ŁUKASZ STANISZEWSKI, NR INDEKSU: 304098

## METODY NUMERYCZNE

PROJEKT 1 – ZADANIA 1.11



## 1 ZADANIE 1 – DOKŁADNOŚĆ MASZYNOWA KOMPUTERA

Celem tego zadania było napisanie programu wyznaczającego dokładność maszynową komputera i uruchomienie go na swoim komputerze.

W arytmetyce zmiennopozycyjnej występują dane wejściowe obarczone błędami reprezentacji maszynowej jak i elementarne operacje oraz funkcje, które generują błędy numeryczne. Standard IEEE754 wprowadził na komputerach konieczność zorganizowania jednostki arytmetycznej tak, aby wartość bezwzględna z błędu zaokrąglenia ( $\varepsilon$ ) wyniku działań elementarnych była nie większa od dokładności maszynowej komputera (eps), co można zapisać (wzór 1.5):

$$|\varepsilon| \leq eps$$
.

W ogólnym ujęciu dokładność maszynową eps można określić jako taką najmniejszą dodatnią liczbę maszynową g, że wynik działania zmiennopozycyjnego fl polegającego na dodaniu tej liczby do 1 będzie wciąż liczbą większą od 1, co można zapisać (wzór 1.6):

$$eps = min\{g \in M: fl(1+g) > 1, g > 0\},$$

gdzie M oznacza zbiór liczb maszynowych oraz  $M \subset R$ .

Przy założeniu, że podstawą w reprezentacji zmiennoprzecinkowej liczb jest 2, zaczynając od  $g=2^0=1$ , w pętli dzieliłem liczbę g przez z do momentu, aż kolejny taki iloraz zsumowany z liczbą z przestanie dawać liczbę większą od z, co jest realizowane w funkcji z0, której kod wygląda następująco:

```
function [eps] = precision()
% REPREZENTACJA Oblicza dokładność maszynową (eps) komputera.
    % deklaracja + inicjalizacja zmiennych
    eps = 1; % eps reprezentuje g przed podzieleniem
    % (najbardziej aktualne g, ale spełniające warunek)
    g = 1; % g jest w kolejnych iteracjach pętli dzielone przez 2
    fl = 1.0 + g; % wynik zsumowania aktualnej wersji g z 1
    while fl > 1.0
        % wynik powinien zwracać takie g, które spełnia dalej warunek dlatego
        % konieczne jest aby eps zapamiętywało g przed podzieleniem
        eps = g;
        g = g / 2.0;
        fl = 1.0 + g;
end
```

A wynikiem działania programu jest:

```
>> eps = precision()
eps =
    2.2204e-16
```

Wynik ten oznacza, że dokładność maszynowa  $\it eps$  mojego komputera wynosi  $\it 2.2204*10^{-16}$ .

# 2 ZADANIE 2 – ELIMINACJA GAUSSA Z CZĘŚCIOWYM WYBOREM ELEMENTU PODSTAWOWEGO

Metoda eliminacji Gaussa jest skończoną metodą rozwiązywania układów równań liniowych postaci Ax = b. Metoda ta realizowana jest w dwóch etapach:

- 1. Eliminacji zmiennych wykonywany w n krokach, gdzie w wyniku odpowiednich przekształceń zarówno na macierzy A jak i wektorze b, otrzymamy równoważny układ równań z macierzą trójkątną górną w miejscu macierzy A.
- 2. Zastosowania algorytmu rozwiązania układu równań z macierzą trójkątną górną.

Jej wersja realizowana w tym zadaniu – z częściowym wyborem elementu podstawowego – wprowadza do etapu eliminacji zmiennych w każdym kroku  $\boldsymbol{k}$  konieczność wybrania ze zbioru elementów macierzy  $\boldsymbol{A}$  z kolumny  $\boldsymbol{k}$  z wierszy o indeksie niemniejszym niż  $\boldsymbol{k}$ , element o największym module (wzór 2.28):

$$\left|a_{ik}^{(k)}\right| = \max_{j} \left\{\left|a_{jk}^{(k)}\right|, j=k, k+1, \dots, n\right\}.$$

i zamianę w macierzy rozszerzonej miejscami wiersza i wraz z wierszem k.

Działanie te nie dość, że prowadzi do mniejszych błędów numerycznych, to również eliminuje sytuację, gdy w k-tym kroku  $a_{kk}^{(k)}=0$ . Tak więc realizację całego algorytmu można opisać w punktach:

1. Połączenie macierzy A oraz wektora b w macierz rozszerzoną Ab:

$$egin{bmatrix} a_{11} & \cdots & a_{1n} & \mid & b_1 \ dots & \ddots & dots & \mid & dots \ a_{n1} & \cdots & a_{nn} & \mid & b_n \end{bmatrix}$$

2. W n-1 krokach wykonanie etapu eliminacji zmiennych, gdzie k-ty krok tego działania to zamiana k-tego wiersza macierzy rozszerzonej z wierszem i, w którym znajduje się wcześniej opisany element o największym module (wybierany częściowo), a następnie wykonanie działania:

$$m{w_i} = m{w_i} - rac{a_{ik}^{(k)}}{a_{kk}^{(k)}} * m{w_k}$$
, gdzie  $i = k+1$ , ...,  $m{n}$  oraz  $m{w_i}$  to  $m{i}$ -ty wiersz macierzy rozszerzonej.

- 3. W wyniku powyższego etapu, po n-1 krokach, uzyskany układ równań to  $A^{(n)}x = b^{(n)}$ , gdzie  $A^{(n)}$  to macierz trójkątna górna.
- 4. Na końcu, w celu zdobycia wektora x, koniecznym jest rozwiązanie układu  $A^{(n)}x = b^{(n)}$ , stosując klasyczny algorytm rozwiązania układu równań z macierzą trójkątną polegający na przejściu od wiersza ostatniego w górę i wykonaniu działania (wzór 2.17):

$$egin{aligned} oldsymbol{\mathcal{X}}_k &= rac{(b_k - \sum_{j=k+1}^n a_{kj} x_j)}{a_{kk}} & ext{dia } k=n,n-1,n-2,...,1. \end{aligned}$$

Uwaga: w swojej realizacji algorytmu postanowiłem działania z punktów 2 oraz 4 wykonać bezpośrednio na macierzy rozszerzonej, a nie na macierzy A i wektorze b oddzielnie, aby uprościć kod.

Powyżej przedstawiony schemat działań w celu obliczenia rozwiązania układu równań metodą eliminacji Gaussa z wyborem elementu podstawowego został zrealizowany w funkcji solveGaussPartial.m.

```
function [x] = solveGaussPartial(A, b)
%SOLVEGAUSSPARTIAL Wyznacza rozwiazanie ukladu rownan liniowych Ax=b.
                           % liczba rownan
    n = size(A, 1);
                  % dla ulatwienia laczymy poziomo A z b (macierz rozszerzona)
    Ab = [A b];
    for k=1:n
                           % k to krok eliminacji gaussa
        % wybor elementu glownego
        main el = abs(Ab(k,k));
        main_el_ind = k;
        for j = k+1:n
            if abs(Ab(j, k)) > main_el
                main_el = abs(Ab(j, k));
                main_el_ind = j;
            end
        end
        % zamiana wierszy
        temp_row = Ab(main_el_ind,:);
        Ab(main_el_ind,:) = Ab(k,:);
        Ab(k, :) = temp_row;
        % eliminacja Gaussa - liczymy l ik i odejmujemy pomnozone przez
        % wiersz k od wiersza i macierzy rozszerzonej
        for i=k+1:n
            l = Ab(i,k) / Ab(k,k);
            Ab(i,:)=Ab(i,:) - 1 * Ab(k,:);
        end
    end
    % teraz posiadamy już macierz trojkatna oraz przeksztalcony wektor
    % prawych stron b i rozwiazujemy rownanie od dolu
    x = zeros(n,1);
    for k = n:-1:1
        sum x = 0;
        for j = k+1:n
            sum_x = sum_x + x(j)*Ab(k,j);
        x(k) = (Ab(k,n+1) - sum_x)/Ab(k,k);
    end
 end
      Na początku koniecznym było przetestowanie funkcji dla zadania wymiaru
n = 5 z gesta macierza A = GG^T i wektora b wygenerowanych losowo:
>> [A, b] = prepareTest();
>> x = solveGaussPartial(A, b)
x =
   0.0060
   0.8827
   -0.5848
   -0.2053
   0.3134
\rightarrow norm(A*x-b,2)
ans =
   1.9860e-14
```

Wynik ten oznacza, że dla zadania o małym wymiarze i gęstej macierzy, zaimplementowany przeze mnie algorytm sprawdza się dobrze.

Następnie, koniecznym było zastosowanie algorytmu do rozwiązywania układów równań dla n=5,10,50,100,200.

W pierwszym kroku, dla macierzy A oraz wektora b z podpunktu (a) obliczyłem błąd rozwiązania  $\varepsilon_1 = ||Ax - b||$  dla każdego n przy użyciu skryptu:

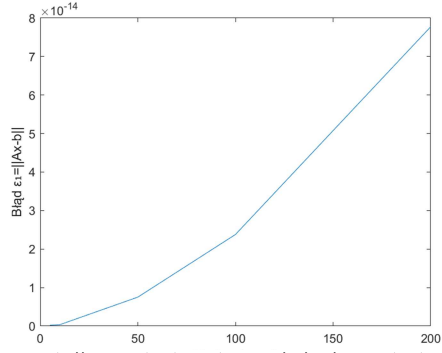
```
n_of_equations = [5, 10, 50, 100, 200];
                                                 % mozliwe n
errors_1 = zeros(size(n_of_equations,2), 1);
                                                 % wektor bledow
% wyznaczanie bledu dla kazdego n
for n_idx = 1:size(n_of_equations,2)
    n = n of equations(n idx);
    [A, b] = prepareMatricesA(n); % zdobycie macierzy A i wektora b
    x = solveGaussPartial(A, b);
    errors_1(n_idx,1) = norm(A*x-b,2);
end
% wyswietlenie wektora bledow
disp(errors 1);
% zobrazowanie zaleznosci w postaci wykresu
plot(n_of_equations, errors_1);
xlabel("Liczba równań");
ylabel("Błąd \varepsilon_1 = ||Ax-b||");
```

W wyniku czego otrzymałem zestawienie liczby układów równań do błędu rozwiązania  $\varepsilon_1$ :

n	5	10	50	100	200
$\varepsilon_1 =   Ax - b  $	$0.0025 * 10^{-13}$	$0.0035 * 10^{-13}$	$0.0752 * 10^{-13}$	$0.2378 * 10^{-13}$	$0.7774 * 10^{-13}$

Tabela 1 – zestawienie liczby układów równań n do błędu rozwiązania  $arepsilon_1$  dla macierzy i wektora z podpunktu (a) dla metody eliminacji Gaussa z częściowym wyborem el. podstawowego

oraz rysunek zależności  $\varepsilon_1 = ||Ax - b||$  do liczby równań n:



Wykres 1 – zależność błędu rozwiązania  $\varepsilon_1$  do liczby układów równań n dla macierzy i wektora z podpunktu (a) dla metody eliminacji Gaussa z częściowym wyborem el. podstawowego

Następnie, w sposób analogiczny do podpunktu (a), dla macierzy  $\boldsymbol{A}$  oraz wektora  $\boldsymbol{b}$  z podpunktu (b) przeprowadziłem obliczenia, zamieniając w skrypcie exercise2.m linie kodu nr 6:

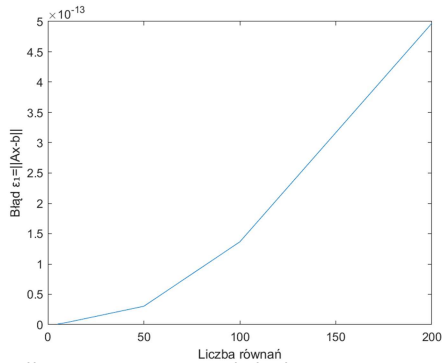
```
"
n = n_of_equations(n_idx);
[A, b] = prepareMatricesB(n); % zdobycie macierzy A i wektora b z (b)
x = solveGaussPartial(A, b);
```

W wyniku uruchomienia skryptu otrzymałem zestawienie tabelaryczne liczby układów równań do błędu rozwiązania  $\varepsilon_1$ :

n	5	10	50	100	200
$\varepsilon_1 =   Ax - b  $	$0.0009 * 10^{-12}$	$0.0036 * 10^{-12}$	$0.0303 * 10^{-12}$	$0.1365 * 10^{-12}$	$0.4969 * 10^{-12}$

Tabela 2 – zestawienie liczby układów równań n do błędu rozwiązania  $\varepsilon_1$  dla macierzy i wektora z podpunktu (b) dla metody eliminacji Gaussa z częściowym wyborem el. podstawowego

a także rysunek zależności  $\varepsilon_1 = ||Ax - b||$  do liczby równań n:



Wykres 2 – zależność błędu rozwiązania  $\varepsilon_1$  do liczby układów równań n dla macierzy i wektora z podpunktu (b) dla metody eliminacji Gaussa z częściowym wyborem el. podstawowego

Na podstawie wyżej przeprowadzonych symulacji można stwierdzić, że błąd rozwiązania układu równań metodą eliminacji Gaussa z częściowym wyborem elementu podstawowego rośnie wielomianowo wraz ze zwiększaniem się liczby równań, które za jego pomocą trzeba rozwiązać. Dla punktu (a) i (b) największym uzyskanym błędem rozwiązania jest wynik  $\varepsilon_1 \cong 7.7*10^{-14}$ , co oznacza, że metoda ta z całkiem dużą dokładnością daje poprawne rozwiązanie.

### 3 ZADANIE 3 – METODA ITERACYJNA JACOBIEGO

Przy rozwiązywaniu układów równań liniowych można spotkać się z sytuacją, gdy problem będzie wielkowymiarowy, a macierze – rzadkie. W takich przypadkach przydatne okazać się może skorzystanie z iteracyjnych metod rozwiązywania układów równań liniowych, gdzie zaczynając z przybliżenia początkowego rozwiązania, w kolejnych krokach poprawiamy je, aby zbiegało do rozwiązania.

Jedną z takich metod jest metoda Jacobiego, polegająca na:

- 1. Zdekomponowaniu macierzy A na sumę macierzy poddiagonalnej L, macierzy diagonalnej D oraz macierzy naddiagonalnej U: A = L + D + U.
- 2. Dopóki nie będzie spełniony warunek stopu (w tym przypadku dopóki norma euklidesowa różnicy między kolejnymi przybliżeniami rozwiązania nie będzie mniejsza niż podane  $\varepsilon_2$ ), wykonywaniu przybliżenia wektora x (wzór 2.59):

$$x_{j}^{(i+1)} = -\frac{1}{d_{jj}} * \left( \sum_{k=1}^{n} (l_{jk} + u_{jk}) x_{k}^{(i)} - b_{j} \right), \quad j = 1, 2, ..., n$$

Dla metody Jacobiego istotne jest zwrócenie uwagi na to, że żeby ona zadziała, macierz  $\boldsymbol{A}$  musi spełniać dwa istotne założenia:

- 1. Macierz diagonalna **D**, na którą m.in. dekomponuje się macierz **A**, była macierzą nieosobliwą (wartości na diagonali **A** są niezerowe).
- 2. Aby metoda Jacobiego była zbieżna, macierz **A** musi charakteryzować się silną diagonalną dominacją wierszową lub kolumnową, tzn. musi spełniać jeden z poniższych warunków:
  - a.  $|a_{ii}| > \sum_{j=1, j \neq i}^n |a_{ij}|$ , dla każdego i=1,2,...,n dominacja wierszowa,
  - b.  $|a_{jj}| > \sum_{i=1, j\neq i}^{n} |a_{ij}|$ , dla każdego j=1,2,...,n dominacja kolumnowa.

Warunki te sprawdzane są z użyciem funkcji checkDominance.m:

```
function [is dominant] = checkDominance(A)
%CHECKDOMINANCE Sprawdza czy macierz A jest silnie diagonalnie dominująca.
    is_dominant_row = true;
    is_dominant_col = true;
    for i=1:size(A, 1)
        sum row = 0;
        sum col = 0;
        for j=1:size(A, 1)
            if i ~= j
                 sum row = sum row + abs(A(i,j));
                 sum col = sum col + abs(A(j,i));
        end
        if abs(A(i,i)) <= sum_row</pre>
            is_dominant_row = false;
        end
        if abs(A(i, i)) <= sum_col</pre>
            is_dominant_col = false;
        end
    end
    if is_dominant_row || is_dominant_col
        is_dominant = true;
        is_dominant = false;
    end
end
```

W wyniku sprawdzenia dominacji macierzy A z punktu (a):

```
>> b = checkDominance(A)
b =
logical
```

co oznacza, że macierz  $\mathbf{A}$  posiada silną diagonalną dominację wierszową lub kolumnową, natomiast dla macierzy  $\mathbf{A}$  z punktu (b):

```
>> b = checkDominance(A)
b =
logical
```

co oznacza, że macierz A nie posiada tu zarówno silnej diagonalnej dominacji wierszowej jak i kolumnowej i wtedy iteracyjnie wyliczany wektor x nie zbiega do rozwiązania.

Funkcja, rozwiązująca układ n równań liniowych metodą Jacobiego z podanym błędem granicznym  $\varepsilon_2$  liczonym jako norma euklidesowa różnicy kolejnych przybliżeń x realizowana jest w solveJacobi.m:

```
function [x] = solveJacobi(A, b, e2)
    %SOLVEJACOBI Oblicza układ równań metodą Jacobiego
        sprawdzenie dominacji diagonalnej
    if(checkDominance(A) == false)
       disp("Macierz bez silnej dominacji diagonalnej!");
       return;
    end
    % Stworzenie macierzy L, D i U
    n = size(A, 1);
                      % n - liczba równań
    L = zeros(n);
    D = zeros(n);
    U = zeros(n);
    x = zeros(n, 1); % x to wektor wynikowy
    for i=1:n
        D(i,i) = A(i, i);
        for j=1:n
            if i>j
                L(i,j) = A(i,j);
            elseif i<j
                U(i, j) = A(i, j);
            end
        end
    end
    if(det(D)==0)
        disp("Macierz D nieosobliwa!");
        return;
    end
```

```
lim_error = e2;
% dopoki nie jest przekroczony błąd graniczny
while lim_error >= e2
    x_before = x;
    % tworzymy wektor x dla kolejnego kroku przyblizenia
    for j=1:n
        sum_k = 0;
        for k=1:n
            sum_k = sum_k + (L(j,k) + U(j,k))*x_before(k);
        end
        x(j) = -1 / D(j,j) * (sum_k - b(j));
    end
    % na koncu roznica w postaci normy z różnicy kolejnych przyblizen
    lim_error = norm(x - x_before, 2);
end
en
```

Z powodu, że macierz  $\mathbf{A}$  z podpunktu (b) nie posiada silnej dominacji, nie liczyłem błędu  $\mathbf{\epsilon_1}$  dla macierzy  $\mathbf{A}$  i wektora  $\mathbf{b}$  z (b), tylko skupiłem się na wyliczaniu dokładności rozwiązania przykładu (a) w zależności od liczby układu równań  $\mathbf{n}$  dla kilku możliwych wartości błędu granicznego  $\mathbf{\epsilon_2}$ . Skrypt realizujący to znajduje się w pliku exercise3.m.

#### a) Dla błędu granicznego $\varepsilon_2 = 0.00000001$ :

n	$\varepsilon_1 =   Ax - b  $
5	$0.7167 * 10^{-7}$
10	$0.7687 * 10^{-7}$
50	$0.8318 * 10^{-7}$
100	$0.8292 * 10^{-7}$
200	$0.8215 * 10^{-7}$

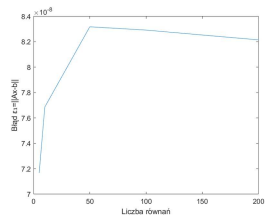


Tabela 3 i Wykres 3 – reprezentują zależnośc błędu rozwiąania  $\varepsilon_1$  do liczby równań liniowych n do rozwiązania układu równań liniowych (a) dla metody Jacobiego dla błędu granicznego  $\varepsilon_2 = 0.00000001$ .

#### b) Dla błędu granicznego $\varepsilon_2 = 0.0001$ :

n	$\varepsilon_1 =   Ax - b  $
5	$0.5564 * 10^{-3}$
10	$0.7585 * 10^{-3}$
50	$0.7950 * 10^{-3}$
100	$0.8926 * 10^{-3}$
200	$0.8580*10^{-3}$

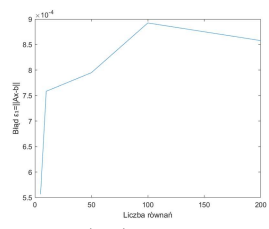


Tabela 4 i Wykres 4 – reprezentują zależność błędu rozwiązania  $\varepsilon_1$  do liczby równań liniowych n do rozwiązania układu równań liniowych (a) dla metody Jacobiego i błędu granicznego  $\varepsilon_2 = 0.0001$ .

#### c) Dla błędu granicznego $\varepsilon_2 = 0.01$ :

n	$\varepsilon_1 =   Ax - b  $
5	0.0692
10	0.0783
50	0.0875
100	0.0761
200	0.0879

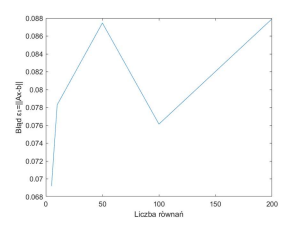


Tabela 5 i Wykres 5 – reprezentują zależność błędu rozwiąania  $\varepsilon_1$  do liczby równań liniowych n do rozwiązania układu równań liniowych (a) dla metody Jacobiego i błędu granicznego  $\varepsilon_2=0.01$ .

W tym przypadku nie widać zależności wartości błędu rozwiązania  $\varepsilon_1$  od liczby równań liniowych do rozwiązania n, co oznacza, że błąd wyniku będzie w przypadku metody Jacobiego nieprzewidywalny, jednak dla nisko dobranego parametru błędu granicznego (nie większego niż 0.001), metoda daje poprawne wyniki z, w miarę, dużą dokładnością.