

Matemática Numérica Avançada

Pedro H A Konzen

10 de fevereiro de 2022

Licença

Este trabalho está licenciado sob a Licença Atribuição-CompartilhaIgual 4.0 Internacional Creative Commons. Para visualizar uma cópia desta licença, visite http://creativecommons.org/licenses/by-sa/4.0/deed.pt_BR ou mande uma carta para Creative Commons, PO Box 1866, Mountain View, CA 94042, USA.

Prefácio

Nestas notas de aula são abordados métodos numéricos aplicados a problemas de grande porte. Como ferramenta computacional de apoio, exemplos de aplicação de códigos [Python](#), são apresentados, mais especificamente, códigos com suporte das bibliotecas [NumPy](#) e [SciPy](#).

Agradeço a todos e todas que de modo assíduo ou esporádico contribuem com correções, sugestões e críticas. :)

Pedro H A Konzen

Sumário

Capa	i
Licença	ii
Prefácio	iii
Sumário	iv
1 Sistemas Lineares	1
1.1 Matrizes Esparsas	1
1.1.1 Sistemas Tridiagonais	3
1.1.2 Matrizes Banda	6
1.1.3 Reordenamento	8
1.1.4 Esquemas de Armazenamento	11
Referências Bibliográficas	16

Capítulo 1

Sistemas Lineares

[Vídeo] | [Áudio] | [\[Contatar\]](#)

Neste capítulo, apresentam-se métodos numéricos para a resolução de sistemas lineares de grande porte. Salvo explicitado ao contrário, assume-se que os sistemas são quadrados e têm solução única.

1.1 Matrizes Esparsas

[Vídeo] | [Áudio] | [\[Contatar\]](#)

Uma matriz é dita ser **esparsa** quando ela tem apenas poucos elementos não nulos. A ideia é que os elementos não nulos não precisam ser guardados na memória do computador, gerando um grande benefício na redução da demanda de armazenamento de dados. O desafio está no desenvolvimento de estruturas de dados para a alocação eficiente de tais matrizes, i.e. que sejam suficientemente adequadas para os métodos numéricos conhecidos.

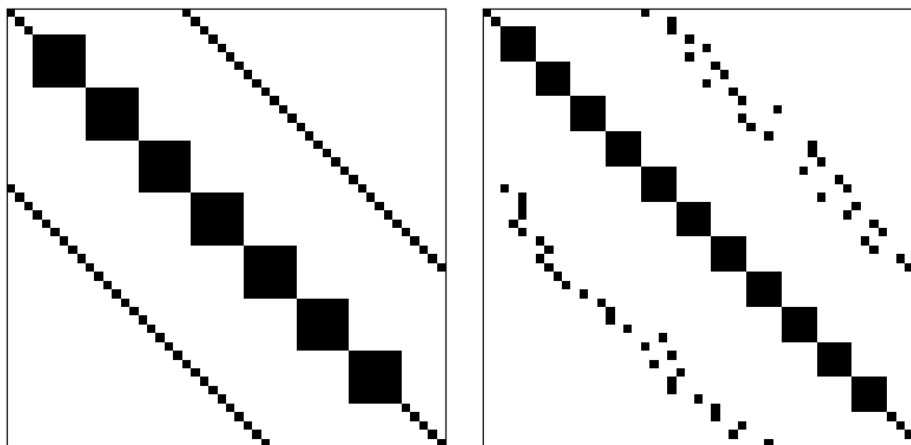


Figura 1.1: Esquerda: exemplo de uma matriz esparsa estruturada. Direita: exemplo de uma matriz esparsa não-estruturada.

Matrizes esparsas podem ser classificadas como **estruturadas** ou **não-estruturadas**. Uma matriz estruturada é aquela em que as entradas não-nulas formam um padrão regular. Por exemplo, estão dispostas em poucas diagonais ou formam blocos (submatrizes densas) ao longo de sua diagonal principal. No caso de não haver um padrão regular das entradas não-nulas, a matriz esparsa é dita ser não-estruturada. Consulte a Figura 1.1 para exemplos.

A **esparsidade** de uma matriz é a porcentagem de elementos nulos que ela tem, i.e. para uma matriz quadrada $n \times n$ tem-se que a esparsidade é

$$\frac{n_{\text{nulos}}}{n^2} \times 100\% \quad (1.1)$$

Por exemplo, a matriz identidade de tamanho $n = 100$ tem esparsidade

$$\frac{100^2 - 100}{100^2} \times 100\% = 99\% \quad (1.2)$$

1.1.1 Sistemas Tridiagonais

Um sistema tridiagonal tem a seguinte forma matricial

$$\begin{bmatrix} b_1 & c_1 & & & 0 \\ a_2 & b_2 & c_2 & & \\ & a_3 & b_3 & \ddots & \\ & & \ddots & \ddots & c_{n-1} \\ 0 & & & a_n & b_n \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} d_1 \\ d_2 \\ d_3 \\ \vdots \\ d_n \end{bmatrix} \quad (1.3)$$

com, $a_1 = 0$ e $c_n = 0$. Ou seja, é um sistema cuja a matriz dos coeficientes é tridiagonal.

Uma **matriz tridiagonal** é uma matriz esparsa estruturada. Mais especificamente, é chamada de **matriz banda**, em que os elementos não nulos estão apenas em algumas de suas diagonais. Para armazenarmos tal matriz precisamos alocar apenas os seguintes três vetores

$$a = (0, a_2, \dots, a_n) \quad (1.4)$$

$$b = (b_1, b_2, \dots, b_n) \quad (1.5)$$

$$c = (c_1, c_2, \dots, c_{n-1}, 0) \quad (1.6)$$

Ou seja, precisamos armazenar $3n$ pontos flutuantes em vez de n^2 , como seria o caso se a matriz dos coeficientes fosse densa.

Algoritmo de Thomas

O Algoritmo de Thomas¹ é uma forma otimizada do Método de Eliminação Gaussiana aplicada à sistemas tridiagonais. Enquanto este requer $O(n^3)$ operações, esse demanda apenas $O(n)$.

Eliminando os termos abaixo da diagonal em (1.3), obtemos o sistema equivalente

$$\begin{bmatrix} \tilde{b}_1 & c_1 & & & 0 \\ & \tilde{b}_2 & c_2 & & \\ & & \tilde{b}_3 & \ddots & \\ & & \ddots & \ddots & c_{n-1} \\ 0 & & & \tilde{b}_n & \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ \vdots \\ x_n \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \tilde{d}_1 \\ \tilde{d}_2 \\ \tilde{d}_3 \\ \vdots \\ \tilde{d}_n \end{bmatrix} \quad (1.7)$$

¹Llewellyn Hilleth Thomas, 1903 - 1992, físico e matemático aplicado britânico. Fonte: [Wikipedia](#).

Este é obtido pela seguinte iteração

$$w := \frac{a_i}{b_{i-1}} \quad (1.8)$$

$$b_i := b_i - wc_{i-1} \quad (1.9)$$

$$d_i := d_i - wd_{i-1} \quad (1.10)$$

onde, o \sim foi esquecido de propósito, indicando a reutilização dos vetores b e d . A solução do sistema é, então, obtida de baixo para cima, i.e.

$$x_n = \frac{d_n}{b_n} \quad (1.11)$$

$$x_i = \frac{d_i - c_i x_{i+1}}{b_i}, \quad (1.12)$$

com $i = n-1, n-2, \dots, 1$.

Listing 1.1: Algoritmo de Thomas

```

1 import numpy as np
2
3 def TDMA(a,b,c,d):
4     n = b.size
5     for i in np.arange(1,n):
6         w = a[i]/b[i-1]
7         b[i] = b[i] - w*c[i-1]
8         d[i] = d[i] - w*d[i-1]
9     x = np.empty(n)
10    x[n-1] = d[n-1]/b[n-1]
11    for i in np.arange(n-2,-1,-1):
12        x[i] = (d[i] - c[i]*x[i+1])/b[i]
13    return x
```

Exercício 1.1.1. Considere o seguinte sistema linear

$$2x_1 - x_2 = 0 \quad (1.13)$$

$$x_{i-1} - 3x_i + 4x_{i+1} = \sin\left(i\frac{\pi}{2(n-1)}\right) \quad (1.14)$$

$$x_{n-1} + x_n = 1 \quad (1.15)$$

a) Compute sua solução usando o Algoritmo de Thomas para $n = 3$.

- b) Compare a solução obtida no item anterior com a gerada pela função `scipy.linalg.solve`.
- c) Compare a solução com a obtida no item anterior com a gerada pela função `scipy.linalg.solve_banded`.
- d) Use o módulo `Python timeit` para comprar a demanda de tempo computacional de cada um dos métodos acima. Compute para $n = 10, 100, 1000, 10000$.

Exercício 1.1.2. Considere que o problema de valor de contorno (PVC)

$$-u'' = \sin \pi x, \quad 0 < x < 1, \quad (1.16)$$

$$u(0) = 0, \quad (1.17)$$

$$u(1) = 0 \quad (1.18)$$

seja simulado com o Método das Diferenças Finitas². Vamos assumir uma discretização espacial uniforme com n nodos e tamanho de malha

$$h = \frac{1}{n-1}. \quad (1.19)$$

Com isso, temos os nodos $x_i = (i-1)h$, $i = 1, 2, \dots, n$. Nos nodos internos, aplicamos a fórmula de diferenças central

$$u''(x_i) \approx \frac{u_{i-1} - 2u_i + u_{i+1}}{h^2}, \quad (1.20)$$

onde, $u_i \approx u(x_i)$. Com isso, a discretização da EDO fornece

$$-\frac{1}{h^2}u_{i-1} + \frac{2}{h^2}u_i - \frac{1}{h^2}u_{i+1} = \sin \pi x_i \quad (1.21)$$

para $i = 2, 3, \dots, n-1$. Das condições de contorno temos $u_1 = u_n = 0$. Logo, o problema discreto lê-se: encontrar $u = (u_1, u_2, \dots, u_n) \in \mathbb{R}^n$ tal que

$$u_1 = 0 \quad (1.22)$$

$$-\frac{1}{h^2}u_{i-1} + \frac{2}{h^2}u_i - \frac{1}{h^2}u_{i+1} = \sin \pi x_i \quad (1.23)$$

$$u_n = 0 \quad (1.24)$$

²Consulte mais em [Notas de Aula: Matemática Numérica](#).

- a) Calcule a solução analítica do PVC.
- b) Use a função `scipy.linalg.solve_banded` para computar a solução do problema discreto associado para diferentes tamanhos de malha $h = 10^{-1}, 10^{-2}, 10^{-3}, 10^{-4}$. Compute o erro da solução discreta em relação à solução analítica.
- c) Compare a demanda de tempo computacional se a função `scipy.linalg.solve` for empregada na computação da solução discreta.

1.1.2 Matrizes Banda

Uma matriz banda é aquela em que os elementos não nulos estão dispostos em apenas algumas de suas diagonais. Consulte a Figura 1.2.

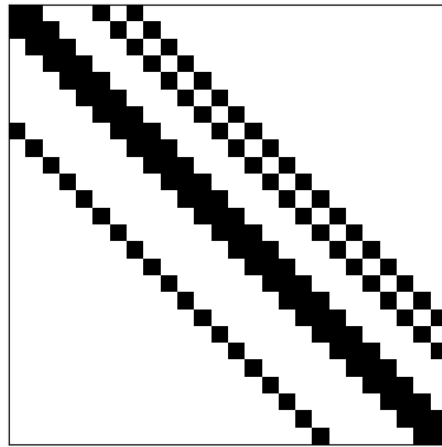


Figura 1.2: Exemplo de uma matriz banda.

Exercício 1.1.3. Considere o seguinte problema de Poisson³

$$u_{xx} + u_{yy} = -\sin(x)\sin(y), (x, y) \in (0, \pi) \times (0, \pi), \quad (1.25)$$

$$u(0, y) = 0, y \in [0, \pi], \quad (1.26)$$

$$u(\pi, y) = 0, y \in [0, \pi], \quad (1.27)$$

$$u(x, 0) = 0, x \in [0, \pi], \quad (1.28)$$

$$u(x, \pi) = 0, x \in [0, \pi]. \quad (1.29)$$

Vamos empregar o Método de Diferenças Finitas para computar uma aproximação para a sua solução. Começamos assumindo uma malha uniforme de n^2 nodos

$$x_i = (i - 1)h \quad (1.30)$$

$$y_j = (j - 1)h \quad (1.31)$$

com tamanho de malha $h = \pi/(n - 1)$, $i = 1, 2, \dots, n$ e $j = 1, 2, \dots, n$. Empregando a Fórmula de Diferenças Central⁴ encontramos o seguinte problema discreto associado

$$u_{i,1} = u_{1,j} = 0, \quad (1.32)$$

$$\begin{aligned} & \frac{1}{h^2}u_{i,j-1} + \frac{1}{h^2}u_{i-1,j} - \frac{4}{h^2}u_{i,j} \\ & + \frac{1}{h^2}u_{i,j+1} + \frac{1}{h^2}u_{i+1,j} = -\sin(x_i)\sin(y_j), \end{aligned} \quad (1.33)$$

$$u_{i,n} = u_{n,j} = 0 \quad (1.34)$$

- a) Use a função `scipy.linalg.solve_banded` para computar a solução do problema discreto associado para diferentes tamanhos de malha $h = 10^{-1}, 10^{-2}, 10^{-3}, 10^{-4}$. Compute o erro da solução discreta em relação à solução analítica. Compare as aproximações com a solução analítica

$$u(x, y) = \frac{1}{2}\sin(x)\sin(y). \quad (1.35)$$

- b) Compare a demanda de tempo e memória computacional se a função `scipy.linalg.solve` for empregada na computação da solução discreta.

³Baron Siméon Denis Poisson, 1781 - 1840, matemático, engenheiro e físico francês. Fonte: [Wikipedia](#).

⁴Consulte mais em [Notas de Aula: Matemática Numérica](#).

1.1.3 Reordenamento

O reordenamento de linhas e colunas é uma técnica bastante utilizada para melhorar a estrutura de matrizes esparsas e, com isso, otimizar a aplicação de métodos de solução.

Exemplo 1.1.1. Seja o seguinte PVC

$$-u'' + v(x) = f(x), \quad 0 < x < 1 \quad (1.36)$$

$$-v'' - u(x) = g(x), \quad 0 < x < 1 \quad (1.37)$$

$$u(0) = u(1) = 0 \quad (1.38)$$

$$v(0) = v(1) = 0 \quad (1.39)$$

Vamos considerar sua formulação discreta pelo Método de Diferenças Finitas em uma malha uniforme

$$x_i = (i - 1)h, \quad (1.40)$$

com $i = 1, 2, \dots, n$, com tamanho de malha $h = 1/(n - 1)$. Usando a fórmula de diferenças central de ordem 2 nas EDOs, obtemos

$$-\left(\frac{u_{i-1} - 2u_i + u_{i+1}}{h^2}\right) + v_i = f_i \quad (1.41)$$

$$-\left(\frac{v_{i-1} - 2v_i + v_{i+1}}{h^2}\right) - u_i = g_i, \quad (1.42)$$

sendo, $u_i \approx u(x_i)$, $v_i \approx v(x_i)$, $f_i = f(x_i)$, $g_i = g(x_i)$ com $i = 2, \dots, n - 1$. Considerando as condições iniciais, tomamos $u_1 = u_n = v_1 = v_n = 0$ e multiplicando por h^2 , temos

$$2u_2 - u_3 + h^2v_2 = h^2f_2 \quad (1.43)$$

$$-u_{i-1} + 2u_i - u_{i+1} + h^2v_i = h^2f_i \quad (1.44)$$

$$-u_{n-2} + 2u_{n-1} + h^2v_{n-1} = h^2f_{n-1} \quad (1.45)$$

$$2v_2 - v_3 - u_2 = h^2g_2 \quad (1.46)$$

$$-v_{i-1} + 2v_i - v_{i+1} - h^2u_i = h^2g_i \quad (1.47)$$

$$-v_{n-2} + 2v_{n-1} - h^2u_{n-1} = h^2g_{n-1} \quad (1.48)$$

$$(1.49)$$

onde, $i = 3, \dots, n-2$.

As equações acima formam um sistema linear $2(n-2) \times 2(n-2)$. Podemos escrever sua forma matricial

$$Aw = h \quad (1.50)$$

de várias formas a depender da escolha do vetor w em função de u e v . Vamos aqui considerar duas delas:

$$\text{F1. } w = (u_2, v_2, \dots, u_{n-1}, v_{n-1})$$

$$u_i = w_{2(i-1)-1} \quad (1.51)$$

$$f_i = h_{2(i-1)-1} \quad (1.52)$$

$$v_i = w_{2(i-1)} \quad (1.53)$$

$$g_i = h_{2(i-1)} \quad (1.54)$$

$$\text{F2. } w = (u_2, \dots, u_{n-1}, v_2, \dots, v_{n-1})$$

$$u_i = w_{i-1} \quad (1.55)$$

$$f_i = h_{i-1} \quad (1.56)$$

$$v_i = w_{i+n-3} \quad (1.57)$$

$$g_i = h_{i+n-3} \quad (1.58)$$

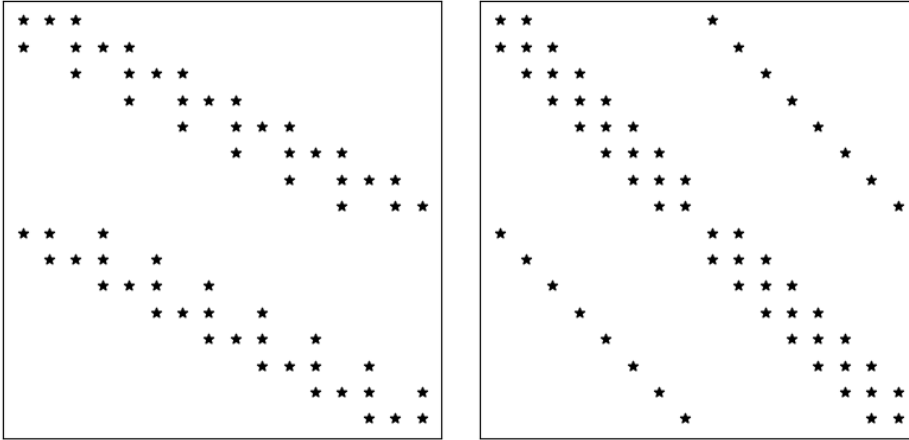


Figura 1.3: Esquerda: F1. Direita: F2. Consulte o Exemplo 1.1.1.

As escolhas F1. e F2. são duas **enumerações** distintas das incógnitas. A Figure 1.3 mostra a estrutura das matrizes geradas em cada caso. Observamos que a enumeração F1 a matriz gerada tem blocos bem estruturados. Já, a enumeração F2, nos fornece uma matriz banda, o que é uma estrutura mais eficiente.

Exercício 1.1.4. Consideremos o Exemplo 1.1.1 e assumimos

$$f(x) = \pi^2 \sin(\pi x) + x(x - 1) \quad (1.59)$$

$$g(x) = -2 - \sin(\pi x) \quad (1.60)$$

Neste caso, a solução analítica do sistema de EDOs associado é

$$u(x) = \sin(\pi x) \quad (1.61)$$

$$v(x) = x(x - 1) \quad (1.62)$$

- a) Compute a solução numérica com o Método da Eliminação Gaussiana⁵ usando as enumerações F1 e F2. Compare a soluções numéricas com a analítica. Verifique o tempo e a demanda de memória computacionais para $n = 10, 10^2, 10^3, 10^4$.
- b) Considerando a enumeração F2. Implemente o Método de Eliminação Gaussiana otimizado para matriz banda gerada⁶. Verifique o tempo e a demanda de memória computacionais para $n = 10, 10^2, 10^3, 10^4$ e compare com os resultados obtidos no item a).
- c) Considerando a enumeração F1. Reordene as equações do sistema discreto de forma a obter uma matriz pentadiagonal. Então, compare seu uso computacional em relação as abordagens dos itens anteriores⁷. Por fim, qual é a melhor abordagem?

Observação 1.1.1. As enumerações F1 e F2 consideradas no Exemplo 1.1.1 correspondem a permutações na coluna da matriz (e no vetor solução) do sistema linear. Já, no item c) do Exercício 1.1.4, fizemos o reordenamento das linhas da matriz (e do vetor dos termos constantes) do sistema, em conformidade com a enumeração das incógnitas. Normalmente, esta segunda abordagem leva a uma estrutura computacionalmente mais eficiente.

⁵Use o método SciPy [scipy.linalg.solve](#)

⁶Baseie-se no Algoritmo de Thomas, Código 1.1

⁷Neste caso, pode-se utilizar o método SciPy [scipy.linalg.solve_banded](#)

1.1.4 Esquemas de Armazenamento

A ideia é armazenar apenas os elementos não-nulos de uma matriz esparsa, de forma a economizar a demanda de armazenamento computacional. Cuidados devem ser tomados para que a estrutura de armazenamento utilizada seja adequada para a computação das operações matriciais mais comuns.

Formato COO

O formato COO (*COOrdinate format*) é o esquema de armazenamento mais simples. A estrutura de dados consiste em três arranjos: (1) um arranjo contendo as entradas não-nulas da matriz; (2) um arranjo contendo seus índices de linha; (3) um arranjo contendo seus índices de coluna.

Exemplo 1.1.2. Consideremos a seguinte matriz

$$A = \begin{bmatrix} 2. & 0. & 1. & 0. \\ 0. & 3. & 2. & -1. \\ 0 & -1 & -2. & 0. \\ 0 & 0 & 0 & 1. \end{bmatrix} \quad (1.63)$$

O formato COO está disponível na biblioteca SciPy com o método [scipy.sparse.coo_matrix](#)⁸. Neste caso, temos

```
1     import numpy as np
2     import scipy as sp
3     from scipy.sparse import coo_matrix
4
5     data = np.array([2.,1.,3.,2.,-1.,-1.,-2.,1.])
6     row = np.array([0,0,1,1,1,2,2,3])
7     col = np.array([0,2,1,2,3,1,2,3])
8     coo = coo_matrix((data, (row, col)), shape=(4,4))
9     print("coo = \n", coo)
10    print("A = \n", coo.toarray())
```

- Vantagens do formato COO são:
 - permite a entrada de dados duplicados (simplicidade);

⁸Versões recentes do SciPy estão migrando para a nomenclatura do NumPy. Consulte mais em [SciPy Sparse](#).

- possível conversão rápida entre os formatos CSR e CSC⁹.
- Desvantagens do formato COO são:
 - complexidade em operações aritméticas;
 - complexidade na extração de submatrizes.

Observação 1.1.2. O SciPy conta com vários métodos para o tratamento e operação com matrizes esparsas armazenadas no formato COO. Consulte mais em [scipy.sparse.coo_matrix](#).

Formato CSR

O formato *Compressed Sparse Row* (CSR) é uma variação do COO que busca diminuir a alocação de dados repetidos. Assim como o COO, o formato conta com três arranjos d , c , p :

- d é o arranjo contendo os elementos não-nulos da matriz, ordenados por linhas (i.e., da esquerda para direita, de cima para baixo);
- c é o arranjo contendo o índice das colunas das entradas não-nulas da matriz (como no formato COO);
- p é um arranjo cujos elementos são a posição no arranjo c em que cada linha da matriz começa a ser representada. O número de elementos de i -ésima linha da matriz dado por $p_{j+1} - p_j$.

Exemplo 1.1.3. No Exemplo 1.1.2, alocamos a matriz

$$A = \begin{bmatrix} 2. & 0. & 1. & 0. \\ 0. & 3. & 2. & -1. \\ 0 & -1 & -2. & 0. \\ 0 & 0 & 0 & 1. \end{bmatrix} \quad (1.64)$$

no formato COO. Aqui, vamos converter a alocação para o formato CSR e, então, verificar seus atributos.

```
1      from scipy.sparse import csr_matrix
2      csr = coo.tocsr()
3      d = csr.data
```

⁹Estes formatos são mais eficientes para a computação matricial e são apresentados na sequência.


```

4     c = csr.indices
5     p = csr.indptr
6     print(d)
7     print(c)
8     print(p)

```

Para fixarmos as ideias, temos

$$d = (2., 1., 3., 2., -1., -1., -2., 1.) \quad (1.65)$$

$$c = (0, 2, 1, 2, 3, 1, 2, 3) \quad (1.66)$$

$$p = (0, 2, 5, 7, 8) \quad (1.67)$$

Assim sendo, o elemento $p[i=2] = 5$ aponta para o $c[k=5] = 1$, o que fornece que $A[i=2, j=1] = d[k] = -1$. Verifique!

- Vantagens do formato CSR:
 - operações aritméticas eficientes;
 - fatiamento por linhas eficiente;
 - multiplicação matriz vetor eficiente.
- Desvantagens do formato COO:
 - fatiamento por colunas não eficiente;
 - custo elevado de realocamento com alteração da esparsidade da matriz.

Observação 1.1.3. O SciPy conta com vários métodos para o tratamento e operação com matrizes esparsas armazenadas no formato CSR. Consulte mais em [scipy.sparse.csr_matrix](https://docs.scipy.org/doc/scipy/reference/sparse.csr_matrix.html).

Formato CSC

O formato *Compressed Sparse Column* (CSC) é uma variação análoga do CSR, mas para armazenamento por colunas. O formato conta com três arranjos d , l , p :

- d é o arranjo contendo os elementos não-nulos da matriz, ordenados por colunas (i.e., de cima para baixo, da esquerda para direita);

- l é o arranjo contendo o índice das linhas das entradas não-nulas da matriz;
- p é um arranjo cujos elementos são a posição no arranjo l em que cada coluna da matriz começa a ser representada. O número de elementos de j -ésima coluna da matriz dado por $p_{j+1} - p_j$.

Exemplo 1.1.4. No Exemplo 1.1.2, alocamos a matriz

$$A = \begin{bmatrix} 2. & 0. & 1. & 0. \\ 0. & 3. & 2. & -1. \\ 0 & -1 & -2. & 0. \\ 0 & 0 & 0 & 1. \end{bmatrix} \quad (1.68)$$

no formato COO. Aqui, vamos converter a alocação para o formato CSC e, então, verificar seus atributos.

```

1      from scipy.sparse import csc_matrix
2      csc = coo.tocsc()
3      d = csc.data
4      l = csc.indices
5      p = csc.indptr
6      print(d)
7      print(l)
8      print(p)
```

Para fixarmos as ideias, temos

$$d = (2., 3., -1., 1., 2., -2., -1., 1.) \quad (1.69)$$

$$l = (0, 1, 2, 0, 1, 2, 1, 3) \quad (1.70)$$

$$p = (01368) \quad (1.71)$$

Assim sendo, o elemento $p[j=2] = 3$ aponta para o $l[k=3] = 0$, o que informa que $A[i=0, j=2] = d_{\{k\}=1}$. Verifique!

- Vantagens do formato CSC:
 - fatiamento por colunas eficiente;
 - operações aritméticas eficientes;
 - multiplicação matriz vetor eficiente¹⁰.

¹⁰CSR é mais eficiente em muitos casos.

- Desvantagens do formato COO:
 - fatiamento por linhas não eficiente;
 - custo elevado de realocamento com alteração da esparsidade da matriz.

Observação 1.1.4. O SciPy conta com vários métodos para o tratamento e operação com matrizes esparsas armazenadas no formato CSC. Consulte mais em [scipy.sparse.csc_matrix](#).

Observação 1.1.5. Além dos formatos COO, CSR e CSC, existem ainda vários outros que podem empregados e que são mais eficientes em determinadas aplicações. Recomendamos a leitura de [3, Seção 3.4] e da documentação do [scipy.sparse](#).

Referências Bibliográficas

- [1] J.P. Davis and P. Rabinowitz. *Methods of Numerical Integration*. Academic Press, Inc., San Diego, 2. edition, 1984.
- [2] C.T. Kelley. *Iterative Methods for Optimization*. Society for Industrial and Applied Mathematics, Philadelphia, 1999.
- [3] Y. Saad. *Iterative Methods for Sparse Linear Systems*. Society for Industrial and Applied Mathematics, Philadelphia, 2003.
- [4] J. Stoer. *Approximate Calculation of Multiple Integrals*. Prentice-Hall, Inc., 1971.
- [5] D. Watkins. *Fundamentals of Matrix Computations*. John Wiley, New York, 2002.