

Práctica 0: Introducción a Python

Cálculo de una integral definida mediante el algoritmo de Monte Carlo

Realizado por Javier Gómez Moraleda y Unai Piris Ibañez

Imports que vamos a utilizar

```
import time
import numpy as np
import matplotlib.pyplot as plt
import scipy.integrate as integrate
```

Función que devuelve el cuadrado

```
def funcion_cuadrado(x):
    return x*x
```

Si a = 1 y b = 3

```
def funcion_parabola(x):
    return (4*x - (x*x))
```

Función que devuelve el seno

```
def funcion_seno(x):
    return np.sin(x)
```

Versión iterativa

Parámetros:

- fun: función que queremos integrar
- a y b: puntos para los que calculamos la integral
- num_puntos: número de puntos aleatorios que se van a generar
- pintar: booleano que indica si queremos o no pintar la gráfica con la función y los puntos

Versión iterativa

```
def integra_mc(fun, a, b, num_puntos=10000, pintar=False):
```

Utilizando la función linspace, creamos num_puntos equidistantes entre a y b

```
eje_x = np.linspace(a, b, num_puntos)
```

Calculamos el valor de la función fun para dichos puntos

```
eje_y = fun(eje_x)
```

Calculamos los valores máximo y mínimo aproximados

```
max_f = max(eje_y)
```

```
min_f = min(eje_y)
```

Variable para guardar el número de puntos

```
debajo = 0
```

```

# Listas con los puntos aleatorios (coordenadas x e y)
aleatorio_x = []
aleatorio_y = []

for i in range(num_puntos):

    # Se genera un valor aleatorio entre a y b, que representa un
    # valor del eje x
    x = np.random.uniform(a, b)

    # Se genera un valor aleatorio entre el máximo y el mínimo,
    # que representa un valor del eje y
    y = np.random.uniform(min_f, max_f)

    # Guardamos el punto calculado
    aleatorio_x.append(x)
    aleatorio_y.append(y)

    # Si está debajo de la función, lo añadimos al contador
    if(fun(x)) > y:
        debajo += 1

# Cálculo del valor de la integral
valor_integral = (debajo/num_puntos) * (b - a) * max_f

# Para pintar la gráfica o no (si estamos midiendo puntos)
if(pintar):
    plt.plot(eje_x, eje_y)
    plt.scatter(aleatorio_x, aleatorio_y, color = 'red', marker =
'x')

return valor_integral

```

Versión vectorizada

Parámetros:

- fun: función que queremos integrar
- a y b: puntos para los que calculamos la integral
- num_puntos: número de puntos aleatorios que se van a generar
- pintar: booleano que indica si queremos o no pintar la gráfica con la función y los puntos

Versión vectorizada

```

def integra_mc_fast(fun, a, b, num_puntos=10000, pintar=False):

    # Utilizando la función linspace, creamos num_puntos equidistantes
    # entre a y b
    eje_x = np.linspace(a, b, num_puntos)

```

```

# Calculamos el valor de la función fun para dichos puntos
eje_y = fun(eje_x)

# Calculamos los valores máximo y mínimo aproximados
max_f = np.max(eje_y)
min_f = np.min(eje_y)

# Variable para guardar el número de puntos
debajo = 0

# Cálculo de puntos aleatorios de forma vectorizada
aleatorio_x = np.random.uniform(a, b, num_puntos)
aleatorio_y = np.random.uniform(min_f, max_f, num_puntos)

# Cálculo del número de puntos que hay debajo de forma vectorizada
debajo = np.sum(fun(aleatorio_x) > aleatorio_y)

# Cálculo del valor de la integral
valor_integral = (debajo/num_puntos) * (b - a) * max_f

# Para pintar la gráfica o no (si estamos midiendo puntos)
if(pintar):
    plt.plot(eje_x, eje_y)
    plt.scatter(aleatorio_x, aleatorio_y, color = 'red', marker =
'x')

return valor_integral

```

Ejemplo de funcionamiento para la función seno entre 0 y pi

Cálculo utilizando bibliotecas

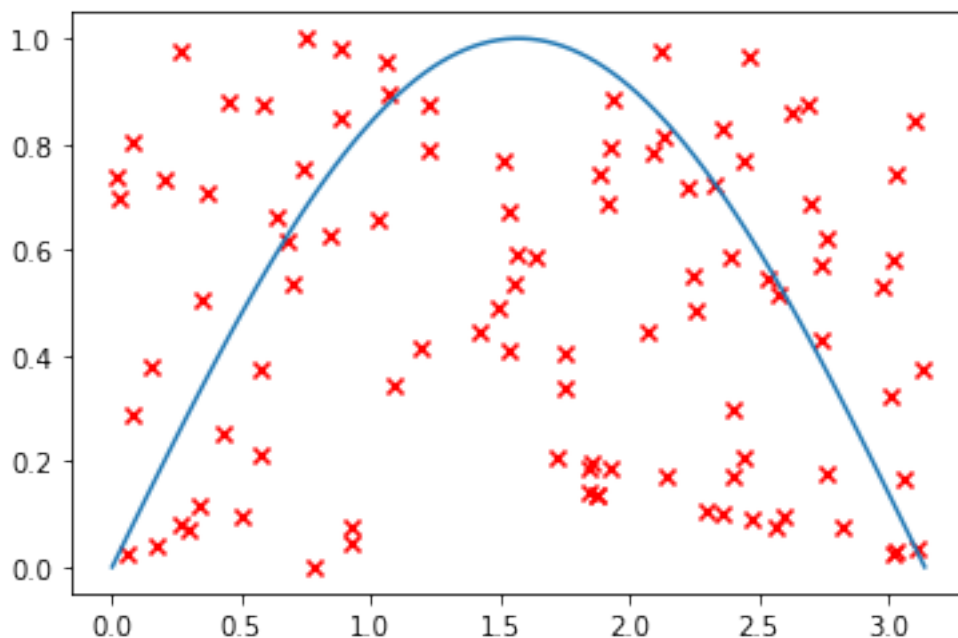
```
integrate.quad(funcion_seno, 0, np.pi)
```

```
(2.0, 2.220446049250313e-14)
```

Cálculo versión iterativa

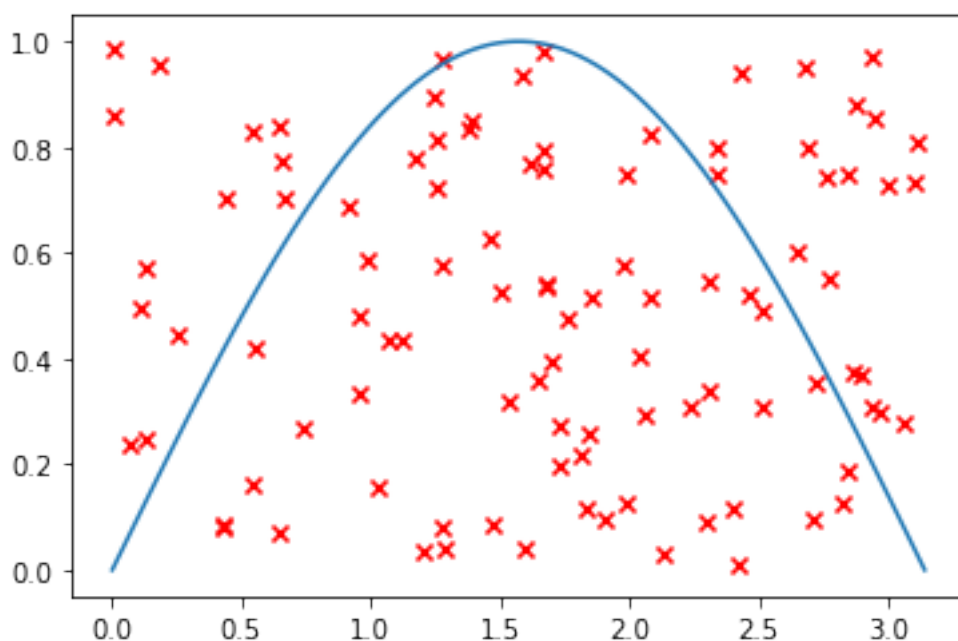
```
integra_mc(funcion_seno, 0, np.pi, 100, True)
```

```
2.010366216969439
```



```
# Cálculo versión vectorizada
integra_mc_fast(funcion_seno, 0, np.pi, 100, True)

2.0731901612497343
```



Como vemos, ambas versiones nos devuelven un cálculo aproximado utilizando únicamente 100 puntos. Como depende de la aleatoriedad, es posible que en otras ejecuciones no sea tan acertado.

Comparación de tiempos entre ambos métodos

Parámetros:

- fun: función que queremos integrar
- a y b: puntos para los que calculamos la integral
- puntos_ini y puntos_fin: rango de generación de puntos
- num_calculos: número de pruebas que vamos a realizar

```
# Comparamos los tiempos para integrar la función fun entre a y b  
def compara_tiempos_dot(fun, a, b, puntos_ini=100, puntos_fin=100000,  
num_calculos=20):
```

```
# Generamos num_calculos tamaños distintos entre puntos_ini y puntos_fin puntos
```

```
    sizes = np.linspace(puntos_ini, puntos_fin, num_calculos)
```

```
# Listas donde guardamos los tiempos
```

```
    times_dot = []
```

```
    times_fast_dot = []
```

```
for size in sizes:
```

```
# Calculamos el tiempo de la versión iterativa
```

```
    tic = time.process_time()
```

```
    dot = integra_mc(fun, a, b, int(size))
```

```
    toc = time.process_time()
```

```
    times_dot += [1000 * (toc - tic)]
```

```
# Calculamos el tiempo de la versión vectorizada
```

```
    tic = time.process_time()
```

```
    fast_dot = integra_mc_fast(fun, a, b, int (size))
```

```
    toc = time.process_time()
```

```
    times_fast_dot += [1000 * (toc - tic)]
```

```
# Pintamos el resultado
```

```
    plt.figure()
```

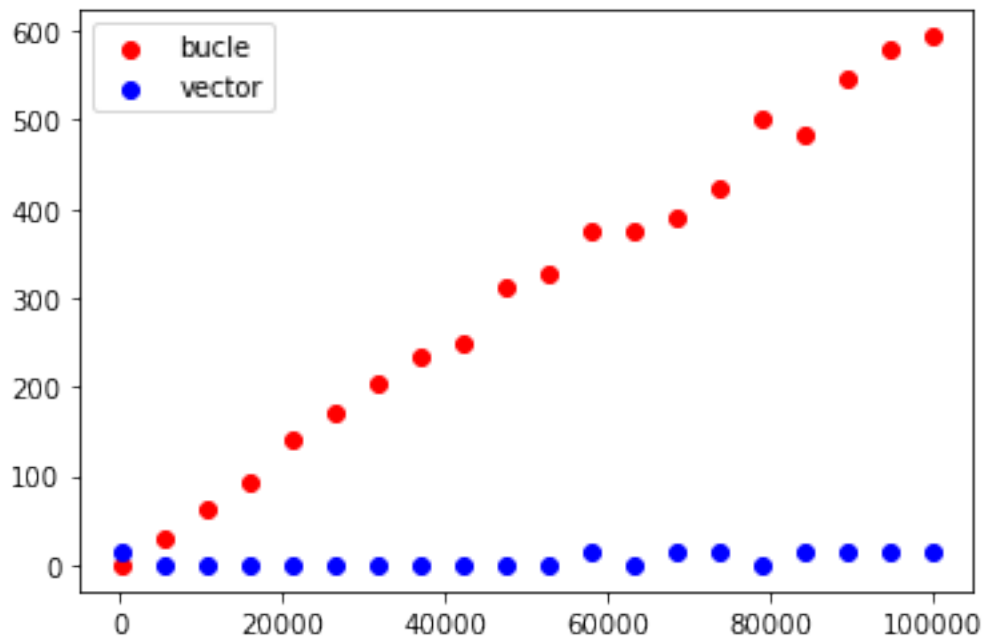
```
    plt.scatter(sizes, times_dot, c='red', label='bucle')
```

```
    plt.scatter(sizes, times_fast_dot, c='blue', label='vector')
```

```
    plt.legend()
```

```
    plt.savefig('compara_tiempos_dot.png')
```

```
compara_tiempos_dot(funcion_seno, 0, np.pi)
```



Probando desde 100 a 100000 puntos, mientras que en la versión iterativa utilizando un bucle si aumentas el número de elementos, aumenta el tiempo, en la versión vectorizada se mantiene claramente el tiempo. Habíamos considerado añadir más puntos, pero resulta evidente que con 100000 puntos, la versión del bucle es exponencial, mientras que la vectorizada es constante.