# Höhere Mathematik

Jil Zerndt, Lucien Perret January 2025

# Rechnerarithmetik

Zahlendarstellung

Maschinenzahlen Eine maschinendarstellbare Zahl zur Basis B ist ein Element der Menge:

$$M = \{ x \in \mathbb{R} \mid x = \pm 0. m_1 m_2 m_3 \dots m_n \cdot B^{\pm e_1 e_2 \dots e_l} \} \cup \{0\}$$

- $m_1 \neq 0$  (Normalisierungsbedingung)
- $m_i, e_i \in \{0, 1, \dots, B-1\}$  für  $i \neq 0$
- $B \in \mathbb{N}, B > 1$  (Basis)

**Zahlenwert** 
$$\hat{\omega} = \sum_{i=1}^{n} m_i B^{\hat{e}-i}$$
, mit  $\hat{e} = \sum_{i=1}^{l} e_i B^{l-i}$ 

## Werteberechnung einer Maschinenzahl

- 1. Normalisierung überprüfen:  $m_1 \neq 0$  (für  $x \neq 0$ )
  - Sonst: Mantisse verschieben und Exponent anpassen
- 2. Exponent berechnen:  $\hat{e} = \sum_{i=1}^{l} e_i B^{l-i}$  Von links nach rechts: Stelle · Basis hochgestellt zur Position
  3. Wert berechnen:  $\hat{\omega} = \sum_{i=1}^{n} m_i B^{\hat{e}-i}$
- - Mantissenstellen · Basis hochgestellt zu (Exponent Position)
- 4. Vorzeichen berücksichtigen

Werteberechnung Berechnung einer vierstelligen Zahl zur Basis 4:

$$\underbrace{0.3211}_{n=4} \cdot \underbrace{4^{12}}_{l=2} \qquad \text{Exponent: } \hat{e} = 1 \cdot 4^{1} + 2 \cdot 4^{0} = 6$$

$$\text{Wert: } \hat{\omega} = 3 \cdot 4^{3} + 2 \cdot 4^{2} + 1 \cdot 4^{1} + 1 \cdot 4^{0} = 57$$

IEEE-754 Standard definiert zwei wichtige Gleitpunktformate:

Single Precision (32 Bit) Vorzeichen(V): 1 Bit

Exponent(E): 8 Bit (Bias 127) Mantisse(M):

23 Bit + 1 hidden bit

Double Precision (64 Bit) Vorzeichen(V): 1 Bit

Exponent(E): 11 Bit (Bias 1023)

Mantisse(M):

52 Bit + 1 hidden bit

# Darstellungsbereich Für jedes Gleitpunktsystem existieren:

- Grösste darstellbare Zahl:  $x_{\text{max}} = (1 B^{-n}) \cdot B^{e_{\text{max}}}$
- Kleinste darstellbare positive Zahl:  $x_{\min} = B^{e_{\min}-1}$

Approximations- und Rundungsfehler -

Fehlerarten Sei  $\tilde{x}$  eine Näherung des exakten Wertes x:

Absoluter Fehler:

Relativer Fehler:

$$|\tilde{x} - x|$$

$$\left|\frac{\tilde{x}-x}{x}\right|$$
 bzw.  $\frac{|\tilde{x}-x|}{|x|}$  für  $x \neq 0$ 

Maschinengenauigkeit eps ist die kleinste positive Zahl, für die gilt: **Dezimal:**  $eps_{10} := 5 \cdot 10^{-n}$ 

Allgemein: eps :=  $\frac{B}{2} \cdot B^{-n}$ 

$$\left| \frac{rd(x) - x}{x} \right| \le \text{eps}$$

Sie begrenzt den maximalen relativen Rundungsfehler:

**Rundungseigenschaften** Für alle  $x \in \mathbb{R}$  mit  $|x| \ge x_{\min}$  gilt:

Absoluter Fehler:

Relativer Fehler:

$$|rd(x) - x| \le \frac{B}{2} \cdot B^{e-n-1}$$
  $\left| \frac{rd(x) - x}{x} \right| \le \text{eps}$ 

Fehlerfortpflanzung

Konditionierung Die Konditionszahl K beschreibt die relative Fehlervergrösserung bei Funktionsauswertungen:

$$K:=\frac{|f'(x)|\cdot|x|}{|f(x)|} \quad \begin{array}{ll} \bullet & K\leq 1: \text{ gut konditioniert} \\ \bullet & K>1: \text{ schlecht konditioniert} \\ \bullet & K\gg 1: \text{ sehr schlecht konditioniert} \end{array}$$

**Fehlerfortpflanzung** Für f (differenzierbar) gilt näherungsweise:

#### Absoluter Fehler:

# Relativer Fehler:

$$|f(\tilde{x}) - f(x)| \approx |f'(x)| \cdot |\tilde{x} - x|$$
 
$$\frac{|f(\tilde{x}) - f(x)|}{|f(x)|} \approx K \cdot \frac{|\tilde{x} - x|}{|x|}$$

# Analyse der Fehlerfortpflanzung einer Funktion

- 1. Berechnen Sie f'(x)
- 2. Bestimmen Sie die Konditionszahl K
- 3. Schätzen Sie den absoluten Fehler ab
- 4. Schätzen Sie den relativen Fehler ab
- 5. Beurteilen Sie die Konditionierung anhand von K

$$\underbrace{\frac{\left|f(\tilde{x}) - f(x)\right|}{\text{absoluter Fehler von } f(x)}}_{\text{absoluter Fehler von } f(x)} \approx \frac{\left|f'(x)\right| \cdot \underbrace{\left|\tilde{x} - x\right|}_{\text{absoluter Fehler von } x}$$

$$\underbrace{\frac{\left|f(\tilde{x}) - f(x)\right|}{\left|f(x)\right|}}_{\text{absoluter Fehler von } x} \approx \underbrace{\frac{\left|f'(x)\right| \cdot |x|}{\left|f(x)\right|}}_{\text{absoluter Fehler von } x} \cdot \underbrace{\frac{\left|\tilde{x} - x\right|}{\left|x\right|}}_{\text{absoluter Fehler von } x}$$

Fehleranalyse Beispiel: Fehleranalyse von  $f(x) = \sin(x)$ 

- 1.  $f'(x) = \cos(x)$
- $2. K = \frac{|x\cos(x)|}{|\sin(x)|}$
- 3. Für  $x \to 0$ :  $K \to 1$  (gut konditioniert)
- 4. Für  $x \to \pi$ :  $K \to \infty$  (schlecht konditioniert)
- 5. Für x = 0:  $\lim_{x \to 0} K = 1$  (gut konditioniert)
- 6. Der absolute Fehler wird nicht vergrössert, da  $|\cos(x)| < 1$

Praktische Fehlerquellen der Numerik -

# Kritische Operationen häufigste Fehlerquellen:

- Auslöschung bei Subtraktion ähnlich großer Zahlen
- Überlauf (overflow) bei zu großen Zahlen
- Unterlauf (underflow) bei zu kleinen Zahlen
- Verlust signifikanter Stellen durch Rundung

# Vermeidung von Auslöschung

- 1. Identifizieren Sie Subtraktionen ähnlich großer Zahlen
- 2. Suchen Sie nach algebraischen Umformungen
- 3. Prüfen Sie alternative Berechnungswege
- 4. Verwenden Sie Taylorentwicklungen für kleine Werte

Auslöschung Kritische Berechnungen für kleine x (Auslöschung):

- 1.  $\sqrt{1+x^2}-1$ : Besser:  $\frac{x^2}{\sqrt{1+x^2}+1}$
- 2.  $1 \cos(x)$ : Besser:  $2\sin^2(x/2)$

Auslöschung Bei der Subtraktion fast gleich großer Zahlen können signifikante Stellen verloren gehen. Beispiel:

- 1.234567 1.234566 = 0.000001
- Aus 7 signifikanten Stellen wird 1 signifikante Stelle

# Numerische Lösung von Nullstellenproblemen

Nullstellensatz von Bolzano Sei  $f:[a,b] \to \mathbb{R}$  stetig. Falls

$$f(a) \cdot f(b) < 0$$

dann existiert mindestens eine Nullstelle  $\xi \in (a, b)$ .

# Systematisches Vorgehen bei Nullstellenproblemen

- Newton-Verfahren: wenn Ableitung leicht berechenbar
- Sekantenverfahren: wenn Ableitung schwierig
- Fixpunktiteration: wenn geeignete Umformung möglich

NSP: Nullstellenproblem, NS: Nullstelle

Fixpunktiteration -

Fixpunktgleichung ist eine Gleichung der Form: F(x) = xDie Lösungen  $\bar{x}$ , für die  $F(\bar{x}) = \bar{x}$  erfüllt ist, heissen Fixpunkte.

**Grundprinzip der Fixpunktiteration** sei  $F:[a,b] \to \mathbb{R}$  mit  $x_0 \in [a,b]$ 

Die rekursive Folge  $x_{n+1} \equiv F(x_n), \quad n = 0, 1, 2, \dots$ 

heisst Fixpunktiteration von F zum Startwert  $x_0$ 

# Konvergenzverhalten

Sei  $F:[a,b]\to\mathbb{R}$  mit stetiger Ableitung F' und  $\bar{x}\in[a,b]$  ein Fixpunkt von F. Dann gilt für die Fixpunktiteration  $x_{n+1} = F(x_n)$ :

Anziehender Fixpunkt: Abstossender Fixpunkt:  $|F'(\bar{x})| < 1$  $|F'(\bar{x})| > 1$ 

 $x_n$  konvergiert gegen  $\bar{x}$ , falls  $x_0$  nahe genug bei  $\bar{x}$   $x_n$  konvergiert für keinen Startwert  $x_0 \neq \bar{x}$ 

**Banachscher Fixpunktsatz**  $F: [a,b] \rightarrow [a,b]$  und  $\exists$  Konstante  $\alpha$ :

- $0 < \alpha < 1$  (Lipschitz-Konstante)
- $|F(x) F(y)| \le \alpha |x y|$  für alle  $x, y \in [a, b]$

# Dann gilt:

- F hat genau einen Fixpunkt  $\bar{x}$  in [a, b]
- **a-priori:**  $|x_n \bar{x}| \leq \frac{\alpha^n}{1-\alpha} \cdot |x_1 x_0|$

Fehlerabschätzungen:

- Die Fixpunktiterati- $\bar{x}$  für alle  $x_0 \in [a, b]$
- on konvergiert gegen **a-posteriori:**  $|x_n \bar{x}| \le \frac{\alpha}{1-\alpha} \cdot |x_n x_{n-1}|$

# Konvergenznachweis für Fixpunktiteration

- 1. Bringe die Gleichung in Fixpunktform:  $f(x) = 0 \Rightarrow x = F(x)$
- 2. Prüfe, ob F das Intervall [a, b] in sich abbildet:
- Wähle geeignetes Intervall ([a, b] F(a) > a und F(b) < b)
- 3. Bestimme die Lipschitz-Konstante  $\alpha$ :  $\rightarrow$  Berechne F'(x)
- Finde  $\alpha = \max_{x \in [a,b]} |F'(x)|$  und prüfe  $\alpha < 1$

4. Berechnen Sie die nötigen Iterationen für Genauigkeit tol:  $n \ge \frac{\ln(\frac{tol \cdot (1-\alpha)}{|x_1-x_0|})}{1}$ Iterationen für Genauigkeit tol:

Fixpunktiteration Nullstellen von  $f(x) = e^x - x - 2$ Umforming in Fixpunktform:  $x = \ln(x+2)$ , also  $F(x) = \ln(x+2)$ 

1.  $F'(x) = \frac{1}{x+2}$  monoton fallend

- 2. Für I = [1,2]: F(1) = 1.099 > 1, F(2) = 1.386 < 23.  $\alpha = \max_{x \in [1,2]} |\frac{1}{x+2}| = \frac{1}{3} < 1$
- 4. Konvergenz für Startwerte in [1, 2] gesichert
- 5. Für Genauigkeit  $10^{-6}$  benötigt: n > 12 Iterationen

# **Grundprinzip Newton-Verfahren**

Approximation der NS durch sukzessive Tangentenberechnung: Konvergiert, wenn für alle x im relevanten Intervall gilt:

$$\begin{vmatrix} x_{n+1} = x_n - \frac{f(x_n)}{f'(x_n)} \\ \frac{f(x) \cdot f''(x)}{[f'(x)]^2} \end{vmatrix} < 1$$

### Newton-Verfahren anwenden

- 1. Funktion f(x) und Ableitung f'(x) aufstellen
- 2. Geeigneten Startwert  $x_0$  nahe der Nullstelle wählen
  - Prüfen, ob  $f'(x_0) \neq 0$
- 3. Iterieren bis zur gewünschten Genauigkeit:  $x_{n+1} = x_n \frac{f(x_n)}{f'(x_n)}$
- 4. Abbruchkriterien prüfen:
  - Funktionswert:  $|f(x_n)| < \epsilon_1$
  - Änderung aufeinanderfolgenden Werte:  $|x_{n+1} x_n| < \epsilon_2$
  - Maximale Iterationszahl nicht überschritten

Newton-Verfahren Nullstellen von  $f(x) = x^2 - 2$ Ableitung: f'(x) = 2x, Startwert  $x_0 = 1$ 

1. 
$$x_1 = 1 - \frac{1^2 - 2}{2 \cdot 1} = 1.5$$

$$x_2 = 1.5 - \frac{1.5^2 - 2}{2 \cdot 1.5} = 1.416$$

$$\rightarrow$$
 Konvergenz gegen  $\sqrt{2}$  nach

1. 
$$x_1 = 1 - \frac{1^2 - 2}{2 \cdot 1} = 1.5$$
  
2.  $x_2 = 1.5 - \frac{1.5^2 - 2}{2 \cdot 1.5} = 1.4167$   
3.  $x_3 = 1.4167 - \frac{1.4167^2 - 2}{2 \cdot 1.4167} = 1.4142$ 

# Vereinfachtes Newton-Verfahren

Alternative Variante mit konstanter Ableitung:

$$x_{n+1} = x_n - \frac{f(x_n)}{f'(x_0)}$$

Konvergiert langsamer, aber benötigt weniger Rechenaufwand.

#### Sekantenverfahren

Alternative zum Newton-Verfahren ohne Ableitungsberechnung. Verwendet zwei Punkte  $(x_{n-1}, f(x_{n-1}))$  und  $(x_n, f(x_n))$ :

$$x_{n+1} = x_n - \frac{x_n - x_{n-1}}{f(x_n) - f(x_{n-1})} \cdot f(x_n)$$

Benötigt zwei Startwerte  $x_0$  und  $x_1$ .

Sekantenverfahren Nullstellen von  $f(x) = x^2 - 2$ 

Startwerte  $x_0 = 1$  und  $x_1 = 2$ 

1. 
$$x_2 = 1 - \frac{1-2}{1^2-2} \cdot 1 = 1.5$$

$$\to \operatorname{Konvergenz}$$

2. 
$$x_3 = 1.5 - \frac{1.5 - 1}{1.5^2 - 2} \cdot 1.5 = 1.4545$$

$$\rightarrow$$
 Konvergenz  
gegen  $\sqrt{2}$  nach

Startwerte 
$$x_0 = 1$$
 that  $x_1 = 2$   
1.  $x_2 = 1 - \frac{1-2}{1^2-2} \cdot 1 = 1.5$   
2.  $x_3 = 1.5 - \frac{1.5-1}{1.5^2-2} \cdot 1.5 = 1.4545$   
3.  $x_4 = 1.4545 - \frac{1.4545-1.5}{1.4545^2-2} \cdot 1.4545 = 1.4143$ 

wenigen Schritten

Fehlerabschätzung -

# Fehlerabschätzung für Nullstellen

So schätzen Sie den Fehler einer Näherungslösung ab:

- 1. Sei  $x_n$  der aktuelle Näherungswert
- 2. Wähle Toleranz  $\epsilon > 0$
- 3. Prüfe Vorzeichenwechsel:  $f(x_n \epsilon) \cdot f(x_n + \epsilon) < 0$
- 4. Falls ja: Nullstelle liegt in  $(x_n \epsilon, x_n + \epsilon)$
- 5. Damit gilt:  $|x_n \xi| < \epsilon$

Praktische Fehlerabschätzung Fehlerbestimmung bei  $f(x) = x^2 - 2$ 

- 1. Näherungswert:  $x_3 = 1.4142157$
- 2. Mit  $\epsilon = 10^{-5}$ :
- 3.  $f(x_3 \epsilon) = 1.4142057^2 2 < 0$
- 4.  $f(x_3 + \epsilon) = 1.4142257^2 2 > 0$
- **Also**:  $|x_3 \sqrt{2}| < 10^{-5}$
- → Nullstelle liegt in (1.4142057, 1.4142257)

Konvergenzverhalten -

Konvergenzordnung Sei  $(x_n)$  eine gegen  $\bar{x}$  konvergierende Folge. Die Konvergenzordnung q > 1 ist definiert durch:

$$|x_{n+1} - \bar{x}| \le c \cdot |x_n - \bar{x}|^q$$

wo c > 0 eine Konstante. Für q = 1 muss zusätzl. c < 1 gelten.

Konvergenzordnungen der Verfahren Konvergenzgeschwindigkeiten

**Newton-Verfahren:** Quadratische Konvergenz: q=2

Vereinfachtes Newton: Lineare Konvergenz: q = 1

**Sekantenverfahren:** Superlineare Konvergenz:  $q = \frac{1+\sqrt{5}}{2} \approx 1.618$ 

Konvergenzgeschwindigkeit Vergleich der Verfahren:

Startwert  $x_0 = 1$ , Funktion  $f(x) = x^2 - 2$ , Ziel:  $\sqrt{2}$ 

n	Newton	Vereinfacht	Sekanten
1	1.5000000	1.5000000	1.5000000
2	1.4166667	1.4500000	1.4545455
3	1.4142157	1.4250000	1.4142857
4	1.4142136	1.4125000	1.4142136

# LGS und Matrizen

Matrizen --

Matrix Tabelle mit m Zeilen und n Spalten:  $m \times n$ -Matrix A  $a_{ij}$ : Element in der *i*-ten Zeile und *j*-ten Spalte

# Addition und Subtraktion

- A + B = C
- $c_{ij} = a_{ij} + b_{ij}$

# Skalarmultiplikation

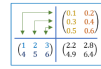
- $k \cdot A = B$
- $b_{ij} = k \cdot a_{ij}$

Rechenregeln für die Addition und skalare Multiplikation von Matrizen Kommutativ-, Assoziativ- und Distributiv-Gesetz gelten für Matrix-Addition

Matrixmultiplikation  $A^{m \times n}$ ,  $B^{n \times k}$ 

Bedingung: A n Spalten, B n Zeilen. Resultat: C hat m Zeilen und k Spalten.

- $\bullet A \cdot B = C$
- $c_{ij} = a_{i1} \cdot b_{1j} + a_{i2} \cdot b_{2j} + \ldots + a_{in} \cdot b_{nj}$
- $A \cdot B \neq B \cdot A$



Rechenregeln für die Multiplikation von Matrizen Assoziativ, Distributiv, nicht Kommutativ!

Transponierte Matrix  $A^{m \times n} \to (A^T)^{n \times m}$ •  $A^T$ : Spalten und Zeilen vertauscht •  $(A^T)_{ij} = A_{ji}$  und  $(A \cdot B)^T = B^T \cdot A^T$ 

# Spezielle Matrizen

- Symmetrische Matrix:  $A^T = A$
- Einheitsmatrix/Identitätsmatrix: E bzw. I mit  $e_{ij} = 1$  für i = j und  $e_{ij} = 0$  für  $i \neq j$
- Diagonalmatrix:  $a_{ij} = 0$  für  $i \neq j$
- **Dreiecksmatrix**:  $a_{ij} = 0$  für i > j (obere Dreiecksmatrix) oder i < j (untere Dreiecksmatrix)

Lineare Gleichungssysteme (LGS) -

Lineares Gleichungssystem (LGS) Ein lineares Gleichungssystem ist eine Sammlung von Gleichungen, die linear in den Unbekannten sind. Ein LGS kann in Matrixform  $A \cdot \vec{x} = \vec{b}$  dargestellt werden.

- A: Koeffizientenmatrix
- $\vec{x}$ : Vektor der Unbekannten  $\vec{b}$ : Vektor der Konstanten

Rang einer Matrix rg(A) = Anzahl Zeilen - Anzahl Nullzeilen ⇒ Anzahl linear unabhängiger Zeilen- oder Spaltenvektoren

# Zeilenstufenform (Gauss)

- Alle Nullen stehen unterhalb der Diagonalen, Nullzeilen zuunterst
- Die erste Zahl  $\neq 0$  in jeder Zeile ist eine führende Eins
- Führende Einsen, die weiter unten stehen  $\rightarrow$  stehen weiter rechts

# Reduzierte Zeilenstufenform: (Gauss-Jordan)

Alle Zahlen links und rechts der führenden Einsen sind Nullen.

#### Gauss-Jordan-Verfahren

- 1. bestimme linkeste Spalte mit Elementen  $\neq 0$  (Pivot-Spalte)
- 2. oberste Zahl in Pivot-Spalte = 0
  - $\rightarrow$  vertausche Zeilen so dass  $a_{11} \neq 0$
- 3. teile erste Zeile durch  $a_{11} \rightarrow$  so erhalten wir führende Eins
- 4. Nullen unterhalb führender Eins erzeugen (Zeilenperationen) nächste Schritte: ohne bereits bearbeitete Zeilen Schritte 1-4 wiederholen, bis Matrix Zeilenstufenform hat

Zeilenperationen erlaubt bei LGS (z.B. Gauss-Verfahren)

- Vertauschen von Zeilen
- Multiplikation einer Zeile mit einem Skalar
- Addition eines Vielfachen einer Zeile zu einer anderen

## Lösbarkeit von linearen Gleichungssystemen

- unendlich viele Lösungen: • Lösbar: rq(A) = rq(A|b)
- genau eine Lösung: rq(A) = n rg(A) < n

Parameterdarstellung bei unendlich vielen Lösungen

Führende Unbekannte: Spalte mit führender Eins Freie Unbekannte: Spalten ohne führende Eins  $\begin{pmatrix} x_1 & x_2 & x_3 & x_4 \\ 1 & -2 & 0 & 3 & 5 \\ 0 & 0 & 1 & 1 & 3 \end{pmatrix}$ 

Auflösung nach der führenden Unbekannten:

- $1x_1 2x_2 + 0x_3 + 3x_4 = 5$   $x_2 = \lambda \rightarrow x_1 = 5 + 2 \cdot \lambda 3 \cdot \mu$
- $0x_1 + 0x_2 + 1x_3 + 1x_4 = 3$   $x_4 = \mu \rightarrow x_3 = 3 \mu$

$$\vec{x} = \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 5 + 2\lambda - 3\mu \\ 3 - \mu \\ \mu \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 5 \\ 0 \\ 3 \\ 0 \end{pmatrix} + \lambda \begin{pmatrix} 2 \\ 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} + \mu \begin{pmatrix} -3 \\ 0 \\ -1 \\ 1 \end{pmatrix}$$

**Homogenes LGS**  $\vec{b} = \vec{0} \rightarrow A \cdot \vec{x} = \vec{0} \rightarrow rq(A) = rq(A \mid \vec{b})$ nur zwei Möglichkeiten:

- eine Lösung  $x_1 = x_2 = \cdots = x_n = 0$ , die sog. triviale Lösung.
- unendlich viele Lösungen

# Koeffizientenmatrix, Determinante, Lösbarkeit des LGS

Für  $n \times n$ -Matrix A sind folgende Aussagen äquivalent:

- $det(A) \neq 0$
- Spalten von A sind linear unabhängig. • Zeilen von A sind linear unabhängig.
- rq(A) = n
- LGS  $A \cdot \vec{x} = \vec{0}$
- A ist invertier bar hat eindeutige Lösung  $x = A^{-1} \cdot 0 = 0$

Quadratische Matrizen

**Umformen** bestimme die Matrix  $X: A \cdot X + B = 2 \cdot X$  $\Rightarrow A \cdot X = 2 \cdot X - B \Rightarrow A \cdot X - 2 \cdot X = -B \Rightarrow (A - 2 \cdot E) \cdot X = -B$  $\Rightarrow (A-2\cdot E)\cdot (A-2\cdot E)^{-1}\cdot X = (A-2\cdot E)^{-1}\cdot -B$  $\Rightarrow X = (A - 2 \cdot E)^{-1} \cdot -B$ 

Inverse einer quadratischen Matrix A  $A^{-1}$ 

 $A^{-1}$  existiert, wenn rq(A) = n,  $A^{-1}$  ist eindeutig bestimmt.

Eine Matrix heisst invertierbar / regulär, wenn sie eine Inverse hat. Andernfalls heisst sie sinaulär

## Eigenschaften invertierbarer Matrizen

- $A \cdot A^{-1} = A^{-1} \cdot A = E$
- $(A^{-1})^{-1} = A$
- $(A \cdot B)^{-1} = B^{-1} \cdot A^{-1}$  Die Reihenfolge ist relevant! A und B invertierbar  $\Rightarrow AB$  invertierbar
  •  $(A^T)^{-1} = (A^{-1})^T$  A invertierbar  $\Rightarrow A^T$  invertierbar

Inverse einer 2 × 2-Matrix  $A = \begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix}$  mit det(A) = ad - bc

$$A^{-1} = \frac{1}{\det(A)} \cdot \begin{pmatrix} d & -b \\ -c & a \end{pmatrix}$$

NUR Invertierbar falls  $ad - bc \neq 0$ 

Inverse berechnen einer quadratischen Matrix  $A^{n\times n}$ 

$$A \cdot A^{-1} = E \to (A|E) \rightsquigarrow \text{Zeilenoperationen} \rightsquigarrow (E|A^{-1})$$

$$\underbrace{\begin{pmatrix} 4 & -1 & 0 \\ 0 & 2 & 1 \\ 3 & -5 & -2 \end{pmatrix}}_{A} \cdot \underbrace{\begin{pmatrix} x_{1} & y_{1} & z_{1} \\ x_{2} & y_{2} & z_{2} \\ x_{3} & y_{3} & z_{3} \end{pmatrix}}_{A^{-1}} = \underbrace{\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}}_{E}$$

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

Zeilenstufenform (linke Seite)

$$\longrightarrow \left( \begin{array}{ccc|c} 1 & -1/4 & 0 & 1/4 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 1/2 & 0 & 1/2 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & -6 & 17 & 8 \end{array} \right)$$

Reduzierte Zeilenstufenform (linke Seite)

**LGS** mit Inverse lösen  $A \cdot \vec{x} = \vec{b}$ 

$$A^{-1} \cdot A \cdot \vec{x} = A^{-1} \cdot \vec{b} \rightarrow \vec{x} = A^{-1} \cdot \vec{b}$$

Beispiel:

$$\underbrace{\begin{pmatrix} 1/2 & 0 \\ 0 & 1/3 \end{pmatrix}}_{A^{-1}} \cdot \underbrace{\begin{pmatrix} 2 & 0 \\ 0 & 3 \end{pmatrix}}_{A} \cdot \underbrace{\begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix}}_{\tilde{x}} = \underbrace{\begin{pmatrix} 1/2 & 0 \\ 0 & 1/3 \end{pmatrix}}_{A^{-1}} \cdot \underbrace{\begin{pmatrix} 4 \\ 5 \end{pmatrix}}_{\tilde{b}}$$

# Numerische Lösung linearer Gleichungssysteme

Permutationsmatrix P ist eine Matrix, die aus der Einheitsmatrix durch Zeilenvertauschungen entsteht.

Für die Vertauschung der i-ten und j-ten Zeile hat  $P_k$  die Form:

- $p_{ii} = p_{ij} = 0$
- $p_{ij} = p_{ji} = 1$
- Sonst gleich wie in  $E_n$

# Wichtige Eigenschaften:

- $P^{-1} = P^T = P$
- Mehrere Vertauschungen:  $P = P_1 \cdot ... \cdot P_1$

Zeilenvertauschung für Matrix A mit Permutationsmatrix  $P_1$ :

$$\underbrace{\begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 \\ 4 & 5 & 6 \\ 7 & 8 & 9 \end{pmatrix}}_{A} \cdot \underbrace{\begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ P_{\bullet} \end{pmatrix}}_{P_{\bullet}} = \begin{pmatrix} 7 & 8 & 9 \\ 4 & 5 & 6 \\ 1 & 2 & 3 \end{pmatrix} \qquad \Rightarrow A \cdot P_{1} \text{ bewirkt die Vertauschung von Zeile 1 und 3}$$

Pivotisierung

### **Spaltenpivotisierung**

Strategie zur numerischen Stabilisierung des Gauss-Algorithmus durch Auswahl des betragsmäßig größten Elements als Pivotelement. Vor jedem Eliminationsschritt in Spalte i:

- Suche k mit  $|a_{ki}| = \max\{|a_{ii}| | j = i, ..., n\}$
- Falls  $a_{ki} \neq 0$ : Vertausche Zeilen i und k
- Falls  $a_{ki} = 0$ : Matrix ist singulär

## Gauss-Algorithmus mit Pivotisierung

- 1. Elimination (Vorwärts):
- Für i = 1, ..., n-1:
  - Finde  $k \ge i$  mit  $|a_{ki}| = \max\{|a_{ii}| \mid j = i, ..., n\}$
  - Falls  $a_{ki} = 0$ : Stop (Matrix singulär)
  - Vertausche Zeilen i und k
- \*  $z_j:=z_j-\frac{a_{ji}}{a_{ii}}z_i$ 2. Rückwärtseinsetzen:  $x_i=\frac{b_i-\sum_{j=i+1}^n a_{ij}x_j}{a_{ii}},\quad i=n,n-1,\dots,1$

Gauss mit Pivotisierung  $A = \begin{pmatrix} 0 & 1 & 1 \\ 2 & 4 & -2 \\ 3 & 3 & -2 \end{pmatrix}, b = \begin{pmatrix} 4 \\ 2c \\ 3c \end{pmatrix}$ 

#### Eliminationsschritte:

$$\begin{pmatrix} 2 & 4 & -2 & | & 2 \\ 0 & 3 & 15 & | & 36 \\ 0 & 1 & 1 & | & 4 \end{pmatrix} \Rightarrow \begin{pmatrix} 2 & 4 & -2 & | & 2 \\ 0 & 3 & 15 & | & 36 \\ 0 & 0 & -2 & | & -8 \end{pmatrix} \qquad \begin{aligned} x_3 & & = \frac{-8}{2} = 4 \\ x_2 & & = \frac{36 - 15(4)}{3} = 1 \\ x_1 & & = \frac{2 - 4(4) + 2}{2} = -6 \end{aligned}$$

# Vorteile der Permutationsmatrix

- Exakte Nachverfolgung aller Zeilenvertauschungen
- Einfache Rückführung auf ursprüngliche Reihenfolge durch  ${\cal P}^{-1}$
- Kompakte Darstellung mehrerer Vertauschungen
- Numerisch stabile Implementierung der Pivotisierung

# Zeilenvertauschungen verfolgen

- 1. Initialisiere  $P = I_n$
- 2. Für jede Vertauschung von Zeile i und j:
  - Erstelle  $P_k$  durch Vertauschen von Zeilen i, j in  $I_n$
  - Aktualisiere  $P = P_{\nu} \cdot P$
  - Wende Vertauschung auf Matrix an:  $A := P_k A$
- 3. Bei der LR-Zerlegung mit Pivotisierung:
  - PA = LR
  - Löse Ly = Pb und Rx = y

# Matrix-Zerlegungen -

Dreieckszerlegung Eine Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  kann zerlegt werden in:

$$l_{ij}=0$$
 für  $j>i$  
$$r_{ij}=0$$
 für  $i>j$  Diagonale normiert  $(l_{ii}=1)$  Diagonalelemente  $\neq 0$ 

LR-Zerlegung ---

## LR-Zerlegung

Jede reguläre Matrix A, für die der Gauss-Algorithmus ohne Zeilenvertauschungen durchführbar ist, lässt sich zerlegen in: A = LRwobei L eine normierte untere und R eine obere Dreiecksmatrix ist.

## Berechnung der LR-Zerlegung

So berechnen Sie die LR-Zerlegung:

- 1. Führen Sie Gauss-Elimination durch
- 2. R ist die resultierende obere Dreiecksmatrix
- 3. Die Eliminationsfaktoren  $-\frac{a_{ji}}{a_{ii}}$  bilden L
- 4. Lösen Sie dann nacheinander:
  - Ly = b (Vorwärtseinsetzen)
  - Rx = y (Rückwärtseinsetzen)

LR-Zerlegung 
$$A = \begin{pmatrix} -1 & 1 & 1 \\ 1 & -3 & -2 \\ 5 & 1 & 4 \end{pmatrix}, b = \begin{pmatrix} 0 \\ 5 \\ 3 \end{pmatrix}$$

Max. Element in 1. Spalte:  $|a_{31}| = 5$ , also Z1 und Z3 tauschen:

$$P_1 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \end{pmatrix}, \quad A^{(1)} = \begin{pmatrix} 5 & 1 & 4 \\ 1 & -3 & -2 \\ -1 & 1 & 1 \end{pmatrix}$$

Berechne Eliminationsfaktoren:  $l_{21} = \frac{1}{5}$ ,  $l_{31} = -\frac{1}{5}$ 

Nach Elimination: 
$$A^{(2)} = \begin{pmatrix} 5 & 1 & 4 \\ 0 & -3.2 & -2.8 \\ 0 & 1.2 & 1.8 \end{pmatrix}$$

Max. Element in 2. Spalte unter Diagonale: |-3.2| > |1.2|, keine Vertauschung nötig.

Berechne Eliminationsfaktor:  $l_{32} = -\frac{1.2}{3.2} = \frac{3}{8}$ 

Nach Elimination:  $R = \begin{pmatrix} 5 & 1 & 4 \\ 0 & -3.2 & -2.8 \\ 0 & 0 & 2.85 \end{pmatrix}$ 

Die LR-Zerlegung mit PA = LR ist:

$$P = P_1 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \end{pmatrix}, L = \begin{pmatrix} \frac{1}{5} & 0 & 0 \\ \frac{1}{5} & 1 & 0 \\ -\frac{1}{5} & \frac{3}{8} & 1 \end{pmatrix}, R = \begin{pmatrix} 5 & -\frac{1}{3} & 2 & \frac{4}{2.85} \\ 0 & 0 & 2.85 \end{pmatrix}$$

- 1.  $Pb = \begin{pmatrix} 3 \\ 5 \\ 0 \end{pmatrix}$
- 2. Löse Ly = Pb durch Vorwärtseinsetzen:  $y = \begin{pmatrix} 3 \\ 4.4 \end{pmatrix}$
- 3. Löse Rx = y durch Rückwärtseinsetzen:  $x = \begin{pmatrix} 1 \\ -1 \end{pmatrix}$

$$Ax = \begin{pmatrix} -1 & 1 & 1\\ 1 & -3 & -2\\ 5 & 1 & 4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1\\ -1\\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0\\ 5\\ 3 \end{pmatrix} = b$$

# **QR-Zerlegung**

Eine orthogonale Matrix  $Q \in \mathbb{R}^{n \times n}$  erfüllt:  $Q^T Q = QQ^T = I_n$ Die QR-Zerlegung einer Matrix A ist: A = QRwobei Q orthogonal und R eine obere Dreiecksmatrix ist.

### Householder-Transformation

Eine Householder-Matrix hat die Form:  $H = I_n - 2uu^T$ mit  $u \in \mathbb{R}^n$ , ||u|| = 1. Es gilt:

- H ist orthogonal  $(H^T = H^{-1})$  und symmetrisch  $(H^T = H)$
- $H^2 = I_n$

# QR-Zerlegung mit Householder

- 1. Initialisierung: R := A,  $Q := I_n$
- 2. Für i = 1, ..., n-1:
  - Bilde Vektor  $v_i$  aus i-ter Spalte von R ab Position i
  - $w_i := v_i + \text{sign}(v_{i1}) ||v_i|| e_1$
  - $u_i := w_i / \|w_i\|$
  - $H_i := I_{n-i+1} 2u_i u_i^T$
  - Erweitere  $H_i$  zu  $Q_i$  durch  $I_{i-1}$  links oben
  - $R := Q_i R$  und  $Q := Q Q_i^T$

QR-Zerlegung mit Householder 
$$A = \begin{pmatrix} 2 & 5 & -1 \\ -1 & -4 & 2 \\ 0 & 2 & 1 \end{pmatrix}$$

Erste Spalte  $a_1$  und Einheitsvektor  $e_1$ :  $a_1 = \begin{pmatrix} 2 \\ -1 \\ 0 \end{pmatrix}$ ,  $e_1 = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$ Householder-Vektor für erste Spalte:

- 1. Berechne Norm:  $|a_1| = \sqrt{2^2 + (-1)^2 + 0^2} = \sqrt{5}$
- 2. Bestimme Vorzeichen:  $sign(a_{11}) = sign(2) = 1$ 
  - Wähle positives Vorzeichen, da erstes Element positiv
  - Dies maximiert die erste Komponente von  $v_1$
  - Verhindert Auslöschung bei der Subtraktion

3. 
$$v_1 = a_1 + \operatorname{sign}(a_{11})|a_1|e_1 = \begin{pmatrix} 2\\-1\\0 \end{pmatrix} + \sqrt{5} \begin{pmatrix} 1\\0\\0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 2+\sqrt{5}\\-1\\0 \end{pmatrix}$$

4. Normiere 
$$v_1$$
:  $|v_1| = \sqrt{(2+\sqrt{5})^2 + 1} \Rightarrow u_1 = \frac{v_1}{|v_1|} = \begin{pmatrix} 0.91 \\ -0.41 \end{pmatrix}$ 

Householder-Matrix berechnen: 
$$H_1 = I - 2u_1u_1^T = \begin{pmatrix} -0.67 & -0.75 & 0 \\ -0.75 & 0.67 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

A nach 1. Transformation: 
$$A^{(1)} = H_1 A = \begin{pmatrix} -\sqrt{5} & -6.71 & 0.45 \\ 0 & -0.89 & 1.79 \\ 0 & 2.00 & 1.00 \end{pmatrix}$$

Untermatrix für zweite Transformation:  $A_2 = \begin{pmatrix} -0.89 & 1.79 \\ 2.00 & 1.00 \end{pmatrix}$ Householder-Vektor für zweite Spalte:

- 1.  $|a_2| = \sqrt{(-0.89)^2 + 2^2} = 2.19$
- 2.  $sign(a_{22}) = sign(-0.89) = -1$  (da erstes Element negativ)
- 3.  $v_2 = \begin{pmatrix} -0.89 \\ 2.00 \end{pmatrix} 2.19 \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -3.09 \\ 2.00 \end{pmatrix}$
- 4.  $u_2 = \frac{v_2}{|v_2|} = \begin{pmatrix} -0.84 \\ 0.54 \end{pmatrix}$

Erweiterte Householder-Matrix:  $Q_2 = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & -0.41 & -0.91 \\ 0 & 0.01 & 0.41 \end{pmatrix}$ 

nach 2. Transformation:  $R = Q_2 A^{(1)} = \begin{pmatrix} -\sqrt{5} & -6.71 & 0.45 \\ 0 & -2.19 & 1.34 \\ 0 & 0 & -1.79 \end{pmatrix}$ 

Die OR-Zerlegung A = OR ist:

$$Q = H_1^T Q_2^T = \begin{pmatrix} -0.89 & -0.45 & 0 \\ 0.45 & -0.89 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}, R = \begin{pmatrix} -\sqrt{5} & -6.71 & 0.45 \\ 0 & -2.19 & 1.34 \\ 0 & 0 & -1.79 \end{pmatrix}$$

- 1. QR = A (bis auf Rundungsfehler)
- 2.  $Q^T Q = Q Q^T = I$  (Orthogonalität)
- 3. R ist obere Dreiecksmatrix

- Vorzeichenwahl bei  $v_k$  ist entscheidend für numerische Stabilität
- Ein falsches Vorzeichen kann zu Auslöschung führen
- Betrag der Diagonalelemente in R = Norm transformierter Spalten
- $\bullet$  Q ist orthogonal: Spaltenvektoren sind orthonormal

### Fehleranalyse ----

#### Matrix- und Vektornormen

Eine Vektornorm  $\|\cdot\|$  erfüllt für alle  $x, y \in \mathbb{R}^n, \lambda \in \mathbb{R}$ :

- ||x|| > 0 und  $||x|| = 0 \Leftrightarrow x = 0$
- $\|\lambda x\| = |\lambda| \cdot \|x\|$
- $||x + y|| \le ||x|| + ||y||$  (Dreiecksungleichung)

# Wichtige Normen

**1-Norm:** 
$$||x||_1 = \sum_{i=1}^n |x_i|, ||A||_1 = \max_j \sum_{i=1}^n |a_{ij}|$$

**2-Norm:** 
$$||x||_2 = \sqrt{\sum_{i=1}^n x_i^2}, ||A||_2 = \sqrt{\rho(A^T A)}$$

$$\infty$$
-Norm:  $||x||_{\infty} = \max_{i} |x_{i}|, ||A||_{\infty} = \max_{i} \sum_{j=1}^{n} |a_{ij}|$ 

# Fehlerabschätzung für LGS

Sei  $\|\cdot\|$  eine Norm,  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  regulär und Ax = b,  $A\tilde{x} = \tilde{b}$ 

# Absoluter Fehler:

# Relativer Fehler:

$$||x - \tilde{x}|| \le ||A^{-1}|| \cdot ||b - \tilde{b}||$$
  $\frac{||x - \tilde{x}||}{||x||} \le \operatorname{cond}(A) \cdot \frac{||b - \tilde{b}||}{||b||}$ 

$$\frac{\|x - \tilde{x}\|}{\|x\|} \le \operatorname{cond}(A) \cdot \frac{\|b - \tilde{b}\|}{\|b\|}$$

Mit der Konditionszahl cond $(A) = ||A|| \cdot ||A^{-1}||$ 

## Konditionierung

Die Konditionszahl beschreibt die numerische Stabilität eines LGS:

- $\operatorname{cond}(A) \approx 1$ : gut konditioniert
- $\operatorname{cond}(A) \gg 1$ : schlecht konditioniert
- $\operatorname{cond}(A) \to \infty$ : singulär

Konditionierung 
$$A = \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 1.01 \end{pmatrix}, b = \begin{pmatrix} 2 \\ 2.01 \end{pmatrix}$$

Konditionszahl: cond(A) = 
$$||A|| \cdot ||A^{-1}|| \approx 400$$

Absoluter Fehler: 
$$||x - \tilde{x}|| \le 400 \cdot 0.01 = 4$$
  
Relativer Fehler:  $\frac{||x - \tilde{x}||}{||x - \tilde{x}||} \le 400 \cdot \frac{0.01}{||x - \tilde{x}||} = 2$ 

Relativer Fehler: 
$$\frac{\|x-\tilde{x}\|}{\|x\|} \le 400 \cdot \frac{0.01}{2} = 2$$

Vergleich Lösungsverfahren 
$$A = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 0 \\ 2 & 1 & 2 \\ 2 & 2 & 1 \end{pmatrix}, b = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{pmatrix}$$

- Matrix ist symmetrisch und nicht streng diagonaldominant
- $\operatorname{cond}_{\infty}(A) \approx 12.5$

Verfahren	Iterationen	Residuum	Zeit
LR mit Pivot	1	$2.2 \cdot 10^{-16}$	1.0
QR	1	$2.2 \cdot 10^{-16}$	2.3
Jacobi	12	$1.0 \cdot 10^{-6}$	1.8
Gauss-Seidel	7	$1.0 \cdot 10^{-6}$	1.4

- Direkte Verfahren erreichen höhere Genauigkeit
- Iterative Verfahren brauchen mehrere Schritte

#### Iterative Verfahren

# **Zerlegung der Systemmatrix** A zerlegt in: A = L + D + R

- L: streng untere Dreiecksmatrix
- D: Diagonalmatrix
- R: streng obere Dreiecksmatrix

#### Jacobi-Verfahren Gesamtschrittverfahren

Iteration: 
$$x^{(k+1)} = -D^{-1}(L+R)x^{(k)} + D^{-1}b$$

Komponentenweise: 
$$x_i^{(k+1)} = \frac{1}{a_{ii}} \left( b_i - \sum_{j=1, j \neq i}^n a_{ij} x_j^{(k)} \right)$$

# Gauss-Seidel-Verfahren Einzelschrittverfahren

Iteration: 
$$x^{(k+1)} = -(D+L)^{-1}Rx^{(k)} + (D+L)^{-1}b$$

Komponentenweise:

$$x_i^{(k+1)} = \frac{1}{a_{ii}} \left( b_i - \sum_{j=1}^{i-1} a_{ij} x_j^{(k+1)} - \sum_{j=i+1}^{n} a_{ij} x_j^{(k)} \right)$$

## Implementierung von Jacobi- und Gauss-Seidel-Verfahren

- Matrix zerlegen in A = L + D + R
- Diagonaldominanz prüfen:  $|a_{ii}| > \sum_{i \neq i} |a_{ij}|$  für alle i
- Sinnvolle Startwerte wählen (z.B.  $x^{(0)} = 0$  oder  $x^{(0)} = b$ )
- Toleranz  $\epsilon$  und max. Iterationszahl  $n_{max}$  festlegen

- Jacobi: Komponentenweise parallel berechnen
- Gauss-Seidel: Komponentenweise sequentiell berechnen

- Absolute Änderung:  $\|x^{(k+1)} x^{(k)}\| < \epsilon$
- Relatives Residuum:  $\frac{\|Ax^{(k)} b\|}{\|b\|} < \epsilon$
- Maximale Iterationszahl:  $k < n_{max}$

### A-priori Fehlerabschätzung

- Spektralradius  $\rho$  der Iterationsmatrix bestimmen
- Benötigte Iterationen n für Genauigkeit  $\epsilon$ :

$$n \ge \frac{\ln(\epsilon(1-\rho)/\|x^{(1)}-x^{(0)}\|)}{\ln(\rho)}$$

# Konvergenzkriterien Ein iteratives Verfahren konvergiert, wenn:

1. Die Matrix A diagonaldominant ist:

$$|a_{ii}| > \sum_{j \neq i} |a_{ij}|$$
 für alle i

2. Der Spektralradius der Iterationsmatrix kleiner 1 ist:  $\rho(B) < 1$  mit B als jeweilige Iterationsmatrix

Konvergenzverhalten 
$$\begin{pmatrix} 4 & 1 & 0 \\ 1 & 4 & 1 \\ 0 & 1 & 4 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{pmatrix}$$

Die Matrix ist diagonaldominant: 
$$|a_{ii}| = 4 > 1 = \sum_{i \neq i} |a_{ij}|$$

k	Residuum		Rel. F	ehler'
	Jacobi	G-S	Jacobi	G-S
0	3.74	3.74	-	-
1	0.94	0.47	0.935	0.468
2	0.23	0.06	0.246	0.125
3	0.06	0.01	0.065	0.017
4	0.01	0.001	0.016	0.002

- Gauss-Seidel konvergiert etwa doppelt so schnell wie Jacobi
- Das Residuum fällt linear (geometrische Folge)
- Die Konvergenz ist gleichmäßig (keine Oszillationen)

# Komplexe Zahlen

## Fundamentalsatz der Algebra

Eine algebraische Gleichung n-ten Grades mit komplexen Koeffizienten:

$$a_n z^n + a_{n-1} z^{n-1} + \dots + a_1 z + a_0 = 0$$

besitzt in C genau n Lösungen (mit Vielfachheiten gezählt).

## Komplexe Zahlen

Die Menge der komplexen Zahlen  $\mathbb C$  erweitert die reellen Zahlen  $\mathbb R$ durch Einführung der imaginären Einheit i mit der Eigenschaft:

$$i^2 = -1$$

Eine komplexe Zahl z ist ein geordnetes Paar (x, y) mit  $x, y \in \mathbb{R}$ :

$$z = x + iy$$

Die Menge aller komplexen Zahlen ist definiert als:

$$\mathbb{C} = \{ z \mid z = x + iy \text{ mit } x, y \in \mathbb{R} \}$$

## Bestandteile komplexer Zahlen

Realteil: Re(z) = x

Imaginärteil: Im(z) = yBetrag:  $|z| = \sqrt{x^2 + y^2} = \sqrt{z \cdot z^*}$ Konjugation:  $\overline{z} = x - iy$   $y \downarrow z$   $x \to x$ Re

# Darstellungsformen

• Normalform: z = x + iy

• Trigonometrische Form:  $z = r(\cos \varphi + i \sin \varphi)$ 

• Exponential form:  $z = re^{i\varphi}$ 

# Umrechnung zwischen Darstellungsformen komplexer Zahlen

1. Berechne Betrag  $r = \sqrt{x^2 + y^2}$ 

2. Berechne Winkel mit einer der Formeln:

•  $\varphi = \arctan(\frac{y}{x}) \text{ falls } x > 0$ •  $\varphi = \arctan(\frac{y}{x}) + \pi \text{ falls } x < 0$ 

•  $\varphi = \frac{\pi}{2} \text{ falls } x = 0, y > 0$ •  $\varphi = -\frac{\pi}{2} \text{ falls } x = 0, y < 0$ 

•  $\varphi$  unbestimmt falls x = y = 0

3. Trigonometrische Form:  $z = r(\cos \varphi + i \sin \varphi)$ 

4. Exponential form:  $z = re^{i\varphi}$ 

Von trigonometrischer Form in Normalform -

1. Realteil:  $x = r \cos \varphi$ 

2. Imaginärteil:  $y = r \sin \varphi$ 

3. Normalform: z = x + iy

Von Exponentialform in Normalform/trigonometrische Form

1. Trigonometrische Form durch Euler-Formel:  $re^{i\varphi} = r(\cos\varphi + i\sin\varphi)$ 

2. Dann wie oben in Normalform umrechnen

• Achten Sie auf das korrekte Quadranten beim Winkel

• Winkelfunktionen im Bogenmaß verwenden

• Bei Umrechnung in Normalform Euler-Formel nutzen

• Vorzeichen bei Exponentialform beachten

# Rechenoperationen mit komplexen Zahlen

Für  $z_1 = x_1 + iy_1$  und  $z_2 = x_2 + iy_2$  gilt:

Addition: Subtraktion:

 $z_1 + z_2 = (x_1 + x_2) + i(y_1 + y_2)$   $z_1 - z_2 = (x_1 - x_2) + i(y_1 - y_2)$ **Multiplikation:**  $z_1 \cdot z_2 = (x_1x_2 - y_1y_2) + i(x_1y_2 + x_2y_1)$ 

 $= r_1 r_2 e^{i(\varphi_1 + \varphi_2)}$  (in Exponential form)

Division:

$$\frac{z_1}{z_2} = \frac{z_1 \cdot z_2^*}{z_2 \cdot z_2^*} = \frac{(x_1 x_2 + y_1 y_2) + i(y_1 x_2 - x_1 y_2)}{x_2^2 + y_2^2}$$
$$= \frac{r_1}{r_2} e^{i(\varphi_1 - \varphi_2)} \text{ (in Exponential form)}$$

#### Potenzen und Wurzeln

Für eine komplexe Zahl in Exponentialform  $z = re^{i\varphi}$  gilt:

- n-te Potenz:  $z^n = r^n e^{in\varphi} = r^n (\cos(n\varphi) + i\sin(n\varphi))$
- n-te Wurzel:  $z_k = \sqrt[n]{r}e^{i\frac{\varphi+2\pi k}{n}}, k = 0, 1, \dots, n-1$

# Eigenwerte und Eigenvektoren

# Eigenwerte und Eigenvektoren

Für eine Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  heißt  $\lambda \in \mathbb{C}$  Eigenwert von A, wenn es einen Vektor  $x \in \mathbb{C}^n \setminus \{0\}$  gibt mit:

$$Ax = \lambda x$$

Der Vektor x heißt dann Eigenvektor zum Eigenwert  $\lambda$ .

# Bestimmung von Eigenwerten

Ein Skalar  $\lambda$  ist genau dann Eigenwert von A, wenn gilt:

$$\det(A - \lambda I_n) = 0$$

Diese Gleichung heißt charakteristische Gleichung. Das zugehörige Polvnom  $p(\lambda) = \det(A - \lambda I_n)$ 

ist das charakteristische Polynom von A.

**Eigenschaften von Eigenwerten** Für eine Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  gilt:

$$\det(A) = \prod_{i=1}^{n} \lambda_i \text{ (Produkt der Eigenwerte)}$$

$$\operatorname{tr}(A) = \sum_{i=1}^{n} \lambda_i$$
 (Summe der Eigenwerte)

- Bei Dreiecksmatrix sind die Diagonalelemente die Eigenwerte
- Ist  $\lambda$  Eigenwert von A, so ist  $\frac{1}{\lambda}$  Eigenwert von  $A^{-1}$

**Vielfachheiten** Für einen Eigenwert  $\lambda$  unterscheidet man:

- Algebraische Vielfachheit: Vielfachheit als Nullstelle des charakteristischen Polynoms
- Geometrische Vielfachheit: Dimension des Eigenraums =  $n - rg(A - \lambda I_n)$

Die geometrische Vielfachheit ist stets kleiner oder gleich der algebraischen Vielfachheit.

# Bestimmung von Eigenwerten und Eigenvektoren

Vorbereitung -

- Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  aufschreiben
- Charakteristische Matrix  $(A \lambda I)$  aufstellen

- 1. Charakteristisches Polynom aufstellen:
  - Bei  $2 \times 2$  Matrizen direkt:  $det(A \lambda I)$
  - Bei 3 × 3 Matrizen: Entwicklung nach einer Zeile/Spalte
  - Bei größeren Matrizen: Spezielle Eigenschaften nutzen (z.B. Dreiecksform, Symmetrie)
- 2. Polynom vereinfachen und auf Nullform bringen:
  - Ausmultiplizieren
  - Zusammenfassen nach Potenzen von  $\lambda$
  - Form:  $p(\lambda) = (-1)^n \lambda^n + a_{n-1} \lambda^{n-1} + \dots + a_1 \lambda + a_0$
- 3. Nullstellen bestimmen:
  - Bei quadratischer Gleichung: Mitternachtsformel
  - Bei Grad 3: Substitution oder Cardanische Formeln
  - Bei höherem Grad: Numerische Verfahren

- 1. Für jeden Eigenwert  $\lambda_i$ :
  - Matrix  $(A \lambda_i I)$  aufstellen
  - Homogenes LGS  $(A \lambda_i I)x = 0$  lösen
  - Lösungsvektor normieren falls gewünscht
- 2. Bei mehrfachen Eigenwerten:
  - Basis des Eigenraums bestimmen
  - Linear unabhängige Eigenvektoren finden

- Für jeden Eigenvektor  $x_i$  prüfen:  $Ax_i = \lambda_i x_i$
- Bei  $2 \times 2$  Matrix:  $\lambda_1 + \lambda_2 = \operatorname{tr}(A)$  und  $\lambda_1 \cdot \lambda_2 = \det(A)$
- Bei  $3 \times 3$  Matrix zusätzlich:  $\sum \lambda_i = \operatorname{tr}(A)$  und  $\prod \lambda_i = \det(A)$
- Bei reellen Matrizen: Komplexe Eigenwerte treten in konjugierten Paaren auf

- Bei Dreiecksmatrizen: Eigenwerte sind die Diagonalelemente
- Bei symmetrischen Matrizen: Alle Eigenwerte sind reell
- Bei orthogonalen Matrizen:  $|\lambda_i| = 1$  für alle Eigenwerte
- Bei nilpotenten Matrizen: Alle Eigenwerte sind 0

Eigenwertberechnung Gegeben ist die Matrix  $A = \begin{pmatrix} 2 & 1 & 0 \\ 1 & 2 & 1 \\ 0 & 1 & 2 \end{pmatrix}$ 

1. Charakteristisches Polynom aufstellen:

$$\det(A - \lambda I) = \begin{vmatrix} 2-\lambda & 1 & 0\\ 1 & 2-\lambda & 1\\ 0 & 1 & 2-\lambda \end{vmatrix}$$

2. Entwicklung nach 1. Zeile:

$$p(\lambda) = (2 - \lambda) \begin{vmatrix} 2 - \lambda & 1 \\ 1 & 2 - \lambda \end{vmatrix} - 1 \begin{vmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 2 - \lambda \end{vmatrix}$$

3. Ausrechnen:

$$p(\lambda) = (2 - \lambda)((2 - \lambda)^2 - 1) - ((2 - \lambda) - 1) = -\lambda^3 + 6\lambda^2 - 11\lambda + 6\lambda^2$$

- 4. Nullstellen bestimmen:  $\lambda_1 = 1, \lambda_2 = 2, \lambda_3 = 3$
- 5. Eigenvektoren bestimmen für  $\lambda_1 = 1$ :

$$(A-I)x = 0$$
 führt zu  $x_1 = \begin{pmatrix} 1 \\ -2 \\ 1 \end{pmatrix}$ 

Numerische Berechnung von Eigenwerten

### Ähnliche Matrizen

Zwei Matrizen  $A, B \in \mathbb{R}^{n \times n}$  heißen ähnlich, wenn es eine reguläre Matrix T gibt mit:

$$B = T^{-1}AT$$

Eine Matrix A heißt diagonalisierbar, wenn sie ähnlich zu einer Diagonalmatrix D ist:

$$D = T^{-1}AT$$

## Eigenschaften ähnlicher Matrizen

Für ähnliche Matrizen A und  $B = T^{-1}AT$  gilt:

- 1. A und B haben dieselben Eigenwerte mit gleichen algebraischen Vielfachheiten
- 2. Ist x Eigenvektor von B zum Eigenwert  $\lambda$ , so ist Tx Eigenvektor von A zum Eigenwert  $\lambda$
- 3. Bei Diagonalisierbarkeit:
  - ullet Die Diagonalelemente von D sind die Eigenwerte von A
  - Die Spalten von T sind die Eigenvektoren von A

**Spektralradius** Der Spektralradius einer Matrix A ist definiert als:

$$\rho(A) = \max\{|\lambda| \mid \lambda \text{ ist Eigenwert von } A\}$$

Er gibt den Betrag des betragsmäßig größten Eigenwerts an.

Von-Mises-Iteration

# Von-Mises-Iteration (Vektoriteration)

Für eine diagonalisierbare Matrix A mit Eigenwerten  $|\lambda_1| > |\lambda_2| \ge$  $\dots > |\lambda_n|$  konvergiert die Folge:

$$v^{(k+1)} = \frac{Av^{(k)}}{\|Av^{(k)}\|_2}, \quad \lambda^{(k+1)} = \frac{(v^{(k)})^T Av^{(k)}}{(v^{(k)})^T v^{(k)}}$$

gegen einen Eigenvektor v zum betragsmäßig größten Eigenwert  $\lambda_1$ .

#### Von-Mises-Iteration / Vektoriteration

- 1. Startvektor  $v^{(0)}$  wählen:
  - Zufälligen Vektor oder  $(1, ..., 1)^T$  wählen
- Auf Länge 1 normieren:  $||v^{(0)}||_2 = 1$
- 2. Für  $k = 0, 1, 2, \dots$  bis zur Konvergenz:
  - Iterationsvektor berechnen:  $w^{(k)} = Av^{(k)}$
  - Normieren:  $v^{(k+1)} = \frac{w^{(k)}}{\|w^{(k)}\|_2}$

  - Eigenvertapproximation (Rayleigh-Quotient):

$$\lambda^{(k+1)} = \frac{(v^{(k)})^T A v^{(k)}}{(v^{(k)})^T v^{(k)}}$$

- 3. Abbruchkriterien prüfen:
  - Änderung des Eigenvektors:  $||v^{(k+1)} v^{(k)}|| < \varepsilon$  Änderung des Eigenwertes:  $|\lambda^{(k+1)} \lambda^{(k)}|| < \varepsilon$

  - Maximale Iterationszahl erreicht

- Prüfen ob  $Av^{(k)} \approx \lambda^{(k)}v^{(k)}$
- Residuum berechnen:  $||Av^{(k)} \lambda^{(k)}v^{(k)}||$
- Orthogonalität zu anderen Eigenvektoren prüfen

Von-Mises-Iteration Gegeben sei die Matrix  $A = \begin{pmatrix} 4 & -1 & 1 \\ -1 & 3 & -2 \\ 1 & -2 & 3 \end{pmatrix}$ 

Mit Startvektor  $v^{(0)} = \frac{1}{\sqrt{2}}(1,1,1)^T$ :

- 1. Erste Iteration:
  - $w^{(0)} = Av^{(0)} = \frac{1}{\sqrt{2}}(4,0,2)^T$
  - $v^{(1)} = \frac{w^{(0)}}{\|w^{(0)}\|} = \frac{1}{\sqrt{20}} (4, 0, 2)^T$
  - $\lambda^{(1)} = (v^{(0)})^T A v^{(0)} = 3.33$
- 2. Zweite Iteration:
  - $w^{(1)} = Av^{(1)} = \frac{1}{\sqrt{20}}(18, -2, 8)^T$
  - $v^{(2)} = \frac{w^{(1)}}{\|w^{(1)}\|} = \frac{1}{\sqrt{388}} (18, -2, 8)^T$

Konvergenz gegen  $\lambda_1 \approx 5.17$  und  $v = (0.89, -0.10, 0.39)^T$ 

QR-Verfahren -

### **QR-Verfahren**

Das QR-Verfahren transformiert die Matrix A iterativ in eine obere Dreiecksmatrix, deren Diagonalelemente die Eigenwerte sind:

- 1. Initialisierung:  $A_0 := A$ ,  $P_0 := I_n$
- 2. Für i = 0, 1, 2, ...:
  - QR-Zerlegung:  $A_i = Q_i R_i$
  - Neue Matrix:  $A_{i+1} = R_i Q_i$
  - Update:  $P_{i+1} = P_i Q_i$

### **QR-Verfahren**

- Matrix  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$
- Eigenwerte sollten verschiedene Beträge haben für gute Konver-

Algorithmus

- 1. Initialisierung:
  - $A_0 := A$
  - $Q_0 := I_n$
- 2. Für  $k = 0, 1, 2, \dots$  bis zur Konvergenz:
  - QR-Zerlegung von  $A_k$  berechnen:  $A_k = Q_k R_k$
  - Neue Matrix berechnen:  $A_{k+1} = R_k Q_k$
  - Transformationsmatrix aktualisieren:  $P_{k+1} = P_k Q_k$
- 3. Abbruchkriterien prüfen:
  - Subdiagonalelemente nahe Null:  $|a_{i+1,i}| < \varepsilon$
  - Änderung der Diagonalelemente klein
  - Maximale Iterationszahl erreicht

- Eigenwerte: Diagonalelemente von  $A_k$
- Eigenvektoren: Spalten der Matrix  $P_k$
- Bei  $2 \times 2$ -Blöcken: Komplexe Eigenwertpaare

QR-Verfahren Gegeben sei die Matrix  $A = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 0 \\ 2 & 1 & 1 \\ 0 & 1 & 1 \end{pmatrix}$ 

- 1. Erste Iteration:
  - QR-Zerlegung:  $Q_1 = \begin{pmatrix} 0.45 & 0.89 & 0 \\ 0.89 & -0.45 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$ ,  $R_1 = \begin{pmatrix} 2.24 & 2.24 & 0.45 \\ 0 & -1 & 0.89 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$
  - $A_1 = R_1 Q_1 = \begin{pmatrix} 2.24 & 0.45 & 0.45 \\ 0.45 & 0.38 & 0.89 \\ 0.45 & 0.89 & 1 \end{pmatrix}$
- 2. Nach Konvergenz:  $A_k \approx \begin{pmatrix} 3 & * & * \\ 0 & 0 & * \\ 0 & 0 & * \end{pmatrix}$

Eigenwerte sind also  $\lambda_1 = 3, \lambda_2 = 0, \lambda_3 = 0$ 

# Numerische Aspekte

- 1. Wahl des Startpunkts:
  - Von-Mises: zufälliger normierter Vektor
  - Inverse Iteration: Näherung für  $\mu$  wichtig
  - QR: Matrix vorher auf Hessenberg-Form
- 2. Konvergenzprüfung:
  - Residuum  $||Ax^{(k)} \lambda^{(k)}x^{(k)}||$
  - Änderung in aufeinanderfolgenden Iterationen
  - Subdiagonalelemente bei QR
- 3. Spezialfälle:
  - Mehrfache Eigenwerte
  - Komplexe Eigenwerte/vektoren
  - Schlecht konditionierte Matrizen

#### Numerische Stabilität

- QR-Verfahren ist numerisch stabiler als Vektoriteration
- Findet alle Eigenwerte, nicht nur den größten
- Benötigt mehr Rechenaufwand
- Konvergiert linear für reelle, quadratisch für komplexe Eigenwerte

# Python Implementationen

Hilfsfunktionen -

Numerische Lösung von Nullstellenproblemen -

# Fehlerabschätzung durch Vorzeichenwechsel

```
def error estimate(f, x, eps=1e-5):
    fx_left = f(x - eps)
    fx_right = f(x + eps)
    if fx_left * fx_right < 0:</pre>
        return eps # Nullstelle liegt in (x-eps.
             x+eps)
    return None
    #Returns: Fehlerschranke eps wenn
         Vorzeichenwechsel, sonst None
```

# Verschiedene Abbruchkriterien prüfen Konvergenzkriterien

```
def convergence criteria(x new. x old. f new. f old.
    tol=1e-6):
    # Absoluter Fehler im Funktionswert
    if abs(f new) < tol:</pre>
        return True, "Funktionswert < tol"</pre>
    # Relative Aenderung der x-Werte
    if abs(x new - x old) < tol * (1 + abs(x new)):
        return True, "Relative Aenderung < tol"
    # Relative Aenderung der Funktionswerte
    if abs(f_new - f_old) < tol * (1 + abs(f_new)):
        return True, "Funktionsaenderung < tol"
    # Divergenzcheck
    if abs(f new) > 2 * abs(f old):
        return False, "Divergenz detektiert"
    return False, "Noch nicht konvergiert"
    #Returns: (konvergiert?, grund)
```

## **Fixpunktiteration**

```
def fixed_point_it(f, x0, tol=1e-6, max_it=100):
   x = x0
   for i in range(max_it):
       x_new = f(x)
       \frac{1}{1} abs(x new - x) < tol:
           return x_new, i+1
       x = x new
   raise ValueError("Keine Konvergenz")
# Optimierte Version mit Fehlerschaetzung
def fixed point it opt(f, x0, tol=1e-6, max it=100):
   x = x0
   alpha = None # Schaetzung fuer Lipschitz-Konstante
   for i in range(max_iter):
       x_new = f(x)
       dx = abs(x new - x)
       # Lipschitz-Konstante schaetzen
       if i > 0 and dx > 0:
            alpha new = dx / dx old
            if alpha is None or alpha_new > alpha:
                alpha = alpha new
       # A-posteriori Fehlerabschaetzung
        if alpha is not None and alpha < 1:
            error = alpha * dx / (1 - alpha)
            if error < tol:</pre>
                return x new, i+1
       x = x new
        dx old = dx
   raise ValueError("Keine Konvergenz")
```

### Newton-Verfahren

```
def newton(f, df, x0, tol=1e-6, max iter=100):
    x = x0
    for i in range(max_iter):
        fx = f(x)
        if abs(fx) < tol:
            return x, i+1
        dfx = df(x)
        if dfx == 0:
            raise ValueError("Ableitung Null")
        x = x - fx/dfx
    raise ValueError("Keine Konvergenz")
# Optimierte Version mit Fehlerkontrolle
def newton_safe(f, df, x0, tol=1e-6, max_it=100):
    x = x0
    fx = f(x)
    for i in range(max it):
        dfx = df(x)
        if dfx == 0:
            raise ValueError("Ableitung Null")
        dx = fx/dfx
        x new = x - dx
        fx new = f(x new)
        # Verschiedene Konvergenzkriterien
        if abs(fx new) < tol: # Funktionswert</pre>
            return x_new, i+1
        if abs(dx) < tol * (1 + abs(x)): # Relative
            Aenderung
            return x new. i+1
        if abs(fx_new) >= abs(fx): # Divergenzcheck
            raise ValueError("Divergenz detektiert")
        x, fx = x_new, fx_new
    raise ValueError("Keine Konvergenz")
```

#### Sekantenverfahren

```
# Einfache Version
  def secant(f, x0, x1, tol=1e-6, max iter=100):
      fx0 = f(x0)
      fx1 = f(x1)
      for i in range(max_iter):
          if abs(fx1) < tol:</pre>
              return x1, i+1
          if fx1 == fx0:
              raise ValueError("Division durch Null")
          x2 = x1 - fx1 * (x1 - x0)/(fx1 - fx0)
          x0. x1 = x1. x2
          fx0, fx1 = fx1, f(x2)
      raise ValueError("Keine Konvergenz")
19 # Optimierte Version mit Fehlerkontrolle
def secant_safe(f, x0, x1, tol=1e-6, max_iter=100):
      fx0 = f(x0)
      fx1 = f(x1)
      if abs(fx0) < abs(fx1): # Stelle mit kleinerem</pre>
          f-Wert als x1
          x0. x1 = x1. x0
          fx0, fx1 = fx1, fx0
      for i in range(max iter):
          if abs(fx1) < tol:
              return x1. i+1
          if fx1 == fx0:
              raise ValueError("Division durch Null")
          # Sekanten-Schritt
          d = fx1 * (x1 - x0)/(fx1 - fx0)
          x2 = x1 - d
          # Konvergenzpruefungen
          if abs(d) < tol * (1 + abs(x1)): # Relative
               Aenderung
              return x2, i+1
          fx2 = f(x2)
          if abs(fx2) >= abs(fx1): # Divergenzcheck
              if i == 0:
                  raise ValueError("Schlechte
                       Startwerte")
              return x1, i+1
          x0. x1 = x1. x2
          fx0, fx1 = fx1, fx2
      raise ValueError("Keine Konvergenz")
```

#### Nullstellensuche mit Fehlerabschätzung

```
def root_finder_with_error(f, x0, tol=1e-6,
       max iter=100):
       x \text{ old} = x0
       f_{old} = f(x_{old})
       for i in range(max_iter):
           # Iterationsschritt (hier Newton als Beispiel)
           x_new = x_old - f_old/derivative(f, x_old)
           f new = f(x new)
           # Pruefe Konvergenzkriterien
           converged, reason = convergence_criteria(
               x new, x old, f new, f old, tol)
           if converged:
               # Schaetze finalen Fehler
               error = error_estimate(f, x_new, tol)
               return {
                   'root': x new,
                   'iterations': i+1,
                   'error bound': error,
                   'convergence reason': reason
23
24
25
26
           x old. f old = x new. f new
       raise ValueError(f"Keine Konvergenz nach
            {max iter} Iterationen")
      # Returns: Dictionary mit Ergebnissen
30 # Beispielnutzung
def example_function(x):
      return x**2 - 2
result = root_finder_with_error(example_function, 1.0)
print(f"Nullstelle: {result['root']:.10f}")
36 print(f"Iterationen: {result['iterations']}")
print(f"Fehlerschranke: {result['error_bound']:.10f}")
38 print (f "Konvergenzgrund:
       {result['convergence_reason']}")
39
40 # Ausgabe etwa:
41 # Nullstelle: 1.4142135624
42 # Iterationen: 5
43 # Fehlerschranke: 1e-06
44 # Konvergenzgrund: Funktionswert < tol
```

# Numerische Lösung von Gleichungssystemen ———

## **Gauss-Elimination mit Pivotisierung**

```
def gauss_elimination(A, b):
    n = len(A)
    # Erweiterte Matrix erstellen
    M = [[A[i][j] \text{ for } j \text{ in range}(n)] + [b[i]] \text{ for } i \text{ in}
         range(n)]
    # Vorwaertselimination
    for i in range(n):
        pivot = M[i][i]
        if abs(pivot) < 1e-10:</pre>
             continue
        for i in range(i+1, n):
             factor = M[j][i] / pivot
             for k in range(i, n+1):
                 M[j][k] -= factor * M[i][k]
    # Rueckwaertssubstitution
    x = [0] * n
    for i in range (n-1, -1, -1):
        if abs(M[i][i]) < 1e-10:</pre>
            x[i] = 1 # Freie Variable
             continue
        sum_val = sum(M[i][j] * x[j] for j in
             range(i+1, n))
        x[i] = (M[i][n] - sum_val) / M[i][i]
    return x
```

## LR-Zerlegung Implementation

```
def lr_decomposition(A):
    n = len(A)
    # Kopiere A um Original nicht zu veraendern
    R = [[A[i][j] for j in range(n)] for i in range(n)]
    L = [[1.0 \text{ if } i == j \text{ else } 0.0 \text{ for } j \text{ in } range(n)]
         for i in range(n)]
    P = [[1.0 \text{ if } i == j \text{ else } 0.0 \text{ for } j \text{ in } range(n)]
         for i in range(n)]
    for k in range(n-1):
        # Pivotisierung
        pivot = k
        for i in range(k+1, n):
             if abs(R[i][k]) > abs(R[pivot][k]):
                 pivot = i
        if abs(R[pivot][k]) < 1e-10: # Numerische Null</pre>
             raise ValueError("Matrix ist (fast)
                 singulaer")
        # Zeilenvertauschung falls noetig
        if pivot != k:
            R[k], R[pivot] = R[pivot], R[k]
             # L und P anpassen fuer Zeilen < k
             for i in range(k):
                 L[k][j], L[pivot][j] = L[pivot][j],
                      L[k][i]
            P[k], P[pivot] = P[pivot], P[k]
        # Elimination
        for i in range(k+1, n):
            factor = R[i][k] / R[k][k]
            L[i][k] = factor
             for j in range(k, n):
                 R[i][j] -= factor * R[k][j]
    return P, L, R
```

## QR-Zerlegung Implementation

```
def qr_decomposition(A):
      m = len(A)
       n = len(A[0])
       # Kopiere A nach R (deep copy)
       R = [[A[i][j] for j in range(n)] for i in range(m)]
       # Initialisiere Q als Einheitsmatrix
       Q = [[1.0 if i == j else 0.0 for j in range(m)]
            for i in range(m)]
       def vector norm(v): # Norm eines Vektors
           return (sum(x*x for x in v)) ** 0.5
       def matrix mult(A, B): # Matrixmultiplikation
           m, n = len(A), len(B[0])
           p = len(B)
           C = [[0.0] * n for in range(m)]
           for i in range(m):
               for j in range(n):
                   C[i][j] = sum(A[i][k] * B[k][j]
                                for k in range(p))
           return C
23
24
25
26
27
       def householder reflection(x):
           n = len(x)
           v = [xi for xi in x] # Kopiere x
28
29
30
           # Berechne Norm des Teilvektors
           sigma = sum(v[i]*v[i] for i in range(1, n))
31
           if sigma == 0 and x[0] >= 0:
32
               beta = 0
33
           elif sigma == 0 and x[0] < 0:
34
               beta = -2
               mu = (x[0]*x[0] + sigma)**0.5
               if x[0] <= 0:
                   v[0] = x[0] - mu
                   v[0] = -sigma/(x[0] + mu)
               beta = 2*v[0]*v[0]/(sigma + v[0]*v[0])
               # Normiere v
               temp = v[0]
               for i in range(n):
                   v[i] /= temp
           return v, beta
```

## **QR-Zerlegung - Praktisches Vorgehen**

- 1. Vorbereitungen
  - Matrix A kopieren für R
  - Q als Einheitsmatrix initialisieren
- Householder-Vektoren speichern
- 2. Für jede Spalte k = 1,...,n-1:
  - Untervektor  $v_k$  aus k-ter Spalte extrahieren
  - Householder-Vektor berechnen:
    - $\begin{array}{l} \ w_k = v_k + \mathrm{sign}(v_{k1}) \|v_k\| e_1 \\ \ u_k = \frac{w_k}{\|w_k\|} \end{array}$
  - Householder-Matrix auf Untermatrix anwenden:
    - $-H_k = I 2u_k u_k^T$
    - $-R_{k:n,k:n} = H_k \cdot R_{k:n,k:n}$
  - Q aktualisieren:  $Q = Q \cdot H_k^T$
- 3. System lösen durch
  - $y = Q^T b$  berechnen
  - Rückwärtseinsetzen: Rx = y

# **QR-Zerlegung Implementation (Fortsetzung)**

```
# Hauptschleife der QR-Zerlegung
   for k in range(n):
       # Extrahiere k-te Spalte ab k-ter Zeile
       x = [R[i][k] for i in range(k, m)]
        if len(x) > 1: # wenn noch Untermatrix
            # Berechne Householder-Transformation
           v. beta = householder reflection(x)
           # Wende Householder auf R an
           for j in range(k, n):
                # Berechne w = beta * (v^T * R_j)
                w = beta * sum(v[i-k]*R[i][j]
                             for i in range(k, m))
                # Update R
                for i in range(k, m):
                   R[i][j] = v[i-k] * w
           # Update Q
           for j in range(m):
                w = beta * sum(v[i-k]*Q[j][i+k]
                            for i in range(len(v)))
                for i in range(len(v)):
                   Q[i][k+i] -= v[i] * w
   # Transponiere Q am Ende
   Q = [[Q[j][i] for j in range(m)] for i in range(m)]
   return Q, R # Q (orthogonal) und R (obere
        Dreiecksmatrix)
# Beispiel fuer Verwendung
def solve_qr(A, b): # Loest Ax = b mittels QR-Zerlegung
   Q, R = qr decomposition(A)
   # Berechne Q^T * b
   y = [sum(Q[i][i] * b[i]]
             for j in range(len(b)))
         for i in range(len(b))]
   # Rueckwaertseinsetzen
   n = len(R)
   x = [0] * n
   for i in range(n-1, -1, -1):
       s = sum(R[i][j] * x[j] for j in range(i+1, n))
       if abs(R[i][i]) < 1e-10:</pre>
            raise ValueError("Matrix (fast) singulaer")
       x[i] = (y[i] - s) / R[i][i]
   return x
```

## Analyse der Genauigkeit einer Näherungslösung

```
def error_analysis(A, x, b, x_approx):
   n = len(A)
    # Residuum berechnen
    r = [b[i] - sum(A[i][j] * x_approx[j]
                 for j in range(n))
         for i in range(n)]
    res_norm = max(abs(ri) for ri in r)
    # Relativer Fehler (falls exakte Loesung bekannt)
    if x is not None:
        rel_error = max(abs(x[i] - x_approx[i])
                       for i in range(n)) / \
                   max(abs(x[i]) for i in range(n))
    else:
        rel error = None
    # Absoluter Fehler (falls exakte Loesung bekannt)
    if x is not None:
        abs_error = max(abs(x[i] - x_approx[i])
                       for i in range(n))
    else:
        abs_error = None
    return {
        'residual norm': res norm.
        'relative error': rel error,
        'residual': r
```

#### **Jacobi-Verfahren Implementation**

```
def jacobi_method(A, b, x0, tol=1e-6, max_iter=100):
    n = len(A)
    x = x0.copy()
    x_new = [0.0] * n
    for iter in range(max_iter):
        # Jacobi-Iteration
        for i in range(n):
            sum1 = sum(A[i][j] * x[j] for j in
                 range(i))
            sum2 = sum(A[i][j] * x[j] for j in
                 range(i+1, n))
            x \text{ new}[i] = (b[i] - sum1 - sum2) / A[i][i]
        # Konvergenzpruefung
        diff = max(abs(x_new[i] - x[i]) for i in
            range(n))
        if diff < tol:</pre>
            return x_new, iter + 1
        x = x_new.copy()
    raise ValueError(f"Keine Konvergenz nach
         {max_iter} Iterationen")
```

## Gauss-Seidel-Verfahren Implementation

```
def gauss_seidel_method(A, b, x0, tol=1e-6,
    max iter=100):
   n = len(A)
   x = x0.copy()
    for iter in range(max_iter):
        x_old = x.copy()
        # Gauss-Seidel-Iteration
        for i in range(n):
            sum1 = sum(A[i][j] * x[j] for j in
                range(i))
            sum2 = sum(A[i][j] * x_old[j] for j in
                range(i+1, n))
            x[i] = (b[i] - sum1 - sum2) / A[i][i]
        # Konvergenzpruefung
        diff = max(abs(x[i] - x_old[i]) for i in
            range(n))
        if diff < tol:</pre>
            return x. iter + 1
    raise ValueError(f"Keine Konvergenz nach
         {max iter} Iterationen")
```

## Analyse von LGS auf numerische Stabilität

```
def analyze_matrix(A, b):
   n = len(A)
   # 1. Grundlegende Eigenschaften
   diag_dom = is_diagonally_dominant(A)
   scaling = max(abs(A[i][j]) for i in range(n)
                for j in range(n))
   # 2. Konditionszahl schaetzen
   def matrix_norm_inf(M):
       return max(sum(abs(M[i][j]) for j in
            range(len(M)))
                  for i in range(len(M)))
   def inverse power iteration(M, max iter=100):
       x = [1.0] * n
       for _ in range(max_iter):
           y = solve triangular(M, x)
            norm = max(abs(yi) for yi in y)
           x = [vi/norm for vi in v]
        return 1.0/norm
   norm A = matrix norm inf(A)
       norm_Ainv = inverse_power_iteration(A)
        cond = norm A * norm Ainv
       cond = float('inf')
   # 3. Analyse der Diagonalelemente
   min_diag = min(abs(A[i][i]) for i in range(n))
   max offdiag = max(abs(A[i][j]) for i in range(n)
                    for j in range(n) if i != j)
   # 4. Empfehlungen generieren
   recommendations = []
   if not diag_dom:
        recommendations.append(
            "Matrix nicht diagonaldominant - "
            "Iterative Verfahren koennten divergieren")
   if cond > 1e4:
       recommendations.append(
           f"Hohe Konditionszahl ({cond:.1e}) - "
            "Ergebnisse koennten ungenau sein")
   if min_diag < max_offdiag/100:</pre>
       recommendations.append(
            "Kleine Diagonalelemente - "
            "Pivotisierung empfohlen")
   if scaling > 1e8:
       recommendations.append(
            "Grosse Zahlenunterschiede - "
            "Skalierung empfohlen")
   return {
        "recommandations": recommendations,
        "results": cond, diag_dom, scaling, min_diag,
            max_offdiag
   }
```

#### Implementation iterativer Verfahren

- 1. Wählen Sie Startvektor  $x^{(0)}$
- 2. Wählen Sie Abbruchkriterien:
- Maximale Iterationszahl  $k_{max}$  Toleranz  $\epsilon$  für Änderung  $\|x^{(k+1)} x^{(k)}\|$
- Toleranz für Residuum  $||Ax^{(k)} b||$
- 3. Führen Sie Iteration durch bis Kriterien erfüllt

# Hilfsfunktion für Optimiere iterative Verfahren

```
def is_diagonally_dominant(A): # Matrix
    diagonaldominant?
    n = len(A)
    for i in range(n):
        if abs(A[i][i]) <= sum(abs(A[i][j]) for j in</pre>
            range(n) if j != i):
            return False
    return True
```

## **Optimierte iterative Verfahren Implementation**

- Optimierte Version mit Konvergenzanalyse
- Löst Ax = b mit verschiedenen iterativen Verfahren
- method: 'jacobi' oder 'gauss-seidel'
- omega: Relaxationsparameter (1.0 = Standard)

```
def iterative_solver(A, b, method='gauss_seidel',
    tol=1e-6, max_iter=100, omega=1.0):
    n = len(A)
    x = [0.0] * n # Startvektor
    D = [[A[i][j] if i == j else 0 for j in range(n)]
         for i in range(n)] # Diagonalmatrix
    L = [[A[i][j] \text{ if } i > j \text{ else } 0 \text{ for } j \text{ in } range(n)]
         for i in range(n)] # Untere Dreiecksmatrix
    U = [[A[i][j] if i < j else 0 for j in range(n)]
         for i in range(n)] # Obere Dreiecksmatrix
    # Konvergenzcheck
    if not is diagonally dominant(A):
        print("Warnung: Matrix nicht diagonaldominant")
    residuals = []
    for iter in range(max iter):
        x \text{ old} = x.copv()
        if method == 'jacobi':
            for i in range(n):
                sum_term = sum(A[i][j] * x_old[j]
                              for j in range(n) if j !=
                                  i)
                x[i] = (1-omega) * x_old[i] + \
                        (omega/A[i][i]) * (b[i] -
                            sum term)
        else: # gauss_seidel
            for i in range(n):
                sum1 = sum(A[i][j] * x[j] for j in
                     range(i))
                sum2 = sum(A[i][j] * x_old[j]
                           for j in range(i+1, n))
                x[i] = (1-omega) * x_old[i] + \
                     (omega/A[i][i]) * (b[i] - sum1 -
        # Berechne Residuum und relative Aenderung
        res = max(abs(sum(A[i][j] * x[j] for j in
             range(n)) - b[i]) for i in range(n))
        diff = max(abs(x[i] - x_old[i]) for i in
            range(n))
        iterations.append(x.copy())
        residuals.append(res)
        if diff < tol:</pre>
            return {
                 'solution': x,
                'iterations': iterations,
                'residuals': residuals,
                 'iteration_count': iter + 1
    raise ValueError(f"Keine Konvergenz nach
        {max iter} " +
                    f"Iterationen\nLetztes Residuum:
                         {res}")
```

# Eigenwerte und Eigenvektoren -

# Komplexe Zahlen in Python

```
def complex operations(z1, z2):
    """Grundlegende Operationen mit komplexen
        Zahlen."""
    # Basisfunktionen
    def to_polar(z):
        r = (z.real**2 + z.imag**2)**0.5
        phi = math.atan2(z.imag, z.real)
        return r, phi
    def from polar(r, phi):
        return r * (math.cos(phi) + 1j*math.sin(phi))
        # Addition und Subtraktion
        z \text{ add} = z1 + z2
        z sub = z1 - z2
        # Multiplikation und Division
        z \text{ mul} = z1 * z2
        z \text{ div} = z1 / z2 \text{ if } z2 != 0 \text{ else None}
        # Polarform
        r1. phi1 = to polar(z1)
        r2, phi2 = to_polar(z2)
        # Exponentialform
        z1 exp = from polar(r1, phi1)
        z2_exp = from_polar(r2, phi2)
        return {
             'addition': z add.
            'subtraktion': z sub,
            'multiplikation': z mul.
            'division': z_div,
            'polar z1': (r1, phi1),
             'polar_z2': (r2, phi2)
    except Exception as e:
        print(f"Fehler bei Berechnung: {e}")
        return None
# Beispiel
z1 = 3 - 11i
z2 = 2 + 5i
results = complex_operations(z1, z2)
```

### Determinante

```
def det 2x2(matrix):
    return matrix[0][0]*matrix[1][1] -
        matrix[0][1]*matrix[1][0]
def det 3x3(matrix):
   det = 0
    # Entwicklung nach erster Zeile
   for i in range(3):
       minor = []
       for j in range(1,3):
           row = []
           for k in range(3):
               if k != i:
                   row.append(matrix[j][k])
            minor.append(row)
        det += ((-1)**i) * matrix[0][i] *
            det_2x2(minor)
    return det
```

## Charakteristisches Polynom Koeffizienten berechnen

```
def char poly coeff(matrix):
      n = len(matrix)
       coeffs = [0] * (n+1)
      # Lambda^n Koeffizient
      coeffs[n] = (-1)**n
      # Spur (Lambda^(n-1) Koeffizient)
      trace = sum(matrix[i][i] for i in range(n))
       coeffs[n-1] = (-1)**(n-1) * trace
      # Determinante (konstanter Term)
      coeffs[0] = det_3x3(matrix)
      return coeffs
14 # Beispielmatrix
A = [[2, 1, 0],
       [1, 2, 1],
       [0, 1, 2]]
19 # Charakteristisches Polvnom berechnen
  poly = char_poly_coeff(A)
  print("Charakteristisches Polynom:")
print(f"p(lambda) = lambda^3 {poly[2]:+}lambda^2
       {poly[1]:+}lambda {poly[0]:+}")
```

## Eigenvektoren berechnen use Gauss from previous example

```
def find_eigenvector(A, eigenvalue):
    n = len(A)
    # A - lambda*I

A_lambda = [[A[i][j] - (eigenvalue if i==j else 0)
    for j in range(n)] for i in range(n)]

# Loese (A - lambda*I)x = 0

b = [0] * n

return gauss_elimination(A_lambda, b)

# Eigenvektoren fuer lambda = 1,2,3 berechnen
eigenvalues = [1, 2, 3]
for ev in eigenvalues:
    vec = find_eigenvector(A, ev)
    print(f"Eigenvektor fuer lambda={ev}:", vec)
```

#### Von-Mises-Iteration

```
def matrix_vector_mult(A, v):
      n = len(A)
       result = [0] * n
       for i in range(n):
           for j in range(n):
               result[i] += A[i][j] * v[j]
       return result
  def vector norm(v):
      return sum(x*x for x in v) ** 0.5
def normalize vector(v):
      norm = vector_norm(v)
      return [x/norm for x in v]
def power iteration(A, tol=1e-10, max iter=100):
      n = len(A)
      # Startvektor
      v = normalize vector([1] + [0]*(n-1))
       for in range(max iter):
           # Matrix-Vektor-Multiplikation
           w = matrix vector mult(A. v)
24
           # Normierung
           v new = normalize vector(w)
26
27
28
           # Rayleigh-Quotient
           lambda k = sum(v new[i] * A[i][i] * v new[i]
                         for i in range(n)
                         for j in range(n))
           # Konvergenzpruefung
32
33
           if vector norm([v new[i]-v[i] for i in
               range(n)]) < tol:</pre>
               return lambda_k, v_new
35
36
           v = v new
       return lambda k, v
```

```
QR-Verfahren
```

```
def matmul(A, B):
   n = len(A)
    C = [[0.0] * n for _ in range(n)]
    for i in range(n):
       for j in range(n):
            C[i][j] = sum(A[i][k] * B[k][j]
                     for k in range(n))
    return C
def transpose(A):
   n = len(A)
    return [[A[j][i] for j in range(n)]
            for i in range(n)]
def householder(x):
   n = len(x)
    # Norm berechnen
    s = sum(x[i]**2 for i in range(1, n))
    v = [0.0] * n
    if s == 0:
       return v
    v[0] = x[0]
    norm_x = (x[0]**2 + s)**0.5
    if x[0] <= 0:
        v[0] = x[0] - norm_x
        v[0] = -s/(x[0] + norm_x)
    for i in range(1, n):
        v[i] = x[i]
    return normalize_vector(v)
def qr_algorithm(A, tol=1e-10, max_iter=100):
    n = len(A)
    A_k = [row[:] for row in A] # Kopiere A
    for k in range(max_iter):
        # QR-Zerlegung mit Householder
        Q = [[1.0 \text{ if } i==j \text{ else } 0.0]]
              for j in range(n)]
              for i in range(n)]
        R = [row[:] for row in A_k]
        for j in range(n-1):
            v = householder([R[i][j]
                 for i in range(j, n)])
            # Householder-Transformation anwenden
        # Neue Iteration A_(k+1) = RQ
        A_k = matmul(R, Q)
        # Konvergenztest
        if max(abs(A_k[i][j])
              for i in range(1, n)
               for j in range(i)) < tol:</pre>
            break
    return [A_k[i][i] for i in range(n)]
```

# Additional Examples

## Rechnerarithmetik

Werteberechnung ausführlich Gegeben sei die Maschinenzahl zur Basis B=2:

$$x = \underbrace{0.1101}_{n=4} \cdot \underbrace{2_{2}^{101}}_{l=3}$$

- 1. Normalisierung prüfen:
- $m_1 = 1 \neq 0 \rightarrow \text{normalisiert}$
- 2. Exponent berechnen:

$$\hat{e} = 1 \cdot 2^2 + 0 \cdot 2^1 + 1 \cdot 2^0$$
  
= 4 + 0 + 1 = 5

3. Wert berechnen:

$$\begin{split} \hat{\omega} &= 1 \cdot 2^{5-1} + 1 \cdot 2^{5-2} + 0 \cdot 2^{5-3} + 1 \cdot 2^{5-4} \\ &= 1 \cdot 2^4 + 1 \cdot 2^3 + 0 \cdot 2^2 + 1 \cdot 2^1 \\ &= 16 + 8 + 0 + 2 \\ &= 26 \end{split}$$

Also ist x = 26

Weitere Beispiele

- 1. Basis 10:  $0.3141 \cdot 10^2$ 
  - Normalisiert, da  $m_1 = 3 \neq 0$

• 
$$\hat{\omega} = 3 \cdot 10^1 + 1 \cdot 10^0 + 4 \cdot 10^{-1} + 1 \cdot 10^{-2} = 31.41$$

- 2. Basis 16 (hex):  $0.A5F \cdot 16^3$ 
  - Normalisiert, da  $m_1 = A = 10 \neq 0$
  - $\hat{e} = 3$
  - $\hat{\omega} = 10 \cdot 16^2 + 5 \cdot 16^1 + 15 \cdot 16^0 = 2655$

Werteberechnung Berechnung einer Zahl zur Basis B=2:

$$\underbrace{0.1011}_{n=4} \cdot \underbrace{2^3}_{l=1}$$
 1. Exponent:  $\hat{e} = 3$   
2. Wert:  $\hat{\omega} = 1 \cdot 2^2 + 0 \cdot 2^1 + 1 \cdot 2^0 + 1 \cdot 2^{-1}$   
 $= 4 + 0 + 1 + 0.5 = 5.5$ 

Numerische Lösung von Nullstellenproblemen

Fixpunktiteration Nullstellen von  $p(x) = x^3 - x + 0.3$ Fixpunktgleichung:  $x_{n+1} = F(x_n) = x_n^3 + 0.3$ 

- 1.  $F'(x) = 3x^2$  steigt monoton
- 2. Für I = [0, 0.5]: F(0) = 0.3 > 0, F(0.5) = 0.425 < 0.53.  $\alpha = \max_{x \in [0, 0.5]} |3x^2| = 0.75 < 1$
- 4. Konvergenz für Startwerte in [0, 0.5] gesichert

Newton-Verfahren Berechnung von  $\sqrt[3]{2}$  Nullstellenproblem: f(x) = $x^3 - 2$ 

Ableitung: 
$$f'(x) = 3x^2$$
, Startwert  $x_0 = 1$  Quadratische Kon-  
1.  $x_1 = 1 - \frac{1^3 - 2}{3 \cdot 1^2} = 1.333333$  vergenz sichtbar  
2.  $x_2 = 1.333333 - \frac{1.333333^3 - 2}{3 \cdot 1.333333^2} = 1.259921$  durch schnelle  
Annäherung an  
3.  $x_3 = 1.259921 - \frac{1.259921^3 - 2}{3 \cdot 1.259921^2} = 1.259921$   $\sqrt[3]{2} \approx 1.259921$ 

Numerische Lösung von LGS -

Pivotisierung in der Praxis Betrachten Sie das System:

$$\left(\begin{smallmatrix}0.001&1\\1&&1\end{smallmatrix}\right)\left(\begin{smallmatrix}x_1\\x_2\end{smallmatrix}\right) = \left(\begin{smallmatrix}1\\2\end{smallmatrix}\right)$$

Division durch 0.001 führt zu großen Rundungsfehlern:

$$x_1 \approx 1000 \cdot (1 - x_2)$$

Mit Pivotisierung: -

Nach Zeilenvertauschung:

$$\left(\begin{smallmatrix} 1 & 1 \\ 0.001 & 1 \end{smallmatrix}\right)\left(\begin{smallmatrix} x_1 \\ x_2 \end{smallmatrix}\right) = \left(\begin{smallmatrix} 2 \\ 1 \end{smallmatrix}\right)$$

Liefert stabile Lösung:  $x_1 = 1, x_2 = 1$ 

LR-Zerlegung mit Pivotisierung Gegeben sei das System:

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 3 & 8 & 1 \\ 0 & 4 & 1 \end{pmatrix}, \quad b = \begin{pmatrix} 2 \\ 3 \\ 5 \end{pmatrix}$$

Max Element in 1. Spalte:  $|a_{21}| = 3$ , tausche Z1 und Z2:

$$P_1 = \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}, \quad A^{(1)} = \begin{pmatrix} 3 & 8 & 1 \\ 1 & 2 & 1 \\ 0 & 4 & 1 \end{pmatrix}$$

Eliminationsfaktoren:  $l_{21} = \frac{1}{3}$ ,  $l_{31} = 0$ 

Nach Elimination:

$$A^{(2)} = \begin{pmatrix} 3 & 8 & 1 \\ 0 & -\frac{2}{3} & \frac{2}{3} \\ 0 & 4 & 1 \end{pmatrix}$$

Max Element:  $|a_{32}| = 4$ , tausche Z2 und Z3:

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

Eliminationsfaktor:  $l_{32} = -\frac{1}{6}$ 

Nach Elimination:

$$R = \begin{pmatrix} 3 & 8 & 1 \\ 0 & 4 & 1 \\ 0 & 0 & \frac{5}{6} \end{pmatrix}$$

$$P = P_2 P_1 = \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 0 \end{pmatrix}, \quad L = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ \frac{1}{3} & 1 & 0 \\ 0 & -\frac{1}{6} & 1 \end{pmatrix}$$

1.  $Pb = \begin{pmatrix} 3 \\ 5 \end{pmatrix}$ 

2. 
$$Ly = Pb$$
:  $y = \begin{pmatrix} 3 \\ 4 \\ 1 \end{pmatrix}$ 

3. 
$$Rx = y$$
:  $x = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ \frac{6}{5} \end{pmatrix}$ 

QR-Zerlegung Gegeben sei die Matrix:

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}$$

$$v_1 = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix}, \|v_1\| = \sqrt{2}$$

Householder-Vektor:  $w_1 = v_1 + \sqrt{2} \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 + \sqrt{2} \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}$ 

Normierung:  $u_1 = \frac{1}{\sqrt{4+2\sqrt{2}}} \begin{pmatrix} 1+\sqrt{2}\\1\\0 \end{pmatrix}$ 

Erste Householder-Matrix:

$$H_1 = I - 2u_1 u_1^T = \begin{pmatrix} -\frac{1}{\sqrt{2}} - \frac{1}{\sqrt{2}} & 0\\ -\frac{1}{\sqrt{2}} & \frac{1}{\sqrt{2}} & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Nach Anwendung von  $H_1$ :

$$H_1 A = \begin{pmatrix} -\sqrt{2} - \frac{1}{\sqrt{2}} \\ 0 & \frac{1}{\sqrt{2}} \\ 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Untervektor für zweite Transformation:  $v_2 = \begin{pmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} \end{pmatrix}$ Analog zur ersten Transformation erhält man:

$$H_2 = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0\\ 0 & -\frac{1}{\sqrt{5}} & -\frac{2}{\sqrt{5}}\\ 0 & -\frac{2}{\sqrt{5}} & \frac{1}{\sqrt{5}} \end{pmatrix}$$

Endergebnis

$$Q = H_1^T H_2^T = \begin{pmatrix} \frac{1}{\sqrt{2}} & \frac{1}{\sqrt{2}} & 0\\ \frac{1}{\sqrt{2}} & -\frac{1}{\sqrt{2}} & 0\\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

$$R = H_2 H_1 A = \begin{pmatrix} \sqrt{2} & 1\\ 0 & \sqrt{2}\\ 0 & 0 \end{pmatrix}$$

- $Q^TQ = QQ^T = I$  (Orthogonalität)
- QR = A (bis auf Rundungsfehler)
- R ist obere Dreiecksmatrix

Iterative Verfahren Vergleich Jacobi und Gauss-Seidel System:

$$\begin{pmatrix} 4 & -1 & 0 \\ -1 & 4 & -1 \\ 0 & -1 & 4 \end{pmatrix} x = \begin{pmatrix} 1 \\ 5 \\ 0 \end{pmatrix}$$

k	Jacobi		Gauss-Seidel	
0	$(0,0,0)^T$		$(0,0,0)^T$	
1	$(0.25, 1.25, 0)^T$	1.25	$(0.25, 1.31, 0.08)^T$	1.31
2	$(0.31, 1.31, 0.31)^T$	0.31	$(0.33, 1.33, 0.33)^T$	0.02
3	$(0.33, 1.33, 0.33)^T$	0.02	$(0.33, 1.33, 0.33)^T$	0.00

# Eigenvektoren und Eigenwerte -

 ${\bf Darstellungsformen} \quad {\bf Gegeben:} \ z=3-11i \ {\bf in} \ {\bf Normalform}$ 

$$r = \sqrt{3^2 + 11^2} = \sqrt{130}, \quad \varphi = \arcsin(\frac{11}{\sqrt{130}}) = 1.3 \text{rad} = 74.74^{\circ}$$

Trigonometrische Form:  $z = \sqrt{130}(\cos(1.3) + i\sin(1.3))$ 

Exponential form:  $z = \sqrt{130}e^{i \cdot 1.3}$ 

Eigenwertberechnung  $A = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 2 & 3 & 0 \\ 0 & 1 & 2 \end{pmatrix}$ 

- 1. Da A eine Dreiecksmatrix ist, sind die Diagonalelemente die Eigenwerte:  $\lambda_1=1,\lambda_2=3,\lambda_3=2$
- 2.  $det(A) = \lambda_1 \cdot \lambda_2 \cdot \lambda_3 = 6$
- 3.  $tr(A) = \lambda_1 + \lambda_2 + \lambda_3 = 6$
- 4. Spektrum:  $\sigma(A) = \{1, 2, 3\}$

Von-Mises-Iteration Berechne größten Eigenwert der Matrix:

$$A = \begin{pmatrix} 4 & -1 & 1 \\ -1 & 3 & -2 \\ 1 & -2 & 3 \end{pmatrix}$$
, Startvektor:  $v^{(0)} = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$ 

k	$v^{(k)}$	$\lambda^{(k)}$
0	$(1,0,0)^T$	-
1	$(0.970, -0.213, 0.119)^T$	4.000
2	$(0.957, -0.239, 0.164)^T$	4.827
3	$(0.953, -0.244, 0.178)^T$	4.953
4	$(0.952, -0.245, 0.182)^T$	4.989

Konvergenz gegen  $\lambda_1 \approx 5$ Eigenvektor  $v \approx (0.952, -0.245, 0.182)^T$  QR-Verfahren Matrix:

$$A = \begin{pmatrix} 2 & -1 & 1 \\ -1 & 3 & 0 \\ 1 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

QR-Iteration

- 1.  $A_0 = A$
- 2. Nach erster Iteration:

$$A_1 = \begin{pmatrix} 3.21 & -0.83 & 0.62 \\ -0.83 & 2.13 & 0.41 \\ 0.62 & 0.41 & 0.66 \end{pmatrix}$$

3. Nach 5 Iterationen:

$$A_5 \approx \begin{pmatrix} 4 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Die Diagonale<br/>lemente von  $A_5$  sind die Eigenwerte:  $\lambda_1=4, \lambda_2=1, \lambda_3=1$