

Trabajo Práctico I

Métodos Numéricos Segundo Cuatrimestre de 2015

Integrante	LU	Correo electrónico	
Iván Arcuschin	678/13	iarcuschin@gmail.com	
Martín Jedwabny	885/13	martiniedva@gmail.com	
José Massigoge	954/12	jmmassigoge@gmail.com	
Iván Pondal	078/14	ivan.pondal@gmail.com	



Facultad de Ciencias Exactas y Naturales Universidad de Buenos Aires

Ciudad Universitaria - (Pabellón I/Planta Baja) Intendente Güiraldes 2160 - C1428EGA

Ciudad Autónoma de Buenos Aires - Rep. Argentina

Tel/Fax: (54 11) 4576-3359 http://www.fcen.uba.ar

Índice

1.	Introducción	3
2.	Modelo2.1. Descripción2.2. Representación del sistema	4 4 5
3.	Demostración: Eliminación Gaussiana sin pivoteo	7
4.	Implementación 4.1. Eliminación Gaussiana 4.1.1. Descripción del método 4.1.2. Utilizando que la matriz es Banda 4.2. Factorización LU 4.3. Determinación de la Isoterma 4.3.1. Promedio simple 4.3.2. Búsqueda binaria mediante sistemas de ecuaciones 4.3.3. Regresión lineal (Linear fit) 4.4. Evaluación del peligro de la estructura 4.4.1. Proximidad porcentual simple	10 10 10 11 12 13 13 13 14 15
5.	4.4.2. Proximidad porcentual promediada Experimentación 5.1. Instancias de prueba 5.2. Número de condición 5.3. Calidad de las soluciones 5.4. Comportamiento del sistema 5.4.1. Distintas discretizaciones 5.4.2. Proximidad de la isoterma 5.5. Evaluación de los métodos 5.5.1. Tiempo de cómputo 5.5.2. Variación a lo largo del tiempo	15 16 16 17 17 17 19 21 21 24
6.	Conclusión	26
A.	Enunciado	27
В.	Código C++ B.1. alto_horno.h	31 31 32 38 39

1. Introducción

El objetivo de este Trabajo Práctico es implementar diferentes algoritmos de resolución de sistemas de ecuaciones lineales y experimentar con dichas implementaciones en el contexto de un problema de la vida real.

El problema a resolver es hallar la isoterma $500C^{\circ}$ en la pared de un Alto Horno. Para tal fin, deberemos particionar la pared del horno en puntos finitos, y luego resolver un sistema de ecuaciones lineales, en el cual cada punto de la pared interior y exterior del Horno es un dato, y las ecuaciones para los puntos internos satisfacen la ecuación del calor.

Los experimentos realizados se dividen en dos partes: Comportamiento del sistema y Evaluación de los métodos. En la primera parte, analizaremos con distintas instancias de prueba y se estudiará la proximidad de la isoterma buscada respecto de la pared exterior del horno. En la segunda parte, analizaremos el tiempo de computo requerido para la resolución del sistema en función de la granularidad de la discretización y analizaremos el escenario en el cual las temperaturas de los bordes varían a lo largo del tiempo.

2. Modelo

2.1. Descripción

El Alto Horno está definido por las siguientes variables:

- El radio de la pared exterior: $r_e \in \mathbb{R}$
- El radio de la pared interior: $r_i \in \mathbb{R}$
- La temperatura en cada punto de la pared: $T(r, \theta)$, donde (r, θ) se encuentra expresado en coordenadas polares, siendo r el radio y θ el ángulo polar de dicho punto.

Son datos del problema, las temperaturas de la pared interior y exterior:

- $T(r_i, \theta) = T_i$ para todo punto (r, θ) con $r \le r_i$
- $T(r_e, \theta) = T_e(\theta)$ para todo punto (r_e, θ)

La Figura 1 muestra las variables al tomar una sección circular del horno.

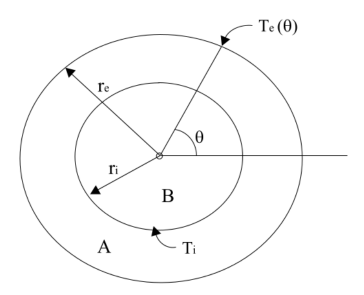


Figura 1: Sección circular del horno

En el estado estacionario, cada punto de la pared satisface la ecuación del calor:

$$\frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial r^2} + \frac{1}{r} \frac{\partial T(r,\theta)}{\partial r} + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial \theta^2} = 0 \tag{1}$$

Para resolver este problema computacionalmente, discretizamos el dominio del problema (el sector A) en coordenadas polares. Consideramos una partición $0=\theta_0<\theta_1<\ldots<\theta_n=2\pi$ en n ángulos discretos con $\theta_k-\theta_{k-1}=\Delta\theta$ para $k=1,\ldots,n$, y una partición $r_i=r_0< r_1<\ldots< r_m=r_e$ en m+1 radios discretos con $r_j-r_{j-1}=\Delta r$ para $j=1,\ldots,m$.

El problema ahora consiste en determinar el valor de la función T en los puntos de la discretización (r_j, θ_k) que se encuentren dentro del sector A. Llamemos $t_{j,k} = T(r_j, \theta_k)$ al valor (desconocido) de la función T en el punto (r_i, θ_k) .

Para encontrar estos valores, transformamos la ecuación (8) en un conjunto de ecuaciones lineales sobre las incógnitas $t_{j,k}$, evaluando (8) en todos los puntos de la discretización que se encuentren dentro del sector A. Al hacer esta evaluación, aproximamos las derivadas parciales de T en (8) por medio de las siguientes fórmulas de diferencias finitas:

$$\frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial r^2}(r_j,\theta_k) \cong \frac{t_{j-1,k} - 2t_{j,k} + t_{j+1,k}}{(\Delta r)^2} \tag{2}$$

$$\frac{\partial T(r,\theta)}{\partial r}(r_j,\theta_k) \cong \frac{t_{j,k} - t_{j-1,k}}{\Delta r} \tag{3}$$

$$\frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial \theta^2}(r_j,\theta_k) \cong \frac{t_{j,k-1} - 2t_{j,k} + t_{j,k+1}}{(\Delta \theta)^2} \tag{4}$$

Luego,

$$\frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial r^2} + \frac{1}{r} \frac{\partial T(r,\theta)}{\partial r} + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial \theta^2} \cong \frac{t_{j-1,k} - 2t_{j,k} + t_{j+1,k}}{(\Delta r)^2} + \frac{1}{r} \frac{t_{j,k} - t_{j-1,k}}{\Delta r} + \frac{1}{r^2} \frac{t_{j,k-1} - 2t_{j,k} + t_{j,k+1}}{(\Delta \theta)^2}$$

$$(5)$$

Si agrupamos los términos para los t, la ecuación (5) nos queda:

$$\left(\frac{1}{(\Delta r)^{2}} - \frac{1}{(\Delta r) * r}\right) t_{j-1,k} + \left(\frac{1}{(\Delta \theta)^{2} * r^{2}}\right) t_{j,k-1} + \left(-\frac{2}{(\Delta \theta)^{2} * r^{2}} - \frac{2}{(\Delta r)^{2}} + \left(\frac{1}{(\Delta r) * r}\right) t_{j,k} + \left(\frac{1}{(\Delta \theta)^{2} * r^{2}}\right) t_{j,k+1} + \left(\frac{1}{(\Delta r)^{2}}\right) t_{j+1,k} = 0$$
(6)

2.2. Representación del sistema

Tenemos:

- 0 < j < m+1: los índices de los radios
- 0 < k < n: los índices de los ángulos
- $\alpha_{j,k} = \frac{1}{(\Delta \theta)^2 * r_j^2}$ donde $\Delta \theta = \theta_k \theta_{k-1}$
- $\beta_{j,k} = \frac{1}{(\Delta \ r)^2}$ donde $\Delta r = r_j r_{j-1}$
- $\gamma_{j,k} = \frac{1}{(\Delta \ r)*r_j}$ donde $\Delta r = r_j r_{j-1}$

Entonces, a partir de la ecuación previa (6), podemos reemplazar usando los términos nuevos:

$$(\beta_{j,k} - \gamma_{j,k})t_{j-1,k} + (\alpha_{j,k})t_{j,k-1} + (-2\alpha_{j,k} - 2\beta_{j,k} + \gamma_{j,k})t_{j,k} + (\alpha_{j,k})t_{j,k+1} + (\beta_{j,k})t_{j+1,k} = 0$$
 (7)

A partir de lo detallado previamente, armamos el siguiente sistema de ecuaciones:

$$t_{0,0} = T_i(0)$$
 ...
$$t_{0,n-1} = T_i(n-1)$$

$$(\beta_{1,0} - \gamma_{1,0})t_{0,0} + (\alpha_{1,0})t_{1,n-1} + (-2\alpha_{1,0} - 2\beta_{1,0} + \gamma_{1,0})t_{1,0} + (\alpha_{1,0})t_{1,1} + (\beta_{1,0})t_{2,0} = 0$$
 ...
$$(\beta_{j,k} - \gamma_{j,k})t_{j-1,k} + (\alpha_{j,k})t_{j,k-1} + (-2\alpha_{j,k} - 2\beta_{j,k} + \gamma_{j,k})t_{j,k} + (\alpha_{j,k})t_{j,(k+1)\%n} + (\beta_{j,k})t_{j+1,k} = 0$$
 ...
$$(\beta_{m-1,n-1} - \gamma_{m-1,n-1})t_{m-2,n-1} + (\alpha_{m-1,n-1})t_{m-1,n-2} + (-2\alpha_{m-1,n-1} - 2\beta_{m-1,n-1} + \gamma_{m-1,n-1})t_{m-1,n-1} + (\alpha_{m-1,n-1})t_{m-1,0} + (\beta_{m-1,n-1})t_{m,n-1} = 0$$

$$t_{m,0} = T_e(0)$$
 ...
$$t_{m,n-1} = T_e(n-1)$$

En donde las primeras n ecuaciones, son las ecuaciones correspondientes al radio de la pared interior, r_i , para los distintos θ de la discretización. Luego para cada radio $r \neq r_i$ y $r \neq r_e$, se listan las ecuaciones correspondientes a los distintos θ de la discretización. Por último las últimas n ecuaciones son las ecuaciones correspondientes al radio de la pared exterior, r_e , para los distintos θ de la discretización.

Para representar el sistema de ecuaciones presentado, se utilizará una matriz cuadrada simple de tamaño n(m+1), en donde las filas representan las ecuaciones detalladas previamente y las columnas cada punto de la discretización, $t_{j,k}$, implementada como un vector de vectores. A continuación, se muestra como quedaría la matriz para las ecuaciones de los puntos $t_{0,0}, t_{0,n-1}, t_{j,k}, t_{m,0}$ y $t_{m,n-1}$.

	$t_{0,0}$	$t_{0,n-}$	1	$t_{j-1,k}$	$\dots t_{j,k-1}$	$t_{j,k}$	$t_{j,k+1}$	$t_{j+1,k}$	$t_{m,0}$ $t_{m,0}$	m, n-1	b
$t_{0,0}$	Γ 1	0		0	0	0	0	0	. 0	0	$t_{0,0}$
:	:	÷		:	:	:	:	:	:	:	
$t_{0,n-1}$	0	1		0	0	0	0	0	. 0	0	$t_{0,n-1}$
÷	:	÷		:	:	÷	•	÷	:	÷	
$t_{j,k}$	0	0	$\dots oldsymbol{eta}_{oldsymbol{\beta}_{oldsymbol{\delta}}}$	$_{j,k}-\gamma_{j,}$	$_{k}\ldots lpha _{j,k}$ -	$-2lpha_{j,k}-2eta_{j,k}+\gamma_{j,k}$	$\alpha_{j,k} \ldots$	$eta_{j,k}$. 0	0	0
:	:	:		÷	:	:	:	÷	:	÷	
$t_{m,0}$	0	0		0	0	0	0	0	. 1	0	$t_{m,0}$
:	:	:		:	:	:	:	÷	:	÷	
$t_{m,n-1}$	[0	0		0	0	0	0	0	. 0	1	$t_{m,n-1}$

Figura 2: Matriz del Sistema

Notese que, para las filas que representan las ecuaciones de los puntos de la pared distintos del interior e exterior, los coeficientes distintos de 0 se ubican en $t_{j-1,k}$, $t_{j,k}$, $t_{j+1,k}$, $t_{j,k-1}$ y $t_{j,k+1}$. Es importante destacar que el primer coeficiente distinto de 0 es siempre $\beta_{j,k} - \gamma_{j,k}$, mientras que el ultimo es siempre $\beta_{j,k}$, siendo la distancia entre ellos 2n. Esto se debe al hecho de que, en nuestra disposicion de las ecuaciones del sistema en la matriz, en las columnas fijamos el radio y luego avanzamos con los distintos angulos para ese radio, para luego avanzar de radio, por lo cual $t_{j-1,k}$ y $t_{j+1,k}$ seran siempre el primer e ultimo coeficiente distinto de 0 en ese tipo de fila.

Esta caracteristica de la matriz la hace una matriz banda, en donde las diagonales p,q=n, estan compuestas por los valores $\beta_{j,k}-\gamma_{j,k}$ y $\beta_{j,k}$ respectivamente.

Ejemplo con n, m+1=3:

3. Demostración: Eliminación Gaussiana sin pivoteo

Proposición 1. Sea $A \in \mathbb{R}^{n(m+1)\times n(m+1)}$ la matriz obtenida para el sistema definido por las ecuaciones del Modelo, en donde m+1 y n corresponden a la cantidad de radios y ángulos respectivamente de la discretización. Demostrar que es posible aplicar Eliminación Gaussiana sin pivoteo.

Para poder demostrar la proposición, utilizamos los siguientes lemas, que demostramos a continuación:

- (L_1) A es una matriz banda.
- (L_2) A es diagonal dominante (no estricta).

Lemma L_1 . A es una matriz banda

Demostración. A partir del Modelo descripto en el punto anterior, véase Figura 2, podemos concluir que A es una matriz banda.

Lemma L_2 . A es diagonal dominante (no estricta).

Demostración. Por definición, una matriz es diagonal dominante (no estricta) cuando se cumple que, $\forall i = 0, 1, ..., n-1$:

$$|a_{i,i}| \ge \sum_{\substack{j=0\\j\neq i}}^{n-1} |a_{i,j}|$$

Esta desigualdad es evidente para las primeras y ultimas n filas, ya que el único valor distinto de 0 se encuentra en la diagonal. Falta ver el caso para el resto de A. Tenemos que probar que para fila, i, se cumple:

$$|-2\alpha - 2\beta + \gamma| \ge |\beta - \gamma| + |\alpha| + |\alpha| + |\beta|$$

Recordando que: $\alpha = \frac{1}{(\Delta \theta)^2 * r^2}$, $\beta = \frac{1}{(\Delta r)^2}$ y $\gamma = \frac{1}{(\Delta r) * r}$.

Entonces, por definición sabemos que $|\alpha| = \alpha$ y $|\beta| = \beta$.

Veamos que $|\beta - \gamma| = \beta - \gamma$. Supongamos que $\beta - \gamma < 0$:

$$\begin{split} \beta &< \gamma \\ \frac{1}{(\Delta \; r)^2} &< \frac{1}{(\Delta \; r) * r_j} \\ 1 &< \frac{\Delta \; r}{r_j} \\ 1 &< \frac{r_j - r_{j-1}}{r_j} \\ 1 &< 1 - \frac{r_{j-1}}{r_j} \end{split}$$

Como los radios son todos mayores a 0, llegamos a un absurdo, que vino de suponer $\beta - \gamma < 0$, por lo tanto $\beta - \gamma \geq 0$.

Luego, deberíamos probar que la desigualdad se cumple para los siguientes casos:

1.
$$-2\alpha - 2\beta + \gamma \ge 0$$

2.
$$-2\alpha - 2\beta + \gamma < 0$$

Veamos caso por caso:

1.
$$-2\alpha - 2\beta + \gamma > 0$$
:

$$\begin{aligned} -2\alpha - 2\beta + \gamma &\geq \beta - \gamma + \alpha + \alpha + \beta \\ 2\gamma &\geq 4\beta + 4\alpha \\ \gamma &\geq 2\beta + 2\alpha \\ \gamma - 2\beta - 2\alpha &\geq 0 \end{aligned}$$

Que vale por ser exactamente la hipótesis del caso 1.

2.
$$-2\alpha - 2\beta + \gamma < 0$$
:

$$-2\alpha - 2\beta + \gamma \le -\beta + \gamma - \alpha - \alpha - \beta$$
$$\gamma - \gamma \le 2\beta - 2\beta + 2\alpha - 2\alpha$$
$$0 < 0$$

Que vale siempre.

 ${\it Demostraci\'on\ Proposici\'on\ 1.}$ Por L_2 sabemos que A es diagonal dominante (no estricta) y por definici\'on del Modelo sabemos que $a_{0,0}=1.$

Sea $A^{(1)}$ la matriz resultante luego de aplicar un paso de la Eliminación Gaussiana. Para toda fila $i=1,\ldots,n(m+1)-1$ se cumple que:

$$a_{i,j}^{(1)} = a_{i,j}^{(0)} - rac{a_{0,j}^{(0)} a_{i,j}^{(0)}}{a_{0,0}^{(0)}}, ext{para } 1 \leq j \leq n(m+1)-1$$

Sabemos que $a_{i,0}^{(1)}=0$. Luego:

$$\begin{split} \sum_{\substack{j=1\\j\neq i}}^{n(m+1)-1}|a_{i,j}^1| &= \sum_{\substack{j=1\\j\neq i}}^{n(m+1)-1}|a_{i,j}^{(0)} - \frac{a_{0,j}^{(0)}a_{i,0}^{(0)}}{a_{0,0}^{(0)}}|\\ &\leq \sum_{\substack{j=1\\j\neq i}}^{n(m+1)-1}|a_{i,j}^{(0)}| + \sum_{\substack{j=1\\j\neq i}}^{n(m+1)-1}|\frac{a_{0,j}^{(0)}a_{i,0}^{(0)}}{a_{0,0}^{(0)}}|\\ &\leq |a_{i,i}^{(0)}| - |a_{i,0}^{(0)}| + \frac{|a_{i,0}^{(0)}|}{|a_{0,0}^{(0)}|}\sum_{\substack{j=1\\j\neq i}}^{n(m+1)-1}|a_{0,j}^{(0)}|\\ &\leq |a_{i,i}^{(0)}| - |a_{i,0}^{(0)}| + \frac{|a_{i,0}^{(0)}|}{|a_{0,0}^{(0)}|}(|a_{0,0}^{(0)}| - |a_{0,i}^{(0)}|)\\ &= |a_{i,i}^{(0)}| - \frac{|a_{i,0}^{(0)}||a_{0,i}^{(0)}|}{|a_{0,0}^{(0)}|}\\ &\leq |a_{i,i}^{(0)} - \frac{a_{i,0}^{(0)}a_{0,i}^{(0)}}{a_{0,0}^{(0)}}| = |a_{i,i}^{(1)}| \end{split}$$

- Por lo tanto, el dominio diagonal no estricto se establece en los renglones $1, \ldots, n(m+1) 1$, y como el primer renglón de $A^{(1)}$ y de A son iguales, $A^{(1)}$ sera diagonal dominante no estricto.
- Para poder aplicar un paso más de la Eliminación Gaussiana, es necesario que $a_{1,1}^{(1)} \neq 0$. Sabemos por definición del Modelo que $a_{1,1}^{(0)} = 1$, y como $a_{1,0}^{(0)} = 0$, por definición de la Eliminación Gaussiana $a_{1,1}^{(1)} = 1$. Esta situación se repite para las n primeras filas de A, ya que para $\forall i = 0, ..., n-1$ $\forall j = 0, ..., n(m+1) 1 \land j \neq i, a_{i,j}^{(0)} = 0$, por lo tanto podemos afirmar que podemos realizar los primeros n-1 pasos de la Eliminación Gaussiana, y que la matriz $A^{(n-1)}$ será diagonal dominante no estricta (repitiendo el procedimiento hecho para $A^{(1)}$).

- Ahora veamos que sucede para los pasos $n \le k \le n(m+1) n 1$ de la Eliminación Gaussiana.
 - Para el paso k=n, utilizamos que A es una matriz banda (L_1) , en particular la banda esta definida por las filas i=n,...,n(m+1)-n-1, en donde el último coeficiente distinto de 0 de cada fila es β_i , el valor de la banda derecha q.
 - Sabemos que $\beta_i>0$, por definición de los β . Al realizar el paso k, sabemos que la matriz resultante $A^{(k)}$ será diagonal dominante no estricta, (mismo procedimientos que en las filas precedentes) y también sabemos que $\beta_k^{(k)}=\beta_k^{(0)}$, debido al hecho que $\forall u=0,..,k-1,a_{u,j}^{(u)}=0$, donde j es el índice de la columna de $\beta_k^{(0)}$.
 - Como $A^{(k)}$ es diagonal dominante no estricta, sabemos que $a_{k,k}^{(k)} \geq \beta_k^{(k)}$, y como $\beta_k^{(k)} > 0$, entonces $a_{k,k}^{(k)} > 0$, por lo tanto podemos realizar un paso más de la Eliminación Gaussiana.
 - Esta situación se repite para el resto de las pasos $n+1 \le k \le n(m+1)-n-1$.
- Por último queda por ver que sucede con los pasos $n(m+1)-n \le k \le n(m+1)-1$. Esta situación es idéntica al de los primeros n pasos, ya que en $A \ \forall i = n(m+1)-n,...,n(m+1)-1$ $\ \forall j=0,...,n(m+1)-1 \land j \ne i,a_{i,j}^{(0)}=0$. Es decir, el valor de la diagonal de estas filas no será alterado por la Eliminación Gaussiana, y como en A su valor es 1, podemos aplicar los pasos de la Eliminación Gaussiana.
- Por todo lo expuesto, podemos concluir que es posible aplicar a *A* el método de Eliminación Gaussiana sin pivoteo.

4. Implementación

4.1. Eliminación Gaussiana

4.1.1. Descripción del método

El método de Eliminación Gaussiana consiste en una serie de pasos que permiten resolver un sistema de ecuaciones lineales de, en principio, n ecuaciones y n variables.

Sea $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ la matriz tal que el elemento en la fila i y columna j $(a_{i,j})$ representa el coeficiente de la variable j en la ecuación i. Y sea $b \in \mathbb{R}^n$ el vector tal que el elemento en la fila i (b_i) representa el termino independiente en la ecuación i.

Podemos dividir el método en 2 partes centrales:

1. Llevar la matriz A a una forma **Triangular Superior**, es decir, una matriz equivalente a A tal que tiene ceros debajo de los elementos de la diagonal. El siguiente pseudocódigo muestra como es el algoritmo para realizar esta tarea:

```
Para j desde 0 hasta n-1 hacer:
  Poner pivote = A[j][j]
Para i desde j+1 hasta n-1 hacer:
  Poner coeficiente = A[i][j] / pivote
  Poner A[i][j] = 0
  Para k desde j+1 hasta n-1 hacer:
     Poner A[i][k] = A[i][k] - coeficiente * A[j][k]
  Fin para
  b[i] = b[i] - coeficiente * b[j]
  Fin para
Fin para
```

Notese que no validamos que la variable "pivote" sea distinta de cero. Esto es así ya que por la forma en la que se modeló el problema el pivote siempre es distinto de cero.

2. **Resolver el sistema equivalente**. Para esto, vamos a utilizar que la matriz es Triangular Superior. La idea es empezar despejando el valor de la n-ésima variable, luego usar este valor para despejar la (n-1)-ésima variable, y así sucesivamente hasta la primera variable. En pseudocódigo:

```
Poner X = vector de n elementos
Para i desde n-1 hasta 0 hacer:
   Poner X[i] = b[i]
   Para j desde i+1 hasta n-1 hacer:
      Poner X[i] = X[i] - U[i][j] * X[j]
   Fin para
   Poner X[i] = X[i] / U[i][i]
Fin para
```

Donde U es la matriz que calculamos en el paso 1.

4.1.2. Utilizando que la matriz es Banda

Si miramos la matriz con la cual representamos el modelo del problema, podemos ver que alrededor de los elementos de la diagonal hay una "banda" de tamaño 2n. Es decir, si quisieramos poner elementos debajo del elemento $a_{i,i}$, nos bastaría con modificar las filas desde i+1 hasta i+2n+1, ya que $\forall \ a_{j,i}, \ j>i+2n+1 \implies a_{j,i}=0$.

Usando esto podemos optimizar significativamente el primer paso de la Eliminación Gaussiana, que consiste en hallar la matriz equivalente Triangular Superior. El pseudocódigo es el siguiente:

```
Para j desde 0 hasta n-1 hacer:
   Poner pivote = A[j][j]
```

```
Poner inicioBanda = max(i+1, n)
Poner finBanda = min(n, inicioBanda + n)
Para i desde inicioBanda hasta finBanda hacer:
   Si A[i][j] != 0 hacer:
     Poner coeficiente = A[i][j] / pivote
     Poner A[i][j] = 0
     Para k desde j+1 hasta n-1 hacer:
        Poner A[i][k] = A[i][k] - coeficiente * A[j][k]
        Fin para
        b[i] = b[i] - coeficiente * b[j]
        Fin si
Fin para
```

4.2. Factorización LU

Dada la matriz $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, los vectores $x \in \mathbb{R}^n$ y $b \in \mathbb{R}^n$ y la ecuación Ax = b, esta técnica de resolución descompone la matriz en cuestión de la siguiente manera:

$$A=LU \text{ con L,U} \in \mathbb{R}^{n\times\ n}$$
 L es triangular inferior con 1's en los elementos de su diagonal U es triangular superior Y por lo tanto, $Ux=y$, $Ly=b$ reemplazando la ecuación original

Ahora, como vimos en las clases prácticas y teóricas, estas dos matrices son únicas y la forma de obtenerla es haciendo los pasos de eliminación gaussiana (descripta anteriormente) y guardarnos los coeficientes por los cuáles vamos multiplicando las filas para triangular las de abajo. A modo de ejemplo:

$$\begin{pmatrix} 5 & -1 & 2 \\ 10 & 3 & 7 \\ 15 & 17 & 19 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 2 & 1 & 0 \\ 3 & 4 & 1 \end{pmatrix} \times \begin{pmatrix} 5 & -1 & 2 \\ 0 & 5 & 3 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

En términos de espacio, guardar las matrices L y U se puede hacer en una 'misma' matriz si se la interpreta de forma diferente. Lo que hay que tener en cuenta que la única parte relevante de U es de la diagonal para arriba (con la diagonal inclusive), pero de L ya sabemos que la diagonal contiene 1's y solo nos interesa saber la parte de abajo. Entonces la matriz anterior se podría guardar así en memoria:

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 2 & 1 & 0 \\ 3 & 4 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 5 & -1 & 2 \\ 0 & 5 & 3 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \leftarrow \begin{pmatrix} 5 & -1 & 2 \\ \hline 2 & 5 & 3 \\ \hline 3 & 4 & 1 \end{pmatrix}$$

$$L \qquad U$$

Además, como ya demostramos que la matriz se puede triangular mediante eliminación gaussiana sin pivoteo, sabemos que la factorización LU existe (y no tenemos que tomar matrices de permutación). Teniendo todo eso en cuenta, encontramos la factorización (con el formato explicado antes) con este procedimiento:

```
Sea A la matriz que queremos factorizar
Sea n la cantidad de filas (y columnas, porque es cuadrada) de A
Sea M una matriz de n*n (donde guardaremos la respuesta)

FactorizarLU(A, n, M)
  Copiar la primer fila de A hacia M
  Para i desde 0 hasta n-2
    Para j desde i+1 hasta n-1
        Poner c = A[j][i]/A[i][i]
        Poner M[j][i] = c
        Para k desde i+1 hasta n-1
        M[j][k]-= c*A[i][k]
        devolver M
```

Ya teniendo la factorización LU de A, solo quedaría resolver las ecuaciones Ux = y, Ly = b adaptando los algoritmos clásicos de triangulación de sistemas lineales para que tomen en cuenta el formato con el cual guardamos la factorización LU de A en una sola matriz:

```
Sean A, n y M definidos como el pseudocodigo anterior
Sea b el vector de n elementos correspondiente a la ecuacion a resolver
ResolverSistema(A,n,b)
 M = Crear matriz cuadrada de n*n
 FactorizarLU(A,n,M)
 y = Crear vector de n elementos
 ResolverTriangularInferiorLU(M,b,n,y) \\ Ly = b
 x = Crear vector de n elementos
 ResolverTriangularSuperiorLU(M,y,n,x) \\ Ux = y
 devolver x
ResolverTriangularInferiorLU(M,y,n,x)
 Para i desde O hasta n-1
   Poner x[i] = b[i]
   Para j desde 0 hasta i-1
      Poner x[i] = x[i] - M[i][j] * x[j]
    // la diagonal es 1, asi que no hay que dividir por nada
ResolverTriangularSuperiorLU(M,b,n,y) \\ seria igual al procedimiento de
    la seccion 4.1.1.2
 Para i desde n-1 hasta 0
   Poner x[i] = b[i]
   Para j desde i+1 hasta n-1
      Poner x[i] = x[i] - M[i][j] * x[j]
    Poner x[i] = x[i] / M[i][i]
```

Finalmente, es importante aclarar que la ventaja de utilizar la factorización LU de una matriz para resolver sistemas de ecuaciones lineales radica en que una vez computada la factorización, solo queda resolver sistemas triangulares. Es decir, si bien encontrar la factorización LU no es una operación barata, una vez que la obtenemos, solo nos queda resolver las ecuaciones Ux = y, Ly = b donde U y L son triangulares. Por lo tanto, una vez que calculamos L y U no hace falta hacer eliminación gaussiana devuelta aunque cambiemos el 'b', a diferencia de la eliminación gaussiana normal.

4.3. Determinación de la Isoterma

Recordemos que nuestra discretización particiona una sección circular del Alto Horno de la siguiente forma:

12

- $0 = \theta_0 < \theta_1 < ... < \theta_n = 2\pi$ en n ángulos discretos, y
- $r_i = r_0 < r_1 < ... < r_m = r_e$ en m+1 radios discretos

Luego, para cada ángulo j tenemos los puntos: $t_{i,j}$ con $0 \le i \le m$.

Entonces, hallar la isoterma C equivale a, para cada ángulo j, hallar el radio r_C tal que $T(r_C, \theta_i) = C$.

4.3.1. Promedio simple

Este método consiste en, dado un ángulo j, buscar un punto $t_{i,j}$ en la solución del sistema tal que $t_{i,j} \leq C \leq t_{i+1,j}$.

Una vez hallado este punto, tenemos que $r_C = \frac{r_i + r_{i+1}}{2}$.

4.3.2. Búsqueda binaria mediante sistemas de ecuaciones

Lo que hacemos en este método es, una vez halladas las temperaturas del alto horno según nuestra discretización, sub-discretizar los radios hasta encontrar la isoterma. Esto se realiza encontrando, para cada angulo, dos radios entre los cuáles está la isoterma. Sean r_{i1} y r_{i2} estos radios, creamos un nuevo sistema de ecuaciones con tres radios: los dos anteriores (de los cuales ya sabemos su temperatura) y el radio medio entre esos dos (cuya temperatura queremos hallar). De alguna manera se puede ver como un nuevo horno discretizado con 3 radios, r_{i1} y r_{i2} y el del medio. Este procedimiento se realiza varias veces (tomando radios medios todo el tiempo) asi convergiendo a la isoterma de la misma forma que en el algoritmo de Búsqueda Binaria. Es decir, ya teniendo $t_{i,j}$ para todo i,j con $0 \le i \le m$ y $0 \le j \le n-1$, hacemos lo siguiente:

```
Sea PRECISION = 0.00001 \\ valor configurable, en este caso el mismo que
    nuestro codigo
CalcularIsotermaBinaria
  Poner solucion = Crear vector de n elementos (para contener el radio
   en el que esta la isoterma en cada angulo)
  Para j desde 0 hasta n-1
    Poner i2 = el primer radio que cumple t_{i2,j} < isoterma
    Poner i1 = i2-1 \\tener en cuenta que a menores radio, mayores
   temperaturas
    Poner a2 = r_{i2}
    Poner a1 = r_{i1}
    Mientras (Valor Absoluto (T(a1, \theta_i)-isoterma) > PRECISION)
      Poner ah = (a1+a2)/2
      Hallar T(ah, \theta_i)
      Si (T(ah, \theta_j) < isoterma) {
        Poner a2 = ah
      Sino
        Poner a1 = ah
    Poner solucion[j] = a1
  devolver solucion
```

4.3.3. Regresión lineal (Linear fit)

Este método utiliza el algoritmo de regresión lineal para, dado un ángulo j, y usando todos los puntos $t_{i,j}$ con $0 \le i \le m$, hallar una función lineal que aproxime dichos puntos lo mejor posible. Como la función que estamos buscando es lineal, es de la forma: y(x) = a + bx, donde b es el coeficiente principal, a el termino independiente, x es un radio sobre el ángulo y es la temperatura para dicho radio.

Luego, el algoritmo de regresion lineal basicamente utiliza la minimización de la suma de las distancias al cuadradado desde los puntos a la función lineal. Esto se logra calculando la derivada con respecto a a y b y fijando estos en cero.

Entonces, si definimos:

$$\overline{x} = \frac{1}{m} \sum_{i=0}^{m} r_i \qquad \overline{y} = \frac{1}{m} \sum_{i=0}^{m} t_{i,j}$$

$$S_x = \sum_{i=0}^{m} (r_i - \overline{x})^2 \qquad S_{xy} = \sum_{i=0}^{m} (r_i - \overline{x})(t_{i,j} - \overline{y})$$

Tenemos que:

$$b = \frac{S_{xy}}{S_x} \qquad a = \overline{y} - b\overline{x}$$

Una vez obtenidos a y b, para hallar la isoterma C en el ángulo j, basta con calcular:

$$r_C = |C - a|/b$$

En pseudocódigo:

```
Poner solucion = vector de n elementos
Para j desde O hasta n hacer:
  Poner avgX = 0
  Poner avgY = 0
  Para i desde O hasta m hacer:
    Poner avgX = avgX + r_i
    Poner avgY = avgY + t_{i,j}
  Fin para
  Poner avgX = avgX / m
  Poner avgY = avgY / m
  Poner numerador = 0
  Poner denominador = 0
  Para i desde O hasta m hacer:
    Poner numerador = numerador + (r_i - avgX) * (t_{i,j} - avgY)
    Poner denominador = denominador + (r_i - avgX) * (r_i - avgX)
  Fin para
  Si denominador == 0 hacer:
    Poner denominador = 1
  Fin si
  Poner coeficiente = numerador / denominador
  Poner independiente = avgY - slope * coeficiente
  Poner solucion[j] = abs(C - independiente) / coeficiente
Fin para
```

4.4. Evaluación del peligro de la estructura

Una vez obtenida la isoterma C, queremos evaluar la peligrosidad de la estructura en función de la distancia de la isoterma a la pared externa del horno. En este sentido, estamos asumiendo que la temperatura C es elevada y que mientras más cercana está la temperatura de la pared externa a C, entonces más peligrosa es la estructura.

En base a esto, proponemos dos medidas distintas para evaluar la peligrosidad.

4.4.1. Proximidad porcentual simple

Para cada ángulo j, podemos calcular el coeficiente porcentual $\Delta_j(C) = (r_e - r_C)/(r_e - r_i)$, donde r_e es el radio de la pared externa del horno, r_i el radio de la pared interna, y r_C el radio de la isoterma C para el ángulo j.

Notese que $r_i \leq r_C \leq r_e$, y por lo tanto si $r_C = r_i \implies \Delta_j(C) = 1$, y si $r_C = r_e \implies \Delta_j(C) = 0$. De esta forma, podemos definir un ε_C , con $0 < \varepsilon_C < 1$, tal que decimos que la estructura se encuentra en peligro si:

$$\varepsilon_C \geq \min_{1 \leq j \leq n-1} (\Delta_j(C))$$

4.4.2. Proximidad porcentual promediada

En la medida anterior, podría pasar que para un j' dado $\Delta_{j'}(C) < \varepsilon_C$ pero el resto de los $\Delta_j(C)$ sean mayores a ε_C , en cuyo caso, igualmente la estructura sería catalogada como peligrosa.

Entonces, querríamos dar una medida de la peligrosidad de la estructura que tome en cuenta todos los ángulos. Para esto, vamos a tomar el promedio de todos los $\Delta_j(C)$, definidos como en la medida anterior para cada ángulo j, y decimos que la estructura se encuentra en peligro si:

$$\Delta(C) = \frac{\sum_{j=1}^{n} \Delta_j(C)}{n} \le \varepsilon_C$$

5. Experimentación

5.1. Instancias de prueba

Para ser lo más realista posible, se investigó¹ acerca de los diferentes tamaños de Altos Hornos, así como de las temperaturas que alcanzan. En base a esto, se armaron 3 instancias de prueba distintas (las discretizaciones se eligen después):

- Alto Horno de Plomo:
 - Radio pared interna: $r_i = 5$
 - Radio pared externa: $r_e = 6$
 - Temperatura pared interna: $T(r_i, \theta_i) = 327 \ C^{o}, \forall \ 1 \le i \le n$
 - Temperatura pared externa: $T(r_e, \theta_j) = 20 \ C^{\circ}, \forall \ 1 \leq j \leq n$
- Alto Horno de Zinc:
 - Radio pared interna: $r_i = 7$
 - Radio pared externa: $r_e = 9$
 - Temperatura pared interna: $T(r_i, \theta_j) = 419.5 \ C^{o}, \forall \ 1 \leq j \leq n$
 - Temperatura pared externa: $T(r_e, \theta_i) = 20 \ C^{\circ}, \forall \ 1 \leq i \leq n$
- Alto Horno de Hierro:
 - Radio pared interna: $r_i = 11$
 - Radio pared externa: $r_e = 15$
 - Temperatura pared interna: $T(r_i, \theta_i) = 1538 \ C^{\circ}, \forall \ 1 \le j \le n$
 - Temperatura pared externa: $T(r_e, \theta_j) = 20 \ C^{\circ}, \forall \ 1 \leq j \leq n$

5.2. Número de condición

Antes de empezar a experimentar, queremos saber para cada instancia de prueba que tamaño de discretizaciones son aceptables, en términos del Número de Condición (K). En el caso de que este fuera muy grande, al resolver el sistema no tendríamos garantía de que la solución hallada fuera efectivamente buena. Esta medida se calcula de la forma:

$$K(A) = ||A||_{\infty} * ||A^{-1}||_{\infty} = \left(\max_{1 \leq i \leq n \times (m+1)} \sum_{j=1}^{n \times (m+1)} |a_{i,j}| \right) * \left(\max_{1 \leq i \leq n \times (m+1)} \sum_{j=1}^{n \times (m+1)} |a_{i,j}^{-1}| \right)$$

Tomando una discretización inicial de 30 ángulos (n = 30) y 30 radios (m = 30), tenemos que:

- Para el Alto Horno de Plomo, el número de condición es: 1678.42
- Para el Alto Horno de Zinc, el número de condición es: 419.448
- Para el Alto Horno de Hierro, el número de condición es: 104.844

Pero observemos cual es el espesor del horno para cada instancia de prueba:

- Para el Alto Horno de Plomo, el espesor de la pared es de $r_e r_i = 1$.
- Para el Alto Horno de Zinc, el espesor de la pared es de $r_e r_i = 2$.
- ullet Para el Alto Horno de Hierro, el espesor de la pared es de $r_e-r_i=4$.

 $^{^{1} \}verb|http://www.britannica.com/technology/blast-furnace|$

Luego, plantemos la siguiente **Hipótesis:** el número de condición aumenta con la cantidad de ecuaciones (relacionado a la cantidad de ángulos y radios) y disminuye al aumentar el espesor de la pared (diferencia entre el radio externo e interno). Intuitivamente, podemos pensar el espesor de la pared como el espacio a resolver, y al aumentar las ecuaciones aumenta la redundancia (disminuye la independencia) del sistema. Podemos entonces probar con una discretización de 60 ángulos (n = 60) y 60 radios (m = 60);

- Para el Alto Horno de Plomo, el número de condición es: 6957.49
- Para el Alto Horno de Zinc, el número de condición es: 1739.99
- Para el Alto Horno de Hierro, el número de condición es: 435.281

Vemos que el resultado corrobora nuestra hipótesis.

Más aún, el mayor número de condición (con las discretizaciones vistas) es 6957.49, que es relativamente aceptable².

5.3. Calidad de las soluciones

Ahora que ya vimos que el Número de Condición para los hornos y discretizaciones propuestos es aceptable, podemos ver efectivamente cual es la calidad de la solución:

Llamemos \tilde{x} al resultado de resolver el sistema Ax = b, y \tilde{b} al resultado de multiplicar A por \tilde{x} , donde A es la matriz del sistema y b es el termino independiente, dado por las temperaturas de la pared exterior, la pared interior y el término independiente de la ecuación del calor.

Luego, podemos definir
$$\Delta(b,\tilde{b}) = \max_{1 \leq i \leq n \times (m+1)} |b[i] - \tilde{b}[i]|.$$

Al resolver los sistemas con el método de Eliminación Gaussiana obtenemos los siguientes resultados:

Instancia de prueba	$\Delta(b, ilde{b})$
H. Plomo - 30x30	1.74623e-10
H. Plomo - 60x60	4.36557e-11
H. Zinc - 30x30	5.82077e-11
H. Zinc - 60x60	9.31323e-10
H. Hierro - 30x30	2.32831e-10
H. Hierro - 60x60	2.32831e-10

Cuadro 1: Calidad de las soluciones para las distintas instancias de pruebas y discretizaciones.

Viendo los distintos $\Delta(b, \tilde{b})$ podemos concluir que tenemos, en el peor caso, una precisión de 10^{-10} , lo cual es muy aceptable.

5.4. Comportamiento del sistema

5.4.1. Distintas discretizaciones

En primer lugar, para cada horno mencionado en las instancias de pruebas, vamos a definir una isoterma.

- \blacksquare Para el Alto Horno de Plomo, la isoterma buscada será de: $200~C^{\rm o}$
- Para el Alto Horno de Zinc, la isoterma buscada será de: 350 C°
- \bullet Para el Alto Horno de Hierro, la isoterma buscada será de: 1300 $C^{\rm o}$

Luego, para cada horno se resolvió el sistema de ecuaciones mediante factorización LU, y se utilizaron los distintos métodos propuestos en la sección Implementación para hallar las isotermas correspondientes a partir de las soluciones de los sistemas.

 $^{^2}$ Fuente: Numerical Mathematics and Computing, by Cheney and Kincaid., con un número de condición de 10^k , se pierde k dígitos de precisión. Como el formato double maneja una precisión de al menos 15 dígitos, los valores obtenidos son aceptables.

Los resultados obtenidos se muestran a continuación:

Instancia de prueba	Isoterma Promedio	Isoterma Regresión Lineal	Isoterma Búsqueda Binaria
H. Plomo - 30x30	5.3965	5.3988	5.3916
H. Plomo - 60x60	5.3983	5.3986	5.3916
H. Zinc - 30x30	7.3103	7.3060	7.3126
H. Zinc - 60x60	7.3220	7.3053	7.3127
H. Hierro - 30x30	11.4827	11.5226	11.5477
H. Hierro - 60x60	11.5762	11.5208	11.5479

Cuadro 2: Resultados obtenidos para las distintas instancias de prueba y distintos métodos para hallar la isoterma.

Nota: como las instancias de prueba tienen la misma temperatura de la pared interior para todos sus ángulos, y la misma temperatura de la pared exterior para todos sus ángulos, el radio de la isoterma tiene el mismo valor para todos los ángulos. Es por eso que solo se presenta un valor en el Cuadro 2 y no n valores.

Y, a modo de ejemplo, las figuras 3 y 4 muestran para el Alto Horno de Hierro la ubicación de la isoterma con respecto a las paredes, y la evolución de la temperatura dentro de las mismas. Los gráficos para los otros Hornos son muy similares por lo que se omiten.

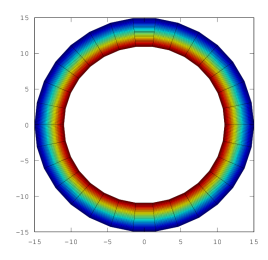


Figura 3: Evolución de las temperaturas para el Alto Horno de Hierro



Figura 4: Ubicación de la isoterma para el Alto Horno de Hierro (utilizando el método de Búsqueda Binaria)

Analizando los valores obtenidos en el Cuadro 2:

- En todas las instancias de pruebas, la diferencia entre la discretización de 30x30 y la discretización de 60x60 no supera nunca 0,1, con lo que podemos concluir que el aumento en la discretización es significativo a nivel de 1 decimal. Esto es importante ya que en el Alto Horno de Plomo por ejemplo, el espesor es de 1 metro por lo que la isoterma hallada con una discretización de 30x30 podría variar $\pm 0,1m$, que en este espesor es exactamente $\pm 0,1\%$.
- Teniendo en cuenta que al realizar la discretización de la ecuación del calor para construir la representación del sistema tenemos cierta perdida de precisión, y que la naturaleza misma de la aritmética finita que realiza el computador puede llevar a errores de precisión, no podemos garantizar que las isotermas halladas sean 100% confiables.

Sin embargo, al comparar los distintos métodos para hallar la isoterma, dentro del mismo error de precisión, podemos ver que el mejor método es el de *Búsqueda Binaria*, ya que con una discretización de 30x30 obtiene unos resultados muy similares (mirando los primeros 4 decimales) que con una discretización de 60x60. En el otro extremo, tenemos que el método de *Promedio* es el más burdo, teniendo una variación importante entre las diferentes discretizaciones. Esto último lo atribuimos que este método no tiene en cuenta la forma en la que se se resuelve el sistema original, realizando un simple promedio entre dos cotas de la isoterma, mientras que el método *Búsqueda Binaria* utiliza internamente el método de Eliminación Gaussiana.

En un punto intermedio se encuentra el método de *Regresión Lineal*, que varía al aumentar la discretización pero cada vez menos, estabilizándose en un valor a medida que se aumenta la discretización.

5.4.2. Proximidad de la isoterma

Para estudiar la proximidad de la isoterma buscada respecto de la pared exterior del horno vamos a usar las siguientes instancias de prueba:

- Alto Horno de Plomo, variando la temperatura de la pared externa a 180 C^o, con una discretización de 15 ángulos y 15 radios.
- Alto Horno de Plomo, variando la temperatura de la pared externa a 180 *C*°, con una discretización de 30 ángulos y 30 radios.
- Alto Horno de Plomo, variando la temperatura de la pared externa a 180 C^o, con una discretización de 60 ángulos y 60 radios.

19

Se experimentará con los 3 métodos propuestos para hallar isotermas (Promedio, Regresión Lineal y Búsqueda Binaria) y con las 2 medidas de peligrosidad propuestas (Proximidad Porcentual Simple y Promediada).

La siguiente tabla muestra los resultados obtenidos:

Instancia de prueba	Instancia de prueba Isoterma Promedio		Isoterma Búsqueda Binaria	
H. Plomo - 15x15	5.8214	5.8500	5.8529	
H. Plomo - 30x30	5.8448	5.8495	5.8529	
H. Plomo - 60x60	5.8559	5.8493	5.8529	

Cuadro 3: Resultados obtenidos para las distintas instancias de prueba y distintos métodos para hallar la isoterma.

Luego, si tomamos un $\varepsilon_C=0.25$ tenemos que para todos lo métodos y discretizaciones la estructura se encuentra en peligro $(r_e-(r_e-r_i)*0.25=5.75)$. Y tomando un $\varepsilon_C=0.10$ tenemos que para todos lo métodos y discretizaciones la estructura **no** se encuentra en peligro $(r_e-(r_e-r_i)*0.10=5.90)$. Por último, tomando un valor intermedio de $\varepsilon_C=0.15$ $(r_e-(r_e-r_i)*0.15=5.85)$ tenemos que:

Instancia de prueba	Isoterma Promedio	Isoterma Regresión Lineal	Isoterma Búsqueda Binaria	
H. Plomo - 15x15	Fuera de peligro	Peligrosa	Peligrosa	
H. Plomo - 30x30	Fuera de peligro	Fuera de peligro	Peligrosa	
H. Plomo - 60x60	Peligrosa	Fuera de peligro	Peligrosa	

Cuadro 4: Evaluación de la peligrosidad de la estructura con $\varepsilon_C=0.15$

Nota: en el Cuadro 4 es indistinto si la medida de peligrosidad utilizada es la Proximidad Porcentual Simple o Promediada, ya que las instancias de prueba tienen la misma temperatura de la pared interior para todos sus ángulos, la misma temperatura de la pared exterior para todos sus ángulos,y por lo tanto el radio de la isoterma tiene el mismo valor para todos los ángulos, por lo que es equivalente realizar el promedio de todos los ángulos a evaluar cualquiera de los ángulos de la isoterma.

Analizando los valores obtenidos en el Cuadro 3:

- Para el método de *Búsqueda Binaria* no influyó los primero 4 decimales que se varíe la discretización. Esto lo atribuimos a que éste método utiliza la misma mecánica que el método de Eliminación Gaussiana y continúa hasta que satisface una precisión determinada, por lo que es entendible que las distintas discretizaciones den resultados parecidos en los primeros decimales.
- El método de Regresión Lineal converge a medida que aumentamos la discretización, cada vez variando menos. Esto lo atribuimos a que a medida que aumentamos la discretización, también aumenta la cantidad de puntos que tiene en cuenta el método para cada ángulo, convergiendo en una función lineal en particular.
- Para el método de *Promedio*, la variación entre las distintas discretizaciones es bastante, pero podemos ver que para la última discretización (60x60), este método calcula una isoterma muy similar al método de *Búsqueda Binaria*.
- En base a esto último, es interesante notar que lo que parece ser el valor más confiable de la isoterma (5,85...) es aproximado tanto utilizando *Búsqueda Binaria* con discretización 15x15 como haciendo *Promedio* con discretización 60x60. En este aspecto, podemos inferir que el primero de los dos, por la forma en la que funciona, puede partir de cualquier discretización y arribar a resultados parecidos.
- Para finalizar, tomando el promedio de las distintas isotermas halladas para la discretización de 60x60 tenemos: 5,8527, que usando un $\varepsilon_C = 0.15$ definiríamos como **Peligrosa**, lo que se corres-

ponde con el promedio de la "peligrosidad": *Promedio* y *Búsqueda Binaria* dicen que la estructura es **Peligrosa** y *Regresión Lineal* dice que está fuera de peligro.

5.5. Evaluación de los métodos

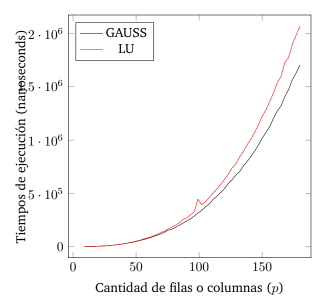
5.5.1. Tiempo de cómputo

En esta sección queremos evaluar los tiempos de cómputo de los métodos implementados, teniendo como hipótesis la complejidad teórica calculada para nuestras implementaciones, siendo la misma $\mathcal{O}(p^3)$ para ambos métodos, donde p=n*(m+1). A su vez queremos ver si existen diferencias de tiempos de cómputo entre los métodos.

Para concretar este objetivo, realizamos el siguiente experimento:

- Generamos casos tests a partir de los valores del Alto Horno de Hierro, véase Sección 5.1, variando aleatoriamente la cantidad de puntos de la discretización y seteando el *ninst* en 1.
- El tamaño de la matriz generada, a partir de la entrada, varia de 9*9 hasta 180*180.
- Los tiempos de ejecución se midieron con la biblioteca chrono y estos fueron convertidos a nanosegundos.
- Para cada caso de test, se midió la ejecución de los métodos Eliminación Gaussiana y LU.
- Para cada tamaño de la matriz, generamos 30 muestras para las cuales se promediaron los resultados obtenidos para cada método.
- No se tuvo en cuenta la optimización generada cuando se tiene en cuenta la característica de banda de la matriz.

Los resultados obtenidos fueron los siguientes:



A partir de la información suministrada por el gráfico precedente, estaríamos tentados a afirmar que la complejidad experimental de los métodos es $\mathcal{O}(p^3)$, debido a la formas de las curvas, y que Gauss es más rápido que LU, lo cual no es correcto en este estadio del análisis. Para poder concluir que, efectivamente, la complejidad experimental coincide con la teórica, debemos realizar un paso más en el análisis, que consiste en tomar los tiempos de la experimentación y dividirlos por su correspondiente p elevado al cubo.

En los siguientes gráficos mostramos este procedimiento:

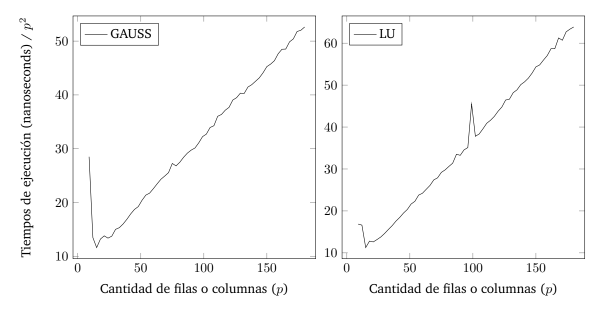


Figura 5: Dividiendo los tiempos por p^2

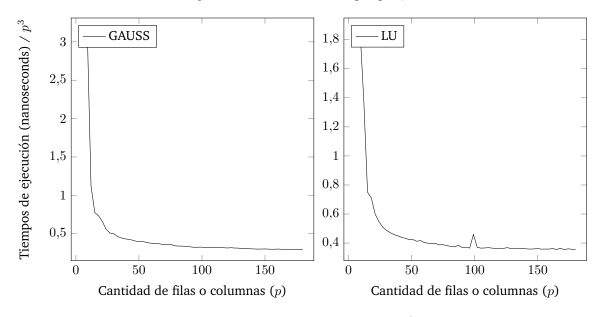


Figura 6: Dividiendo los tiempos por p^3

Como podemos ver en los últimos gráficos, al dividir los tiempos por p^3 , estos tienden a un número constante mayor a 0. Por lo tanto los métodos tendrían una complejidad de $\mathcal{O}(c_1*p^3)$ y $\mathcal{O}(c_2*p^3)$ para la Eliminación Gaussiana y LU respectivamente, donde c_1 y c_2 son las constantes a las cuales convergen los gráficos, y $c_1 \leq c_2$. Por lo tanto podemos concluir que la complejidad experimental coincide con la complejidad teórica propuesta, corroborando la hipótesis planteada al inicio de la sección, y que no existen diferencias en términos asintóticos entre ambos métodos.

Utilizando que la matriz es Banda Como mostramos en la sección Implementación, se puede modificar el método de Eliminación Gaussiana para que utilize la propiedad de que la matriz es Banda. Intuitivamente, al usar esta propiedad evitamos tener que calcular elementos de la matriz en los cuales sabemos que ya hay ceros.

Como nuestra matriz tiene tamaño $n \times (m+1)$ y las banda p,q=n, podemos calcular las secciones de la matriz que ya tienen ceros:

■ Viendo la parte triangular inferior: en la primer fila tenemos n(m+1)-(n+1) ceros (más 1 por el elemento de la diagonal), en la segunda fila tenemos n(m+1)-(n+2) ceros, ..., en la anteúltima fila tenemos 1 cero.

Entonces, en total tenemos:

$$\sum_{i=1}^{n(m+1)-(n+1)} i = \frac{(n(m+1)-(n+1)+1)(n(m+1)-(n+1))}{2}$$
$$= \frac{(nm)(nm-1)}{2}$$
$$= \frac{(nm)^2 - nm}{2}$$

ceros, que no hacen falta computar.

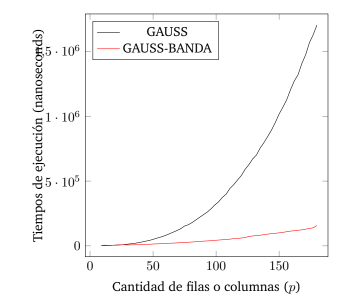
■ Identicamente, en la parte triangular superior tenemos $\frac{(nm)^2-nm}{2}$ ceros, que no hacen falta computar

Si sabemos que la cantidad total de elementos en la matriz es $(n(m+1))^2$ y la cantidad total de ceros fuera de la banda es: $\frac{2((nm)^2-nm)}{2}=(nm)^2-nm$, entonces en el algoritmo propuesto solo hacen falta calcular:

$$(n(m+1))^{2} - ((nm)^{2} - nm) = (nm+n)^{2} - (nm)^{2} + nm$$
$$= 2n^{2}m + n^{2} + nm$$
$$= n^{2}(2m+1) + nm$$

elementos de la matriz. Notese que en esta cantidad ya no interfiere el m de forma cuadrática, lo que es una gran mejora respecto al algoritmo original.

Usando los mismos parametros de experimentación mencionados para comparar los métodos de Eliminación Gaussiana y Factorización LU, se tomaron los tiempos para el método de Eliminación Gaussiana aprovechando la propiedad Banda. Los resultados obtenidos se muestran a continuación:



En este gráfico ya puede verse una gran diferencia en los tiempos de cómputos entre los dos métodos. Al dividir los tiempos por su correspondiente p^2 tenemos que:

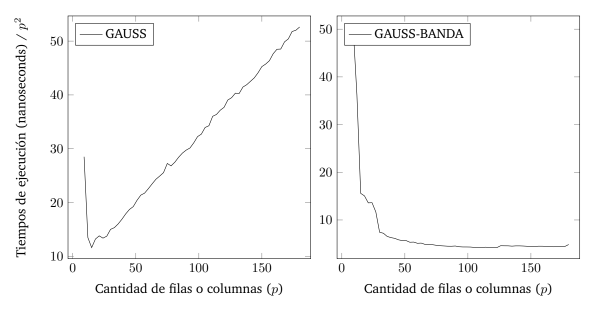


Figura 7: Dividiendo los tiempos por p^2

Como ya habíamos visto antes, los tiemps de cómputo del método de Eliminación Gaussiana al dividirlo por p^2 tienden a una función lineal. Lo que es muy interesante aquí es que la variación utilizando la propiedad Banda, tienda a un numero constante mayor a 0, sin tener que dividirlo por p^3 , con lo que este método optimizado tendría una complejidad de $\mathcal{O}(c_3*p^2)$ donde c_3 es la constante a la cual converge el gráfico.

Por lo tanto, viendo la complejidad experimental podemos concluir que esta optimización es una gran mejora con respecto al método de Eliminación Gaussiana sin optimizaciones, ya que nos permite resolver los mismos sistemas en un orden de tiempo menor.

5.5.2. Variación a lo largo del tiempo

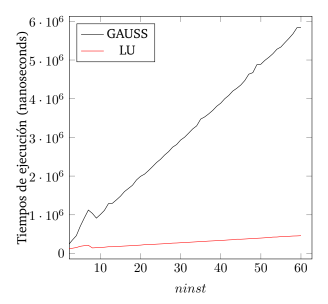
En esta sección nos interesa comparar los métodos implementados con respecto al tiempo computacional que insumen para resolver sistemas en los cuales hay variación del *b*. La hipótesis que se busca corroborar es que el método LU es mas rápido en este tipo de instancias que la Eliminación Gaussiana, debido a la reutilización de las matrices L y U.

En este caso, realizamos el siguiente experimento:

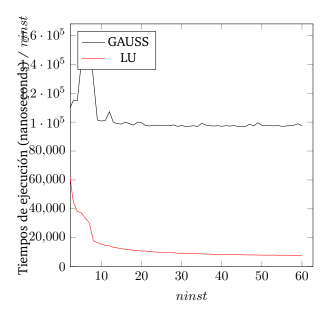
- Fijamos el p = n * (m + 1) tal que el tamaño de la matriz generada es de 60 * 60.
- Variamos el *ninst* de 2 hasta 30.
- Utilizamos el r_i , r_e e iso del Alto Horno de Hierro, véase Sección 5.1.
- Generamos los valores de T_i y $T_e(\theta)$ para cada ninst de forma aleatoria dentro de los siguientes intervalos:
 - $600 \le T_i \le 2000$
 - $20 \le T_e(\theta) \le 100$
- Los tiempos de ejecución se midieron con la biblioteca chrono y estos fueron convertidos a nanosegundos.
- Para cada caso de test, se midió la ejecución de los métodos Eliminación Gaussiana y LU.
- Para cada valor del *ninst*, generamos 30 muestras para las cuales se promediaron los resultados obtenidos para cada método.

- No se tuvo en cuenta la optimización generada cuando se tiene en cuenta la característica de banda de la matriz.
- No se incluyó el tiempo de ejecución del cálculo de la isoterma ya que el mismo se aplica sobre el sistema ya resuelto, independientemente de si este se resolvió utilizando Eliminación Gaussiana o LU, por ende su resultado no afecta el análisis de ambos métodos.

Los resultados obtenidos fueron los siguientes:



Queda en evidencia la diferencia considerable entre Eliminación Gaussiana y LU, la cual se va acentuando a medida que aumenta el *ninst*. Podemos llevar al análisis un paso más y dividir los tiempos de cómputo por su respectivo *ninst*:



El gráfico muestra como, a medida que se aumenta el ninst, el costo promedio (o costo amortizado) de resolver un sistema de ecuaciones para un b en particular disminuye en el caso de LU, mientras que en Gauss se mantiene constante. A partir de estas afirmaciones, podemos concluir que, efectivamente, LU es más rápido que Gauss en este tipo de instancias dinámicas.

6. Conclusión

En este trabajo pudimos no solo modelar el sistema planteado, sino que apreciar y aprovechar las propiedades del mismo para así resolverlo con los métodos estudiados observando también las características de ellos.

Por un lado mediante la forma en la que construímos nuestro sistema probamos que se podía resolver con Eliminación Gaussiana sin pivoteo. Además produjimos una versión mejorada del algoritmo de eliminación donde aprovechando la propiedad de banda de la matriz del sistema, redujimos drásticamente la cantidad de operaciones necesarias para resolverla.

Así mismo, cabe destacar que al realizar operaciones con aritmética finita, tanto para la solución de los sistemas como para el cálculo de la isoterma donde la reutilización de datos arrastra error, nosotros no podemos garantizar que los resultados obtenidos sean exactos, pero dado que realizamos varias instancias de prueba con distintas metodologías y tomando números de condición aceptables, pudimos ver que los valores que obtuvimos eran coherentes a su contexto.

Luego, en lo que respecta el cálculo de la isoterma, al plantear diversas metodologías tuvimos la posiblidad de analizar y discutir los resultados de las mismas, donde en particular pudimos observar cómo al utilizar la búsqueda binaria podíamos llegar al grado de precisión que deseásemos y que para el método por promedio, al aumentar la cantidad de particiones mejoraba la aproximación, mientras que usando la regresión lineal, esta se ajustaba más a una función lineal que no reflejaba el comportamiento de la fórmula de calor, convergiendo así a un valor distinto tanto al del promedio como el de la búsqueda binaria.

Mediante estas aproximaciones, habiendo establecido previamente nuestro criterio para evaluar si una estructura se encontraba en peligro, llegamos a estimar qué sistemas eran seguros dentro de lo estipulado.

Para el análisis del tiempo de ejecución de una así como varias instancias del sistema modelado, vimos cómo se cumplían las complejidades teóricas de la resolución a través de Eliminación Gaussiana y LU. En este análisis corroboramos cómo si se trataba de una sola instancia la Eliminación Gaussiana presentaba una ventaja sobre LU, dado que el último debe calcular su factorización en su primer corrida, mientras que al subir el número de instancias el algoritmo para LU lograba un tiempo sumamente mejor que el de Eliminación Gaussiana, ya que con la factorización LU habiendo pagado un costo cúbico en la primer instancia, luego es es del orden cuadrático contra el siempre cúbico de la Eliminación Gaussiana. Además en el análisis para el algoritmo de Eliminación Gaussiana con la optimización de banda llegamos a concluir que su tiempo de ejecución llegaba a reducirse al de orden cuadrático.

Por último, podemos mencionar algunos experimentos que podrían realizarse a futuro, como el aprovechamiento de la matriz banda en lo que es el algoritmo para la factorización LU, ya que esta optimización se realizó sólo para la Eliminación Gaussiana, junto a su correspondiente estudio de tiempo de ejecución. A su vez, quedó pendiente el realizar la mejora no únicamente en lo que son los tiempos de ejecución sino que el espacio que consume nuestro algoritmo dado que en la matriz banda gran parte de la misma permanece inalterada. También se podría haber profundizado en la experimentación del cálculo de la isoterma con sistemas donde la temperatura interna y externa no fueran constantes si no que tuvieran algún tipo de fluctuación donde se pudiera ver con más detalle cómo se comportaba cada método.

A. Enunciado

Introducción

Consideremos la sección horizontal de un horno de acero cilíndrico, como en la Figura 1. El sector A es la pared del horno, y el sector B es el horno propiamente dicho, en el cual se funde el acero a temperaturas elevadas. Tanto el borde externo como el borde interno de la pared forman círculos. Suponemos que la temperatura del acero dentro del horno (o sea, dentro de B) es constante e igual a 1500°C.

Tenemos sensores ubicados en la parte externa del horno para medir la temperatura de la pared externa del mismo, que habitualmente se encuentra entre 50°C y 200°C. El problema que debemos resolver consiste en estimar la isoterma de 500°C dentro de la pared del horno, para estimar la resistencia de la misma. Si esta isoterma está demasiado cerca de la pared externa del horno, existe peligro de que la estructura externa de la pared colapse.

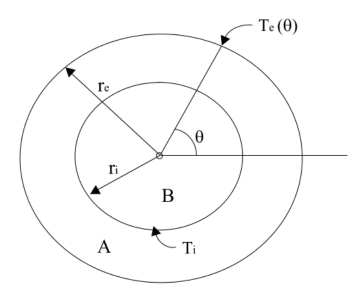


Figura 8: Sección circular del horno

El objetivo del trabajo práctico es implementar un programa que calcule la isoterma solicitada, conociendo las dimensiones del horno y las mediciones de temperatura en la pared exterior.

El Modelo

Sea $r_e \in \mathbb{R}$ el radio exterior de la pared y sea $r_i \in \mathbb{R}$ el radio interior de la pared. Llamemos $T(r,\theta)$ a la temperatura en el punto dado por las coordenadas polares (r,θ) , siendo r el radio y θ el ángulo polar de dicho punto. En el estado estacionario, esta temperatura satisface la ecuación del calor:

$$\frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial r^2} + \frac{1}{r} \frac{\partial T(r,\theta)}{\partial r} + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial \theta^2} = 0$$
 (8)

Si llamamos $T_i \in \mathbb{R}$ a la temperatura en el interior del horno (sector B) y $T_e : [0, 2\pi] \to \mathbb{R}$ a la función de temperatura en el borde exterior del horno (de modo tal que el punto (r_e, θ) tiene temperatura $T_e(\theta)$), entonces tenemos que

$$T(r,\theta) = T_i \quad para \ todo \ punto \ (r,\theta) \ con \ r \le r_i$$
 (9)

$$T(r_e, \theta) = T_e(\theta)$$
 para todo punto (r_e, θ) (10)

El problema en derivadas parciales dado por la primera ecuación con las condiciones de contorno presentadas recientemente, permite encontrar la función T de temperatura en el interior del horno (sector A), en función de los datos mencionados en esta sección.

Para resolver este problema computacionalmente, discretizamos el dominio del problema (el sector A) en coordenadas polares. Consideramos una partición $0=\theta_0<\theta_1<...<\theta_n=2\pi$ en n ángulos

discretos con $\theta_k - \theta_{k-1} = \Delta \theta$ para k = 1, ..., n, y una partición $r_i = r_0 < r_1 < ... < r_m = r_e$ en m+1 radios discretos con $r_j - r_{j-1} = \Delta r$ para j = 1, ..., m.

El problema ahora consiste en determinar el valor de la función T en los puntos de la discretización (r_j, θ_k) que se encuentren dentro del sector A. Llamemos $t_{jk} = T(r_j, \theta_k)$ al valor (desconocido) de la función T en el punto (r_j, θ_k) .

Para encontrar estos valores, transformamos la ecuación (8) en un conjunto de ecuaciones lineales sobre las incógnitas t_{jk} , evaluando (8) en todos los puntos de la discretización que se encuentren dentro del sector A. Al hacer esta evaluación, aproximamos las derivadas parciales de T en (8) por medio de las siguientes fórmulas de diferencias finitas:

$$\frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial r^2}(r_j,\theta_k) \cong \frac{t_{j-1,k} - 2t_{jk} + t_{j+1,k}}{(\Delta r)^2} \tag{11}$$

$$\frac{\partial T(r,\theta)}{\partial r}(r_j,\theta_k) \cong \frac{t_{j,k} - t_{j-1,k}}{\Delta r} \tag{12}$$

$$\frac{\partial^2 T(r,\theta)}{\partial \theta^2}(r_j,\theta_k) \cong \frac{t_{j,k-1} - 2t_{jk} + t_{j,k+1}}{(\Delta \theta)^2}$$
(13)

Es importante notar que los valores de las incógnitas son conocidos para los puntos que se encuentran sobre el borde exterior de la pared, y para los puntos que se encuentren dentro del sector B. Al realizar este procedimiento, obtenemos un sistema de ecuaciones lineales que modela el problema discretizado. La resolución de este sistema permite obtener una aproximación de los valores de la función T en los puntos de la discretización.

Enunciado

Se debe implementar un programa en C o C++ que tome como entrada los parámetros del problema $(r_i, r_e, m+1, n, \text{ valor de la isoterma buscada, } T_i, T_e(\theta))$ que calcule la temperatura dentro de la pared del horno utilizando el modelo propuesto en la sección anterior y que encuentre la isoterma buscada en función del resultado obtenido del sistema de ecuaciones. El método para determinar la posición de la isoterma queda a libre elección de cada grupo y debe ser explicado en detalle en el informe.

El programa debe formular el sistema obtenido a partir de las ecuaciones (1) - (6) y considerar dos métodos posibles para su resolución: mediante el algoritmo clásico de Eliminación Gaussiana y la Factorización LU. Finalmente, el programa escribirá en un archivo la solución obtenida con el formato especificado en la siguiente sección.

Como ya se ha visto en la materia, no es posible aplicar los métodos propuestos para la resolución a cualquier sistema de ecuaciones. Sin embargo, la matriz del sistema considerado en el presente trabajo cumple con ser diagonal dominante (no estricto) y que, ordenando las variables y ecuaciones convenientemente, es posible armar un sistema de ecuaciones cuya matriz posee la propiedad de ser *banda*. Luego, se pide demostrar (o al menos dar un esquema de la demostración) el siguiente resultado e incluirlo en el informe:

Proposición 2. Sea $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ la matriz obtenida para el sistema definido por (1)-(6). Demostrar que es posible aplicar Eliminación Gaussiana sin pivoteo.³

La solución del sistema de ecuaciones permitirá saber la temperatura en los puntos de la discretización. Sin embargo, nuestro interés es calcular la isoterma 500, para poder determinar si la estructura se encuentra en peligro. Luego, se pide lo siguiente:

- Dada la solución del sistema de ecuaciones, proponer una forma de estimar en cada ángulo de la discretización la posición de la isoterma 500.
- En función de la aproximación de la isoterma, proponer una forma (o medida) a utilizar para evaluar la peligrosidad de la estructura en función de la distancia a la pared externa del horno.

³Sugerencia: Notar que la matriz es diagonal dominante (no estrictamente) y analizar qué sucede al aplicar un paso de Eliminación Gaussiana con los elementos de una fila.

En función de la experimentación, se busca realizar dos estudios complementarios: por un lado, analizar cómo se comporta el sistema y, por otro, cuáles son los requerimientos computacionales de los métodos. Se pide como mínimo realizar los siguientes experimentos:

1. Comportamiento del sistema.

- Considerar al menos dos instancias de prueba, generando distintas discretizaciones para cada una de ellas y comparando la ubicación de la isoterma buscada respecto de la pared externa del horno. Se sugiere presentar gráficos de temperatura o curvas de nivel para los mismos, ya sea utilizando las herramientas provistas por la cátedra o implementando sus propias herramientas de graficación.
- Estudiar la proximidad de la isoterma buscada respecto de la pared exterior del horno en función de distintas granularidades de discretización y las condiciones de borde.

2. Evaluación de los métodos.

- Analizar el tiempo de cómputo requerido para obtener la solución del sistema en función de la granularidad de la discretización. Se sugiere presentar los resultados mediante gráficos de tiempo de cómputo en función de alguna de las variables del problema.
- Considerar un escenario similar al propuesto en el experimento 1. pero donde las condiciones de borde (i.e., T_i y $T_e(\theta)$) cambian en distintos instantes de tiempo. En este caso, buscamos obtener la secuencia de estados de la temperatura en la pared del horno, y la respectiva ubicación de la isoterma especificada. Para ello, se considera una secuencia de ninst vectores con las condiciones de borde, y las temperaturas en cada estado es la solución del correspondiente sistema de ecuaciones. Se pide formular al menos un experimento de este tipo, aplicar los métodos de resolución propuestos de forma conveniente y compararlos en términos de tiempo total de cómputo requerido para distintos valores de ninst.

De manera opcional, aquellos grupos que quieran ir un poco más allá pueden considerar trabajar y desarrollar alguno(s) de los siguientes puntos extra:

- 1. Notar que el sistema resultante tiene estructura *banda*. Proponer una estructura para aprovechar este hecho en términos de la *complejidad espacial* y como se adaptarían los algoritmos de Eliminación Gaussiana y Factorización LU para reducir la cantidad de operaciones a realizar.
- 2. Implementar dicha estructura y las adaptaciones necesarias para el algoritmo de Eliminación Gaussiana.
- 3. Implementar dicha estructura y las adaptaciones necesarias para el algoritmo de Factorización LU.

Finalmente, se deberá presentar un informe que incluya una descripción detallada de los métodos implementados y las decisiones tomadas, el método propuesto para el cálculo de la isoterma buscada y los experimentos realizados, junto con el correspondiente análisis y siguiendo las pautas definidas en el archivo pautas.pdf.

Programa y formato de archivos

Se deberán entregar los archivos fuentes que contengan la resolución del trabajo práctico. El ejecutable tomará tres parámetros por línea de comando, que serán el archivo de entrada, el archivo de salida, y el método a ejectutar (0 EG, 1 LU).

El archivo de entrada tendrá la siguiente estructura:

- La primera línea contendrá los valores r_i , r_e , m+1, n, iso, ninst, donde iso representa el valor de la isoterma buscada y ninst es la cantidad de instancias del problema a resolver para los parámetros dados.
- A continuación, el archivo contendrá ninst líneas, cada una de ellas con 2n valores, los primeros n indicando los valores de la temperatura en la pared interna, i.e., $T_i(\theta_0), T_i(\theta_1), \dots, T_i(\theta_{n-1})$, seguidos de n valores de la temperatura en la pared externa, i.e., $T_e(\theta_0), T_e(\theta_1), \dots, T_e(\theta_{n-1})$.

El archivo de salida obligatorio tendrá el vector solución del sistema reportando una componente del mismo por línea. En caso de ninst > 1, los vectores serán reportados uno debajo del otro.

Junto con el presente enunciado, se adjunta una serie de scripts hechos en python y un conjunto instancias de test que deberán ser utilizados para la compilación y un testeo básico de la implementación. Se recomienda leer el archivo README.txt con el detalle sobre su utilización.

Fechas de entrega

- Formato Electrónico: Jueves 3 de Septiembre de 2015, hasta las 23:59 hs, enviando el trabajo (informe + código) a la dirección metnum.lab@gmail.com. El subject del email debe comenzar con el texto [TP1] seguido de la lista de apellidos de los integrantes del grupo.
- Formato físico: Viernes 4 de Septiembre de 2015, de 17:30 a 18:00 hs.

Importante: El horario es estricto. Los correos recibidos después de la hora indicada serán considerados re-entrega. Los grupos deben ser de 3 o 4 personas, sin excepción. Es indispensable que los trabajos pasen satisfactoriamente los casos de test provistos por la cátedra.

B. Código C++

B.1. alto horno.h

```
#ifndef ALTO_HORNO_H_
#define ALTO_HORNO_H_
#define PI 3.14159 //26535897932384626433832795
#include <iostream>
#include <fstream>
#include <utility>
#include <vector>
#include <iomanip>
#include <math.h>
#include <sistema_ecuaciones.h>
enum TipoIsoterma : int {BINARIA = 0, AVG = 1, LINEAR_FIT = 2};
enum TipoEvaluacion : int {SIMPLE = 0, PROM = 1};
using namespace std;
class AltoHorno{
  public:
    AltoHorno(const char* entrada);
    void generarSoluciones(const char* salida, TipoResolucion tipo);
    void resolverSistema(TipoResolucion tipo);
    void escribirIsoterma(const char* salida, TipoIsoterma tipo);
    vector < double > calcularIsoterma(TipoIsoterma tipo);
    double calcularNumeroCondicion();
    bool evaluarEstructura(const vector <double > &isoterma, double
       epsilon, TipoEvaluacion tipo);
    vector < pair < vector < double > , vector < double > > > darInstancias();
    vector < vector < double > > darSoluciones();
    SistemaEcuaciones darSistema();
  private:
    void cargar(istream& entrada);
    void guardar(ostream& salida, vector < double > x);
    void generarSistema();
    double jesimoRadio(int j);
    double kesimoAngulo(int k);
    vector < double > calcularIsotermaAVG(int instancia);
    vector < double > calcularIsotermaBinaria(int instancia);
    vector < double > calcularIsotermaLinearFit(int instancia);
    double radioInterior;
    double radioExterior;
    int cantParticiones;
    int cantAngulos;
    double isoterma;
    int cantInstancias;
    vector < pair < vector < double > , vector < double > > > instancias;
    vector < vector < double > > soluciones;
```

```
SistemaEcuaciones sistemaTemperaturas;
};
#endif // ALTO_HORNO_H_INCLUDED
B.2. alto_horno.cpp
#include "alto_horno.h"
AltoHorno::AltoHorno(const char* entrada){
  ifstream archivoEntrada;
  archivoEntrada.open(entrada);
  if (archivoEntrada.good()) {
    cargar(archivoEntrada);
    generarSistema();
  } else {
    cout << endl;</pre>
    cout << "\tNouseupudoucargarueluhornoudefinidouporueluarchivo:u" <<
       entrada << endl;</pre>
  }
  archivoEntrada.close();
void AltoHorno::cargar(istream& entrada){
  entrada >> this->radioInterior;
  entrada >> this->radioExterior;
  entrada >> this->cantParticiones;
  entrada >> this->cantAngulos;
  entrada >> this->isoterma;
  entrada >> this->cantInstancias;
  this->instancias = vector<pair<vector<double>, vector<double> > >(
     cantInstancias);
  this->soluciones = vector<vector<double> >(cantInstancias);
  for(int i = 0; i < this->cantInstancias; i++){
    double tmp;
    vector < double > tempInterior(this -> cantAngulos), tempExterior(this ->
       cantAngulos);
    for(int j = 0; j < this->cantAngulos; j++){
      entrada >> tmp;
      tempInterior[j] = tmp;
    for(int j = 0; j < this->cantAngulos; j++){
      entrada >> tmp;
      tempExterior[j] = tmp;
    this->instancias[i] = pair<vector<double>, vector<double> >(
       tempInterior, tempExterior);
}
void AltoHorno::guardar(ostream& salida, vector<double> x){
  for(int i = 0; i < (int)x.size(); i++){</pre>
```

```
salida << setprecision(25) << x[i] << endl;</pre>
 }
}
void AltoHorno::generarSistema(){
 int n = this->cantAngulos;
  int m = this->cantParticiones;
  int dimMatriz = n*m;
  // inicializo matriz A y vectores b en 0
  vector < vector < double > > A(dimMatriz, vector < double > (dimMatriz, 0));
  vector < vector < double > > instB(dimMatriz, vector < double > (dimMatriz, 0))
     ;
  // temperaturas internas
  for(int f = 0; f < n; f++){</pre>
    A[f][f] = 1;
    for(int i = 0; i < this->cantInstancias; i++){
      instB[i][f] = this->instancias[i].first[f];
    }
  }
  // temperaturas interior
  int j, k;
  double beta, gamma, alpha, rj, difR, difA;
  for(int f = n; f < dimMatriz - n; f++){</pre>
    j = f / n;
    k = f - n*j;
    rj = jesimoRadio(j);
    difR = rj - jesimoRadio(j - 1);
    difA = kesimoAngulo(k) - kesimoAngulo(k - 1);
    beta = 1/(difR*difR);
    gamma = 1/(difR*rj);
    alpha = 1/(difA*difA*rj*rj);
    A[f][f] = gamma - 2*beta - 2*alpha;
    A[f][f - n] = beta - gamma;
    A[f][f + n] = beta;
    A[f][f + (((k - 1) == -1) ? n-1 : -1)] = alpha;
    A[f][f + (((k + 1) == n) ? 1-n : 1)] = alpha;
  }
  // temperaturas externas
  for(int f = dimMatriz - n; f < dimMatriz; f++){</pre>
    k = f - dimMatriz + n;
    A[f][f] = 1;
    for(int i = 0; i < this->cantInstancias; i++){
      instB[i][f] = this->instancias[i].second[k];
    }
  }
  this->sistemaTemperaturas = SistemaEcuaciones(A, instB, dimMatriz,
```

```
cantAngulos);
}
double AltoHorno::jesimoRadio(int j){
  return this->radioInterior + j*((this->radioExterior - this->
     radioInterior)/(this->cantParticiones - 1));
double AltoHorno::kesimoAngulo(int k){
  return 2*PI*((k + this->cantAngulos) % this->cantAngulos)/this->
     cantAngulos;
}
vector < vector < double > > AltoHorno::darSoluciones() {
 return this->soluciones;
vector<pair<vector<double>, vector<double> > AltoHorno::darInstancias
   () {
 return this->instancias;
}
SistemaEcuaciones AltoHorno::darSistema(){
  return this->sistemaTemperaturas;
}
void AltoHorno::generarSoluciones(const char* salida, TipoResolucion
   tipo){
  ofstream archivoSalida;
  archivoSalida.open(salida);
 vector < double > x;
  for(int i = 0; i < this->cantInstancias; i++){
    soluciones[i] = sistemaTemperaturas.resolverSistema(i, tipo);
    guardar(archivoSalida, soluciones[i]);
  }
 archivoSalida.close();
void AltoHorno::resolverSistema(TipoResolucion tipo){
  for(int i = 0; i < this->cantInstancias; i++){
    soluciones[i] = sistemaTemperaturas.resolverSistema(i, tipo);
}
void AltoHorno::escribirIsoterma(const char* salida, TipoIsoterma tipo)
  ofstream archivoSalida;
  archivoSalida.open(salida);
  guardar(archivoSalida, calcularIsoterma(tipo));
  archivoSalida.close();
```

```
}
vector < double > AltoHorno::calcularIsoterma(TipoIsoterma tipo) {
  if (tipo == AVG) {
    return calcularIsotermaAVG(0);
  } else if (tipo == BINARIA){
    return calcularIsotermaBinaria(0);
  } else if (tipo == LINEAR_FIT){
    return calcularIsotermaLinearFit(0);
  } else {
    return vector < double > ();
  }
}
vector < double > AltoHorno::calcularIsotermaBinaria(int instancia){
  vector < double > solucion = vector < double > (cantAngulos);
  for(int angulo = 0; angulo < cantAngulos; ++angulo) {</pre>
    int radio = 0;
    while (radio < cantParticiones) {</pre>
      if (soluciones[instancia][radio*cantAngulos+angulo] < isoterma)</pre>
         break;
      ++radio;
    }
    if (radio==0) {
      solucion[instancia] = jesimoRadio(radio);
    } else if (radio == cantParticiones) {
      solucion[instancia] = jesimoRadio(cantParticiones-1);
    } else {
      int n = this->cantAngulos;
      double radioActual = jesimoRadio(radio-1);
      double radioSiguiente = jesimoRadio(radio);
      int dimension = 3*n;
      vector < vector < double > > A = vector < vector < double > > (dimension,
         vector < double > (dimension, 0));
      vector<vector<double> > b = vector<vector<double> >(1, vector<</pre>
         double > (dimension, 0));
      for (int i = 0; i < n; i++){</pre>
        A[i][i] = 1;
        b[0][i] = soluciones[instancia][(radio-1)*cantAngulos+angulo];
        A[i+2*n][i+2*n] = 1;
        b[0][i+2*n] = soluciones[instancia][radio*cantAngulos+angulo];
      double temperaturaActual = soluciones[instancia][(radio-1)*
         cantAngulos+angulo];
      while (fabs(temperaturaActual-isoterma) > 0.0001){
        double beta, gamma, alpha, radioMedio = (radioActual+
           radioSiguiente)/2.0, difR = radioMedio - radioActual, difA;
        for(int f = n; f < 2*n; ++f){
          int k = f-n;
          difA = kesimoAngulo(k) - kesimoAngulo(k - 1);
          beta = 1/(difR*difR);
          gamma = 1/(difR*radioMedio);
          alpha = 1/(difA*difA*radioMedio*radioMedio);
```

```
A[f][f] = gamma - 2*beta - 2*alpha;
          A[f][f - n] = beta - gamma;
          A[f][f + n] = beta;
          A[f][f + (((k - 1) == -1) ? n-1 : -1)] = alpha;
          A[f][f + (((k + 1) == n) ? 1-n : 1)] = alpha;
        Sistema Ecuaciones sistema = Sistema Ecuaciones (A, b, dimension, n
        vector < double > solucionAuxiliar = sistema.resolverSistema(0,
           GAUSS); // no tiene sentido usar LU (solo quiero resolverlo
           para un b)
        double temperaturaMedia = solucionAuxiliar[angulo+n];
        if (temperaturaMedia < isoterma) {</pre>
          radioSiguiente = radioMedio;
          for (int i = 0; i < n; ++i){</pre>
            b[0][i+2*n] = solucionAuxiliar[i+n];
          }
        } else {
          radioActual = radioMedio;
          temperaturaActual = temperaturaMedia;
          for (int i = 0; i < n; ++i){</pre>
            b[0][i] = solucionAuxiliar[i+n];
        }
      }
      solucion[angulo] = radioActual;
    }
  }
  return solucion;
vector < double > AltoHorno::calcularIsotermaAVG(int instancia) {
  vector < double > solucion = vector < double > (cantAngulos);
  for(int angulo = 0; angulo < cantAngulos; ++angulo) {</pre>
    double lower_bound_iso = 0;
    double upper_bound_iso = 0;
    for(int radio = 0; radio < cantParticiones-1; ++radio) {</pre>
      lower_bound_iso = soluciones[instancia][radio*cantParticiones+
         angulo];
      upper_bound_iso = soluciones[instancia][(radio+1)*cantParticiones+
         angulo];
      if (lower_bound_iso >= isoterma && upper_bound_iso <= isoterma) {</pre>
        //cout << "angulo: " << angulo << " -> entre: " << jesimoRadio(
           radio) << "-" << jesimoRadio(radio+1) << endl;</pre>
        solucion[angulo] = (jesimoRadio(radio) + jesimoRadio(radio+1))
           /2.0;
      }
    }
  }
  return solucion;
}
vector < double > AltoHorno::calcularIsotermaLinearFit(int instancia) {
```

```
vector < double > solucion = vector < double > (cantAngulos);
  for(int angulo = 0; angulo < cantAngulos; ++angulo) {</pre>
    // calcular linear fit
    double avgX = 0;
    double avgY = 0;
    for(int radio = 0; radio < cantParticiones; ++radio) {</pre>
      avgX += jesimoRadio(radio);
      avgY += soluciones[instancia][radio*cantAngulos+angulo];
    }
    avgX /= cantParticiones;
    avgY /= cantParticiones;
    double slope_numerator = 0.0;
    double slope_denominator = 0.0;
    for(int radio = 0; radio < cantParticiones; ++radio){</pre>
      double x = jesimoRadio(radio);
      double y = soluciones[instancia][radio*cantAngulos+angulo];
      slope_numerator += (x - avgX) * (y - avgY);
      slope_denominator += (x - avgX) * (x - avgX);
    }
    if(slope_denominator == 0){
      cout << "slope_denominator_in_Linear_Regression_is_zero" << endl;
      slope_denominator = 1;
    double slope = slope_numerator / slope_denominator;
    double intercept = avgY - slope * avgX;
    // cout << "slope: " << slope << endl;
    // cout << "intercept: " << intercept << endl;</pre>
    solucion[angulo] = fabs((isoterma - intercept) / slope);
  }
  return solucion;
double AltoHorno::calcularNumeroCondicion() {
  return sistemaTemperaturas.calcularNumeroCondicion();
bool AltoHorno::evaluarEstructura(const vector < double > &isoterma, double
    epsilon, TipoEvaluacion tipo) {
  // calculo los deltas para cada angulo
  vector < double > deltas(cantAngulos);
  bool delta_mayor_epsilon = false;
  double aux = radioExterior - radioInterior;
  for(int i = 0; i < cantAngulos; i++) {</pre>
    double delta = (radioExterior - isoterma[i])/aux;
    deltas[i] = delta;
    if (epsilon >= delta) {
      delta_mayor_epsilon = true;
    }
  }
```

}

```
if(tipo == SIMPLE) {
    return delta_mayor_epsilon;
  } else {
    // tomo el promedio de los deltas
    double sum = 0;
    for(int i = 0; i < cantAngulos; i++) {</pre>
      sum += deltas[i];
    sum = sum / cantAngulos;
    return epsilon >= sum;
}
B.3. sistema_ecuaciones.h
#ifndef SISTEMA_ECUACIONES_H_
#define SISTEMA_ECUACIONES_H_
enum TipoResolucion : bool {GAUSS = 0, LU = 1};
#include <iostream>
#include <vector>
#include <math.h>
using namespace std;
class SistemaEcuaciones{
  public:
    SistemaEcuaciones();
    SistemaEcuaciones(vector<vector<double> > A, vector<vector<double> >
        instB, int dimMatriz, int cantAngulos);
    vector < double > resolverSistema(int instancia, TipoResolucion tipo);
    vector < vector < double > > darMatriz();
    vector < vector < double > > darInstancias();
    double calcularNumeroCondicion();
  private:
    vector < vector < double > > A;
    vector < vector < double > > instB;
    vector < vector < double > > factorizacionLU;
    int dimMatriz;
    int cantAngulos;
    vector < double > resolverTriangularSuperior(const vector < double</pre>
       > > &U, const vector <double > &b, int n);
    vector < double > resolverTriangularInferior(const vector < double</pre>
       > > &U, const vector <double > &b, int n);
    vector < double > resolverTriangularInferiorLU(const vector < vector <
       double> > &U, const vector <double> &b, int n);
    void eliminacionGaussiana(vector<vector<double> > &A, vector<double>
        &b, int n);
    void eliminacionGaussianaBanda(vector<vector<double> > &A, vector<</pre>
       double > &b, int n, int cantAngulos);
    void factorizarLU(const vector < vector < double > > &A);
    double normaInfinitoMatriz(const vector< vector<double> > &M);
```

```
double normaInfinitoVector(const vector < double > &v);
    void imprimirSistema(vector<vector<double> > &mA, vector<double> &b
       );
    void imprimirLU();
};
#endif // SISTEMA_ECUACIONES_H_INCLUDED
B.4. sistema_ecuaciones.cpp
#include <sistema_ecuaciones.h>
#define BANDA true
SistemaEcuaciones::SistemaEcuaciones(){
  this->dimMatriz = 0;
}
SistemaEcuaciones::SistemaEcuaciones(vector<vector<double> > A, vector<
   vector < double > > instB, int dimMatriz, int cantAngulos) {
  this -> A = A;
  this->instB = instB;
  this->dimMatriz = dimMatriz;
  this->cantAngulos = cantAngulos;
}
vector < double > > SistemaEcuaciones::darMatriz() {
  return this -> A;
vector < vector < double > > SistemaEcuaciones::darInstancias() {
  return this->instB;
vector < double > SistemaEcuaciones::resolverSistema(int instancia,
   TipoResolucion tipo){
  vector < double > b = this -> instB[instancia];
  vector < double > x; // respuesta
  if (tipo == LU) {
    //calculo la factorizacion LU de A y la guardo en this->
       factorizacionLU (si no la habia calculado previamente)
    if (factorizacionLU.size() == 0) {
      factorizarLU(this->A);
    vector < double > y;
    //ahora como L*U*x = A*x = b, sea U*x = y \Rightarrow L*y = b
    y = resolverTriangularInferiorLU(this->factorizacionLU, b, this->
       dimMatriz);
    //ya obtuve 'y', ahora hallo 'x' resolviendo U*x = y
    x = resolverTriangularSuperior(this->factorizacionLU, y, this->
       dimMatriz);
  } else {
    // copio por si luego quisiera usar otro método
```

```
vector < vector < double > > mA = this -> A;
    if (BANDA) {
      eliminacionGaussianaBanda(mA, b, this->dimMatriz, this->
          cantAngulos);
      x = resolverTriangularSuperior(mA, b, this->dimMatriz);
    } else {
      eliminacionGaussiana(mA, b, this->dimMatriz);
      x = resolverTriangularSuperior(mA, b, this->dimMatriz);
    }
  }
  return x;
vector < double > Sistema Ecuaciones::resolver Triangular Superior (const
   vector < vector < double > > &U, const vector < double > &b, int n) {
  vector < double > x(n, 0);
  for(int i = n-1; i >= 0; --i) {
    x[i] = b[i];
    for(int j = i+1; j < n; j++) {</pre>
      x[i] -= U[i][j] * x[j];
    x[i] /= U[i][i];
  }
  return x;
vector < double > Sistema Ecuaciones::resolver Triangular Inferior (const
   vector < vector < double > > &L, const vector < double > &b, int n) {
  vector < double > x(n, 0);
  for(int i = 0; i < n; ++i) {</pre>
    x[i] = b[i];
    for (int j = 0; j < i; ++j) {
      x[i] -= x[j] * L[i][j];
    x[i] /= L[i][i];
  return x;
vector < double > Sistema Ecuaciones::resolver Triangular Inferior LU (const
   vector < vector < double > > &L, const vector < double > &b, int n) {
  vector < double > x(n, 0);
  for(int i = 0; i < n; ++i) {</pre>
    x[i] = b[i];
    for (int j = 0; j < i; ++j) {
      x[i] -= x[j] * L[i][j];
    // la diagonal es 1, asi que no hay que dividir por nada
  }
  return x;
}
void SistemaEcuaciones::eliminacionGaussiana(vector<vector<double> > &A,
```

```
vector < double > &b, int n) {
  // encuentro matriz triangular inferior:
  for(int j = 0; j < n; j++){
    double pivote = A[j][j];
    for(int i = j+1; i < n; i++){</pre>
      // sabemos de antemano que el pivote no es cero.
      double coef = A[i][j] / pivote;
      // modifico la fila i usando la fila j
      A[i][j] = 0;
      for(int k = j+1; k < n; k++){
        A[i][k] -= coef * A[j][k];
      }
      b[i] -= coef * b[j];
    }
 }
void SistemaEcuaciones::eliminacionGaussianaBanda(vector<vector<double>
   > &A, vector < double > &b, int n, int cantAngulos) {
  // encuentro matriz triangular inferior:
  // sabemos que las ecuaciones de los puntos t(0,0) a t(0,n-1) y t(m,0)
      a t(m,n-1) ya tienen ceros en toda la fila (excepto en la diagonal
     , que es uno)
  // empezamos a laburar en las ecuaciones t(1,0), y terminamos en la
     ecuacion t(m-1, n-1)
  for(int j = 0; j < n; j++){
    double pivote = A[j][j];
    int inicioBanda = max(j+1,cantAngulos);
    int finBanda = min(n,inicioBanda + cantAngulos);
    for(int i = inicioBanda; i < finBanda; i++){</pre>
      if (A[i][j] != 0) {
        // modifico la fila i usando la fila j
        double coef = A[i][j] / pivote;
        A[i][j] = 0;
        for(int k = j+1; k < n; k++){
          A[i][k] -= coef * A[j][k];
        b[i] -= coef * b[j];
      }
    }
 }
}
void SistemaEcuaciones::factorizarLU(const vector<vector<double> > &A){
  //obtener L y U, va a ser lo que quede en A
  this->factorizacionLU = A;
  for (int i = 0; i < dimMatriz-1; ++i) {//fila</pre>
    for (int j = i+1; j < dimMatriz; ++j) {//fila</pre>
      double c = factorizacionLU[j][i]/factorizacionLU[i][i];
      factorizacionLU[j][i] = c;
```

```
for (int k = i+1; k < dimMatriz; ++k) {//columnas</pre>
        factorizacionLU[j][k]-= c*factorizacionLU[i][k];
      }
    }
 }
}
double SistemaEcuaciones::calcularNumeroCondicion() {
  // preliminar: calculo la factorizacion LU de A y la guardo en this->
     factorizacionLU (si no la habia calculado previamente)
  if (factorizacionLU.size()==0){
    factorizarLU(this->A);
  // primero, calculo la matriz inversa. Esto lo vamos a hacer
     resolviendo los sistemas e1,..., en
  vector < vector < double > > Ainversa(dimMatriz, vector < double > (dimMatriz,
     0));
  for (int i = 0; i < dimMatriz; ++i) {</pre>
    // construyo el canonico
    vector < double > canonico(dimMatriz, 0);
    canonico[i] = 1;
    // ahora como L*U*x = A*x = b, sea U*x = y => L*y = e
    vector <double > y = resolverTriangularInferiorLU(this->
       factorizacionLU, canonico, this->dimMatriz);
    // ya obtuve 'y', ahora hallo 'x' resolviendo U*x = y
    vector < double > x = resolverTriangularSuperior(this -> factorizacionLU,
        y, this->dimMatriz);
    // guardo el resultado
    Ainversa[i] = x;
  double normaMatriz = normaInfinitoMatriz(A);
  double normaMatrizInversa = normaInfinitoMatriz(Ainversa);
 return normaMatriz * normaMatrizInversa;
double SistemaEcuaciones::normaInfinitoMatriz(const vector< vector<</pre>
   double> > &M) {
  double max = normaInfinitoVector(M[0]);
  for (int i = 1; i < (int)M.size(); ++i) {</pre>
    double norma = normaInfinitoVector(M[i]);
    if (norma > max) {
      max = norma;
    }
 return max;
}
double SistemaEcuaciones::normaInfinitoVector(const vector < double > &v) {
  double max = fabs(v[0]);
```

```
for (int i = 1; i < (int)v.size(); ++i) {</pre>
    if (fabs(v[i]) > max) {
      max = fabs(v[i]);
    }
  }
  return max;
void SistemaEcuaciones::imprimirSistema(vector<vector<double> > &mA,
   vector < double > &b) {
  for(int j = 0; j < dimMatriz; j++){</pre>
    cout <<"[";
    for(int k = 0; k < dimMatriz; k++){</pre>
      cout <<"u"<<mA[j][k];
    cout <<"u|u" <<b[j] <<"u] " << endl;
  }
void SistemaEcuaciones::imprimirLU(){
  cout << endl;</pre>
  for (int i = 0; i < dimMatriz; ++i){</pre>
    for (int j = 0; j < dimMatriz; ++j){
      if (i==j) cout << "1";</pre>
      if (j<i) cout << this->factorizacionLU[i][j] << "";</pre>
      if (j>i) cout << "0⊔";
    cout << endl;</pre>
  cout << endl;</pre>
  for (int i = 0; i < dimMatriz; ++i){</pre>
    for (int j = 0; j < dimMatriz; ++j){
      if (j>=i) cout << this->factorizacionLU[i][j] << "";</pre>
      if (j<i) cout << "0□";
    cout << endl;</pre>
  }
}
```