das heißt

$$\int_{a}^{b} p(x) dx = I^{(n)}(p) \forall p \in P_{m-1}$$

 $\implies$  Interpolatorische Quadraturformeln zu n+1 Stützstellen sind (mindestens) von der Ordnung n+1.

Spezialfall: Äquidistante Stützstellen: Newton-Cotes-Formeln:

1. Abgeschlossene Formeln ( $H = \frac{b-a}{n}, x_i = a+iH, a = x_0, b = x_n$ )

$$I^{(1)}(f) = \frac{b-a}{2}[f(a)+f(b)] \tag{Trapezregel}$$
 
$$I^{(2)}(f) = \frac{b-a}{6}[f(a)+4f\left(\frac{a+b}{2}\right)+f(b)] \tag{Simpsonregel, Keplersche Fassregel}$$
 
$$I^{(3)}(f) = \frac{b-a}{8}[f(a)+3f(a+H)+3f(b-H)+f(b)] \tag{3/8 Regel}$$

2. Offene Formeln  $\left(H = \frac{b-a}{n+2}, x_i = a + (i+1)H, a < x_0, x_n < b\right)$ 

$$\begin{split} I^{(0)}(f) &= (b-a)f\left(\frac{a+b}{2}\right) & \text{(Mittelpunktregel)} \\ I^{(1)}(f) &= \frac{(b-a)}{2}(f(a+H)+f(b-H)) \\ I^{(1)}(f) &= \frac{(b-a)}{3}\bigg(2f(a+H)-f\bigg(\frac{a+b}{2}\bigg)+2f(b-H)\bigg) \end{split}$$

Satz 3.4 (Quadraturrestglieder) 1. Trapezregel: Für jedes  $f \in C^2[a,b]$  gibt es ein  $\xi \in [a,b]$  mit

$$\int_{a}^{b} f(x)dx - \frac{b-a}{2}[f(a) + f(b)] = -\frac{(b-a)^{3}}{12}f''(\xi)$$

2. Simpson-Regel: Für jedes  $f \in C^4[a,b] \exists \xi \in [a,b]$  sodass

$$\int_{a}^{b} f(x)dx - \frac{b-a}{6} [f(a) + 4f\left(\frac{a+b}{2}\right) + f(b)] = -\frac{(b-a)^{5}}{2880} f^{(4)}(\xi)$$

3. Mittelpunktregel:  $\forall f \in C^2[a,b] \exists \xi \in [a,b]$  sodass

$$\int_{a}^{b} f(x)dx - (b-a)f\left(\frac{a+b}{2}\right) = \frac{(b-a)^{3}}{24}f''(\xi)$$

Satz 3.5 (Verallgemeinerter Mittelwertsatz) Sei  $f \in C[a,b], g \ge 0$  oder  $g \le 0$  integrierbar. Dann  $\exists \xi \in [a,b]$ , sodass

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

Beweis (Beweis der Quadraturrestglieder).

1. Für  $x \in [a, b]$  ist  $(x - a)(x - b) \le 0$ 

$$\implies I(f) - I^{(1)}(f) = \int_a^b f[x_0, x_1, x] \prod_{i=1}^1 (x - x_i) dx$$

Verallgemeinerter Mittelwertsatz:  $\exists \xi \in [a, b]$ , sodass

$$= \frac{f''(\xi)}{2!} \left( -\frac{1}{6} (b - a)^3 \right)$$
$$= -\frac{f''(\xi)}{12} (b - a)^3$$

2.

$$I(f) - I^{(2)}(f) = \int_{a}^{b} f[a, \frac{a+b}{2}, b, x](x-a) \left(x - \frac{a+b}{2}\right) (x-b)$$

$$= \int_{a}^{b} \frac{f[a, \frac{a+b}{2}, b, x] - f[\frac{a+b}{2}, a, \frac{a+b}{2}, b]}{x - \frac{a+b}{2}} (x-a) \left(x - \frac{a+b}{2}\right)^{2} (x-b) dx + f[\frac{a+b}{2}, a, \frac{a+b}{2}, b] \int_{a}^{b} (x-a) \left(x - \frac{a+b}{2}\right)^{2} (x-b) dx$$

$$= \frac{f^{(4)}(\xi)}{4!} \int_{a}^{b} (x-a) \left(x - \frac{a+b}{2}\right)^{2} (x-b) dx$$

$$= -\frac{f^{(4)}(\xi)}{2880} (b-a)^{5}$$

3. analog zu 2.

Probleme:

- negative Gewichte  $\alpha_i$  ab n=7 (geschlossen) und n=2 (offen)  $\implies$  Auslöschungsgefahr
- Oszillationen des Lagrange-Interpolanten für äquidistante Gitter (Runge-Phänomen), im Allgemeinen  $I^{(n)}(f) \not\to I(f), n \to \infty$

Abhilfe: Summierte Quadraturformeln

$$I_n^{(n)}(f) = \sum_{i=1}^{N-1} I_{[x_i, x_i+1]}^{(n)}(f), h = \frac{b-a}{N}, x_i = a+ih$$

Gilt die lokale Fehlerdarstellung:

$$I_{[x_i,x_{i+1}]}(f) - I_{[x_i,x_{i+1}]}^{(n)}(f) = \omega_n h^{n+2} f^{(m+1)}(\xi_i), \quad \xi_i \in [a,b]$$

für  $m \ge n$  gilt:

$$\begin{split} I(f) - I_n^{(n)}(f) &= \sum_{i=0}^{N-1} [I_{[x_i, x_{i+1}]}(f) - I_{[x_i, x_{i+1}]}^{(n)}(f)] \\ &= \omega_n h^{m+2} N \qquad \sum_{i=0}^{N-1} \frac{f^{(m+1)}(\xi_i)}{N} \\ &\in [\min_i f^{(m+1)}(\xi_i), \max_i f^{(m+1)}(\xi_i)] \\ &= \omega_n h^{m+2} N f^{(m+1)}(\xi) \qquad \text{(für ein } \xi \in [a, b] \text{ (Verallg. Mittelwertsatz))} \\ &= \omega_n h^{(m+1)}(b-a) f^{(m+1)}(\xi) \end{split}$$

#### **Beispiel 3.6** 1. Summierte Trapezregel (m = 1)

$$I_h^{(1)} = \sum_{i=0}^{N-1} \frac{x_{i+1} - x_i}{2} [f(x_i) + f(x_{i+1})]$$
$$= \frac{h}{2} f(a) + h \sum_{i=1}^{N-1} f(x_i) + \frac{h}{2} f(b)$$
$$I(f) - I_h^{(n)}(f) = -\frac{b-a}{12} h^2 f''(\xi), \xi \in [a, b]$$

2. Summierte Simpson-Regel (m=3)

$$I_h^{(2)}(f) = \sum_{i=0}^{N-1} \frac{x_{i+1} - x_i}{6} [f(x_i) + 4f\left(\frac{x_i + x_{i+1}}{2}\right) + f(x_{i+1})]$$

$$= \frac{h}{6} [f(a) + 2\sum_{i=1}^{N-1} f(x_i) + 4\sum_{i=0}^{N-1} f\left(\frac{x_i + x_{i+1}}{2}\right) + f(b)]$$

$$I(f) - I_h^{(2)}(f) = -\frac{b - a}{2880} h^4 f^{(4)}(\xi), \xi \in [a, b]$$

3. Summierte Mittelpunktregel (m = 1)

$$I_h^{(0)}(f) = \sum_{i=0}^{N-1} (x_{i+1} - x_i) f\left(\frac{x_i + x_{i+1}}{2}\right) = h \sum_{i=0}^{N-1} f\left(\frac{x_i + x_{i+1}}{2}\right)$$
$$I(f) - I_h^{(0)}(f) = \frac{b - a}{24} h^2 f''(\xi), \quad \xi \in [a, b]$$

Wiederholung Quadratur

$$\int_{a}^{b} f(x) dx \approx \sum_{i=0}^{n} \alpha_{i} f(x_{i}) = I^{(n)f}$$

- Interpolatorische Quadraturregel, Äquidistante Stützstellen
  - → Newton-Cotes Formeln (abgeschlossen, offen)
- Summierte Formeln  $x_i = a + iH, H > 0$

$$I_H^{(n)}(f) = \sum_{i=1}^n I_{[x_{i-1}, x_i]}^{(n)}(f)$$

#### 3.1 Gaußsche Quadraturformeln

Frage: Wie wählt man  $x_i$  in

$$I^{(n)}(f) = \sum_{i=0}^{N} \alpha_i f(x_i)$$

optimal? Nach Konstruktion ist  $I^{(n)}$  mindestens von der Ordnung n+1

**Lemma 3.7** Interpolatorische Quadraturformeln sind höchstens von der Ordnung 2n+2

Beweis Wähle

$$p(x) = \prod_{i=0}^{n} (x - x_i)^2 \in P_{2n+2}$$

$$\implies 0 < \int_a^b p(x) dx = \sum_{i=0}^n \alpha_i \underbrace{p(x_i)}_{0} = 0$$

Gaußsche Quadraturformen erreichen die Maximalordnung 2n+2 (exakt für  $p\in P_{2n+1}$ ) Herleitung: Für  $x_0,\ldots,x_n,x_{n+1},\ldots,x_{2n+1}\in [a,b]$  betrachte  $I^{(n)}(t)$  und  $\hat{\mathbb{I}}(2n+1)$ (f)

$$I(f) - I^{(2n+1)}(f) = I(f) - \sum_{i=0}^{2n+1} f[x_0, \dots, x_i] \Big|_a^b \int_a^b \prod_{j=0}^{i-1} (x - x_j) dx$$
$$= I(f) - I^{(n)}(f) - \sum_{i=n+1}^{2n+1} f[x_0, \dots, x_i] \int_a^b \prod_{j=0}^{i-1} (x - x_j) dx$$

Für i > n gilt

$$\int_{a}^{b} \prod_{j=0}^{i-1} (x - x_j) dx = \int_{a}^{b} \underbrace{\prod_{j=0}^{n} (x - x_j)}_{P_{n+1}} \underbrace{\prod_{j=n+1}^{i-1} (x - x_j)}_{\in P_n} dx$$

Wähle Stützstellen so, dass

$$0 = \int_{a}^{b} \prod_{j=0}^{n} (x - x_{j}) q(x) dx = \left( \prod_{j=0}^{n} (x - x_{j}), q \right) \forall q \in P_{n}$$

$$I(f) - I^{(n)}(f) = I(f) - I^{(2n+1)}(f)$$

 $\implies I^{(n)}$  ist exakt für  $p \in P_{2n+1}$ , das heißt von Ordnung 2n+2. Mit einem Orthogonalsystem  $\{p_0, \dots, p_{n+1}\}$  von  $P_{n+1}$  sind die Nullstellen  $\lambda_0, \dots, \lambda_n$  von  $p_{n+1}$  von Interesse. Frage: Sind die Nullstellen von  $p_{n+1}$  reell, einfach und in [a,b]?

**Satz 3.8** Gegeben sei ein Skalarprodukt auf C[a,b]

$$(f,g)_{\omega} = \int_{a}^{b} f(x)g(x)\omega(x)\mathrm{d}x$$

mit integrierbarer Gewichtsfunktion  $\omega(x) \geq 0, x \in (a,b)$  mit höchstens endlich vielen Nullstellen. Dann haben die mittels Gram-Schmidt aus  $\{1,x^1,\dots\}$  bezüglich  $(\cdot,\cdot)_\omega$  orthogonalisierten Polynome  $\{p_0,p_1,\dots\}$  lauter reelle, einfache Nullstellen in [a,b]

**Beweis** Sei  $N_n := \{\lambda \in (a,b) \mid \lambda \text{ Nullstelle ungerader Vielfachheit von } p_n \}$ . Setze

$$q(x) = \begin{cases} 1 & N_n \neq \emptyset \\ \prod_{i=1}^m (x - \lambda_i) & N_n = \{\lambda_1, \dots, \lambda_m\}, m > 0 \end{cases}$$

Nach dem Fundamentalsatz der Algebra und wegen  $p(x) = x^n - r(x), r \in P_{n-1}$ , nach Konstruktion mit Gram-Schmidt (ohne Normalisieren) gilt

$$p_n(x) = \prod_{i=1}^n (x - \lambda_i), \lambda_i \in \mathbb{C}, i = 1, \dots, n$$

Ist  $\lambda_I$  nicht reell, so ist  $\bar{\lambda}_i$  auch eine Nullstellen von  $p_N$  und

$$(x - \lambda_i)x - \bar{\lambda}_i = (x - \lambda_I)(x - \lambda_i) \implies |x - \lambda_i|^2 \ge 0$$

 $\implies p_n q \in P_{n+m}$  ist reell und hat in [a,b] keinen Vorzeichenwechsel.

$$(p_n, q)_{\omega} = \int_a^b p_n(x)(x)\omega(x)dk \neq 0$$

Für m < n ist das ein Widerspruch zu  $p_n \perp p_{n-1} \implies \mu_n = \{\lambda_1, \dots, \lambda_n\}$ . Für [a,b] = [-1,1] und  $\omega \equiv 1$ , das heißt  $(\cdot,\cdot)_\omega = (\cdot,\cdot)_2$  sind die  $p_n$  mittels  $p_n(x) = x^n + \dots$  normierte Legendre-Polynome  $L_n(\mathbf{x})$ . Wir wählen also die Nullstellen  $\zeta_0, \dots, \lambda_n$  von  $p_{n+1}$  beziehungsweise  $L_{n+2}$  als Stützstellen einer interpolatorischen Quadraturformel auf [-1,1].

$$I^{(n)}(f) = \sum_{i=0}^{n} \alpha_i f(\lambda_i), \alpha_i = \int_{-1}^{1} \prod_{\substack{j=0\\j\neq i}} \frac{x - \lambda_j}{\lambda_i - \lambda_j} dx$$

Satz 3.9 (Gauß-Quadratur) Es gibt genau eine interpolatorische Quadraturformel zu n+1 paarweise verschiedenen Stützstellen auf [-1,b] mit Ordnung 2n+2. Ihre Stützstellen sind gerade die Nullstellen.  $\lambda_0,\ldots,\lambda_n\in(-1,1)$  das (n+1) - ten Legendre Polynom  $L_{n+1}\in P_{n+1}$  und die Gewichte erfüllen

$$\alpha_i = \int_{-1}^{1} \prod_{\substack{j=0\\j\neq i}} \left(\frac{x-\lambda_j}{\lambda_i - \lambda_j}\right)^2 dx > 0, i = 0, \dots, n$$

Für  $f \in C^{2n+2}[-1,1]$  besitzt des Restglied die Darstellung

$$R^{(n)} = \frac{f^{(2n+2)}(\xi)}{(2n+2)!} \int_{-1}^{1} \prod_{j=0}^{n} (x - \lambda_j)^2 dx, \xi \in (-1, 1)$$

**Beweis Existenz**: Es gilt  $p_{n+1} \perp P_n$  Für  $\omega = 1$  und  $p_n(x) = \prod_{i=0}^n (x - \lambda_i) = x^n + \dots$ 

$$\implies I^{(n)}(f) = I^{(2n+1)}(f)$$

 $\implies I^{(n)}$  hat Ordnung 2n+2. Gewichte:

$$L_i^{(x)}(x) = \prod_{\substack{j=0\\j\neq i}}^n \frac{x - \lambda_j}{\lambda_i - \lambda_j} \in P_n$$

$$\implies \left(L_i^{(n)}(x)\right)^2 \in P_{2n}$$

$$\implies 0 < \int_{-1}^{1} \left( L_i^{(n)} \right)^2 dx = \sum_{j=0}^{n} \alpha_j \underbrace{\left( L_i^{(n)}(x_i) \right)}_{\delta_{ij}} = \alpha_i$$

**Eindeutigkeit**: Sei  $\tilde{I}^{(n)}(f) = \sum_{i=0}^n \tilde{a}_I f\left(\tilde{\lambda}_i\right)$  ebenfalls der Ordnung 2n+2. Wie oben folgt  $\tilde{\alpha}_i > 0$  mithilfe

$$\tilde{L}_{i}^{(n)}(x) = \prod_{j=0}^{n} \frac{n - \tilde{\lambda}_{j}}{\tilde{\lambda}_{i} - \tilde{\lambda}_{j}}$$

$$0 = \int_{-1}^{1} \frac{1}{\tilde{\alpha}_{i}} \tilde{L}_{i}^{(n)} p_{n+1}(x) dx$$

$$= \sum_{j=0}^{n} \frac{\tilde{\alpha}_{i}}{\tilde{\alpha}_{i}} \underbrace{\tilde{L}_{i}^{(n)} (\tilde{\lambda}_{j})}_{\delta_{i,i}} p_{n+1} (\tilde{\lambda}_{j}) = p_{n+1} (\tilde{\lambda}_{i}), i = 0, \dots, n$$

 $\implies \tilde{\lambda}_i = \lambda_i \text{ und } \tilde{\alpha}_i = \alpha_i, i = 1, \dots, n.$  **Restglied**: Für  $f \in C^{(2n+2)}[-1,1]$  hat der Hermite-Interpolant  $h \in P_{2n+1}$  zu den Bedingungen

$$h(\lambda_i) = f(\lambda_i), h'(\lambda_i) = f'(\lambda_i), i = 0, \dots, n$$

die Darstellung:

$$f(x) - h(x) = f[\lambda_0, \lambda_0, \dots, \lambda_n, \lambda_n, x] \prod_{i=0}^{n} (x - \lambda_i)^2$$

$$\implies I(f) - I^{(f)} = I(f) - \underbrace{I^{(n)}(h)}_{=I(h)} - \left(I^{(n)}(f) - I^{(n)}(h)\right)$$

$$= I(f - h) - I^{(n)}(f - h)$$

$$= \int_{-1}^{1} f[\lambda_0, \lambda_0, \dots, \lambda_n, \lambda_n] \underbrace{\prod_{i=0}^{n} (x - \lambda_i)^2}_{>0} dx - \underbrace{\sum_{i=0}^{n} \alpha_i [f(\lambda_i) - h(\lambda_i)]}_{0}$$

Mit verallgemeinertem Mittelwertsatz folgt:

$$= \frac{f^{(2n+2)}(\xi)}{(2n+2)!} \int_{-1}^{1} \prod_{i=0}^{n} (x - \lambda_i)^2 dx$$

Die  $\lambda_i^{(n)}$  (Nullstellen von  $p_{n+1}$ ) und die dazugehörigen  $\alpha_i$  lassen sich tabellieren. Durch Transformation von [a, b] auf [-1, 1] erhält man eine allgemeine Quadraturformel.

Satz 3.10 (Konvergenz der Gauß-Quadratur) Sei  $I^{(n)}(f)$  die (n+1) punktige Gauß-Formel zur Berechnung von  $I(f)=\int_{-1}^1 f(x)\mathrm{d}x$ . Für jedes  $f\in C[-1,1]$  konvergiert  $I^{(n)}(f)\xrightarrow{n\to\infty} I(f)$ 

Beweis Es gilt

$$I^{(n)}(f) = \sum_{i=0}^{n} \alpha_i^{(n)} f\Big(\lambda_i^{(n)}\Big), \alpha_i^{(n)} > 0, \sum_{i=0}^{n} \alpha_i^{(n)} = 2$$

Sei  $\varepsilon>0.$  Nach dem Weierstrassschem Approximationssatz gibt es  $p_\varepsilon\in P_n$  mit

$$\max_{x \in [-1,1]} |f(x) - p_{\varepsilon}(x)| \le \frac{\varepsilon}{4}$$

Für  $n>\frac{1}{2}m-1$  (das heißt 2n+2>m) gilt

$$\left| I(f) - I^{(n)}(f) \right| \leq \underbrace{\left| I(f - p_{\varepsilon}) \right|}_{\leq \frac{\varepsilon}{4} 2} + \underbrace{\left| I(p_{\varepsilon}) - I^{(n)}(p_{\varepsilon}) \right|}_{0} + \underbrace{\left| I^{(n)}(f - p_{\varepsilon}) \right|}_{\leq \frac{\varepsilon}{4} 2} \leq \varepsilon$$

Wiederholung: Gauß-Quadratur

- n+1 Stützstellen, Ordnung 2n+2 (optimal)
- $x_i$  Nullstellen des Legendre Polynoms  $p_{n+1}$
- $I^{(n)}(f) \xrightarrow{n \to \infty} I(f)$  für f stetig
- Verallgemeinerung auf gewichtete Integrale

$$\int_{a}^{b} f(x)\omega(x)\mathrm{d}x I(f\omega)I_{\omega}(f)$$

⇒ Orthogonalisiere bezüglich

$$(f,g)_{\omega} = \int_{a}^{b} f(x)g(x)\omega(x)dx$$

#### 3.2 Praktische Aspekte der Quadratur

Ziel: Möglichst hohe Genauigkeit bei möglichst wenig Funktionsauswertungen. Schwierigkeiten:

- Fehlerabschätzung:  $f^{(k)}$  nur schwer zugänglich für  $k>2 \implies$  a-posteriori Fehlerschätzer.

**Beispiel 3.11** 1. Vergleiche  $I_n(f)$  und  $I_{\frac{n}{2}}(f)$  bei summierten Quadraturformeln

- 2. Extrapolationsfehler
- Wiederbenutzung bereits berechneter Werte von f
  - schwierig bei Gauß
  - einfach bei Newton-Cotes

# 4 Lineare Gleichungssystem

Gegeben:  $A \in \mathbb{R}^{m \times n} = (a_{ij}), b \in \mathbb{R}^m$ . Gesucht:  $x \in \mathbb{R}^n$  mit  $Ax = b \implies m$  Gleichungen, n Unbekannte. Das lineare Gleichungssystem Ax = b heißt

- unterbestimmt, falls m < n
- überbestimmt falls m > n
- quadratisch falls m=n

#### Störungsstheorie:

- Konditionierung von quadratischen linearen Gleichungssystemen
- Fehlereinfluss von Datenfehlern und Rundungsfehlern auf Lösung  $\boldsymbol{x}$

#### Vektor- und Matrizennormen:

Sei  $\mathbb{K}=\mathbb{R}$  oder  $\mathbb{K}=\mathbb{C}$ . Erinnerung: Eigenschaften einer Norm:  $\|\cdot\|:\mathbb{K}^n\to\mathbb{R}$ 

- Definitheit:  $||x|| > 0 \forall x \in \mathbb{K}^n \setminus \{0\}$
- Positive Homogenität:  $\|\alpha x\| = |\alpha| \|x\| \forall x \in \mathbb{K}^n, \alpha \in \mathbb{K}$
- Subadditivität:  $||x + y|| \le ||x|| + ||y|| \forall x, y \in \mathbb{K}^n$

### **Beispiel 4.1** Euklidische Norm: $(l_2)$

$$||x||_2 = \left(\sum_{i=1}^n |x_i|^2\right)^{1/2}$$

Maximumsnorm  $(l_{\infty})$ 

$$||x||_{\infty} = \max_{i=1,\dots,n} |x_i|$$

 $l_1$  -Norm:

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

 $l_p$  -Norm,  $p \geq 1, p < \infty$ 

$$||x||_p = \left(\sum_{i=1}^n |x_i|^p\right)^{1/p}$$

Betrachte Vektorraum der  $n \times n$  -Matrizen  $A \in \mathbb{K}^{n \times n}$ 

**Definition 4.2** Eine Norm  $\|\cdot\|$  auf  $\mathbb{K}^{n\times n}$  heißt verträglich mit einer Vektornorm  $\|\cdot\|$  auf  $\mathbb{K}^n$ , wenn gilt:

$$||Ax|| \le ||A|| ||x|| \forall x \in \mathbb{K}^n, A \in \mathbb{K}^{n \times n}$$

Sie heißt Matrizennorm, wenn sie submultiplikativ ist

$$||AB|| \le ||A|| ||B|| \forall A, B \in \mathbb{K}^{n \times n}$$

#### Beispiel 4.3 Die Frobeniusnorm

$$||A||_{F_r} = \left(\sum_{i,j=1}^n |a_{ij}|^2\right)^{1/2}$$

ist eine mit  $\|\cdot\|_2$  verträgliche Matrizennorm.

Die natürliche Matrizennorm

$$||A|| = \sup_{x \in \mathbb{K}^n \setminus \{0\}} \frac{||Ax||}{||x||} = \sup_{\substack{x \in \mathbb{K}^n \\ ||x|| = 1}} ||Ax||$$

ist eine mit  $\|\cdot\|$  verträgliche Matrizennorm (Übung!). Es gilt

$$\|\mathbb{I}\| = \sup_{\substack{x \in \mathbb{K}^n \\ \|x\| = 1}} \|\mathbb{I}x\| = 1$$

**Lemma 4.4** Die natürlichen Matrizennormen zu  $\|\cdot\|_{\infty}$  und  $\|\cdot\|_1$  sind die "maximale Zeilen-/Spaltensumme":

$$||A||_{\infty} = \max_{j=1,\dots,n} \sum_{k=1}^{n} |a_{jk}|$$

$$||A||_1 = \max_{k=1,\dots,n} \sum_{j=1}^n |a_{jk}|$$

Beweis Skript.

Betrachte: Ax = b und Störung

$$\underbrace{(A+\delta A)}_{\tilde{A}}\underbrace{(x+\delta x)}_{\tilde{x}}=\underbrace{b+\delta b}_{\tilde{b}}$$

Satz 4.5 (Neumann-Reihe) Gilt ||A|| < 1, so

$$\mathbb{I} - \mathbb{A} \sum_{k=0}^{\infty} A^k = \mathbb{I}$$

Beweis Für die Partialsummen gilt

$$(\mathbb{I} - A) \sum_{k=0}^{n} A^k = \mathbb{I} - A + A - A^2 + A^2 \cdot \cdot \cdot - A^{n+1} \xrightarrow{n \to \infty} \mathbb{I}$$

wegen  $||A^k|| \le ||A||^k \xrightarrow{k \to \infty} 0$ .

Wiederholung: Kondition numerischer Aufgabe  $y = f(x), y \in \mathbb{R}^n, x \in \mathbb{R}^m$ .

$$\frac{\Delta y_i}{y_i} \doteq \sum_{j=1}^m \frac{\partial f_i}{\partial x_j}(x) \frac{\Delta x_j}{y_i} = \sum_{j=1}^m \underbrace{\frac{\partial f_i}{\partial x_j} \frac{x_j}{f_i(x)}}_{=:k_{ij}(x)} \frac{\Delta x_j}{x_j}$$

Neumann-Reihe:

$$||A|| < 1 \implies (\mathbb{1} - A_a)^{-1} = \sum_{n=0}^{\infty} A^n$$

Natürliche Matrixnorm:

$$||A|| = \sup_{||x||=1} ||Ax||$$

 $\|A\|_{\infty}$ : "Zeilensummennorm"  $\|A\|_1$ : "Spaltensummennorm" Euklidisches Skalarprodukt auf  $\mathbb K$ 

$$(x,y)_2 = \bar{y}^T x$$

**Lemma 4.6 (Spektralnorm)** Für  $A.\mathbb{K}^{n\times n}$  ist

$$\|A\|_2 = \max\{\sqrt{|\lambda|} \mid \lambda \text{ Eigenwert von } \bar{A}^T A\}$$

Für hermitesche  $A = \bar{A}^T$  gilt:

$$||A||_2 = \max\{|\lambda| \mid \lambda \text{ Eigenwert von } A\}$$

**Beweis**  $B = \bar{A}^T A$  ist hermitesch.  $\Longrightarrow$  B hat n reelle Eigenwerte  $\lambda_1, \ldots, \lambda_n$  und eine Orthonormalbasis von Eigenvektoren  $\{w_1, \ldots, w_n\} \subset \mathbb{K}^n$   $B\omega_i = \lambda_i \omega_i$ . Jedes  $x \in \mathbb{K}^n$  hat eine eindeutige Darstellung

$$x = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i \omega_i$$

$$\implies \|x\|_{2}^{2} = (x, x)_{2} = \sum_{i,j=1}^{n} \alpha_{i} \bar{\alpha}_{j} \underbrace{(\omega_{i}, \omega_{j})_{2}}_{\delta_{ij}} = \sum_{i=1}^{n} |\alpha_{i}|^{2}$$

$$\|Ax\|_{2}^{2} = (Bx, Bx)_{2} = \sum_{i,j=1}^{n} \lambda_{i} \alpha_{i} \overline{(\lambda_{j} \alpha_{j})} \underbrace{\omega_{i}, \omega_{j}}_{\delta_{ij}}$$

$$= \sum_{i=1}^{n} |\lambda_{i}|^{2} |\alpha_{i}|^{2}$$

$$\|B\|_{2}^{2} = \sup_{x \in \mathbb{K}^{n} \setminus \{0\}} \frac{\|Bx\|_{2}^{2}}{\|x\|_{2}^{2}} = \sup_{x \in \mathbb{K}^{n} \setminus \{0\}} \frac{\sum_{i=1}^{n} \lambda_{i}^{2} |\alpha_{i}|^{2}}{\sum_{i=1}^{n} |\alpha_{i}|^{2}}$$

$$\leq \max_{i=1}^{n} |\lambda_{i}|^{2}$$

Mit

$$|\lambda_i| = |\lambda_i| ||\omega_i||_2 = ||\lambda_i \omega_i||_2 = ||B\omega_i||_2$$
  

$$\leq ||B||_2 ||\omega_i||_2 = ||B||_2, \quad i = 1, ..., n$$

Betrachte Ax = b und Störung

$$\underbrace{(A+\delta A)}_{\tilde{A}}\underbrace{(x+\delta x)}_{\tilde{x}} = \underbrace{b+\delta b}_{\tilde{b}}$$

**Satz 4.7 (Störungssatz)** Die Matrix  $A \in \mathbb{K}^{n \times n}$  sei regulär uns es sei

$$\|\delta A\| \le \frac{1}{\|A^{-1}\|}$$

Dann ist die gestörte Matrix  $\tilde{A}=A+\delta A$  ebenfalls regulär. Für den relativen Fehler der Lösung gilt mit die Konditionszahl von A

$$cond(A) = ||A|| ||A^{-1}||$$

die Ungleichung

$$\frac{\|\delta x\|}{\|x\|} \le \frac{\text{cond}(A)}{1 - \text{cond}(A) \frac{\|\delta A\|}{\|A\|}} \left[ \frac{\|\delta b\|}{\|b\|} + \frac{\|\delta A\|}{\|A\|} \right]$$

Beweis

$$||A^{-1}\delta A|| \le ||A^{-1}|| ||\delta A|| < 1$$

Neumann  $\implies A + \delta A = A[\mathbb{1} + A^{-1}\delta A]$  ist regulär.  $(A + \delta A)\tilde{x} = b + \delta b, (A + \delta A)x = b + \delta Ax$ 

$$\implies (A + \delta A)\delta x = \delta b - \delta A x$$

$$\begin{aligned} \left\| (A + \delta A)^{-1} \right\| &= \left\| [A(\mathbb{1} + A^{-1})]^{-1} \right\| \\ &= \left\| (\mathbb{1} + A^{-1} \delta A)^{-1} A^{-1} \right\| \le \left\| \sum_{n=0}^{\infty} (-A^{-1} \delta A)^{n} \right\| \|A^{-1}\| \\ &\le \left( \sum_{n=0}^{\infty} \|A^{-1} S A\| \right) \|A^{-1}\| = \frac{1}{1 - \|A^{-1} \delta A\|} \|A^{-1}\| \\ \|b\| &= \|Ax\| \le \|A\| \|x\| \\ \|\delta x\| &\le \left\| (A + \delta A)^{-1} \right\| [\|\delta b\| + \|\delta A\| \|W\|] \\ &\le \frac{\|A^{-1}\|}{1 - \|A^{-1} \delta a\|} [\|\delta B\| \|bA\| \|x\|] \\ &\le \frac{\|A^{-1}\|}{1 - \|A^{-1}\| \|\delta A\| \|A\| \|A\|^{-1}} \left[ \frac{\|\delta b\|}{\|x\|} + \frac{\|SA\|}{\|A\|} \right] \\ &\frac{\operatorname{cond}(A)}{1 - \operatorname{cond}(A) \frac{\|\delta A\|}{\|A\|}} \left[ \frac{\|Sb\|}{\|b\|} + \frac{\|\delta A\|}{A} \right] \|x\| \end{aligned}$$

Ist  $\operatorname{cond}(A) \|\delta A\| \ll \|A_i\|$ , so gilt

$$\frac{\|\delta x\|}{\|x\|} \stackrel{\cdot}{\leq} \operatorname{cond}(A) \left[ \frac{\|\delta b\|}{\|b\|} + \frac{\|\delta A\|}{A} \right]$$

Die Konditionszahl hängt von der verwendeten Norm ab.

**Beispiel 4.8** 1. 
$$cond_{\infty}(A) = ||A||_{\infty} ||A^{-1}||_{\infty}$$

2. Für die Spektralnorm gilt:

$$\operatorname{cond}_2(A) = ||A||_2 ||A^{-1}|| = \sqrt{\frac{|\mu_{max}|}{|\mu_{min}|}}$$

wobei  $\mu_{max}, \mu_{min}$  betragsgrößter beziehungsweise kleinster Eigenvektor von  $\bar{A}^TA$ . Ist A=A=. Ist  $A=\bar{A}^T$  so gilt:

$$\operatorname{cond}_2(A) = \frac{|\lambda_{max}|}{|\lambda_{min}|}$$

mit  $\lambda_{max}$  und  $\lambda_{min}$  betragsgrößter beziehungsweise kleinster Eigenvektor von A. Regel: Es gelte  $\mathrm{cond}(A) \approx 10^s$ 

$$\frac{\|\delta A\|}{\|A\|} \approx 10^{-k}, \frac{\|\delta b\|}{\|b\|} \approx 10^{-k}$$

Dann muss ein relativer Fehler von

$$\frac{\|\delta x\|}{\|x\|} \approx 10^{s-k}$$

erwartet werden. Mit  $\|\cdot\| = \|\cdot\|_{\infty}$  verliert man s Stellen Genauigkeit.

### Beispiel 4.9

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 0 & \varepsilon \end{pmatrix}, \varepsilon \in (0, 1], A^{-1} = \begin{pmatrix} 1 & -\varepsilon^{-1} \\ 0 & \varepsilon^{-1} \end{pmatrix}$$
$$\implies \|A\|_{\infty} = 2, \|A^{-1}\|_{\infty} = 1 + \varepsilon^{-1}$$
$$\implies \operatorname{cond}_{\infty} \|A\| \|A^{-1}\| = 2 + \varepsilon^{-1}$$

für  $\varepsilon = 10^{-8}$  kann man bereits 8 Stellen Genauigkeit verlieren.

Ist die Abschätzung im Störungssatz scharf? Sei  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  symmetrisch positiv definit mit Eigenwerten  $\lambda_1 \ge \cdots \ge \lambda_n$ . Wähle:  $\delta A = 0, b = \omega_1, \delta B = \varepsilon w_k, \varepsilon \ne 0$ 

$$Ax = b \implies x = \frac{1}{\lambda_1} w_1$$

$$A\tilde{x} = b + \delta b \implies \tilde{x} = \frac{1}{\lambda_1} \omega_1 + \varepsilon \frac{1}{\lambda_k} \omega_k$$

$$\implies \frac{\|\delta x\|_2}{\|x\|_2} = |\varepsilon| \frac{\lambda_1}{\lambda_n} \frac{\|\omega_n\|_2}{\|\omega_1\|_2}$$

$$= \operatorname{cond}(A) \frac{\|\delta b\|_2}{\|b\|_2}$$

### 4.1 Eliminationsverfahren

Direkte Methode zur Lösung von  $Ax = b, A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ . Spezialfall: A obere Dreiecksmatrix  $a_{ij} = 0, i > j$ 

$$\begin{pmatrix} a_{11} & \dots & \dots & a_{1n} \\ 0 & a_{22} & & \vdots \\ \vdots & 0 & \ddots & \vdots \\ \vdots & \vdots & \ddots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \dots & 0 & a_{nn} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} b_1 \\ \vdots \\ \vdots \\ b_n \end{pmatrix}$$

Ist  $a_{ii} \neq 0, i=1,\dots,n$ löst man durch Rückwärtseinsetzen

$$x_{j} = \begin{cases} \frac{b_{n}}{a_{nn}} & j = n\\ \frac{1}{a_{jj}} \left( b_{j} - \sum_{k=j+1}^{n} a_{jk} x_{k} \right) & j = n-1, \dots, 1 \end{cases}$$

Arithmetische Operationen:

$$\sum_{i=1}^{n} j = \frac{(n+1)n}{2} = \frac{n^2}{2} + \mathcal{O}(n)$$

Eine Operation: eine Division oder eine Multiplikation und eine Addition. Wiederholung: Konditionszahl einer Matrix

$$A \in \mathbb{R}^{n \times n} : \operatorname{cond}(A) = ||A|| ||A^{-1}||$$

Störungssatz:  $(A + \delta A)(x + \delta x) = b + \delta b$ 

$$\frac{\|\delta x\|}{x} \leq \frac{\operatorname{cond}(A)}{1 - \operatorname{cond}(A)\frac{\|\delta A\|}{\|A\|}} [\frac{\|\delta A\|}{\|A\|} + \frac{\|\delta b\|}{\|b\|}]$$

#### Gaußsches Eliminationsverfahren

Umformung von Ax = b auf Rx = c mit R obere Dreiecksmatrix mittels

- Vertauschen von Gleichungen
- Addition von Vielfachen einer Gleichung zu einer anderen

Annahme: A hat Vollrang

0. Setze 
$$A^{(0)} = A, b^{(0)} = b$$

$$\begin{bmatrix} a_{11}^{(0)} & \dots & a_{1n}^{(0)} & b_1^{(0)} \\ \vdots & & \vdots & \vdots \\ a_{n1}^{(0)} & \dots & a_{nn}^{(0)} & b_n^{(0)} \end{bmatrix}$$

1. Wähle  $r \in \{1, \dots, n\}$  mit  $a_{r1}^{(0)} \neq 0$  (Pivotelement) und vertausche 1. und r-te Zeile

$$\begin{bmatrix} \tilde{a}_{11}^{(0)} & \dots & \tilde{a}_{1n}^{(0)} & \tilde{b}_{1}^{(0)} \\ \vdots & & \vdots & \vdots \\ \tilde{a}_{n1}^{(0)} & \dots & \tilde{a}_{nn}^{(0)} & \tilde{b}_{n}^{(0)} \end{bmatrix} := [\tilde{A}^{(0)} \mid \tilde{b}^{(0)}]$$

2. Für  $j=2,\ldots,n$  eliminiere  $\tilde{a}_{j1}^{(0)}$  durch Subtraktion von  $\frac{\tilde{a}_{j1}^{(0)}}{\tilde{a}_{11}^{(0)}}:=q_{j1}$  mal der ersten Zeile von den Zeilen  $2,\ldots,n$ :

$$\begin{bmatrix} \tilde{a}_{11}^{(0)} & \tilde{a}_{12}^{(0)} \dots & \tilde{a}_{1n}^{(0)} & \tilde{b}_{1}^{(0)} \\ 0 & \tilde{a}_{22}^{(1)} \dots & \tilde{a}_{2n}^{(1)} & \tilde{b}_{2}^{(1)} \\ \vdots & \vdots & & \vdots & \vdots \\ 0 & \tilde{a}_{n2}^{(1)} & \dots & \tilde{a}_{nn}^{(1)} & \tilde{b}_{n}^{(1)} \end{bmatrix} := [A^{(1)} \mid b^{(1)}]$$

Fahre fort auf kleinerem System  $\implies [A^{(0)} \mid b^{(0)}] \rightarrow [A^{(1)} \mid b^{(1)}] \rightarrow \cdots \rightarrow [A^{(n-1)} \mid b^{(n-1)}] =: [R \mid c]$ 

Wird im k -ten Schritt  $[A^{(k-1)}\mid b^{(n-1)}] \to [\tilde{A}^{(k-1)}\mid \tilde{b}^{(n-1)}] \to [A^{(k)}\mid b^{(k)}]$  das Pivot-Element  $q_{r_kk}^{k-1}$  gewählt, so gilt  $[\tilde{A}^{(k-1)}\mid \tilde{b}^{(k-1)}]=P_k[A^{(k-1)}\mid b^{(k-1)}]$  mit der Permutationsmatrix

Mit den Fehlstellungen von  $P_k$  an k und  $r_k$  und der Fehlspalte von  $G_k$  bei k. Weiterhin gilt:  $[A^{(k)} \mid b^{(k)}] = G_k[\tilde{A}^{(k-1)} \mid \tilde{b}^{(k-1)}]$  mit  $q_{jk}^{(k)} = \tilde{a}_{jk}^{(k-1)}/\tilde{a}_{kk}^{(k-1)}$ .  $G_k$  heißt Frobenius Matrix. Wegen  $P_k^{-1} = P_k$  und

$$G_k^{-1} = \begin{pmatrix} 1 & & & & \\ & \ddots & & & \\ & q_{k+1,k}^{(k)} & 1 & & \\ & \vdots & & \ddots & \\ & q_{n,k}^{(k)} & & & 1 \end{pmatrix}$$

haben Ax = b und  $A^{(k)}x = b^{(k)}$  dieselbe Lösung:

$$Ax = b \iff A^{(k)}x = G_{n-1}P_{n-1}\dots G_1P_1Ax = G_{n-1}P_{n-1}\dots G_1P_1b = b^{(k)}$$

#### Wahl des Pivot-Elementes

Ziel: Numerische Stabilität.

1. Spaltenpivotierung:

$$\left| a_{r_k,k}^{(k-1)} \right| = \max_{j=k,\dots,n} \left| a_{jk}^{(k-1)} \right|$$

2. Totalpivotierung

$$\left| a_{r_k, s_k}^{(k-1)} \right| = \max_{i, j=k, \dots, n} \left| a_{ij}^{(k-1)} \right|$$

- bessere Stabilität
- teurer
- Permutationsmatrizen  $Q_k$  für x

$$\underbrace{G_k P_k \dots G_1 P_1 A Q_1 \dots Q_k}_{A^{(k)}} \underbrace{Q_k \dots Q_1 x}_{Qx} = G_k P_k \dots G_1 P_1 b$$

### Speicherausnutzung

Die  $q_{jk}^{(k)}$  können an den eliminierten Stellen im unteren Dreieck von A gespeichert werden. Das obere Dreieck von A wird während der Rechnung ersetzt. Nach k Eliminationsschritten

$$\begin{bmatrix} r_{11} & r_{12} & \dots & r_{1k} & r_{1,k+1} & \dots & r_{1n} & c_1 \\ \lambda_{21} & r_{22} & \dots & r_{2k} & r_{2,k+1} & \dots & r_{2n} & c_2 \\ \lambda_{31} & \lambda_{32} & \ddots & & \vdots & & \vdots & \vdots \\ \vdots & \vdots & \ddots & & \vdots & & \vdots & \vdots \\ \lambda_{k1} & \dots & \lambda_{kk} & r_{kk} & r_{k,k+1} & \dots & r_{kn} & c_k \\ \lambda_{k1} & \dots & \lambda_{k+1,k} & a_{k+1,k+1}^{(k)} & \dots & a_{k+1,n}^{(k)} & b_{k+1}^{(k)} \\ \vdots & & \vdots & \vdots & & \vdots & \vdots \\ \lambda_{n1} & \dots & \lambda_{n,k} & a_{n,k+1}^{(k)} & \dots & a_{n,n}^{(k)} & b_{n}^{(k)} \end{bmatrix}$$

mit  $\lambda_{i+1,1},\ldots,\lambda_{ni}$  Permutationen von  $q_{i+1,i}^{(k)},\ldots,q_{ni}^{(k)}$ . Endresultat (k=n-1)

$$\begin{bmatrix} r_{11} & \dots & r_{1n} & c_1 \\ l_{21} & r_{22} & \dots & r_{2n} & \vdots \\ \vdots & \ddots & \ddots & \vdots & \vdots \\ l_{n1} & \dots & l_{n,n-1} & r_{nn} & c_n \end{bmatrix}$$

#### Satz 4.10 (LR-Zerlegung) Die Matrizen

$$L = \begin{bmatrix} 1 & & & & \\ l_{21} & 1 & & & \\ \vdots & \ddots & \ddots & & \\ l_{n1} & \dots & l_{n\,n-1} & 1 \end{bmatrix}, R = \begin{bmatrix} r_{11} & \dots & r_{1n} \\ & \ddots & \vdots \\ & & r_{nn} \end{bmatrix}$$

bilden eine LR-Zerlegung der Matrix PA. PA = LR, mit  $P = P_{n-1} \dots P_1$ . Für  $P = \mathbb{1}$  ist die Zerlegung eindeutig.

**Beweis** (für  $P = \mathbb{H}$ ).

$$R = G_{n-1} \dots G_1 A \iff \underbrace{G_1^{-1} \dots G_{n-1}^{-1}}_{L} R = A$$

Eindeutigkeit: Übung.

Aufwand: k -ter Eliminationsschritt

$$a_{ij}^{(k)} = a_{ij}^{(k-1)} - \frac{a_{ik}^{(k-1)}}{a_{kk}^{(k-1)}} a_{kj}^{(k-1)}$$

$$b_i^{(k)} = b_i^{(k-1)} - \frac{a_{ik}^{(k-1)}}{a_{kk}^{(k-1)}} b_k^{(k-1)}$$

 $i, j = k + 1, \dots, n \implies n - k$  Divisionen,  $(n - k) + (n - k)^2$  Multiplikationen und Additionen

$$\implies N_{\text{Gauß}}(n) = \frac{1}{3}n^3 + \setminus^{\in}$$

Gilt für Lösung von Ax = b und für die Berechnung der Zerlegung PA = LR

### Beispiel 4.11

$$A = \begin{pmatrix} 3 & 1 & 6 \\ 2 & 1 & 3 \\ 1 & 1 & 1 \end{pmatrix}, b = \begin{pmatrix} 2 \\ 7 \\ 4 \end{pmatrix}$$

Pivotierung:

$$\begin{bmatrix} 3 & 1 & 6 & 2 \\ 2 & 1 & 3 & 7 \\ 1 & 1 & 1 & 4 \end{bmatrix} \rightarrow \begin{bmatrix} 3 & 1 & 6 & 2 \\ 2/3 & 1/3 & -1 & 17/3 \\ 1/3 & 2/3 & -1 & 10/3 \end{bmatrix} \rightarrow \begin{bmatrix} 3 & 1 & 6 & 2 \\ 1/3 & 2/3 & -1 & 10/3 \\ 2/3 & 1/3 & -1 & 17/3 \end{bmatrix} \rightarrow \begin{bmatrix} 3 & 1 & 6 & 2 \\ 1/3 & 2/3 & -1 & 10/3 \\ 2/3 & 1/3 & -1 & 17/3 \end{bmatrix} \rightarrow \begin{bmatrix} 3 & 1 & 6 & 2 \\ 1/3 & 2/3 & -1 & 10/3 \\ 2/3 & 1/2 & -1/2 & 4 \end{bmatrix}$$

 $x_3 = -8$   $x_2 = \frac{3}{2} \left( \frac{10}{3} + x_3 \right) = -7$   $x_1 = \frac{1}{2} (2 - x_2 - 6x_3) = 19$ 

LR-Zerlegung:

$$P_1 = E_3, P_2 = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}$$

$$PA = \begin{pmatrix} 3 & 1 & 6 \\ 1 & 1 & 1 \\ 2 & 1 & 3 \end{pmatrix} = LR = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 1/3 & 1 & 0 \\ 2/3 & 1/2 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 3 & 1 & 6 \\ 0 & 2/3 & -1 \\ 0 & 0 & -1/2 \end{pmatrix}$$

Für die numerische Stabilität der Gauß-Elimination ist im Allgemeinen eine Pivotierung sehr wichtig.

Rückwärtsanalyse nach Wilkinson  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ , löse Ax = b mit Gauß-Elimination mit Spaltenpivotierung. Die berechnete Lösung  $\tilde{x}$  ist die exakte Lösung eines gestörten Systems  $(A + \delta A)\tilde{x} = b$  mit

$$\frac{\|\delta A\|_{\infty}}{\|A\|_{\infty}} \le 1.01 \cdot 2^{n-1} (n^3 + 2n^2) eps$$

(ohne Beweis)

Störungssatz ⇒

$$\frac{\|\delta x\|}{\|x\|} \le \frac{\operatorname{cond}_{\infty}(A)}{1 - \operatorname{cond}_{\infty}(A)\|\delta A\|/\|A\|} \cdot 1.012^{n-1} (n^3 + 2n^2) eps$$

Diese Abschätzung deckt pathologische Fälle ab. In der Praxis ist das Verhalten gutartig, das heißt die Gaußelimination mit Spaltenpivotierung ist ein stabiler Algorithmus. Wiederholung: Gauß-Elimination  $Ax = b, A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ 

$$A^{(0)} = A, A^{(k)} = G_k P_k A^{(k-1)}, k = 1, \dots, n-1$$
  
 $R = A^{(n-1)} a = G_{n-1} P_{n-1} \dots G_1 P_1 A$ 

setze

$$\tilde{G}_{n-1} = P_{n-1}, \tilde{G}_k = P_{n-1} \dots P_{k-1} G_k P_{k+1} \dots P_{n-1}$$

$$\implies P_{k+1} \dots P_{n-1} \tilde{G}_k = G_k P_{k+1} \dots p_{n-1}$$

$$\implies R = \underbrace{\tilde{G}_{n+1} \dots \tilde{G}_1}_{L^{-1}} \underbrace{P_{n-1} \dots P_1}_{P} A$$

$$\implies LR = PA$$

Löse Rx = c oder Ly = b, Rx = y.

### 4.2 Nachiteration

Wegen Rundungsfehlern bei der Gauß-Elimination gilt: PA=LR nicht exakt. Damit gilt mit einer Näherungslösung  $x^0$  gewonnen aus  $LRx^0=Pb$  für den sogenannten Defekt

$$d^0 = b - Ax^0 \neq 0$$

Man kann man eine iterative Defektkorrektur betreiben.

$$d^k = b - Ax^k, LR\delta x^k = Pd^k$$
$$x^{k+1} = x^k + \delta x^k, k = 0, 1, \dots$$

#### Lemma 4.12

$$x^{k} = \left(\sum_{k=0}^{k} (\mathbb{1} - R^{-1}L^{-1}PA)^{n}\right) R^{-1}L^{-1}Pb$$

**Beweis** per Induktion über *k*:

 $k = 0 \checkmark$  $k \ge 0:$ 

$$\delta x^{k} = R^{-1}L^{-1} \left(b - Ax^{k}\right)$$

$$x^{k+1} = x^{k} + \delta x^{k} = (\mathbb{W} - R^{-1}L^{-1}PA)x^{k} + R^{-1}L^{-1}Pb$$

$$= \left(\sum_{n=0}^{k} (\mathbb{W} - R^{-1}L^{-1}PA)^{n+1}\right)R^{-1}L^{-1}Pb + R^{-1}L^{-1}Pb$$

$$= \left(\sum_{n=0}^{k+1} (\mathbb{W} - R^{-1}L^{-1}PA)^{n}\right)R^{-1}L^{-1}Pb$$

Ist  $\left| \left| \mathbb{W} - R^{-1}L^{-1}PA \right| \right| < 1$ , so gilt

$$\sum_{n=0}^{\infty} (\mathbb{W} - R^{-1}L^{-1}PA)^n = (\mathbb{W} - \mathbb{W} + R^{-1}L^{-1}PA)^{-1}$$
$$= (PA)^{-1}LR$$

 $\implies x^k$  konvergiert gegen

$$x^* = (PA)^{-1}LRR^{-1}L^{-1}Pb = A^{-1}b$$

Wichtig: In der Praxis muss der Defekt  $d^k$  mit höherer Genauigkeit berechnet werden.

Beispiel 4.13 Skript.

# 4.3 Determinantenbestimmung

$$A, B \in \mathbb{R}^{n \times n} \implies \det(A \cdot B) = \det A \det B$$

 $A = P^T L R$ 

$$\det A = \underbrace{\det(P^T)}_{+1} \underbrace{L}_{1} \underbrace{\det R}_{\prod_{i=1}^{n} r_{ii}} = \pm \prod_{i=1}^{n} r'_{ii}$$

Bei k Vertauschungen von Zeilen ist das Vorzeichen  $(-1)^k$ .

### 4.4 Rangbestimmung

 $\rightarrow$ Totalpivotierung  $PAQ^T=LR$  Gilt nach dem i -ten Eliminationsschritt

$$a_{k,j}^{(i)} = 0 \forall j, k = i + 1, \dots, n$$

so ist Rang(A) = i (Geht auch bei nicht quadratischen Matrizen, einfach mit Nullen auffüllen)

### 4.5 Spezielle Gleichungssysteme

### 4.5.1 Bandmatrizen

Eine Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  heißt Bandmatrix vom Bandtyp  $(m_l, m_r) \in \{0, \dots, n-1\}^2$ , wenn gilt

$$a_{jk} = 0 \forall k < j - m_l \lor k > j + m_r, j, k = 1, \dots, n$$

Die Größe  $m=m_l+m_r$  heißt Bandbreite.

| Тур      | Name                  |
|----------|-----------------------|
| (0,0)    | Diagonalmatrix        |
| (1, 1)   | Tridiagonalmatrizen   |
| (n-1,0)  | Untere Dreiecksmatrix |
| (0, n-1) | Obere Dreiecksmatrix  |

**Satz 4.14 (Bandmatrix)** Ist  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  eine Bandmatrix vom Typ  $(m_l, m_r)$ , Für die Gauß-Elimination A = LR ohne Zeilenvertauschung durchführbar ist, dann sind alle reduzierten Matrizen  $A^{(i)}$  desselben Typs und L beziehungsweise R sind vom Typ  $(m_l, 0)$  beziehungsweise  $(0, m_r)$ . Aufwand:

$$N = \frac{1}{3}nm_lm_r + \mathcal{O}(n(m_l + m_r))$$

(Ohne Beweis)

**Beispiel 4.15** Typ (1, 1):

$$A = \begin{pmatrix} a_1 & b_1 \\ c_2 & \ddots & \ddots \\ & \ddots & \ddots & b_{n-1} \\ & & c_n & a_n \end{pmatrix} = LR, L = \begin{pmatrix} 1 \\ \gamma_1 & \ddots & \\ & \ddots & \ddots \\ & & \gamma_n & 1 \end{pmatrix}, R = \begin{pmatrix} \alpha_1 & \beta_1 \\ & \ddots & \ddots \\ & & \ddots & \ddots \\ & & & \ddots & \beta_{n-1} \\ & & & \alpha_n \end{pmatrix}$$

Rekursive Bestimmung

$$\alpha_1 = a_1, \beta_1 = b_1$$

$$\gamma_i = c_i/\alpha_{i-1}, \alpha_i = a_i - \gamma_i \beta_{i-1}, \beta_i = b_i$$

$$\gamma_n = c_n/\alpha_{n-1}, \alpha_n = a_n - \gamma_n \beta_{n-1}$$

Aufwand: 3n-2 Speicher,2n-2 arithmetische Operationen. Vorsicht: (Beispiel Typ (4,4)): Band "füllt auf"

#### 4.5.2 Diagonaldominante Matrizen

**Definition 4.16**  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  heißt diagonaldominant, wenn

$$\sum_{\substack{k=1\\k\neq j}}^{n} |a_{jk}| \le |a_{jj}|, \quad j = 1, \dots, n$$

Satz 4.17  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  regulär und diagonaldominant  $\implies A = LR$  kann mit Gauß-Elimination ohne Zeilenvertauschungen berechnet werden. (Beweis: Skript)

#### 4.5.3 Positiv definite Matrizen

**Definition 4.18**  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  mit  $A^T = A$  heißt positiv definit, wann

$$x^T A x > 0 \forall x \in \mathbb{R}^n \setminus \{0\}$$

Satz 4.19  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  symmetrisch positiv definit  $\implies A = LR$  kann mit Gauß-Elimination ohne Zeilenvertauschung berechnet werden mit Pivots  $a_{ii}^{(i)} > 0$ 

**Beweis** 

$$0 < e_1^T A e_1 = a_{11}$$

$$\begin{split} a_{jk}^{(1)} &= a_{jk} - \frac{a_{j1}}{a_{11}} a_{1k} = a_{kj} - \frac{a_{k1}}{a_{11}} a_{1j} = a_{kj}^{(1)} \\ \Longrightarrow & A^{(1)} = \left(a_{jk}^{(1)}\right)_{j,k=2}^n \text{ ist symmetrisch} \end{split}$$

Ist  $A^{(1)}$  positiv definit, so beweist Induktion die Behauptung. Setze dafür  $\tilde{x}=(x_2,\ldots,x_n)^T\in\mathbb{R}^{n-1}, x\in\mathbb{R}^n$ , sodass

$$x_1 = -\frac{1}{a_{11}} \sum_{k=2}^{n} a_{1k} x_k$$

$$\implies 0 < x^{T} A x = \sum_{j,k=1}^{n} a_{jk} x_{j} x_{k}$$

$$= \sum_{j,k=2}^{n} a_{jk} x_{j} x^{k} + 2x_{1} \sum_{k=2}^{n} a_{1k} x_{k} + a_{11} x_{1}^{2} - \underbrace{\frac{1}{a_{11}} \sum_{j,k=2}^{n} a_{k1} a_{j1} x_{k} x_{j} + \frac{1}{a_{11}} \left( \sum_{k=2}^{n} a_{1k} x_{k} \right)^{2}}_{0}$$

$$= \underbrace{\sum_{j,k=2}^{n} \left( a_{jk} - \frac{a_{k1} a_{j1}}{a_{11}} \right) x_{k} x_{j} + a_{11} \underbrace{\left( x_{1} + \sum_{j=1}^{n} \sum_{k=2}^{n} a_{jk} x_{k} \right)}_{0} \right)}_{0}$$

$$= \tilde{x}^{T} A^{(1)} \tilde{x}.$$

 $\rightarrow A = LR, r_{ii} = a_{ii}^{(i)} > 0$ 

$$A = A^{T} = (LR)^{T} = \left(LD\underbrace{D^{-1}R}_{=:R}\right)^{T} = \tilde{R}^{T}DL^{T}$$

 $mit A = diag(r_1, \dots, r_{nn}) und$ 

$$\tilde{R} = \begin{pmatrix} 1 & r_{12}/r_{11} & \dots & r_{1n}/r_{11} \\ \ddots & & & \vdots \\ & \ddots & & & r_{n-1,n}/r_{n-1,n-1} \\ & & & 1 \end{pmatrix}$$

Eindeutigkeit der LR-Zerlegung

$$LR = \tilde{R}^T D L^T \implies L = \tilde{R}^T, R = D L^T$$

**Satz 4.20** Jede symmetrisch positiv definite Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  hat eine sogenannte Cholesky-Zerlegung

$$A = LDL^T = \tilde{L}\tilde{L}^T$$

Aufwand:  $N_{\text{Cholesky}}(n) = \frac{n^3}{6} + \mathcal{O}(n^2)$ . Algorithmus von Cholesky:

$$\begin{pmatrix} \tilde{l}_{11} & & \\ \vdots & \ddots & \\ \tilde{l}_{n1} & \dots & \tilde{l}_{nn} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \tilde{l}_{11} & \dots & \tilde{l}_{n1} \\ \ddots & & \vdots \\ & & \tilde{l}_{nn} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a_{11} & \dots & a_{1n} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & \dots & a_{nn} \end{pmatrix}$$

$$i \ge j : a_{ij} = \sum_{k=1}^{j} \tilde{l}_{ik} \tilde{l}_{jk} = \sum_{k=1}^{j-1} \tilde{l}_{ik} \tilde{l}_{jk} + \tilde{l}_{ij} \tilde{l}_{jj}$$

 $f \ddot{\mathbf{u}} \mathbf{r} \ i = 1, \dots, n:$ 

$$\tilde{l}_{ii} = \sqrt{a_{ii} - \sum_{k=1}^{i-1} \tilde{l}_{ik}^2}$$

Für j = i + 1, ..., n:

$$\tilde{l}_{ij} = \frac{1}{\tilde{l}_{ii}} \left( a_{ij} - \sum_{k=1}^{i-1} \tilde{l}_{ik} \tilde{l}_{jk} \right)$$

Wiederholung: Spezielle Matrizen, LR-Zerlegung

- Bandmatrizen: Nullen nicht speichern / berechnen
- Diagonal-dominante Matrizen: keine Pivotierung notwendig
- Symmetrisch, positiv definite Matrizen keine Pivotierung notwendig

$$A = \tilde{L}\tilde{L}^T = LDL^T$$

(billiger als A = LR)

# 4.6 Nicht reguläre Systeme

Wir betrachten  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$  (nicht notwendig quadratisch). Das Lineare Gleichungssystem Ax = b hat

- keine Lösung, wenn  $b \not\in \operatorname{im}(A)$
- unendlich viele Lösungen  $\bar{x} + \Delta x$  wenn  $A\bar{x} = b, \Delta x \in \ker(A) \neq \{0\}$

Verallgemeinerter Lösungsbegriff: Finde  $ar x\in\mathbb R^n$  mit minimalem Defekt d=b-Aar x (Für d=0 löst ar x-Ax=0

**Satz 4.21 (Least-Squares-Lösung)** Es gibt immer eine "Lösung"  $\bar{x} \in \mathbb{R}^n$  mit kleinsten Fehlerquadraten:

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

Das gilt genau dann, wenn

$$A^T A \bar{x} = A^T b$$

(Normalgleichung). Für  $\operatorname{Rang}(A) = n$  ist  $\bar{x}$  eindeutig bestimmt. Ansonsten hat jede weitere Lösung die Form  $\bar{x} + y \text{ mit } y \in \ker(A)$ 

**Lemma 4.22** Sei  $A \in \mathbb{K}^{m \times n}$ . Dann ist  $\bar{A}^T A$  hermitesch positiv semidefinit. Ist  $\operatorname{Rang}(A) = n$ , so ist  $\bar{A}^T A$ positiv definit.

1. 
$$\overline{A}^T A^T = (A^T \overline{A})^T = \overline{A}^T A$$

2. 
$$\bar{x}^T \bar{A}^T A x = \overline{(Ax)}^T (Ax) = ||Ax||_2^2 \ge 0$$

3. 
$$\operatorname{Rang}(A) = n \implies m \ge n \text{ und } A : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^m \text{ injektiv } \Longrightarrow \operatorname{Aus} \left\|A\right\|_2 = 0 \implies Ax = 0 \implies x = 0 \implies \bar{x}^T \bar{A}^T Ax > 0 \forall x \in \mathbb{K}^n \setminus \{0\}$$

1. Es gelte  $A^T A \bar{x} = A^T b$ **Beweis** 

$$\implies A^{T}(A\bar{x} - b) = 0$$

$$\implies \|b - Ax\|_{2}^{2} = \|b - A\bar{x} + A(\bar{x} - x)\|_{2}^{2}$$

$$= \|b - A\bar{x}\|_{2}^{2} + 2(b - A\bar{x}, A(\bar{x} - x))_{2} + \|A(\bar{x} - x)\|_{2}^{2}$$

$$(A(\bar{x} - b), b - A\bar{x})_{2} = (\bar{x} - x)^{T}A^{T}(b - A\bar{x})0$$

$$\implies \|b - Ax\|_{2}^{2} > \|b - A\bar{x}\|_{2}^{2} + \|A(\bar{x} - x)\|_{2}^{2}$$

 $\implies \bar{x}$  ist minimal. Umgekehrt: Sei  $\bar{x}$  minimal

$$0 = \frac{\partial}{\partial x_i} ||Ax - b||_2^2 ||_{x = \bar{x}}$$

$$= \frac{\partial}{\partial x_i} \left( \sum_{j=1}^m \left( \sum_{k=1}^n a_{jk} x_k - b_j \right)^2 \right) ||_{x = \bar{x}}$$

$$= \sum_{j=1}^m 2 \left( \sum_{k=1}^n a_{jk} \bar{x}_k - b_j \right)$$

$$a_{ji} = \left( 2A^T (A\bar{x} - b) \right)_i$$

$$\implies A^T A\bar{x} = A^T b$$

- 2. Lösbarkeit: Wegen  $\operatorname{im}(A)^{\perp} = \ker(A^T)$  hat b eine eindeutige Zerlegung  $b = r + s, r \in \ker(A^T), s \in \operatorname{im}(A)$  Sei  $\bar{x} \in \mathbb{R}^n$  so, dass  $A\bar{x} = s \implies A^T A\bar{x} = A^T s + A^T r = A^T b$
- 3. Rang(A) = n:  $A^T A$  positiv definit  $\implies \bar{x}$  eindeutig. Rang(A) < n:  $A^T A x_1 = A^T b$ . Wegen

$$b = Ax_1 + (b - A_{x_1}) \in \text{im } A + \text{ker } A^T$$

und Eindeutigkeit von b=r+s gilt  $A\bar{x}=Ax_1 \forall \bar{x}-x_1 \in \ker A$ 

Numerische Lösung: Cholesky für Normalgleichung. Vorsicht: Im Fall Rang(A) = n = m gilt

$$\operatorname{cond}_2(A^T A) = \operatorname{cond}_2(A)^2$$

Merke: Normalgleichungen sind häufig schlecht konditioniert. Abhilfe: QR-Zerlegung von A

Satz 4.23 Sei  $A \in \mathbb{K}^{m \times n}$  mit  $\mathrm{Rang}(A) = n \leq m$ . Dann existiert eine eindeutig bestimmte Matrix  $Q \in \mathbb{K}^{m \times n}$  mit  $\bar{Q}^T Q = E_n$  und eine eindeutig bestimmte obere Dreiecksmatrix  $R \in \mathbb{K}^{n \times n}$  mit reellen Diagonalelementen  $r_{ii} > 0, i = 1, \ldots, n$ , sodass

$$A = QR$$

Bezeichnung: Q: orthonormale Matrix (m = n: unitär)

**Beweis** Konstruktion der Spalten  $q_k$  von Q mittels Gram-Schmidt aus den Spalten  $a_k$  von A

$$q_i = \begin{cases} q_i = ||a_1||_2^{-1} a_1 & i = 1\\ q_i = ||\tilde{q}_i||_2^{-1} \tilde{q}_i, \tilde{q}_i = a_i - \sum_{k=1}^{i-1} (a_i, q_k)_2 q_k & i = 2, \dots, n \end{cases}$$

Wegen  $\operatorname{Rang}(A) = n$  sind die  $a_k$  linear unabhängig und  $\|\tilde{q}_k\|_2 \neq 0, k = 1, \dots, n$ . Betrachte:

$$a_k = \tilde{q}_k + \sum_{i=1}^{k-1} (a_k, q_i)_2 q_i$$

$$= \|\tilde{q}_k\|_2 q_k + \sum_{i=1}^{k-1} (a_k, q_i) q_i$$

$$= \sum_{i=1}^k r_{ik} q_i$$

 $r_{kk} = \|\tilde{q}_k\|_2 \in \mathbb{R}_+, r_{ik} = (a_k, q_i)_2$ . Setze  $r_{ik} = 0, i > k, R = (r_{ik}) \in \mathbb{K}^{n \times n} \implies A = QR$ . Eindeutigkeit: Sei  $Q_1R_1 = A = Q_2R_2$ . Setze

$$Q = \bar{Q}_2^T Q_1 = \bar{Q}_2^T A R_1^{-1} = R_2 R_1^{-1} \qquad \text{(obere Dreiecks matrix)}$$
 
$$\bar{Q}^T = \bar{Q}_1^T Q_2 = \bar{Q}_1^T A R_2^{-1} = R_1 R_2^{-1} \qquad \text{(obere Dreiecks matrix)}$$
 
$$\bar{Q}^T Q = R_1 R_2^{-1} R_2 R_1^{-1} = \mathbb{I}$$

Q ist orthonormal und diagonal. Ihre Eigenwerte  $\lambda_i$  erfüllen  $|\lambda_i|=1$ 

$$QR_1 = R_2 R_1^{-1} R_1 = R_2 \implies \lambda_i \underbrace{(R_1)_{ii}}_{>0} = (R_2)_{ii} > 0$$

$$\implies \lambda_i \in \mathbb{R}, \lambda_i = 1$$

$$Q = E_n \implies R_1 = R_2, Q_1 = AR_1^{-1} = AR_2^{-1} = Q_2$$

Least-Squares-Lösung mit

$$A = Q_1 R = (Q_1 \mid Q_2) \begin{pmatrix} R \\ 0 \end{pmatrix}$$

$$\operatorname{mit} Q = (Q_1 \mid Q_2) \in \mathbb{R}^{m \times n}, R = \binom{R}{0} \in \mathbb{R}^{m \times n}, \operatorname{Rang}(A) = n$$

• 
$$||Qv||_2^2 = v^T Q^T Qv = ||v||_2^2$$

minimal für  $x = R^{-1}Q_1^T b$ .

• 
$$A^TA=(Q_1R)^TQ_1R=R^TQ_1^TQ_1R=R^TR$$
 (Cholesky-Zerlegung)  $A^TAx=A^Tb=R^TRx=R^TQ_1^Tb$ 

• Lösung mit R ist besser konditioniert als Lösung mit  $R^TR$  :  $\operatorname{cond}_2(R^TR) = \operatorname{cond}_2(R)^2$ 

Wiederholung:  $A \in M(n \times m, \mathbb{K})$ 

• 
$$A = QR = \tilde{Q}\tilde{R}, \tilde{Q} = Q|\tilde{Q}_2, \bar{Q}^TQ = E_n, \bar{\tilde{Q}}^T\tilde{Q} = E_m$$

• Eindeutigkeit mit  $r_{ij} > 0$ 

• 
$$||Ax - b||_2^2 = ||\tilde{Q}\tilde{R}x - \tilde{Q}\bar{\tilde{Q}}^Tb||_2^2 = ||\tilde{Q}(\tilde{R}x - \tilde{Q}^Tb)||_2^2 = ||Rx - Q^Tb||_2^2 + ||\tilde{Q}_2b|| \cdot \text{Rang}(A) = n$$
:  
 $x = \tilde{R}^{-1}Q^Tb$ 

• verhindert schlechte Konditionierung der Normalgleichung

$$\operatorname{cond}_2(A^T A) = \operatorname{cond}_2(A)^2 = \operatorname{cond}_2(R)^2$$

Problem: Gram-Schmidt zur Berechnung von Orthogonalbasis ist nicht stabil. Stabile Variante: Householder-Verfahren **Definition 4.24** Für  $v \in \mathbb{K}$  mit  $\|v\|_2 = 1$  heißt

$$I = E_n - 2v\bar{v}^T \in \mathbb{K}^{n \times n}$$

"Householder-Transformation".

$$v\bar{v}^T = \begin{pmatrix} v_1\bar{v}_1 & \dots & v_1\bar{v}_n \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ v_n\bar{v}_1 & \dots & v_n\bar{v}_n \end{pmatrix}$$

Eigenschaften von S:

•  $\bar{S}^T = S$  hermitesch

• 
$$\bar{S}^TS = (E_n - 2v\bar{v}^T)(E_n - 2v\bar{v}^T) = E_n - 4v\bar{v}^T + 4v\underbrace{\bar{v}^Tv}_{\mathbf{1}}\bar{v}^T = E_n$$
 (unitär)

- Spiegelung: Sei  $u \in \mathbb{K}^n$ . Zerlege  $u = (v,u)_2 v + [u - (v,u)_2 v] = u_1 + u_2$ 

$$Su_{1} = (E_{n} - 2v\bar{v}^{T})(v, u)_{2}v$$

$$= (v, u)_{2}(v - 2v\bar{v}^{T}v) = -u_{1}$$

$$SU_{2} = (E_{n} - 2v\bar{v}^{T})(u - u_{1})$$

$$= u - 2(v, u)_{2}v + u_{1} = u - u_{1} = u_{2}$$

v: Normale der Spiegelungshyperebene

Householder-Verfahren:

$$A = A^{(0)} \to \cdots \to A^{(i-1)} \to \cdots \to A^{(n)} = \tilde{R}$$

mit

$$A^{(i)} = \begin{pmatrix} a_{11}^{(i)} & \dots & \dots & \dots & a_{1n}^{(i)} \\ & \ddots & & & \vdots \\ & & a_{ii}^{(i)} & \dots & \dots & a_{in}^{(i)} \\ & 0 & \vdots & & \vdots \\ & & a_{im}^{(i)} & & & a_{nm}^{(i)} \end{pmatrix}$$

Schritt *i*: Householder-Transformation

$$S_i A^{(i-1)} = A^{(i)}$$

$$\implies \tilde{R} = A^{(n)} = S_n S_{n-1} \dots S_1 A = \bar{\tilde{Q}}^T A$$

$$\implies \tilde{Q}\tilde{R} = A, \tilde{Q} = \bar{S}_1^T \dots \bar{S}_n^T = S_1 \dots S_n$$

Achtung:  $\tilde{r}_{ii} > 0$  wird nicht garantiert. (keine Eindeutigkeit). Bezeichnung:  $\tilde{A}^{(i)} = \left(\tilde{a}_i^{(i)} \mid \cdots \mid \tilde{a}_n^{(i)}\right)$  Setze

$$v_i = \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \\ \tilde{v}_i \end{pmatrix}, \tilde{v}_i \in \mathbb{K}^{m-i}$$

$$\implies S_i = E_m - 2v_i \bar{v}_i^T = \begin{pmatrix} E_{i-1} & 0 \\ 0 & E_{m-i} - 2\tilde{v}_i \bar{v}_i^T \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \mathbb{Y} & 0 \\ 0 & \tilde{S}_i \end{pmatrix}$$

 $\implies$  Die ersten i-1 Zeilen von  $A^{(i-1)}$  bleiben unverändert. Wähle  $ilde{v}_i$  so, dass

$$\tilde{S}_i \tilde{s}_i^{(i)} \in \operatorname{Lin}\{e_1^i\}, e_1^i = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{m-i}$$

2 Möglichkeiten:

$$\tilde{v}_{i} = \frac{\tilde{a}_{i}^{(i)} - \left\|\tilde{a}_{i}^{(i)}\right\|_{2} e_{1}}{\left\|\tilde{a}_{i}^{(i)} - \left\|\tilde{a}_{i}^{(i)}\right\|_{2} e_{1}\right\|_{2}}$$

$$\tilde{v}_{i} = \frac{\tilde{a}_{i}^{(i)} + \left\|\tilde{a}_{i}^{(i)}\right\|_{2} e_{1}}{\left\|\tilde{a}_{i}^{(i)} + \left\|\tilde{a}_{i}^{(i)}\right\|_{2} e_{1}\right\|_{2}}$$

Zur Vermeidung von Auslöschung:

$$\tilde{v}_{i} = \frac{\tilde{a}_{i}^{(i)} + \operatorname{sgn}\left(\tilde{a}_{ii}^{(i)}\right) \left\|\tilde{a}_{i}^{(i)}\right\|_{2} e_{1}}{\left\|\tilde{a}_{i}^{(i)} + \operatorname{sgn}\left(\tilde{a}_{ii}^{(i)}\right) \left\|\tilde{a}_{i}^{(i)}\right\|_{2} e_{1}\right\|_{2}}$$

$$\pm \left\|\tilde{a}_{i}^{(i)}\right\|_{2}$$

$$\tilde{S}_{i}\tilde{A}^{(i)} = \begin{bmatrix} 0 & \\ \vdots & \\ 0 & \end{bmatrix}$$

$$\tilde{a}_{i}^{(i)} - 2\left(\tilde{a}_{i+j,i}^{(i)}, \tilde{v}_{i}\right) \tilde{v}_{i}, j = 2, \dots, m-i$$

Insgesamt ergibt sich für die Spalten von  $A^{(i)} = S_i A^{(i-1)}$ 

$$\begin{aligned} a_k^{(i)} &= a_k^{(i-1)}, k = 1, \dots, i - 1 \\ a_i^{(i)} &= \left( a_{i,1}^{(i-1)}, \dots, a_{i-1,i}^{(i-1)}, \left\| \tilde{a}_i^{(i-1)} \right\|_2, 0, \dots, 2 \right)^T \\ a_k^{(i)} &= a_k^{(i-1)} - 2 \left( \tilde{a}_k^{(i-1)}, \tilde{v}_i \right) v_i, k = i + 1, \dots, n \end{aligned}$$

### 4.7 Singulärwertzerlegung

**Satz 4.25** Es sei  $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ . Dann existieren orthogonale Matrizen  $V \in \mathbb{R}^{n \times n}$  und  $U \in \mathbb{R}^{m \times m}$ , sodass

$$U^T A V = \Sigma = \operatorname{diag}(\sigma_1, \dots, \sigma_p) \in \mathbb{R}^{m \times n}, p = \min(m, n)$$

$$\min \sigma_1 \ge \cdots \ge \sigma_p \ge 0$$

 $A=U\Sigma V^T$ . Nützliche Folgerungen:  $(\sigma_1\geq\cdots\geq\sigma_r>\sigma_{r+1}=\cdots=\sigma_p=0)$ 

- Rang(A) = r
- $\ker A = \operatorname{Lin}\{v_{r+1}, \dots, v_n\}$

- $\operatorname{im} A = \operatorname{Lin}\{u_1, \ldots, u_r\}$
- $A = U\Sigma V^T = \sum_{i=1}^r \sigma_1 u_i v_i^T$
- $||A||_2 = \sigma_1$
- $\operatorname{cond}_2(A) = \frac{\sigma_1}{\sigma_p}$

• 
$$||A||_F = \sqrt{\sum_{i=1}^r \sigma_i^2} = \left\| \begin{pmatrix} \sigma_1 \\ \vdots \\ \sigma_p \end{pmatrix} \right\|_2$$

• 
$$\|A - \sum_{i=1}^{k} \sigma_i u_i v_i^T\|_2 = \|\sum_{i=k+1}^{r} \sigma_i u_i v_i^T\|_2 = \sigma_{k+1}$$

# 5 Nichtlineare Gleichungen

# 5.1 Intervallschachtelung / Bisektion

Sei  $f \in C[a,b]$ . Such  $a \in [a,b]$  mit f(x) = 0. Gilt  $a_0,b_0 \in [a,b]$  mit  $f(a_0) \cdot f(b_0) < 0$ , so hat f eine Nullstelle  $f(a_0) \cdot f(b_0) < 0$ .

$$\begin{array}{c|c} \text{for } k = 0, 1, \dots \text{ do} \\ x_k = 1/2(a_k + b_k); \\ \text{if } f(a_k)f(x_k) < 0 \text{ then} \\ a_{k+1} = a_k; \\ b_{k+1} = x_k; \\ \text{else} \\ a_{k+1} = b_k; \\ b_{k+1} = b_k; \\ \text{end} \\ \text{if } |b_{k+1} - a_{k+1}| < TOL|a_{k+1}| \text{ then} \\ | \text{ Ende L\"osung: } 1/2(b_{k+1} + a_{k+1}) \\ \text{end} \\ \text{end} \\ \end{array}$$

Konvergenz:

$$a_k \le a_{k+1} \le b_{k+1} \le b_k$$
$$|b_{k+1} - a_{k+1}| = \frac{1}{2}|b_k - a_k| = 2^{-k-1}|b_0 - a_0|$$

Eigenschaften:

- sehr stabil
- · langsam
- Erweiterung für  $x \in \mathbb{R}^n$  oder  $x \in \mathbb{C}$  nicht möglich

# 5.2 Newton-Verfahren im $\mathbb{R}^n$

Sei  $D \subset \mathbb{R}^n$  offen,  $f: D \to \mathbb{R}^n$  stetig differenzierbar. Bezeichnung:  $J(x) = f'(x) : \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^{n \times n}$  (Jacobi-Matrix). Vorüberlegung: Taylor-Entwicklung von f um eine Näherungslösung  $x_k \in D$ :

$$f(x_k + \Delta x_k) = f(x_k) + J(x_k) \Delta x_k + \langle (\|\Delta x_k\|) \stackrel{!}{=}$$

Abgeleitete Iterationsvorschrift:

- Löse  $J(x_k)\Delta x_k = -f(x_k)$
- Schritt  $x_{k+1} = x_k + \Delta x_k$

Insbesondere Fall n=1:  $J(x_k)\Delta x_k=-f(x_k)\to\Delta x_k+x_k$  = Nullstelle der Tangente an der Stelle  $x_k$ .

### 5.3 Konvergenzverhalten iterativer Methoden (Spezialfall n=1)

**Definition 5.1** Ein Iterationsverfahren zur Berechnung von

$$x_* = \lim_{k \to \infty} x_k$$

hat eine Konvergenz der Ordnung  $\alpha, \alpha \geq 1$ , wenn mit einem c > 0 gilt:

$$|x_{k+1} - x_*| \le c|x_k - x_*|^{\alpha}$$
  $k = 0, 1, \dots$ 

Im Fall  $\alpha = 1$  (lineare Konvergenz) heißt das beste c lineare Kontraktionsrate. Gilt

$$|x_{k+1} - x_k| \le c_k |x_k - x_*|$$

mit einer Nullfolge  $c_k o 0$ , so spricht man von superlinearer Konvergenz.

**Definition 5.2** Die Menge  $D(x) = \{y \in D \mid ||f(y)|| \le ||x||\}$  heißt die Niveaumenge von f zum Punkt x.

Satz 5.3 (Newton-Kantorovich) Für ein  $\bar{x} \in D$  gelte

- 1.  $||J^{-1}(x)|| \le \beta, x \in D_f(\bar{x})$
- 2.  $||J(x) J(y)|| \le \gamma ||x y||, x \in D_f(\bar{x})$
- 3.  $x_0 \in D_f(x)$
- 4.  $q:=1/2\alpha\beta\gamma<1$  mit  $\alpha=\left\Vert J^{-1}(x_{0})f(x_{0})\right\Vert$

Dann konvergiert die Folge  $(x_k)$  aus der Newtoniteration gegen eine Nullstelle  $x_* \in D$  von f, mit der a-priori Fehlerabschätzung

$$||x_k - x_*|| \le \frac{\alpha}{1 - q} q^{(2^k - 1)}, k \ge 1$$

Beweis Skript

Wiederholung:  $f:D\subset\mathbb{R}^n\to\mathbb{R}^n, J(x)=f'(x)\in\mathbb{R}^{n\times n}$  Such  $x\in D:f(x)=0$ 

- n = 1: Bisektion, (stabil)
- Newton-Typ-Verfahren:  $x_0 \in D, M(x)J(x) \approx E_n$

$$J(x_k)\Delta x_k = -f(x_k) \mid \Delta x_k = -M(x_k)f(x_k) \rightarrow x_{k+1} = x_k + \Delta k$$

lokal quadratische Konvergenz für  $M(x)J(x)=E_n$ 

### Satz 5.4 (Lokaler Kontraktionssatz von Bock) Sei

$$\mathcal{N} := \{ (x, y) \in D^2 \mid y = x - M(x)f(x) \}$$

Es Existiere ein  $\omega < \infty$  so, dass für alle  $(x, y) \in \mathcal{N}, t \in [0, 1]$ 

$$||M(y)[J(x+t(y-x))-J(x)](x-y)|| \le \omega t ||y-x||^2$$

und ein  $\kappa < 1$  so, dass für alle  $(x, y) \in \mathcal{N}$ 

$$||M(y)[E_n - J(x)M(x)]f(x)|| \le \kappa ||y - x||$$

Mit  $c_k := \kappa + \omega/2 \|\Delta x_k\|$  gelte  $x_0 < 1$  und

$$D_0 := \{ y \in \mathbb{R}^n \mid ||y - x_0|| \le \frac{||\Delta x_0||}{1 - c_0} \} \subset D$$

Dann bleibt  $x_k \in D_0$  und  $\lim_{k \to \infty} x_k = x_*$  existiert. Weiterhin gilt:

$$\|\Delta x_{k+1}\| \le c_k \|\Delta x_k\| = \kappa \|\Delta x_k\| + \frac{\omega}{2} \|\Delta x_k\|^2$$

die a-priori Fehlerabschätzung

$$||x_{k+j} - x_*|| \le \frac{(c_k)^j}{1 - c_k} ||\Delta x_k|| \le \frac{(c_0)^{k+j}}{1 - c_0} ||\Delta x_0||$$

und  $M(x_*)f(x_*)=0$ . Ist M(x) stetig in  $x_*$  und  $M(x_*)$  invertierbar, so gilt  $f(x_*)=0$ 

**Beweis**  $c_0 < 1 \implies x_0, x_1 \in D_0$ . Sei  $x_{k+1} \in D_0$  und  $c_k < 1$ . Dann gilt

$$\|\Delta x_{k}\| = \|M(x_{k+1})f(x_{k+1})\|$$

$$= \|M(x_{k+1})[f(x_{k}) - J(x_{k})M(x_{k})f(x_{k})] + M(x_{k+1})[f(x_{k+1}) - f(x_{k}) + J(x_{k})M(x_{k})]$$

$$\leq \kappa \|x_{k+1} - x_{k}\| + \left\|M(x_{k+1})\int_{0}^{1} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}t}f(x_{k} + t\Delta x_{k})\mathrm{d}t - J(x_{k})\Delta x_{k}\right\|$$

$$\leq \kappa \|\Delta x_{k}\| + \int_{0}^{1} \|M(x_{k+1})[J(x_{k} + t(x_{k+1} - x_{k})) - J(x_{k})]\Delta x_{k}\|\mathrm{d}t$$

$$\leq \kappa \|\Delta x_{k}\| + \frac{\omega}{2} \|\Delta x_{k}\|^{2} = c_{k} \|\Delta x_{k}\|$$

$$\Rightarrow c_{k+1} = \kappa + \frac{\omega}{2} \|\Delta x_{k+1}\| \leq \kappa + c_{k}\frac{\omega}{2} \|\Delta x_{k}\| = c_{k} - \frac{\omega}{2} \|\Delta x_{k}\|$$

$$\Rightarrow c_{k+1} \leq c_{k} - (1 - c_{k})\frac{\omega}{2} \|\Delta x_{k}\| \leq c_{k}$$

$$\Rightarrow \|x_{k+2} - x_{0}\| = \|x_{k+2} - x_{k+1} + x_{k+1} \cdots - x_{0}\|$$

$$\leq \sum_{j=0}^{k+1} \|\Delta x_{j}\| \leq \sum_{j=0}^{k+1} (c_{0})^{j} \|\Delta x_{0}\|$$

$$\leq \frac{\|\Delta x_{0}\|}{1 - c_{0}}$$

 $\implies x_k \in D_0, k = 0, 1, \dots,$ 

(Induktion)

 $(x_k)$  ist Cauchyfolge, wegen

$$||x_{k+1j} - x_k|| \le \sum_{i=k}^{k+j-1} ||\Delta x_i|| \le \sum_{i=0}^{j-1} (c_0)^k ||\Delta x_i||$$
  $\le (c_0)^k \frac{||\Delta x_0||}{1 - c_0}$ 

 $\implies (x_k)$  konvergiert,

$$\lim_{k \to \infty} x_k = x$$

$$||x_{k+j} - x_*|| \le ||x_{k+j} - x_{k+j+1} + x_{k+j+1} - \dots x_*||$$

$$\le \sum_{i=0}^{\infty} ||x_{k+j+1+1} - x_{k+j+i}|| = \sum_{i=0}^{\infty} ||\Delta x_{k+j+1}||$$

$$\le \sum_{i=0}^{\infty} (c_k)^i ||\Delta x_{k+j}|| \le \frac{(c_k)^j}{1 - c_k} ||\Delta x_k||$$

Weiterhin  $x^* = x^* - M(x^*)f(x^*) \implies M(x^*)f(x^*) = 0$ 

Diskussion:

- Ist f(x) = Jx + b (affin linear) so ist  $\omega = 0$ .  $\omega$  ist ein Maß für die Nichtlinearität von f.
- Für das Newton-Verfahren  $(M(x)J(x)=E_n)$  gilt  $\kappa=0$ , das heißt  $\kappa$  ist ein Maß für die Kompatibilität von M und J
- Das Newton Verfahren für f(x)=Jx-b (J invertierbar) konvergiert in einem Schritt ( $\omega=\kappa=0$ )

### Sukzessive Approximation

Wahl:  $M(x)=C^{-1}$  mit  $C\in\mathbb{R}^{n\times n}$ .  $\kappa$  -Bedingung:  $x-y\in\mathcal{N}$ , das heißt  $y-x=-C_1^{-1}f(x)$ 

$$||C^{-1}[E_n - J(x)C^{-1}]f(x)|| = ||[I_n - C^{-1}J(x)](y - x)|| \stackrel{!}{\leq} \kappa ||y - x||$$

ist erfüllt für

$$||E_n - C^{-1}J(x)|| \le \kappa < 1$$

Für hinreichend kleines  $\|\Delta x_0\|$ , das heißt in der Nähe einer Lösung gilt:

$$c_0 = \kappa + \frac{\omega}{2} \|\Delta x_0\| < 1$$

und

$$||x_k - a_*|| \le \frac{(c_0)^k}{1 - c_0} ||\Delta x_0||$$

Betrachtung als Fixpunktiteration (FP1)

$$g(x) := x - C^{-1}f(x)$$

$$x_{k+1} = g(x_k) \quad k = 0, 1, \dots$$

$$\implies g'(x) = E_n - C^{-1}J(x)$$

 $\implies$  Zu jedem Fixpunkt  $x_* \in D$  von x mit ||g'(x)|| < 1 gibt es eine Umgebung

$$K_{\rho}(x_*) = \{x \in \mathbb{R}^n \mid ||x - x_*|| \le \rho\} \subset D$$

sodass  $\kappa \leq c_0 < 1$  auf  $K_{\rho}(x_*)$  (statt D). Wiederholung:  $f(x) = 0, x \in \mathbb{R}^n, x_{k+1} = x_k - M(x_k)f(x)$ .

- · Lokaler Kontraktionssatz
  - $\omega$ : Maß für die Nichtlinearität
  - $\kappa$ : Maß für Kompatibilität von M und f':=J

ist  $\|\Delta x_0\|$  klein genug: dann konvergiert  $(x_k) \to x^*$ 

- $c_k = \kappa + \frac{\omega}{2} ||\Delta x_k|| \stackrel{!}{<} 1$
- $\|\Delta x_{k+1}\| \le c_k \|\Delta x_k\|$
- apriori Fehlerabschätzung

$$||x_k - x_x|| \le \frac{(c_0)^k}{1 - c_0} ||\Delta x_0||$$

• Fixpunktiteration:  $M(x) = C^{-1}$ 

# 6 Lineare Gleichungssysteme: Iterative Verfahren

Problem direkter Methoden: Speicheraufwand für große n. Alternatives Beispiel: Fixpunktiteration für Ax = b  $(A \in \mathbb{R}^{n \times n}, b \in \mathbb{R}^n)$ 

$$\implies a_{jj}x_j + \sum_{\substack{k=1\\k\neq j}}^n a_{jk}x_k = b_j, j = 1, \dots, n$$

Ist  $a_{jj} \neq 0$ 

$$\iff x_j = \frac{1}{a_{jj}} \left( b_j - \sum_{\substack{k=1\\k \neq j}}^n a_{jk} x_k \right), j = 1, \dots, n$$

Gesamtschritt-/Jacobi-Verfahren:

$$x^{0} = 0$$

$$x^{t}_{j} = \frac{1}{a_{jj}} \left( b_{j} - \sum_{\substack{k=1\\k \neq j}}^{n} a_{jk} x_{k}^{t-1} \right)$$

$$j = 1, \dots, n, t = 1, 2, \dots$$

Einzelschritt-/Gauß-Seidel-Verfahren

$$x_{j}^{t} = \frac{1}{a_{jj}} \left( b_{j} - \sum_{k < j} a_{jk} x_{k}^{t} - \sum_{k > j} a_{jk} x_{k}^{t-1} \right)$$
$$j = 1, \dots, n, t = 1, 2, \dots$$

Fixpunktiterationen:

$$A = D + L + R$$

Jacobi:

$$x^{t} = D^{-1} (b - (L+R)x^{t-1})$$

$$= \underbrace{-D^{-1}(L+R)}_{=:J} x^{t-1} + D^{-1}b$$

Gauß-Seidel:

$$x^{t} = D^{-1} (b - Lx^{t} - Rx^{t-1})$$

$$\iff Dx^{t} + Lx^{t} = b - Rx^{t-1}$$

$$\iff x^{t} = -(D+L)^{-1}Rx^{t-1} + (D+L)^{-1}b$$

Gemeinsame Form  $x^t = Bx^{t-1} + c$ , B: Iterationsmatrix. Konvergiert  $(x^t)$  gegen x, so gilt x = Bx + c. Allgemein: Wähle  $C \in \mathbb{R}^{n \times n}$  invertierbar

$$Ax = b \iff Cx = Cx - Ax + b$$
  
 $\iff x = x + C^{-1}(b - Ax)$ 

Form der Fixpunktiteration:

$$x^{t} = \underbrace{\left(E_{n} - C^{-1}A\right)}_{=:B} x^{t-1} + \underbrace{C^{-1}b}_{=:c}$$

Defektkorrekturiteration:

$$d^{t-1} = b - Ax^{t-1}, C\delta x^{t-1} = d^{t-1}$$
$$x^{t} = x^{t-1} + \delta x^{t-1}$$

Erinnerung: Lokaler Kontraktionssatz:

$$\kappa = ||E_n - C^{-1}A|| < 1$$

 $\implies$  Konvergenz für beliebige Startwerte ( $\omega=0$ ). Problem:  $\kappa$  ist Norm-abhängig. "Schärfere" Alternative

$$spr(B) = max\{|\lambda| \mid \lambda \in \sigma(B)\}\$$

 $\sigma(B)\subset\mathbb{C}$ : Menge der Eigenwerte von B ( $Bx=\lambda x,\lambda\in\mathbb{C},x\in\mathbb{C}^n,x\neq0$ ). Achtung:  $\mathrm{spr}(B)$  ist keine Norm. Betrachte

$$\operatorname{spr}\left(\begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}\right) = 0$$

aber dies ist nicht die Nullmatrix. Für natürliche Matrizennormen gilt

$$||B|| = \sup_{x \in \mathbb{C}^n \setminus \{0\}} \frac{||Bx||}{||x||} \ge |\lambda|$$

mit  $\lambda$  ein Eigenwert, wählen x als den zugehörigen Eigenvektor.

$$\implies \operatorname{spr}(B) \le ||B||$$

**Lemma 6.1** Für jede  $B \in \mathbb{R}^{n \times n}$  gibt es zu jedem  $\varepsilon > 0$  eine natürliche Matrizennorm  $\|\cdot\|_{\varepsilon}$ , sodass

$$\operatorname{spr}(B) \le \|B\|_{\varepsilon} \le \operatorname{spr}(B) + \varepsilon$$

**Beweis** Schnur-Zerlegung  $B=T^{-1}R=,T\in\mathbb{C}^{n\times n}$ , unitär

$$R = \begin{pmatrix} r_{11} & \dots & r_{1n} \\ & \ddots & \vdots \\ 0 & & r_{nn} \end{pmatrix}$$

$$\implies \operatorname{spr}(B) = \operatorname{spr}(R) = \max_{j=1,\dots,n} |r_{jj}|$$

Für beliebige  $\delta \in (0,1]$ , wähle

$$S_{\delta} = \operatorname{diag}(\delta^0, \delta^1, \dots, \delta^{n-1})$$

$$R_{0} = \operatorname{diag} r_{11}, r_{22}, \dots, r_{nn}$$

$$Q_{\delta} = \begin{pmatrix} 0 & r_{12} & \delta r_{13} & \dots & \delta^{n-2} r_{1n} \\ & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots \\ & & \ddots & \ddots & \delta r_{n-2,n} \\ & & & \ddots & r_{n-1,n} \\ 0 & & & 0 \end{pmatrix}$$

$$R_{\delta} = S_{\delta}^{-1} R D_{\delta} = \begin{pmatrix} r_{11} & \delta r_{12} & \delta^{2} r_{13} & \dots & \delta^{n-1} r_{1n} \\ & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots \\ & & \ddots & \ddots & \delta^{2} r_{n-2,n} \\ & & & \ddots & \delta r_{n-1,n} \\ 0 & & & & r_{n,n} \end{pmatrix}$$

$$\implies R_{\delta} = R_0 + \delta Q_{\delta}$$

 $S_{\delta}^{-1}T$  invertierbar

$$\implies ||x||_{\delta} = ||S_{\delta}^{-1}Tx||_{2}$$

ist Vektornorm auf  $\mathbb{R}^n$ . Mit  $B=T^{-1}RT=T^{-1}S_\delta R_\delta S_\delta^{-1}T$  und  $y=S_\delta^{-1}Tx$  folgt

$$||Bx||_{\delta} = ||T^{-1}S_{\delta}R_{\delta}S_{\delta}^{-1}Tx||_{\delta}$$

$$= ||R_{\delta}y||_{2} \le ||R_{0}y||_{2} + \delta||Q_{\delta}y||_{2}$$

$$\le \left(\max_{i=1,\dots,n}|r_{ii}| + \delta\mu\right)||y||_{2}$$

$$= (\operatorname{spr}(B) + \delta\mu)||x||_{\delta}$$

mit

$$\mu = \left(\sum_{i,j=1}^{n} |r_{ij}|\right)^{1/2}$$
$$\|B\|_{\delta} = \sup_{x \in \mathbb{R}^n \setminus \{0\}} \frac{\|Bx\|_{\delta}}{\|x\|_{\delta}}$$
$$\leq \operatorname{spr}(B) + \delta\mu$$

Wähle  $\delta = \varepsilon/\mu$ 

### Satz 6.2 (Fixpunktiteration) Die durch

$$x^t = Bx^{t-1} + c$$

erzeugten Iterierten konvergieren genau dann für jeden Startwert  $x^0 \in \mathbb{R}^n$  gegen die Lösung von x = Bx + c, wenn  $\operatorname{spr}(B) < 1$ . Asymptotisches Konvergenzverhalten:

$$\sup_{x_0 \in \mathbb{R}^n} \limsup_{t \to \infty} \left( \frac{\|x^t - x\|}{x^0 - x} \right)^{1/t} = \operatorname{spr}(B)$$

Beweis Fehler:

$$\begin{aligned} e^t &:= x^t - x = Bx^{t-1} + c - Bx - c = Be^{t1} \\ \Longrightarrow e^t &= B^t e^0, t \in \mathbb{N} \end{aligned}$$

1.  $\operatorname{spr}(B) < 1$ . Sei  $\varepsilon < 1 - \operatorname{spr}(B)$ 

$$\implies \exists \lVert \cdot \rVert_{\varepsilon} : \lVert B \rVert_{\varepsilon} \leq \operatorname{spr}(B) + \varepsilon < 1$$

$$\left\|e^t\right\|_{\varepsilon} = \left\|B^t e^0\right\|_{\varepsilon} \leq \|B\|_{\varepsilon}^t \left\|e^0\right\|_{\varepsilon} \xrightarrow{t \to \infty} 0$$

$$\implies x^t \to x \text{ für } x \to \infty$$

2. (Beweis für Fall  $B\omega=\lambda\omega, |\lambda|={\rm spr}(B), \omega\in\mathbb{R}^n\setminus\{0\}$ ). Konvergenz für jeden Startwert. Wähle  $x^0=x+w$ 

$$\lambda^t \omega = B^t \omega = B^t e^= e^t \to 0$$

 $\implies |\lambda| < 1 \implies \operatorname{spr}(B) < 1$ . Weiterhin:

$$\left(\frac{\left\|e^t\right\|}{\left\|e^0\right\|}\right)^{1/t} = |\lambda|$$

3. Norm Äquivalenz:  $\exists m, M > 0$ , sodass

$$m\|x\| \le \|x\|_{\varepsilon} \le M\|x\| \quad x \in \mathbb{R}^{n}$$

$$\implies \|e^{t}\| \le \frac{1}{m} \|e^{t}\|_{\varepsilon} \le \frac{1}{m} \|B\|_{\varepsilon}^{t} \|e^{0}\|_{\varepsilon}$$

$$\le \frac{M}{m} (\operatorname{spr}(B) + \varepsilon)^{t} \|e^{0}\|$$

Wegen

$$\left(\frac{M}{m}\right)^{1/t} \xrightarrow{t \to \infty} 1$$

$$\limsup_{t \to \infty} \left(\frac{\|e^t\|}{\|e^0\|}\right)^{1/t} \le \sup(B) + \varepsilon \xrightarrow{\varepsilon \to 0} \operatorname{spr}(B)$$

Wiederholung:  $Ax = b, A \in \mathbb{R}^{n \times n}, b \in \mathbb{R}^n$ 

- Fixpunktiteration:  $x^{t+1} = Bx^t + c$  konvergiert genau dann  $\forall x^0$ , wenn  $\operatorname{spr}(B) < 1$
- Jacobi:  $B = J = -D^{-1}(L+R)$  wobe<br/>iA = A + L + R
- Gauß-Seidel  $B = H_1 = -(D+L)^{-1}R$
- Asymptotische Konvergenzrate:

$$\sup_{x^0 \in \mathbb{R}^n} \lim_{t \to \infty} \left( \frac{\|e^t\|}{\|e^0\|} \right)^{1/t} = \operatorname{spr} B$$

Interpretation: Gewinn von k Dezimalstellen (für große t)  $\rho = \operatorname{spr}(B)$ . Bestimme t so, dass

$$\rho^t \le 0, 1^t \implies t \log_{10} \rho \le -k \implies t \ge -\frac{k}{\log_{10} \rho}$$

Beispiel 6.3 (
$$\rho = 0.99, k = 1$$
)  $t = 230$ ,

Konstruktion von Iterationsverfahren: Zwei Ziele (Gegenspieler)

1. 
$$\operatorname{spr}\left(\underbrace{E_n - C^{-1}A}_{B}\right)$$
 klein

2.  $C\delta x^{t-1} = d^{t_1}$  leicht lösbar

Jacobi- und Gauß-Seidel\_verfahren

**Satz 6.4 (Starke Zeilensummenkriterium)** Ist  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  strikt diagonaldominant

$$\sum_{\substack{k=1\\k\neq j}}^{n} |a_{jk}| < |a_{jj}|, j = 1, \dots, n$$

so ist  $\operatorname{spr}(J) < 1$  und  $\operatorname{spr}(H_1) < 1$  das heißt Jacobi- und Gauß-Seidel-Verfahren konvergieren.

**Beweis**  $0<|a_{jj}|$ . Sei  $\lambda\in\sigma(J)$  und  $\mu\in\sigma(H_1)$  mit Eigenvektoren  $v,w\in\mathbb{C}^n$ 

$$||v||_{\infty} = ||w||_{\infty} = 1$$

das heißt

$$\lambda v = Jv = -D^{-1}(L+R)v$$

und

$$\mu w = H_1 w = -(D+L)^{-1} R w$$

$$\iff \mu w = -D^{-1} (\mu L + R) w$$

$$\iff |\lambda| \le \|D^{-1} (L+R)\|_{\infty}$$

$$= \max_{j=1,\dots,n} \{ \frac{1}{|a_{jj}|} \sum_{\substack{k=1\\k\neq j}}^{n} |a_{jk}| \} < 1$$

$$|\mu| \le \|D^{-1} (\mu L + R)\|_{\infty}$$

$$\le \max_{j=1,\dots,n} \{ \frac{1}{|a_{jj}|} \left( \sum_{k < j} |\mu| |a_{jk}| + \sum_{k > j} |a_{jk}| \right) \}$$

wäre  $|\mu| > 1$ , so würde

$$|\mu| \le |\mu| \|D^{-1}(L+R)\|_{\infty} < |\mu|$$

Die Voraussetzungen können abgeschwächt werden (siehe Skript). SOR-Verfahren (Successive Overrelaxation)

$$\tilde{x}^{t} = \frac{1}{a_{jj}} \left( b_{j} - \sum_{k < j} a_{jk} \tilde{x}_{k}^{t} - \sum_{k > j} a_{jk} x_{k}^{t-1} \right), j = 1, \dots, n$$

$$x^{t} = \omega \tilde{x}^{t} + (1 - \omega) x^{t-1}, \omega \ge 1$$

Für  $\omega = 1$  ist SOR gleich Gauß-Seidel ( $\omega < 1$ : Unterrelaxation)

$$x^{t} = -\omega(D+L)^{-1}Rx^{t-1} + (1-\omega)x^{t-1} + \omega(D+L)^{-1}b$$
  

$$H_{\omega} = (D+\omega L)^{-1}((1-\omega)D - \omega R)$$

**Lemma 6.5** Für  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  mit D regulär gilt

$$\operatorname{spr}(H_{\omega}) \ge |\omega - 1|, \omega \in \mathbb{R}$$

**Beweis** 

$$H_{\omega} = \left(E_n - \omega \underbrace{D^{-1}L}_{L'}\right)^{-1} B^{-1}DD\left((1 - \omega)E_n - \omega \underbrace{D^{-1}R}_{R'}\right)$$
$$\det(H_{\omega}) = \det(E_n - \omega L') \cdot \det((1 - \omega)E_n - \omega R') = (1 - \omega)^2$$

Wegen

$$\det(H_{\omega}) = \prod_{\lambda \in \sigma(H_{\omega})} \lambda$$

folgt

$$\operatorname{spr}(H_{\omega}) = \max_{\lambda \in \sigma(H_{\omega})} |\lambda| \ge \left( \prod_{\lambda \in \sigma(H_{\omega})} |\lambda| \right)^{1/n}$$
$$= |1 - \omega| \qquad \Box$$

**Satz 6.6 (SOR)** Sei  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  symmetrisch positiv definit. Dann gilt

$$\operatorname{spr}(H_{\omega}) < 1 \forall \omega \in (0,2)$$

Insbesondere konvergiert Gauß-Seidel.

**Beweis** A symmetrisch  $\implies R = L^T$ .  $A = D + L + L^T$ . Sei  $\lambda \in \sigma(H_\omega)$ ,  $\omega \in (0,2)$  mit Eigenvektor  $v \in \mathbb{R}^n \setminus \{0\}$ , das heißt  $H_\omega v = \lambda v$ 

$$\implies ((1 - \omega)D - \omega L^{T})v = \lambda(D + \omega L)v$$

$$\implies \omega(D + L^{T})v = (1 - \lambda)Dv + \lambda\omega Lv$$

$$\implies \omega Av = \lambda\omega(D + L^{T})v + \omega Lv$$

und

$$\lambda \omega A v = \lambda \omega (D + L^T) v + \lambda \omega L v$$

$$= \lambda \omega (D + L^T) v + (1 - \lambda) D v - \omega (D + L^T) v$$

$$= (\lambda - 1) \omega (D + L^T) v + (1 - \lambda) D v$$

$$= (1 - \lambda) (1 - \omega) D v - (1 - \lambda) \omega L^T v$$

Wegen  $v\omega TLv = v^TL^Tv$  folgt

1. 
$$\omega v^T A v = (1 - \lambda) v^T D v + \omega (1 - \lambda) v^T L v$$

2. 
$$\lambda \omega v^T A v = (1 - \lambda)(1 - \omega)v^T D v - (1 - \lambda)\omega v^T L v$$

$$\implies (1+\lambda)\omega v^T A v = (1-\lambda)\underbrace{(2-\omega)}_{>0} v^T D v$$

A positiv definit  $\implies D$  positiv definit. Also:  $v^TAv > 0, v^TDv > 0. \implies \lambda \neq \pm 1$  und

$$\mu := \frac{1+\lambda}{1-\lambda} = \frac{2-\omega}{w} \frac{v^T D v}{v^T A v} > 0$$

$$\implies (1-\lambda)\mu = (1+\lambda)$$

$$(1+\mu)\lambda = -(1-\mu)$$

$$\implies |\lambda| = \left|\frac{\mu-1}{\mu+1}\right| < 1$$

Wiederholung: SOR Ax = b, A = D + L + R

$$x_j^t = (1 - \omega)x_j^{t-1} + \frac{\omega}{a_{jj}} \left( b_j - \sum_{k < j} a_{jk} x_k^t - \sum_{k > j} a_{jk} x_k^{t-1} \right) \quad j = 1, \dots, n$$

$$\Rightarrow x^{t} = (1 - \omega)x^{t-1} + \omega D^{-1} (b - Lx^{t} - Rx^{t-1})$$

$$\Rightarrow (D + \omega L)x^{t} = ((1 - \omega)D - \omega R)x^{t-1} + \omega b$$

$$\Rightarrow x^{t} = \underbrace{(D + \omega L)^{-1} ((1 - \omega)D - \omega R)}_{H_{\omega}} x^{t-1} + \omega (D + \omega L)^{-1} b$$

- SOR konvergiert für A symmetrisch positiv definit  $\omega \in (0,2)$
- $\omega = 1$ : Gauß-Seidel
- $\omega$  optimal ist schwer zu finden

### Abstiegsverfahren

Vorraussetzung: A symmetrisch, positiv definit.

$$\implies (Ax, y)_2 = (x, Ay)_2 \forall x, y \in \mathbb{R}^n$$
$$(Ax, x)_2 > 0 \forall x \in \mathbb{R}^n \setminus \{0\}$$

### Definition 6.7 (A -Skalarprodukt, A -Norm)

$$(x,y)_A = (Ax,y), ||x||_A = \sqrt{(Ax,x)}$$

Erinnerung: A hat nur reelle Eigenwerte

$$0 < \lambda := \lambda_1 < \dots < \lambda_n =: \Lambda$$

und die Eigenvektoren  $\{\omega_1,\dots,\omega_n\}\subset\mathbb{R}^n$  sind eine Orthonormalbasis von  $\mathbb{R}^n$ 

$$\implies \operatorname{spr}(A) = \Lambda, \operatorname{cond}_2(A) = \frac{\Lambda}{\lambda}$$

**Satz 6.8** Sei  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  symmetrisch, positiv definit. Dann gilt Ax = b genau dann, wenn

$$Q(x) \leq Q(y) \forall y \in \mathbb{R}^n \setminus \{x\}$$

mit

$$Q(y) = \frac{1}{2}(Ay, y) - (b, y)$$

**Beweis** 1. Sei Ax = b für  $x \neq y$  folgt

$$Q(y) - Q(x) = \frac{1}{2}((Ay, y) - 2(b, y) - (Ax, x) + 2(b, x))$$
$$= \frac{1}{2}((Ay, y) - 2(Ax, y) + (Ax, x))$$
$$= \frac{1}{2}(A(x - y), x - y) > 0$$

2. x ist Minimum von  $Q \implies \operatorname{grad} Q(x) = 0$ 

$$\frac{\partial Q}{\partial x_i}(x) = \frac{1}{2} \frac{\partial}{\partial p_i} \sum_{j,k=1}^n a_{jk} x_j x_k - \frac{\partial}{\partial x_i} \sum_{k=1}^n b_k x_k$$

$$= \sum_{k=1}^n a_{ik} x_k - b_i = 0 \quad i = 1, \dots, n$$

$$\implies Ax = b$$

$$\implies \operatorname{grad} Q(y) = \frac{1}{2} (A + A^T) y - b = Ay - b \qquad \text{(negativer Defekt)}$$

Iteration:

$$x^{t+1} = x^t + \alpha_t r^t$$

mit Abstiegsrichtung  $r^t \in \mathbb{R}^n$  und Schrittweite  $\alpha_t \in \mathbb{R}$ . Schrittweitenbestimmung: zum Beispiel Liniensuche

$$Q(x^{t+1}) = \min_{\alpha \in \mathbb{R}} Q(x^t + \alpha r^t)$$

$$\implies 0 \stackrel{!}{=} \frac{\mathrm{d}}{\mathrm{d}\alpha} Q(x^t + \alpha r^t)$$

$$= \operatorname{grad} Q(x^t + \alpha r^t) r^t$$

$$= (A(x^t + \alpha r^t) - b, r^t)$$

$$= (Ax^t - B, r^t) + \alpha (Ar^t, r^t)$$

$$\implies \alpha t = -\frac{\binom{t}{t}, r^t}{2}$$

$$g^t := \operatorname{grad} Q(x^t) = Ax^t - b$$

# **Definition 6.9 (Allgemeines Abstiegsverfahren)** Gegeben $x^0 \in \mathbb{R}^n$

- Gradint  $g^t = Ax^t b$ , Abstiegsrichtung  $r^t$
- Schrittweite

$$\alpha_t = -\frac{\left(g^t, r^t\right)}{\left(Ar^t, r^t\right)}$$

• Iteration:  $x^{t+1} = x^t + \alpha_l r^t$ 

Ökonomischer:

$$g^{0} = Ax^{0} - b$$

$$t \ge 0 : \alpha_{t} = \frac{\left(g^{t}, r^{t}\right)}{\left(Ar^{t}r^{t}\right)}$$

$$x^{t+1} = x^{t} + \alpha_{t}r^{t}$$

$$g^{t+1} = g^{t} + \alpha_{l}Ar^{t}$$

Beobachtung:

$$||y - x||_A^2 - ||x||_A^2 = (A(y - x), y - x) - (Ax, x)$$

$$= (A(y - x), A^{-1}A(y - x)) - (Ax, A^{-1}Ax)$$

$$= ||Ay - b||_{A^{-1}}^2 - ||b||_{A^{-1}}^2$$

$$= (Ay, y) - (Ay, x) - (Ax, y)$$

$$= (Ay, y) - 2(b, y) = 2Q(y)$$

 $\implies$  Minimierung von Q minimiert Defektnorm  $\|Ay-b\|_{A^{-1}}$  und Fehlernorm  $\|y-x\|_A$ . Gradientenverfahren: Richtung des steilsten Abstiegs

$$r^t = -\operatorname{grad} Q(x^t) = -g^t$$

Iteration:  $x^0 \in \mathbb{R}^n$ ,  $g^0 = Ax^0 - b$ .  $t \ge 0$ :

$$\alpha_t = \frac{\|g^t\|^2}{(Ag^t, g^t)}$$
$$x^{t+1} = x^t - \alpha_t g^t$$
$$g^{t+1} = g^t - \alpha_t Ag^t$$

Ist 
$$(Ag^t, g^t) = 0$$
 folgt  $g^t = 0 \implies Ax^t = b$ .

Satz 6.10 (Gradientenverfahren) Ist  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  symmetrisch, positiv definit, so konvergiert das Gradientenverfahren für alle  $x^0 \in \mathbb{R}^n$  gegen die Lösung von Ax = b

Beweis Fehlerfunktional

$$E(y) = ||y - x||_A^2 = (y - x, A[y - x]), y \in \mathbb{R}^n$$

Fehler  $e^t = x^t - x$ 

$$\Rightarrow \frac{E(x^{t}) - E(x^{t+1})}{E(x^{t})} = \frac{(e^{t}, Ae^{t}) - (e^{t+1}, Ae^{t+1})}{(e^{t}, Ae^{t})}$$

$$= \frac{(e^{t}, Ae^{t}) - (e^{t} - \alpha_{t}g^{t}, A[e^{t} - \alpha_{t}g^{t}])}{(e^{t}, Ae^{t})}$$

$$= \frac{2\alpha_{t}(e^{t}, Ag^{t}) - \alpha_{t}^{2}(g^{t}, Ag^{t})}{(e^{t}, Ae^{t})}$$

$$= \frac{2\alpha_{t}||g^{t}||^{2} - \alpha_{t}^{2}(g^{t}, Ag^{t})}{(g^{t}, A^{-1}g^{t})}$$

$$= \frac{2\frac{||g^{t}||^{2}}{(Ag^{t}, g^{t})}||g^{t}||^{2} - \frac{||g^{t}||^{4}}{(Ag^{t}, g^{t})}}{(g^{t}, A^{-1}g^{t})}$$

$$= \frac{||g^{t}||^{4}}{(a^{t}, Ag^{t})(g^{t}, A^{-1}g^{t})}$$

A symmetrisch, positiv definit  $\implies \lambda \|y\|^2 \leq (y,Ay) \leq \Lambda \|y\|^2$ 

$$\Lambda^{-1} ||y||^2 \le (y, A^{-1}y) \le \lambda^{-1} ||y||^2$$

Ist  $x^t \neq x$ , das heißt  $E(x^t) \neq 0$  und  $g^t \neq 0$  folgt:

$$\frac{\left\|g^{t}\right\|^{4}}{(g^{t},Ag^{t})(g^{t},A^{-1}g^{t})} \geq \frac{\left\|g^{t}\right\|^{4}}{\Lambda \|g^{t}\|^{2}\lambda^{-1}\|g^{t}\|^{2}} = \frac{\lambda}{\Lambda}$$

 $\implies E\big(x^{t+1}\big) \leq [1-\kappa^{-1}]E\big(x^t\big), \kappa := \operatorname{cond}_2(A). \text{ Wegen } 0 < 1-\kappa^{-1} < 1 \text{ konvergient } E\big(x^t\big) \xrightarrow{t \to \infty} 0$  für alle  $x_0 \in \mathbb{R}^n \implies x^t \xrightarrow{t \to \infty} x$ 

**Lemma 6.11 (Lemma vovn Kantorovich)** Sei  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  symmetrisch positiv definit mit  $\lambda, \Lambda > 0$  kleinster / gröhter eigenwert. Dann

$$4\frac{\lambda\Lambda}{(\lambda+\Lambda)^2} \le \frac{\|y^4\|}{(y,Ay)(y,A^{-1}y)}$$

Beweis Skript.

Satz 6.12 (Fehlerabschätzung) Für das Gradientenverfahren gilt die Fehlerabschätzung

$$\left\|x^t - x\right\|_A \le \left(\frac{1 - \kappa^{-1}}{1 + \kappa^{-1}}\right)^t \left\|x^0 - x\right\|_A, t \in \mathbb{N}$$

**Beweis** 

$$E(x^{t+1}) = \left(1 - \frac{\|g^t\|^4}{(g^t, Ag^t)(g^t, \Lambda^{-1}g^t)}\right) E(x^t)$$

$$\implies E(x^{t+1}) \le \left(1 - 4\frac{\lambda\Lambda}{(\lambda + \Lambda)^2}\right) E(x^t)$$

$$= \frac{\lambda^2 + 2\lambda\Lambda + \Lambda^2 - 4\lambda\Lambda}{(\lambda + \Lambda)^2} E(x^t) = \left(\frac{\lambda - \Lambda}{\lambda + \Lambda}\right)^2 E(x^t)$$

$$\implies \|x^t - x\|_A^2 \le \left(\frac{\Lambda - \lambda}{\Lambda + \lambda}\right)^{2t} \|x^0 - x\|_A^2$$

 $Ax = b \iff \underbrace{K^{-1}AK^{-1T}}_{\tilde{A}}\underbrace{K^Tx}_{\tilde{x}} = \underbrace{K^{-1}b}_{\tilde{b}}$  Wiederholung: Allgemeines Abstiegsverfahren für  $Ax = b, A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  symmetrisch positiv definit.

$$\iff \min Q(y) = \frac{1}{2}(y, Ay) - (b, y)$$
$$g^t = Ax^t - b, \alpha_t = -\frac{(g^t, r^t)}{r^t A r^t}$$
$$x^{t+1} = x^{-1} + \alpha_t r^t$$

Gradientenverfharen:  $r^t := -g^t$ . Fehlerabschätzung:

$$||x^t - x||_A \le \left(\frac{1 - \kappa^{-1}}{1 + \kappa^{-1}}\right) ||x^0 - x||_A, \kappa = \Lambda/\lambda = \text{cond}_2(A)$$

Beobachtung:

$$(g^{t+1}, g^t) = (g^t - \alpha_t A g^t, g^t) = ||g^t||^2 - \underbrace{\alpha_t (A g^t, g^t)}_{||g^t||^2} = 0$$

 $\implies g^{t+1} \perp g^t$ .  $\implies$  Langsame Konvergenz für  $\operatorname{cond}_2 A \gg 1$ .

# Conjugate-Gradients-Verfahren (CG)

Idee: Wähle Abstiegsrichtung  $d^t$  mit  $\left(d^i,d^j\right)_A=0 \ \forall i\neq j$ . (A -orthogonal). Ansatz:  $B_t:=\mathrm{Lin}\{d^0,\dots,d^{t-1}\}$ .

$$x^{t} = x^{0} + \sum_{i=0}^{t-1} \alpha_{i} d^{i} \alpha x^{0} + B_{t}$$

bestimmt durch

$$Q(x^{t}) = \min_{y \in x^{0} + B_{t}} Q(y)$$

$$\iff ||Ax^{t} - b||_{A^{-1}} = \min_{x^{0} + B_{j}}!$$

$$\iff ||x^{t} - x||_{A} = \min_{x^{0} + B_{j}}!$$

$$\iff 0 = \frac{dQ}{d\alpha_{i}}(x^{t}) = (\operatorname{grad} Q(x^{t}), d^{i})$$

$$\iff (Ax^{t} - b, d^{i}) = 0, \quad i = 0, \dots, t - 1$$

$$\iff q^{t} \perp B_{t}$$

Wir legen zuerst  $B_t$  fest:

$$B_t := K_t(d^0; A), d^0 = b - Ax^0$$

mit dem Krylov-Raum

$$K_t(v, ; A) = \text{Lin}\{v, Av, A^2v, \dots, A^{t-1}v\}$$

Motivation (Lucky breakdown). Wird  $K_t(d^0; A)$  stationär, das heißt gilt

$$A^t d^0 \in K_t(d^0; A)$$

für ein  $t \in \mathbb{N}$ , so folgt

$$-g^t = b - Ax^t = d^0 + A(x^0 - x^t) \in d^0 + AK_t(d^0; A) \subset K_t(d^0; A) \subset K_t(d^0; A)$$

und wegen  $g^t \perp K_t(d^0; A) \implies g^t = 0$ , das heißt  $Ax^t = b$ . Konstruktion der Richtungen  $d^t \in K_{t+1}(d^0; A)$ : Ansatz:

$$d^{t} = \underbrace{-g^{t}}_{\notin K_{t}(d^{0};A)} + \underbrace{\sum_{j=0}^{t-1} \beta_{j}^{t-1} d^{j}}_{\in K_{t}(d^{0};A)} \in K_{t+1}(d^{0};A)$$

A -Orthogonalität:

$$0 \stackrel{!}{=} (d^{t}, Ad^{i}) = (-g^{t}, Ad^{i}) + \sum_{j=0}^{t-1} \beta_{j}^{t-1} \underbrace{(d^{j}, Ad^{i})}_{=0, i \neq j}$$
$$= (-g^{t} + \beta_{j}^{t-1}d^{i}, Ad^{i}), i = 0, \dots, t-1$$

Wegen  $(g^t, d^i) = 0, i = 0, \dots, t - 1$  folgt

$$(g^t, Ad^i) = 0, \quad i = 0, \dots, t - 2$$

$$\Rightarrow \beta_i^{t-1} = 0, i = 0, \dots, t - 2. i = t - 1:$$

$$0 = \left(-g^t, Ad^{t-1}\right) + \beta_{t-1}^{t-1} \left(d^{t-1}, Ad^{t-1}\right)$$

$$\Rightarrow \beta_{t_1} := \beta_{t-1}^{t-1} = \frac{\left(g^t, Ad^{t-1}\right)}{\left(d^{t-1}, Ad^{t-1}\right)}$$

$$\Rightarrow d^t = -g^t + \beta_{t-1}d^{t-1}$$

$$\Rightarrow g^{t+1} = Ax^{t+1} - b = Ax^t - b + \alpha_t Ad^t$$

$$= g^t + \alpha_t Ad^t$$

$$\Rightarrow \alpha_t = -\frac{\left(g^t, d^t\right)}{\left(d^t, Ad^t\right)}$$
(klassische Form)
$$\Rightarrow x^{t+1} = x^t + \alpha_t d^t$$

Vereinfachung:

$$\alpha_t = \frac{\|x^t\|^2}{(d^t, Ad^t)}, \beta_t = \frac{\|y^{t+1}\|^2}{\|q^t\|^2}$$

Beobachtung:  $g^t \neq 0, t = 0, \dots, n-1$ 

$$\implies \operatorname{Lin}\{d^0,\ldots,d^{n-1}\} = \mathbb{R}^n \implies x^n = x$$

(Gilt nur in exakter Arithmetik)

**Lemma 6.13** Für ein Polynom  $p \in P_t, p(0) = 1$  gelte auf einer Menge  $S \subset \mathbb{R}$  mit  $\sigma(A) \subset S$ 

$$\sup_{\mu \in S} |p(\mu)| \le M$$

Dann gilt  $\left\|x^t - x\right\|_A \le M \left\|x^0 - x\right\|_A$ 

**Beweis** 

$$\begin{split} & \left\| x^t - x \right\|_A = \min_{y \in x^0 + B_t} \|y - x\|_A \\ \text{Wegen } B_t = \text{Lin} \{ d^0, \dots, d^{t-1} \} = \text{Lin} \{ A^0 g^0, \dots, A^{t-1}, g^0 \} \\ & \Longrightarrow & \left\| x^t - x \right\|_A = \min_{p \in P_{t-1}} \left\| x_0 - x + p(A) g^0 \right\|_A \\ & = \min_{p \in P_{t-1}} \left\| \left[ E_n + A p(A) \right] \left( x^0 - x \right) \right\|_A \\ & \le \min_{\substack{p \in P_t \\ p(0) = 1}} \left\| p(A) \right\|_A \left\| x^0 - x \right\|_A \end{split}$$

Orthonormalbasis  $\{\omega_1,\dots,\omega_n\}$  aus Eigenvektoren mit Eigenwerten  $\lambda_i$ 

$$y = \sum_{i=1}^{n} \gamma_{i} \omega_{i}, \quad \gamma_{i} = (y, \omega_{i})$$

$$\|p(A)y\|_{A}^{2} = \sum_{i=1}^{n} \lambda_{i} p(\lambda_{i})^{2} \gamma_{i}^{2}$$

$$\leq M^{2} \sum_{i=1}^{n} \lambda_{i} \gamma_{i}^{2} = M^{2} \|y\|_{A}^{2}$$

$$\implies \|p(A)\|_{A} = \sup_{y \in \mathbb{R}^{n} \setminus \{0\}} \frac{\|p(A)y\|_{A}}{\|y\|_{A}} \leq M$$

**Satz 6.14 (CG-Konvergenz)** Mit  $\kappa = \Lambda/\lambda$  gilt

$$||x^t - x||_A \le \left(\frac{1 - 1/\sqrt{\kappa}}{1 + 1/\sqrt{\kappa}}\right)^t ||x^0 - x||_A$$

**Beweis**  $S = [\lambda, \Lambda]$ . Lemma  $\Longrightarrow$ 

$$||x^t - x||_A \le \min_{\substack{p \in P_t \\ p(0) = 1}} \sup_{\mu \in [\lambda, \Lambda]} |p(\mu)| ||x^0 - x||_A$$

zu zeigen:

$$\min_{\substack{p \in P_t \\ p(0) = 1}} \sup_{\mu \in [\lambda, \Lambda]} |p(\mu)| \|x^0 - x\|_A \le 2 \left(\frac{1 - \sqrt{\lambda/\Lambda}}{1 + \sqrt{\lambda/\Lambda}}\right)^t$$

Problem der Bestapproximation mit Polynomen bezüglich Max-Norm! Lösung:  $T_t$ : t-tes Tschebyscheff-Polynom auf [-1,1]

$$\bar{p}(\mu) = T_t \left( \frac{\Lambda + \lambda - 2\mu}{\Lambda - \lambda} \right) T \left( \frac{\Lambda + \lambda}{\Lambda - \lambda} \right)^{-1}$$

$$\implies \sup_{\mu \in [\lambda, \Lambda]} |\bar{p}(\mu)| = T \left( \frac{\Lambda + \lambda}{\Lambda - \lambda} \right)^{-1}$$

Darstellung für  $|\mu| > 1$ 

$$T_t(\mu) = \frac{1}{2} \left( \left( \mu + \sqrt{\mu^2 - 1} \right)^t + \left( \mu - \sqrt{\mu^2 - 1} \right)^t \right)$$

$$T_t(\mu) = \frac{1}{2} \left( \left( \frac{\sqrt{\kappa + 1}}{\sqrt{\kappa} - 1} \right)^t + \left( \frac{\sqrt{\kappa} - 1}{\sqrt{\kappa} + 1} \right)^t \right) \ge \frac{1}{2} \left( \frac{\sqrt{\kappa} + 1}{\sqrt{\kappa} - 1} \right)^t$$

Wiederholung: CG, Abstiegsverfahren.  $(d^i, Ad^j) = 0, i \neq j$ .

• 2 Parameter

$$\alpha_t = \frac{\|g^t\|^2}{(d^t, Ad^t)}$$

$$\beta_t = \frac{\|g^{t+1}\|^2}{\|g^t\|^2}$$

$$x^{t+1} = x^t + \alpha_t d^t$$

$$g^{t+1} = g^t + \alpha_t Ad^t$$

$$d^{t+1} = -g^{t+1} + \beta_t d^t$$

$$d^0 = -g^0 = b - Ax^0$$

- Axakte Arithmetik: Lösung nach spätestens n+1 Schritten.

$$\left\|x^t - x\right\|_A \leq \min_{\substack{p \in P_t \\ p(0) = 1}} \max_{\lambda \in \sigma(A)} |p(\lambda)| \cdot \left\|x^0 - x\right\|_A \leq 2 \left(\frac{1 - 1/\sqrt{\kappa}}{1 + 1/\sqrt{\kappa}}\right)^t \left\|x^0 - x\right\|_A$$

# 7 Matrizeneigenwertaufgaben

 $A \in \mathbb{K}^{n \times n}, \mathbb{K} = \mathbb{R} \text{ oder } \mathbb{C}. \text{ Suche } (\lambda, \omega) \in \mathbb{K} \times (\mathbb{K}^n \setminus \{0\}), \text{ sodass }$ 

$$A\omega = \lambda\omega$$

### 7.1 Konditionierung des Eigenwert-Problems.

**Lemma 7.1 (Stabilität)** Sei  $A, B \in \mathbb{K}^{n \times n}, \|\cdot\|$  die natürliche Matrizennorm,  $\lambda \in \sigma(A) \setminus \sigma(B)$ . Dann gilt

$$\left\| (\lambda E_n - B)^{-1} (A - B) \right\| \ge 1$$

**Beweis** 

$$A\omega = \lambda\omega$$

$$\Rightarrow (A - B)\omega = (\lambda E_n - B)\omega$$

$$\Rightarrow (\lambda E_n - B)^{-1}(A - B)\omega = \omega$$

$$\Rightarrow 1 = \frac{\left\| (\lambda E_n - B)^{-1}(A - B)\omega \right\|}{\|\omega\|}$$

$$\leq \sup_{x \in \mathbb{K}^n \setminus \{0\}} \frac{\left\| (\lambda E_n - B)^{-1}(A - B)x \right\|}{\|x\|}$$

$$= \left\| (\lambda E_n - B)^{-1}(A - B) \right\|$$

**Satz 7.2 (Satz von Gerschgorin)** Alle Eigenwerte von  $A \in \mathbb{K}^{n \times n}$  liegen in der Vereinigung der sogenannten Gerschgorin-Kreise  $(j=1,\ldots,n)$ 

$$K_j = \{ z \in \mathbb{C} \mid |z - a_{jj}| \le \sum_{\substack{k=1\\k \ne j}}^n |a_{jk}| \}$$

Sind  $U=\cup_{i=1}^m K_{ji}$  und  $V=\cup_{j=1}^n K_j\setminus U$  disjunkt, so liegen in U genau m und in V genau n-m Eigenwerte.

**Beweis** 1.  $B = D = \text{diag}(a_{11}, \dots, a_{nn})$ . Maximale Zeilensummennorm:

$$1 \le \left\| (\lambda E_n - D)^{-1} (A - D) \right\|_{\infty}$$
$$= \max_{j=1,\dots,n} \frac{1}{|\lambda - a_{jj}|} \sum_{\substack{k=1\\k \ne j}}^{n} |a_{jk}|$$

 $\text{für } \lambda \neq a_{jj}, j=1,\ldots,n \implies \lambda \in K_{j^*} \text{ mit } j^* = \operatorname{argmax} \{\ldots\}.$ 

2. Für  $t \in [0,1]$  setze  $A_t = (1-t)D + tA$ . m Eigenwerte von  $A_0$  liegen in U und n-m Eigenwerte in V. Wegen Stetigkeit der Eigenwerte von  $A_t$  bezüglich t folgt die Behauptung für  $A_1 = A$ 

Satz 7.3 (Stabilitätssatz) Sei  $A \in \mathbb{K}^{n \times n}$  mit n linear unabhängigen Eigenvektoren  $\{\omega_1, \dots, \omega_n\}$  und  $B \in \mathbb{K}^{n \times n}$ . Dann gibt es zu jedem Eigenvert  $\lambda(B)$  von B einen Eigenwert  $\lambda(A)$  von A mit

$$|\lambda(A) - \lambda(B)| \le \operatorname{cond}_2(W) ||A - B||_2$$

wobei  $W = (\omega_1, \ldots, \omega_n) \in \mathbb{K}^{n \times n}$ 

Beweis 
$$AW = W\Lambda, \Lambda = \operatorname{diag}(\lambda_1, \dots, \lambda_n) \implies A = W\Lambda W^{-1}. \operatorname{Sei} \lambda \in \sigma(B) \setminus \sigma(A)$$

$$\implies \left\| (\lambda E_n - A)^{-1} \right\|_2 = \left\| W(\lambda E_n - \Lambda)^{-1} W^{-1} \right\|_2$$

$$\leq \|W\|_2 \|W^{-1}\|_2 \left\| (\lambda E_n - \Lambda)^{-1} \right\|_2$$

$$= \operatorname{cond}_2(W) \max_{i=1,\dots,n} |\lambda - \lambda_i|^{-1}$$

$$\implies 1 \leq \left\| (\lambda E_n - A)^{-1} \right\|_2 \|A - B\|_2$$

$$\leq \operatorname{cond}_2(W) \|A - B\|_2 \max_{i=1,\dots,n} |\lambda - \lambda_i|^{-1}$$

$$\implies |_{i=1,\dots,n} |\lambda - \lambda_i| \leq \operatorname{cond}_2(W) \|A - B\|_2$$

A hermitesch: W orthonormal  $\implies \operatorname{cond}_2(W) = 1$ . Regel: Das Eigenwert-Problem hermitescher Matrizen ist gut konditioniert, während das allgemeine ja nach  $\operatorname{cond}_2(W)$  beliebig schlecht konditioniert ist.

### 7.2 Iterative Methoden

Verfahren um einen (nicht alle) Eigenwert zu finden. Potenzmethode (von Mises)  $z^0 \in \mathbb{C}^n, \|z^0\| = 0.$   $t \ge 1$ :

$$\tilde{z}^t = Az^{t-1}, z^t = \frac{\tilde{z}^t}{\|\tilde{z}\|^t}$$
$$\lambda^{(t)} := \frac{\tilde{z}_k^t}{z_k^t}, z_k^t \neq 0$$

Satz 7.4 Sei A diagonalisierbar mit  $|\lambda_n| > |\lambda_i|, i = 1, \ldots, n$ .  $z^0$  habe eine nichtverschwindende Komponente bezüglich Eigenvektor  $\omega_n$ . Dann gibt es  $\sigma_t \in \mathbb{C}$ ,  $|\sigma_t| = 1$ , sodass

$$||z^t - \sigma_t \omega_n|| \xrightarrow{t \to \infty} 0$$

und

$$\lambda^{(t)} - \lambda_n = \mathcal{O}\left(\left|\frac{\lambda_{n-1}}{\lambda_n}\right|^t\right)$$

Beweis Skript.

Hermitesches A:

$$\lambda^{(t)} = \frac{\left(z^t, Az^t\right)_2}{\left(z^t, z^t\right)_2}$$

(Rayleigh-Quotient)

$$\lambda^{(t)} = \lambda_n + \mathcal{O}\left(\left|\frac{\lambda_{n+1}}{\lambda_n}\right|^{2t}\right)$$

Inverse Iteration.

Annahme: Gute Näherung  $\tilde{\lambda}$  für  $\lambda_k$  verfügbar. Beobachtung: Ist  $\tilde{\lambda} \not\in \sigma(A)$  so hat  $\left(A - \tilde{\lambda} E_n\right)^{-1}$  die Eigenwerte  $\mu_i = \left(\lambda_i - \tilde{\lambda}\right)^{-1}$ . Idee: Potenzmethode für  $\left(A - \tilde{\lambda} E_n\right)^{-1}$ . Löse  $\left(A - \tilde{\lambda} E_n\right)\tilde{z}^t = z^{t-1}$ . Normiere

$$z^t = \frac{\tilde{z}^t}{\|\tilde{z}^t\|}$$

Wiederholung:  $Ax = \lambda x$ 

• Potenzmethode:  $z^0 \in \mathbb{C}^n$ 

$$\tilde{z}^{(t)} = Az^{(t)}$$

$$z^{(t+1)} = \frac{\tilde{z}^{(t)}}{\|\tilde{z}^{(t)}\|}$$

$$\lambda^{(t)} = \frac{\tilde{z}_t^{(t)}}{z_k^{(t)}}$$

$$\lambda^{(t)} = \lambda_n + \mathcal{O}\left(\left|\frac{\lambda_{n-1}}{\lambda_n}\right|^t\right)$$

• Inverse Iteration = Potentzmethode auf  $\left(A - \tilde{\lambda} E_n\right)^{-1}$ 

# 7.3 Reduktionsmethoden

**Definition 7.5**  $A, B \in \mathbb{C}^{n \times n}$  heißen ähnlich  $(A \sim B)$ , wenn  $\exists T \in C^{n \times n}$  invertierbar mit  $A = T^{-1}BT$ .

Beobachtungen:

$$\det(A - zE_n) = \det(T^{-1}(B - zE_n)T)$$

$$= \det(T^{-1})\det(B - zE_n)\det(T)$$

$$= \det(B - zE_n)$$

$$\implies \sigma(A) = \sigma(B)$$

$$A\omega = \lambda\omega \implies T^{-1}BT\omega = \lambda W \implies B\underbrace{T\omega}_{\widetilde{\omega}} = \lambda \underbrace{T\omega}_{\widetilde{\omega}}$$

Reduktionsmethode: Benutze Ähnlichkeitstransformationen, um A auf eine Gestalt zu bringen, in der men die Eigenwerte leicht ablesen kann:

$$A =: A^{(0)} = T_1^{-1} A^{(1)} T_1 = \dots = T_i^{-1} A^{-1} T_i = \dots$$

**Definition 7.6 (Jordansche Normalform)** Jede Matrix  $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$  ist ähnlich zu einer Blockmatrix der Form  $(\lambda_i \neq \lambda_j, i \neq j)$ 

$$\operatorname{diag}\left(C_{r_1^{(1)}}(\lambda_1), \dots, C_{r_{\rho_1}^{(1)}}(\lambda_1), \dots, C_{r_1^{(m)}}(\lambda_m)\right), \dots, C_{r_{\rho_m}^{(m)}}(\lambda_m)$$

mit Jordan-Blöcken

$$C_r(\lambda) = \begin{pmatrix} \lambda & 1 & & 0 \\ & \ddots & \ddots & \\ & & \ddots & 1 \\ & & & \lambda \end{pmatrix} \in C^{r \times r}$$

Beobachtung:

• 
$$\sigma(C_r(\lambda)) = \{\lambda\}$$

• 
$$\ker(C_r(\lambda) - \lambda E_n) = \operatorname{Lin}\{e_1\}$$

 $\Longrightarrow$ 

• Algebraische Vielfachkeit von  $\lambda_i$ :

$$\sum_{j=1}^{\rho_i} r_j^{(i)} = \sigma_i$$

• Geometrische Vielfachheit von  $\lambda_i: \rho_i$ 

Achtung: Jordan-Zerlegung numerisch nicht sinnvoll ( $\operatorname{cond}(T) \gg 1/eps$ )

**Lemma 7.7** Für  $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$  ist äquivalent:

- 1. A ist diagonalisierbar
- 2.  $\exists$  Basis von  $\mathbb{C}^n$  aus Eigenvektoren von A
- 3.  $\sigma_i = \rho_i, i = 1, ..., m$

#### Schursche Normalform

Sei  $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$ . Dann  $\exists U \in \mathbb{C}^{n \times n}$  unitär, sodass

$$\bar{U}^T A U = \begin{pmatrix} \lambda_1 & & \\ & \ddots & * \\ 0 & & \lambda_n \end{pmatrix}$$

Folgerung: Wenn  $A=\bar{A}^T$ , dann ist  $\bar{U}^TAU$  hermitesch.  $\implies A$  diagonalisierbar. Fehlefortpflanzung bei Reduktionsmethoden. Sei  $B\sim A$ , das heißt  $B=T^{-1}AT$ 

$$B + \delta B = T^{-1}(A + \delta A)T$$

$$\implies \delta A = T\delta BT^{-1}$$

$$\implies \|B\| \le \operatorname{cond} T \|A\|$$

$$\|\delta A\| \le \operatorname{cond}(T) \|\delta B\|$$

$$\implies \frac{\|\delta A\|}{\|A\|} \le \operatorname{cond}(T)^2 \frac{\|\delta B\|}{\|B\|}$$

Wegen  $\operatorname{cond}(T) = \operatorname{cond}(T_1 \dots T_m) \leq \operatorname{cond}(T_1) \dots \cdot \operatorname{cond}(T_m)$  muss  $\operatorname{cond}(T_i)$  klein gewährleistet sei. T unitär  $\implies \operatorname{cond}_2(T_i) = 1$ . Reeller Fall

**Definition 7.8**  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  heißt Hessenberg-Matrix, wenn  $a_{ij} = 0 \forall i > j+1$ 

**Satz 7.9 (Hessenbergsche Normalform)** Für jede Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  existieren Hauseholdertransformationen  $T_1, \ldots, T_{n-2}$  so, dass mit  $T = T_{n-2} \cdot \ldots \cdot T_1$  die Matriz  $TAT^T$  Hessenberg ist. Für  $A = A^T$  ist  $TAT^T$  tridiagonal.

Beweis 
$$A = [a_1, \dots, a_n]$$
. Wähle  $a_1 = (0, u_{12}, \dots, 2_{1n})^T \in \mathbb{R}^n, \|u_1\|_2 = 1 \text{ sodass}$ 

$$T_1 a_1 = \left(E_n - 2u_1 u_1^T\right) a_1 \in \text{Lin}\{e_1, e_2\}$$

$$\implies A^{(1)} = T_1 A T_1^T = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1n} \\ 0 & & & \\ \vdots & & * & \\ 0 & & & \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ \hline 0 & * & \\ \end{pmatrix}$$

$$= \begin{pmatrix} a_{11} & * & \dots & * \\ \hline * & & \\ 0 & & \\ \vdots & & \tilde{A}^{(1)} \end{pmatrix}$$

Fahre fort auf  $\tilde{A}^{(1)}$  für n-2 Schritte  $\implies A^{(n-2)}$  Hessenberg.

Verfahren für Hessenberg-/Tridiagonalmatrizen: QR-Verfahren:

$$A^{(t)} =: Q^{(t)} R^{(t)}, A^{(t+1)} = R^{(t)} Q^{(t)}$$

$$A^{(t+1)} = \underbrace{\left(Q^{(t)}\right)^T \left(Q^{(t)}\right)}_{E_n} R^{(t)} Q^{(t)} = \left(Q^{(t)}\right)^T A^{(t)} Q^{(t)}$$

$$\implies A^{(t+1)} \sim A^{(t)}$$

**Satz 7.10** Für die Eigenwerte  $\lambda_i$  von A gelte  $|\lambda_1|>|\lambda_2|>\cdots>|\lambda_n|$ . Dann gilt für  $A^{(t)}=\left(a_{jk}^{(t)}\right)$  aus dem QR-Verfahren

$$\lim_{t \to \infty} a_{jj}^{(t)} = \lambda_j, \quad j = 1, \dots, n$$