# Einführung in die Numerik (Potschka)

# Robin Heinemann

# 5. Mai 2017

1

# Inhaltsverzeichnis

0 Einführung

1	Fehl	ranalyse	7
1	1.1	•	3
	1.2	Konditionierung numerischer Aufgaben	6
		1.2.1 Differentielle Fehleranalyse	7
		1.2.2 Arithmetische Grundoperationen	9
	1.3		11
2	Inte	polation und Approximation	15
0	Ein	ührung	
	_	<b>0.1</b> Simulation einer Pendelbewegung nahmen:	
	• M	sse $m$ an Stange	
	• ke	ne Reibung	
	• St	nge: Gewicht $0$ , starr, Länge $l$	
	• A1	slenkung $\phi$	
		llerquelle: Modellierungsfehler eichungen:	
	O	$F_T(\phi) = -m \cdot g \sin \phi$	
Ko	nsiste	zcheck:	
		$F_T(0) = 0$ (Ruhelag	ţe)
		$F_T\left(\frac{\pi}{2}\right) = F_G = -mg$	

0 Einführung 2

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

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

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 (  $\Longrightarrow$  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

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

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:

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

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  $\{0,\ldots,2046\}$  beziehungsweise  $c-1022\in\{-1022,\ldots,1024\}$ . 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  $\mathrm{rd}(x) = x(1+\varepsilon), |(|\varepsilon)| \le eps$ . 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 NaN. 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  $g,h:\mathbb{R}_+\to\mathbb{R},t\to0^+$ . 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

$$\mathcal{O}\left(t^{2}\right) + \mathcal{O}\left(t^{3}\right) + \mathcal{O}\left(2t^{2}\right) = \mathcal{O}\left(t^{2}\right) \not \Longrightarrow \mathcal{O}\left(t^{3}\right) + \mathcal{O}\left(2t^{2}\right) = 0$$

- $\sigma(t^n)$  ist stärker als  $\mathcal{O}(t^n)$  :  $\sigma(t^n) + \mathcal{O}(t^n) = \mathcal{O}(t^n)$
- $\mathcal{O}ig(t^{n+1}ig)$  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  $\mathcal{O}(|\Delta x|^2)$  gleich

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

ist. Schreibweise

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

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

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

(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.

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

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:

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

#### 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** 
$$b = 10, r = 4, s = 1$$

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

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

⇒ 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  $p = y_1 + y_2, q = y_1 \cdot y_2$ 

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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.

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

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  $w \approx \frac{|p|}{2} \implies$  Auslöschung in Variante A

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

⇒ Variante A ist instabil. Variante B ist stabil:

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

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

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

$$u = 4, v = 3.99, w = 1.9974948..., \tilde{y}_2 = -3.997(4981...)$$
 
$$\tilde{y}_1 = \begin{cases} \text{exakt:} & -0.9925915... \\ A: & -0.003000 \quad \text{(rel. Fehler: 20\%)} \\ B: & -0.002502 \quad \text{(rel. Fehler: } 1.7 \times 10^{-4}) \end{cases}$$

#### 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 frühzeitug 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:

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

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

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

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

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

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

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.
- $\rightarrow$  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

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

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: Interpolition 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  $\leq n$ :

$$P_n = \{p(x) = a_0 + a_1 x + \dots + a_n x^n \mid a_i \in \mathbb{R}, i = 0, \dots, n\}$$

**Definition 2.2 (Lagrangasche Interpolationsaufgabe)** Die Lagrangscheinterpolationsaufgabe 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 Lagrangsche 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

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

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 Lagrangschen 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

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

und wird die Lagrangsche Darstellung des (Lagrangschen) 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 Lagrangsche Interpolationspolynom zu den Punkten  $(x_0, y_0), \ldots, (x_n, y_n)$  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  $y[x_0, \ldots, x_i]$  die zu den Punkten  $(x_i, y_i)$  gehörenden "dividierten Differenzen", welhce rekursiv definiert sind durch

$$L \text{für } k=1,\ldots,j: i=k-j: y\underbrace{\begin{bmatrix}x_i,\ldots,x_{1+k}\end{bmatrix}}_{k+1} = \underbrace{\frac{y\underbrace{[x_{i+1},\ldots,x_{1+k}]}-y\underbrace{[x_i,\ldots,x_{x_1+k-1}]}_k}_{x_{i+k}-x_i}}_{\text{für } j=0,\ldots,n: y[x_j]=y_j$$

**Beweis** Es bezeichne  $pi, i+k \in P_k$  das Polynom, welhces die Punkte  $(x_i, y_i), \ldots, (x_{i+k}, y_{i+k})$  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.  $\square$