#### Calcolo numerico e Matlab

## Minimi quadrati, autovalori e valori singolari

Claudio Canuto
Dipartimento di Scienze Matematiche - Politecnico di Torino

claudio.canuto@polito.it

#### Indice

1 Sistemi sovra-determinati e minimi quadrati

2 Autovalori e autovettori

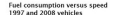
3 La decomposizione ai valori singolari di una matrice

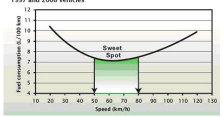
4. Sistemi sovra-determinati e minimi quadrati

## Un esempio

Il consumo di carburante C di un'auto dipende dalla velocità V in modo bi-monotono: inizialmente decresce, poi cresce (Fig. sinistra). In prima approssimazione, possiamo ipotizzare una dipendenza quadratica, del tipo

$$C = \alpha_0 + \alpha_1 V + \alpha_2 V^2.$$

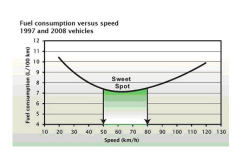




## Un esempio

Il consumo di carburante C di un'auto dipende dalla velocità V in modo bi-monotono: inizialmente decresce, poi cresce (Fig. sinistra). In prima approssimazione, possiamo ipotizzare una dipendenza quadratica, del tipo

$$C = \alpha_0 + \alpha_1 V + \alpha_2 V^2.$$



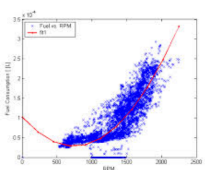


Fig. 8. Fuel Consumption vs. RPM

Una legge di tipo quadratico potrebbe descrivere anche la dipendenza di  ${\cal C}$  dal numero di giri del motore (Fig. destra).

Se la legge fosse effettivamente quadratica, e se le misurazioni fossero esatte, basterebbero tre misurazioni diverse per individuare i coefficiente della parabola:

$$\begin{array}{rcl} \alpha_0 + \alpha_1 V_1 + \alpha_2 V_1^2 & = & C_1 \\ \alpha_0 + \alpha_1 V_2 + \alpha_2 V_2^2 & = & C_2 \\ \alpha_0 + \alpha_1 V_3 + \alpha_2 V_3^2 & = & C_3 \end{array}$$

ossia

$$\left(\begin{array}{ccc} 1 & V_1 & V_1^2 \\ 1 & V_2 & V_2^2 \\ 1 & V_3 & V_3^2 \end{array}\right) \left(\begin{array}{c} \alpha_0 \\ \alpha_1 \\ \alpha_2 \end{array}\right) = \left(\begin{array}{c} C_1 \\ C_2 \\ C_3 \end{array}\right).$$

Se la legge fosse effettivamente quadratica, e se le misurazioni fossero esatte, basterebbero tre misurazioni diverse per individuare i coefficiente della parabola:

$$\begin{array}{rcl} \alpha_0 + \alpha_1 V_1 + \alpha_2 V_1^2 & = & C_1 \\ \alpha_0 + \alpha_1 V_2 + \alpha_2 V_2^2 & = & C_2 \\ \alpha_0 + \alpha_1 V_3 + \alpha_2 V_3^2 & = & C_3 \end{array}$$

ossia

$$\begin{pmatrix} 1 & V_1 & V_1^2 \\ 1 & V_2 & V_2^2 \\ 1 & V_3 & V_3^2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \alpha_0 \\ \alpha_1 \\ \alpha_2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} C_1 \\ C_2 \\ C_3 \end{pmatrix}.$$

In realtà così non è, e quindi effettuiamo parecchie misurazioni cercando i coefficienti di quella parabola che meglio descrive il comportamento osservato:

$$\alpha_0 + \alpha_1 V_i + \alpha_2 V_i^2 = C_i, \quad 1 \le i \le m, \quad (\text{con } m \gg 3).$$

Otteniamo in questo modo un sistema sovra-determinato.

Claudio Canuto ()

Se la legge fosse effettivamente quadratica, e se le misurazioni fossero esatte, basterebbero tre misurazioni diverse per individuare i coefficiente della parabola:

$$\begin{array}{rcl} \alpha_0 + \alpha_1 V_1 + \alpha_2 V_1^2 & = & C_1 \\ \alpha_0 + \alpha_1 V_2 + \alpha_2 V_2^2 & = & C_2 \\ \alpha_0 + \alpha_1 V_3 + \alpha_2 V_3^2 & = & C_3 \end{array}$$

ossia

$$\left(\begin{array}{ccc} 1 & V_1 & V_1^2 \\ 1 & V_2 & V_2^2 \\ 1 & V_3 & V_3^2 \end{array}\right) \left(\begin{array}{c} \alpha_0 \\ \alpha_1 \\ \alpha_2 \end{array}\right) = \left(\begin{array}{c} C_1 \\ C_2 \\ C_3 \end{array}\right).$$

In realtà così non è, e quindi effettuiamo parecchie misurazioni cercando i coefficienti di quella parabola che meglio descrive il comportamento osservato:

$$\alpha_0 + \alpha_1 V_i + \alpha_2 V_i^2 = C_i, \qquad 1 \le i \le m, \quad (\text{con } m \gg 3).$$

Otteniamo in questo modo un sistema sovra-determinato.

- Cosa intendiamo per soluzione di un tale sistema?
- Come la calcoliamo?

#### Sistemi sovra-determinati

Scriviamo (formalmente) un generico sistema sovra-determinato come

$$\sum_{i=1}^{n} a_{ij} x_j = b_i, \qquad 1 \le i \le m, \quad (\text{con } m > n),$$

ossia

$$Ax = b$$

con  ${\pmb A}$  matrice rettangolare avente m righe ed n colonne,  ${\pmb x}$  vettore colonna di ordine n, e  ${\pmb b}$  vettore colonna di ordine m.

#### Sistemi sovra-determinati

Scriviamo (formalmente) un generico sistema sovra-determinato come

$$\sum_{i=1}^{n} a_{ij} x_j = b_i, \qquad 1 \le i \le m, \quad (\text{con } m > n),$$

ossia

$$Ax = b$$

con  ${\boldsymbol A}$  matrice rettangolare avente m righe ed n colonne,  ${\boldsymbol x}$  vettore colonna di ordine n, e  ${\boldsymbol b}$  vettore colonna di ordine m.

ullet Nel seguito, supponiamo che la matrice A abbia rango massimo n.

Ciò significa che i suoi n vettori colonna sono linearmente indipendenti.

Equivalentemente, dalla matrice A è possibile estrarre una sottomatrice quadrata  $\bar{A}$  di ordine n non-singolare. Dunque, esistono n equazioni del sistema linearmente indipendenti fra loro.

Per un termine noto b generico, non possiamo aspettarci che esista un vettore x tale che l'uguaglianza Ax=b sia soddisfatta. Ma se ciò accade, allora il vettore Ax-b è nullo.

Possiamo dunque cercare di minimizzare lo scarto tra i vettori Ax e b.

Per un termine noto b generico, non possiamo aspettarci che esista un vettore x tale che l'uguaglianza Ax = b sia soddisfatta. Ma se ciò accade, allora il vettore Ax - b è nullo.

Possiamo dunque cercare di minimizzare lo scarto tra i vettori Ax e b.

Per essere chiari, per ogni vettore  $oldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n$  consideriamo il vettore

$$r(y) = b - Ay,$$

che chiamiamo il residuo dell'equazione associato a y.

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Per un termine noto b generico, non possiamo aspettarci che esista un vettore x tale che l'uguaglianza Ax = b sia soddisfatta. Ma se ciò accade, allora il vettore Ax - b è nullo.

Possiamo dunque cercare di minimizzare lo scarto tra i vettori Ax e b.

Per essere chiari, per ogni vettore  $oldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n$  consideriamo il vettore

$$r(y) = b - Ay,$$

che chiamiamo il residuo dell'equazione associato a y.

Noi *vogliamo rendere piccolo il residuo*, e pertanto introduciamo una *norma*  $\|\cdot\|$  in  $\mathbb{R}^m$  al fine di misurare la grandezza di tale vettore.

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Per un termine noto b generico, non possiamo aspettarci che esista un vettore x tale che l'uguaglianza Ax = b sia soddisfatta. Ma se ciò accade, allora il vettore Ax - b è nullo.

Possiamo dunque cercare di minimizzare lo scarto tra i vettori Ax e b.

Per essere chiari, per ogni vettore  $oldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n$  consideriamo il vettore

$$r(y) = b - Ay,$$

che chiamiamo il residuo dell'equazione associato a y.

Noi *vogliamo rendere piccolo il residuo*, e pertanto introduciamo una *norma*  $\|\cdot\|$  in  $\mathbb{R}^m$  al fine di misurare la grandezza di tale vettore.

Diciamo che  $x \in \mathbb{R}^n$  è soluzione del sistema sovra-determinato, rispetto a tale norma, se

$$\|\boldsymbol{r}(\boldsymbol{x})\| = \min_{\boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n} \|\boldsymbol{r}(\boldsymbol{y})\|.$$

vale a dire

$$||Ax - b|| = \min_{\boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n} ||Ay - b||.$$

Claudio Canuto ()

Per un termine noto b generico, non possiamo aspettarci che esista un vettore x tale che l'uguaglianza Ax=b sia soddisfatta. Ma se ciò accade, allora il vettore Ax-b è nullo.

Possiamo dunque cercare di minimizzare lo scarto tra i vettori Ax e b.

Per essere chiari, per ogni vettore  $oldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n$  consideriamo il vettore

$$r(y) = b - Ay,$$

che chiamiamo il residuo dell'equazione associato a y.

Noi *vogliamo rendere piccolo il residuo*, e pertanto introduciamo una *norma*  $\|\cdot\|$  in  $\mathbb{R}^m$  al fine di misurare la grandezza di tale vettore.

Diciamo che  $x \in \mathbb{R}^n$  è soluzione del sistema sovra-determinato, rispetto a tale norma, se

$$\|\boldsymbol{r}(\boldsymbol{x})\| = \min_{\boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n} \|\boldsymbol{r}(\boldsymbol{y})\|.$$

vale a dire

$$||Ax - b|| = \min_{y \in \mathbb{R}^n} ||Ay - b||.$$

**Osservazione.** Se il sistema è quadrato, m=n, ritroviamo in tal modo la soluzione "classica" del sistema Ax=b, in quanto si ha

$$\|\boldsymbol{A}\boldsymbol{x} - \boldsymbol{b}\| = 0.$$

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Il problema di minimizzare il residuo può essere risolto facilmente, come vedremo, se si sceglie la norma euclidea.

Se  $oldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$  soddisfa

$$\|{m A}{m x} - {m b}\|_2 = \min_{{m y} \in {\mathbb R}^n} \|{m A}{m y} - {m b}\|_2$$

diciamo che x è soluzione del sistema sovra-determinato nel senso dei minimi quadrati.

Il problema di minimizzare il residuo può essere risolto facilmente, come vedremo, se si sceglie la norma euclidea.

Se  $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$  soddisfa

$$\|Ax - b\|_2 = \min_{y \in \mathbb{R}^n} \|Ay - b\|_2$$

diciamo che x è soluzione del sistema sovra-determinato nel senso dei minimi quadrati.

In tal caso,  $oldsymbol{x}$  è il vettore che minimizza lo scarto quadratico medio

$$\left(\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left|(\boldsymbol{A}\boldsymbol{y})_{i}-b_{i}\right|^{2}\right)^{1/2}$$

tra le componenti dei vettori  $\boldsymbol{A}\boldsymbol{y}$  e  $\boldsymbol{b}$ .

Claudio Canuto ()

Il problema di minimizzare il residuo può essere risolto facilmente, come vedremo, se si sceglie la norma euclidea.

Se  $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$  soddisfa

$$\|Ax - b\|_2 = \min_{y \in \mathbb{R}^n} \|Ay - b\|_2$$

diciamo che x è soluzione del sistema sovra-determinato nel senso dei minimi quadrati.

In tal caso,  $oldsymbol{x}$  è il vettore che minimizza lo scarto quadratico medio

$$\left(\frac{1}{m}\sum_{i=1}^{m}\left|(\boldsymbol{A}\boldsymbol{y})_{i}-b_{i}\right|^{2}\right)^{1/2}$$

tra le componenti dei vettori Ay e b.

Osservazione. Se si usa la norma 1, si ha il problema di minimo

$$\sum_{i=1}^{m} |(\bm{A}\bm{x})_i - b_i| = \min_{\bm{y} \in \mathbb{R}^n} \sum_{i=1}^{m} |(\bm{A}\bm{y})_i - b_i|$$

mentre se si usa la norma ∞ si ha

$$\max_{1 \leq i \leq m} |(\boldsymbol{A}\boldsymbol{x})_i - b_i| = \min_{\boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n} \max_{1 \leq i \leq m} |(\boldsymbol{A}\boldsymbol{y})_i - b_i|.$$

Tali problemi possono essere riformulati come problemi di *programmazione lineare*, e in genere sono computazionalmente più onerosi rispetto al problema dei minimi quadrati.

Variando tra le norme 1, 2 e  $\infty$ , aumenta il peso che si dà alle componenti in cui si ha lo scarto maggiore tra  $(Ay)_i$  e  $b_i$ .

Vogliamo ora mostrare che il problema dei minimi quadrati ammette una e una sola soluzione, e caratterizzarla anche come soluzione di un sistema quadrato di n equazioni in n incognite.

Vogliamo ora mostrare che il problema dei minimi quadrati ammette una e una sola soluzione, e caratterizzarla anche come soluzione di un sistema quadrato di n equazioni in n incognite.

Osserviamo che minimizzare la quantità  $\| {m A} {m y} - {m b} \|_2$  equivale a minimizzare la quantità

$$\Phi(y) = \frac{1}{2} ||Ay - b||_2^2 = \frac{1}{2} (Ay - b)^T (Ay - b).$$

e dunque  $oldsymbol{x}$  soddisfa

$$\Phi(\boldsymbol{x}) = \min_{\boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n} \Phi(\boldsymbol{y}).$$

Vogliamo ora mostrare che il problema dei minimi quadrati ammette una e una sola soluzione, e caratterizzarla anche come soluzione di un sistema quadrato di n equazioni in n incognite.

Osserviamo che minimizzare la quantità  $\| {m A} {m y} - {m b} \|_2$  equivale a minimizzare la quantità

$$\Phi(y) = \frac{1}{2} ||Ay - b||_2^2 = \frac{1}{2} (Ay - b)^T (Ay - b).$$

e dunque  $oldsymbol{x}$  soddisfa

$$\Phi(\boldsymbol{x}) = \min_{\boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n} \Phi(\boldsymbol{y}).$$

Per capire come è fatto il funzionale  $\Phi: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}_+$ , diamo un generico incremento  $\delta y$  all'argomento y. Con semplici passaggi (esercizio) si ottiene

$$\Phi(\boldsymbol{y} + \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y}) = \Phi(\boldsymbol{y}) + (\boldsymbol{A} \boldsymbol{y} - \boldsymbol{b})^T (\boldsymbol{A} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y}) + \frac{1}{2} (\boldsymbol{A} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y})^T (\boldsymbol{A} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y})$$
$$= \Phi(\boldsymbol{y}) + (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{y} - \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{b})^T \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y} + \frac{1}{2} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y}^T (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A}) \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y}.$$

Vogliamo ora mostrare che il problema dei minimi quadrati ammette una e una sola soluzione, e caratterizzarla anche come soluzione di un sistema quadrato di n equazioni in n incognite.

Osserviamo che minimizzare la quantità  $\| {m A} {m y} - {m b} \|_2$  equivale a minimizzare la quantità

$$\Phi(y) = \frac{1}{2} ||Ay - b||_2^2 = \frac{1}{2} (Ay - b)^T (Ay - b).$$

e dunque  $oldsymbol{x}$  soddisfa

$$\Phi(\boldsymbol{x}) = \min_{\boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^n} \Phi(\boldsymbol{y}).$$

Per capire come è fatto il funzionale  $\Phi: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}_+$ , diamo un generico incremento  $\delta y$  all'argomento y. Con semplici passaggi (esercizio) si ottiene

$$\Phi(\boldsymbol{y} + \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y}) = \Phi(\boldsymbol{y}) + (\boldsymbol{A} \boldsymbol{y} - \boldsymbol{b})^T (\boldsymbol{A} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y}) + \frac{1}{2} (\boldsymbol{A} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y})^T (\boldsymbol{A} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y})$$
$$= \Phi(\boldsymbol{y}) + (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{y} - \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{b})^T \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y} + \frac{1}{2} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y}^T (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A}) \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{y}.$$

Da ciò deduciamo che

$$\operatorname{grad}\Phi(\boldsymbol{y}) = \boldsymbol{A}^T \! \boldsymbol{A} \boldsymbol{y} - \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{b}, \qquad \operatorname{Hess}\Phi(\boldsymbol{y}) = \boldsymbol{A}^T \! \boldsymbol{A}.$$

 ✓ □ ▷ ✓ □ ▷ ✓ □ ▷ ✓ □ ▷ ✓ □ ▷ ✓ □ ▷ ✓ □ ▷

 Claudio Canuto ()
 Calcolo numerico e Matlab

 9 / 58

**Proprietà.** Sia A una matrice di ordine  $m \times n$  con  $m \ge n$ , avente rango massimo. Allora, la matrice  $A^TA$  è simmetrica e definita positiva.

**Proprietà.** Sia A una matrice di ordine  $m \times n$  con  $m \ge n$ , avente rango massimo. Allora, la matrice  $A^TA$  è simmetrica e definita positiva.

Infatti,  $\left( m{A}^T m{A} \right)^T = m{A}^T \left( m{A}^T \right)^T = m{A}^T m{A}$ , dunque la matrice è simmetrica. Inoltre, per ogni  $m{y} \in \mathbb{R}^n$ 

$$\boldsymbol{y}^T (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A}) \boldsymbol{y} = (\boldsymbol{A} \boldsymbol{y})^T (\boldsymbol{A} \boldsymbol{y}) = \|\boldsymbol{A} \boldsymbol{y}\|_2^2 \ge 0,$$

e  $||Ay||_2 = 0$  implica Ay = 0, che a sua volta implica y = 0 in quanto la matrice A ha rango massimo (i vettori colonna sono linearmente indipendenti).

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab 10 / 58

**Proprietà.** Sia A una matrice di ordine  $m \times n$  con  $m \ge n$ , avente rango massimo. Allora, la matrice  $A^TA$  è simmetrica e definita positiva.

Infatti,  $\left( m{A}^T m{A} \right)^T = m{A}^T \left( m{A}^T \right)^T = m{A}^T m{A}$ , dunque la matrice è simmetrica. Inoltre, per ogni  $m{y} \in \mathbb{R}^n$ 

$$\boldsymbol{y}^{T}(\boldsymbol{A}^{T}\boldsymbol{A})\boldsymbol{y} = (\boldsymbol{A}\boldsymbol{y})^{T}(\boldsymbol{A}\boldsymbol{y}) = \|\boldsymbol{A}\boldsymbol{y}\|_{2}^{2} \geq 0,$$

e  $\|Ay\|_2 = 0$  implica Ay = 0, che a sua volta implica y = 0 in quanto la matrice A ha rango massimo (i vettori colonna sono linearmente indipendenti).

In base a questi risultati, se poniamo uguale a zero il gradiente di  $\Phi$ ,

$$\operatorname{grad} \Phi(\boldsymbol{x}) = \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{x} - \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{b} = \boldsymbol{0},$$

otteniamo l'unico punto di minimo (stretto) di  $\Phi$ , in quanto dalla formula della slide precedente si ha

$$\Phi(\boldsymbol{x} + \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{x}) = \Phi(\boldsymbol{x}) + \frac{1}{2} \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{x}^T (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A}) \boldsymbol{\delta} \boldsymbol{x} > \Phi(\boldsymbol{x})$$

per ogni  $\delta x 
eq 0$ .

Abbiamo dunque stabilito la seguente

Proprietà. La soluzione del problema dei minimi quadrati coincide con la soluzione del sistema quadrato di ordine n

$$\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{x} = \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{b}$$

detto sistema delle equazioni normali.

Possiamo dunque calcolare x risolvendo le equazioni normali. Ciò ha dei pro e dei contro:

- La matrice  $A^TA$  è facilmente calcolabile. Essendo simmetrica e definita positiva, possiamo applicare il metodo di Choleski  $R = \text{chol}(A^**A)$  per fattorizzarla.
- Il sistema delle equazioni normali può essere fortemente malcondizionato. Infatti il numero di condizionamento della matrice  $A^TA$  è il quadrato del numero di condizionamento della matrice A.

Per calcolare la soluzione x in modo numericamente più stabile, è preferibile seguire un'altra via, ricorrendo alla fattorizzazione QR della matrice A.

La fattorizzazione  ${\it QR}$  esiste anche per le matrici  ${\it A}$ , non quadrate, di ordine  $m \times n$ . L'algoritmo che la produce è del tutto simile a quello descritto in precedenza per matrici quadrate.

La fattorizzazione  ${\it QR}$  esiste anche per le matrici  ${\it A}$ , non quadrate, di ordine  $m \times n$ . L'algoritmo che la produce è del tutto simile a quello descritto in precedenza per matrici quadrate.

• Caso m > n:

La fattorizzazione  ${\it QR}$  esiste anche per le matrici  ${\it A}$ , non quadrate, di ordine  $m \times n$ . L'algoritmo che la produce è del tutto simile a quello descritto in precedenza per matrici quadrate.

• Caso m > n:

• Caso m < n:

La fattorizzazione  ${\it QR}$  esiste anche per le matrici  ${\it A}$ , non quadrate, di ordine  $m \times n$ . L'algoritmo che la produce è del tutto simile a quello descritto in precedenza per matrici quadrate.

• Caso m > n:

• Caso m < n:

Se la matrice  ${m A}$  ha rango massimo, gli elementi che stanno sulla diagonale principale di  ${m R}$  sono tutti  $\neq 0$ .

## Risoluzione del problema dei minimi quadrati

Mediante la fattorizzazione QR della nostra matrice A (di ordine  $m \times n$  con m > n), possiamo dare una formulazione equivalente al problema di minimo

$$\|Ax - b\|_2 = \min_{y \in \mathbb{R}^n} \|Ay - b\|_2.$$

ullet Ricordando che  $oldsymbol{Q}$  è una matrice ortogonale  $oldsymbol{(Q^TQ=QQ^T=I)}$ , scriviamo

$$Ay-b = QRy-b = QRy-QQ^Tb = Q(Ry-Q^Tb) = Q(Ry-c)$$

avendo posto  $\boldsymbol{c} = \boldsymbol{Q}^T \boldsymbol{b}$ .

ullet Ricordando che  $oldsymbol{Q}$  conserva la norma euclidea ( $\|oldsymbol{Q}oldsymbol{z}\|_2=\|oldsymbol{z}\|_2$  per ogni $oldsymbol{z}$ ), abbiamo

$$||Ay - b||_2 = ||Q(Ry - c)||_2 = ||Ry - c||_2.$$

Il problema di minimo si scrive quindi equivalentemente come

$$\|Rx - c\|_2 = \min_{y \in \mathbb{R}^n} \|Ry - c\|_2.$$

Decomponiamo la matrice rettangolare  $oldsymbol{R}$  nella forma a blocchi

$$oldsymbol{R} = \left(egin{array}{c} \widetilde{oldsymbol{R}} \ oldsymbol{O} \end{array}
ight)$$

con  $\widetilde{R}$  matrice quadrata di ordine n, triangolare superiore e con elementi diagonali tutti diversi da 0, e O matrice nulla di ordine  $(m-n)\times n$ .

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Decomponiamo la matrice rettangolare  $oldsymbol{R}$  nella forma a blocchi

$$oldsymbol{R} = \left( egin{array}{c} \widetilde{oldsymbol{R}} \ oldsymbol{O} \end{array} 
ight)$$

con  $\widetilde{R}$  matrice quadrata di ordine n, triangolare superiore e con elementi diagonali tutti diversi da 0, e O matrice nulla di ordine  $(m-n)\times n$ .

Dunque

$$oldsymbol{R}oldsymbol{y}=\left(egin{array}{c} \widetilde{oldsymbol{R}}oldsymbol{y}\ 0 \end{array}
ight).$$

Decomponiamo la matrice rettangolare  $oldsymbol{R}$  nella forma a blocchi

$$m{R}=\left(egin{array}{c} \widetilde{m{R}} \ m{O} \end{array}
ight)$$

con  $\widetilde{R}$  matrice quadrata di ordine n, triangolare superiore e con elementi diagonali tutti diversi da 0, e O matrice nulla di ordine  $(m-n)\times n$ .

Dunque

$$oldsymbol{R} oldsymbol{y} = \left(egin{array}{c} \widetilde{oldsymbol{R}} oldsymbol{y} \ 0 \end{array}
ight).$$

Similmente, decomponiamo il vettore  $oldsymbol{c}$  nella forma a blocchi

$$oldsymbol{c} = \left(egin{array}{c} \widetilde{oldsymbol{c}} \ \widetilde{oldsymbol{d}} \end{array}
ight)$$

con  $\widetilde{m{c}} \in \mathbb{R}^n$  e  $\widetilde{m{d}} \in \mathbb{R}^{m-n}$ .

Claudio Canuto ()

Si ha quindi

$$Ry-c \ = \ \left(egin{array}{c} \widetilde{R}y-\widetilde{c} \ -\widetilde{d} \end{array}
ight).$$

Si ha quindi

$$Ry-c = \left(egin{array}{c} \widetilde{R}y-\widetilde{c} \ -\widetilde{d} \end{array}
ight).$$

Prendendo il quadrato della norma euclidea di tale vettore, otteniamo

$$\|\mathbf{R}\mathbf{y} - \mathbf{c}\|_{2}^{2} = \|\widetilde{\mathbf{R}}\mathbf{y} - \widetilde{\mathbf{c}}\|_{2}^{2} + \|\widetilde{\mathbf{d}}\|_{2}^{2}.$$

Claudio Canuto ()

Si ha quindi

$$Ry-c = \left(egin{array}{c} \widetilde{R}y-\widetilde{c} \ -\widetilde{d} \end{array}
ight).$$

Prendendo il quadrato della norma euclidea di tale vettore, otteniamo

$$\|\mathbf{R}\mathbf{y} - \mathbf{c}\|_{2}^{2} = \|\widetilde{\mathbf{R}}\mathbf{y} - \widetilde{\mathbf{c}}\|_{2}^{2} + \|\widetilde{\mathbf{d}}\|_{2}^{2}.$$

Notiamo che il secondo addendo a secondo membro non dipende da  ${\pmb y}$ , mentre il primo addendo può essere reso =0 scegliendo come  ${\pmb y}$  la soluzione  ${\pmb x}$  del sistema lineare quadrato

$$\widetilde{R}x = \widetilde{c}.$$

Si ha quindi

$$Ry-c \ = \ \left( egin{array}{c} \widetilde{R}y-\widetilde{c} \ -\widetilde{d} \end{array} 
ight).$$

Prendendo il quadrato della norma euclidea di tale vettore, otteniamo

$$\|\mathbf{R}\mathbf{y} - \mathbf{c}\|_{2}^{2} = \|\widetilde{\mathbf{R}}\mathbf{y} - \widetilde{\mathbf{c}}\|_{2}^{2} + \|\widetilde{\mathbf{d}}\|_{2}^{2}.$$

Notiamo che il secondo addendo a secondo membro non dipende da  $m{y}$ , mentre il primo addendo può essere reso =0 scegliendo come  $m{y}$  la soluzione  $m{x}$  del sistema lineare quadrato

$$\widetilde{R}x = \widetilde{c}$$
.

Abbiamo dunque ottenuto il seguente risultato.

Proprietà. La soluzione del problema dei minimi quadrati

$$\|Ax - b\|_2 = \min_{y \in \mathbb{R}^n} \|Ay - b\|_2.$$

coincide con la soluzione del sistema quadrato di ordine n

$$\widetilde{R}x = \widetilde{c}$$
.

Inoltre si ha

$$\|\boldsymbol{A}\boldsymbol{x} - \boldsymbol{b}\|_2 = \|\widetilde{\boldsymbol{d}}\|_2.$$

In pratica, i passi necessari per calcolare la soluzione  $m{x}$  del problema dei minimi quadrati sono i seguenti:

ullet calcolare i fattori Q ed R della matrice A;

- ullet calcolare i fattori Q ed R della matrice A;
- isolare  $\hat{R}$ , il blocco quadrato superiore di ordine n della matrice R;

- ullet calcolare i fattori Q ed R della matrice A;
- isolare  $\widetilde{R}$ , il blocco quadrato superiore di ordine n della matrice R;
- eseguire la moltiplicazione  $c = Q^T b$ ;

- ullet calcolare i fattori  $oldsymbol{Q}$  ed  $oldsymbol{R}$  della matrice  $oldsymbol{A}$ ;
- isolare  $\widetilde{R}$ , il blocco quadrato superiore di ordine n della matrice R;
- ullet eseguire la moltiplicazione  $oldsymbol{c} = oldsymbol{Q}^T oldsymbol{b}$ ;
- isolare  $\widetilde{c}$ , la parte superiore di ordine n del vettore c;

- ullet calcolare i fattori Q ed R della matrice A;
- isolare  $\widetilde{R}$ , il blocco quadrato superiore di ordine n della matrice R;
- ullet eseguire la moltiplicazione  $oldsymbol{c} = oldsymbol{Q}^T oldsymbol{b};$
- isolare  $\widetilde{c}$ , la parte superiore di ordine n del vettore c;
- ullet risolvere il sistema lineare  $\widetilde{R}x=\widetilde{c}$  mediante sostituzione all'indietro.

In pratica, i passi necessari per calcolare la soluzione  $m{x}$  del problema dei minimi quadrati sono i seguenti:

- ullet calcolare i fattori Q ed R della matrice A;
- isolare  $\widetilde{R}$ , il blocco quadrato superiore di ordine n della matrice R;
- eseguire la moltiplicazione  $c = Q^T b$ ;
- isolare  $\widetilde{c}$ , la parte superiore di ordine n del vettore c;
- ullet risolvere il sistema lineare  $\widetilde{R}x=\widetilde{c}$  mediante sostituzione all'indietro.

#### Comandi MATLAB

La fattorizzazione QR di una matrice rettangolare A si ottiene ancora con il comando Matlab  $[Q\ R] = qr(A)$  .

Si noti però che per ottenere  $\widetilde{c}$  è sufficiente moltiplicare le prime n righe di  $Q^T$  per il vettore b. In altri termini, per risolvere il problema dei minimi quadrati, si usano solo le prime n colonne della matrice Q (così come le prime n righe della matrice R).

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab 16 / 58

Per questo, Matlab ha predisposto il comando [Q R] = qr(A,0), che fornisce la forma economica della fattorizzazione QR, ossia precisamente le prime n colonne della matrice Q e le prime n righe della matrice R.

$$\begin{bmatrix} X \\ \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} Q \\ \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R \\ \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} X \\ \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} Q \\ \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R \\ \end{bmatrix}$$

Figure: Forma piena ed economica della fattorizzazione  $m{Q}m{R}$  di una matrice  $m{X}$  (da C. Moler)

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Per questo, Matlab ha predisposto il comando [Q R] = qr(A,0), che fornisce la forma economica della fattorizzazione QR, ossia precisamente le prime n colonne della matrice Q e le prime n righe della matrice R.

$$\begin{bmatrix} X \\ \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} Q \\ \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R \\ \end{bmatrix}$$

$$\begin{bmatrix} X \\ \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} Q \\ \end{bmatrix} \begin{bmatrix} R \\ \end{bmatrix}$$

Figure: Forma piena ed economica della fattorizzazione QR di una matrice X (da C. Moler)

Osservazione. Il sistema sovra-determinato Ax=b, con A matrice di rango massimo, può essere direttamente risolto mediante il comando Matlab  $x=A \setminus b$ , che calcola la soluzione nel senso dei minimi quadrati descritta sopra.

## Il metodo dei minimi quadrati pesati

Talvolta, è opportuno attribuire dei pesi diversi alle varie equazioni che compongono il sistema sovra-determinato: alcune equazioni sono più importanti, e quindi devono essere risolte "meglio", altre sono meno significative, e quindi possiamo accettare un errore maggiore su di esse.

#### Il metodo dei minimi quadrati pesati

Talvolta, è opportuno attribuire dei pesi diversi alle varie equazioni che compongono il sistema sovra-determinato: alcune equazioni sono più importanti, e quindi devono essere risolte "meglio", altre sono meno significative, e quindi possiamo accettare un errore maggiore su di esse.

Per tenere conto di ciò, si introducono m pesi  $w_i>0, \ 1\leq i\leq m$ , e si minimizza lo scarto quadratico pesato

$$\left(\sum_{i=1}^m |(\boldsymbol{A}\boldsymbol{y})_i - b_i|^2 \, \boldsymbol{w_i}\right)^{1/2}$$

Equivalentemente, posto  $oldsymbol{W} = \mathsf{diag}(w_1, w_2, \dots, w_m)$ , si minimizza la quantità

$$\frac{1}{2}(\boldsymbol{A}\boldsymbol{y}-\boldsymbol{b})^T\boldsymbol{W}(\boldsymbol{A}\boldsymbol{y}-\boldsymbol{b}).$$

#### Il metodo dei minimi quadrati pesati

Talvolta, è opportuno attribuire dei pesi diversi alle varie equazioni che compongono il sistema sovra-determinato: alcune equazioni sono più importanti, e quindi devono essere risolte "meglio", altre sono meno significative, e quindi possiamo accettare un errore maggiore su di esse.

Per tenere conto di ciò, si introducono m pesi  $w_i>0$ ,  $1\leq i\leq m$ , e si minimizza lo scarto quadratico pesato

$$\left(\sum_{i=1}^m |(\boldsymbol{A}\boldsymbol{y})_i - b_i|^2 \, \boldsymbol{w_i}\right)^{1/2}$$

Equivalentemente, posto  $oldsymbol{W} = \operatorname{diag}(w_1, w_2, \dots, w_m)$ , si minimizza la quantità

$$\frac{1}{2}(\mathbf{A}\mathbf{y}-\mathbf{b})^T\mathbf{W}(\mathbf{A}\mathbf{y}-\mathbf{b}).$$

Il problema dei minimi quadrati pesati può ancora essere risolto mediante una delle tecniche illustrate precedentemente (equazioni normali oppure fattorizzazione QR): è sufficiente sostituire alla matrice A e al vettore b rispettivamente la matrice  $W^{1/2}A$  e il vettore  $W^{1/2}b$ , dove  $W^{1/2}=\operatorname{diag}(\sqrt{w_1},\sqrt{w_2},\ldots,\sqrt{w_m})$ .

4□ > 4回 > 4 = > 4 = > = 900

5. Calcolo di autovalori e autovettori

#### Un esempio

Molte situazioni di interesse portano alla necessità di calcolare autovalori di una matrice quadrata.

• Consideriamo un sistema meccanico di N masse mobili collegate tra loro da molle. Sia  $m_i$  la massa della particella che al tempo t occupa la posizione  $x_i=x_i(t)$  nello spazio, e sia  $k_{ij}\geq 0$  la costante di rigidità della molla che collega la massa  $m_i$  con la massa  $m_j$  ( $k_{ij}=0$  se le due masse non sono collegate da una molla).

#### Un esempio

Molte situazioni di interesse portano alla necessità di calcolare autovalori di una matrice quadrata.

• Consideriamo un sistema meccanico di N masse mobili collegate tra loro da molle. Sia  $m_i$  la massa della particella che al tempo t occupa la posizione  $\boldsymbol{x}_i = \boldsymbol{x}_i(t)$  nello spazio, e sia  $k_{ij} \geq 0$  la costante di rigidità della molla che collega la massa  $m_i$  con la massa  $m_j$  ( $k_{ij} = 0$  se le due masse non sono collegate da una molla).

Allora, l'evoluzione nel tempo delle masse è descritta dal sistema di equazioni differenziali del secondo ordine

$$m_i oldsymbol{x}_i'' = \sum_{j=1}^N k_{ij} (oldsymbol{x}_j - oldsymbol{x}_i) \qquad 1 \leq i \leq N.$$

#### Un esempio

Molte situazioni di interesse portano alla necessità di calcolare autovalori di una matrice quadrata.

• Consideriamo un sistema meccanico di N masse mobili collegate tra loro da molle. Sia  $m_i$  la massa della particella che al tempo t occupa la posizione  $\boldsymbol{x}_i = \boldsymbol{x}_i(t)$  nello spazio, e sia  $k_{ij} \geq 0$  la costante di rigidità della molla che collega la massa  $m_i$  con la massa  $m_j$  ( $k_{ij} = 0$  se le due masse non sono collegate da una molla).

Allora, l'evoluzione nel tempo delle masse è descritta dal sistema di equazioni differenziali del secondo ordine

$$m_i oldsymbol{x}_i'' = \sum_{j=1}^N k_{ij} (oldsymbol{x}_j - oldsymbol{x}_i) \qquad 1 \leq i \leq N.$$

• Indicato con  ${m x}$  il vettore di dimensione n=3N che raccoglie le coordinate di tutte le masse, tale sistema può essere scritto in forma compatta come

$$x'' = Ax$$
.



 Se ora cerchiamo le oscillazioni libere del sistema, ossia i moti periodici descritti dalla legge

$$\boldsymbol{x}(t) = e^{i\omega t} \boldsymbol{w}$$

con  $\omega$  reale e  $w \neq 0$ , vediamo facilmente che w soddisfa

$$\lambda \boldsymbol{w} = \boldsymbol{A} \boldsymbol{w}, \quad \text{con } \lambda = \omega^2.$$

Dunque esistono moti periodici se e solo se la matrice A ammette autovalori  $\lambda$  reali e non negativi.

 Se ora cerchiamo le oscillazioni libere del sistema, ossia i moti periodici descritti dalla legge

$$\boldsymbol{x}(t) = e^{i\omega t} \boldsymbol{w}$$

con  $\omega$  reale e  $w \neq 0$ , vediamo facilmente che w soddisfa

$$\lambda \boldsymbol{w} = \boldsymbol{A} \boldsymbol{w}, \qquad \text{con } \lambda = \omega^2.$$

Dunque esistono moti periodici se e solo se la matrice A ammette autovalori  $\lambda$  reali e non negativi.

Per ogni tale autovalore, la frequenza di oscillazione del sistema è data da

$$\phi_{\lambda} = \frac{\sqrt{\lambda}}{2\pi}.$$

 Se ora cerchiamo le oscillazioni libere del sistema, ossia i moti periodici descritti dalla legge

$$\boldsymbol{x}(t) = e^{i\omega t} \boldsymbol{w}$$

con  $\omega$  reale e  $w \neq 0$ , vediamo facilmente che w soddisfa

$$\lambda \boldsymbol{w} = \boldsymbol{A} \boldsymbol{w}, \quad \text{con } \lambda = \omega^2.$$

Dunque esistono moti periodici se e solo se la matrice A ammette autovalori  $\lambda$  reali e non negativi.

Per ogni tale autovalore, la frequenza di oscillazione del sistema è data da

$$\phi_{\lambda} = \frac{\sqrt{\lambda}}{2\pi}.$$

 Possiamo essere interessati a calcolare tutte le frequenze, oppure solo alcune (ad esempio, quella più bassa, o quella più vicina a una frequenza assegnata).

#### Il condizionamento del problema del calcolo degli autovalori

Supponiamo che A sia una matrice reale quadrata di ordine n, diagonalizzabile.

Siano  $\lambda_p,\ p=1,2,\ldots,n$ , i suoi autovalori e sia  $\pmb{W}$  la matrice non-singolare le cui colonne sono i corrispondenti autovettori  $\pmb{w}_p$ .

#### Il condizionamento del problema del calcolo degli autovalori

Supponiamo che A sia una matrice reale quadrata di ordine n, diagonalizzabile.

Siano  $\lambda_p$ ,  $p=1,2,\ldots,n$ , i suoi autovalori e sia W la matrice non-singolare le cui colonne sono i corrispondenti autovettori  $w_p$ .

**Proprietà.** Sia  $\widetilde{A}$  una perturbazione di A, e sia  $\widetilde{\lambda}$  un suo autovalore. Allora

$$\min_{1 \leq p \leq n} |\widetilde{\lambda} - \lambda_p| \leq \mathsf{cond}(\boldsymbol{W}) \, \|\widetilde{\boldsymbol{A}} - \boldsymbol{A}\|.$$

Dunque, il condizionamento del problema del calcolo degli autovalori dipende non dal numero di condizionamento della matrice A bensì da quello della  $matrice\ degli$  autovettori.

#### Il condizionamento del problema del calcolo degli autovalori

Supponiamo che A sia una matrice reale quadrata di ordine n, diagonalizzabile.

Siano  $\lambda_p$ ,  $p=1,2,\ldots,n$ , i suoi autovalori e sia W la matrice non-singolare le cui colonne sono i corrispondenti autovettori  $w_p$ .

**Proprietà.** Sia  $\hat{A}$  una perturbazione di A, e sia  $\hat{\lambda}$  un suo autovalore. Allora

$$\min_{1 \leq p \leq n} |\widetilde{\lambda} - \lambda_p| \leq \mathsf{cond}(\boldsymbol{W}) \, \|\widetilde{\boldsymbol{A}} - \boldsymbol{A}\|.$$

Dunque, il condizionamento del problema del calcolo degli autovalori dipende non dal numero di condizionamento della matrice A bensì da quello della  $matrice\ degli$  autovettori.

Se  ${\pmb A}$  è simmetrica, allora  ${\pmb W}$  è ortogonale e quindi  $\mbox{cond}_2({\pmb W})=1.$  In tal caso, il problema è sempre bencondizionato.

Claudio Canuto ()

Possiamo a grandi linee suddividere gli algoritmi di calcolo di autovalori (e autovettori) di una matrice quadrata in due famiglie:

Possiamo a grandi linee suddividere gli algoritmi di calcolo di autovalori (e autovettori) di una matrice quadrata in due famiglie:

 Algoritmi che calcolano simultaneamente tutti gli autovalori della matrice (ad esempio, il metodo QR);

Possiamo a grandi linee suddividere gli algoritmi di calcolo di autovalori (e autovettori) di una matrice quadrata in due famiglie:

- Algoritmi che calcolano simultaneamente tutti gli autovalori della matrice (ad esempio, il metodo QR);
- Algoritmi mirati che calcolano autovalori aventi specifiche proprietà (ad esempio, il metodo della potenza, o quello della potenza inversa con shift).

Possiamo a grandi linee suddividere gli algoritmi di calcolo di autovalori (e autovettori) di una matrice quadrata in due famiglie:

- Algoritmi che calcolano simultaneamente tutti gli autovalori della matrice (ad esempio, il metodo QR);
- Algoritmi mirati che calcolano autovalori aventi specifiche proprietà (ad esempio, il metodo della potenza, o quello della potenza inversa con shift).

In genere, gli algoritmi sono di tipo *iterativo*, cioè generano una successione (di scalari, o di vettori, o di matrici) che converge verso un limite, che è la quantità cercata, o dal quale si può facilmente ottenere la quantità cercata.

Si pone quindi il problema della convergenza di tale successione.

#### Trasformazioni di similitudine

I metodi globali (che calcolano simultaneamente tutti gli autovalori) si basano su opportune *trasformazioni di similitudine* 

$$A \rightarrow B = S^{-1}AS$$

(con S invertibile), le quali lasciano invariati gli autovalori della matrice.

#### Trasformazioni di similitudine

I metodi globali (che calcolano simultaneamente tutti gli autovalori) si basano su opportune *trasformazioni di similitudine* 

$$A \rightarrow B = S^{-1}AS$$

(con  ${m S}$  invertibile), le quali lasciano invariati gli autovalori della matrice.

Infatti, se  $\lambda$  è autovalore di A con autovettore w,

$$\boldsymbol{A}\boldsymbol{w} = \lambda \boldsymbol{w},$$

allora si ha

$$S^{-1}Aw = \lambda S^{-1}w,$$

che equivale a

$$S^{-1}ASS^{-1}w = \lambda S^{-1}w,$$

da cui

$$\boldsymbol{B}\boldsymbol{z} = \lambda \boldsymbol{z}$$
 con  $\boldsymbol{z} = \boldsymbol{S}^{-1}\boldsymbol{w}$ .

#### Trasformazioni di similitudine

I metodi globali (che calcolano simultaneamente tutti gli autovalori) si basano su opportune trasformazioni di similitudine

$$A \rightarrow B = S^{-1}AS$$

(con S invertibile), le quali lasciano invariati gli autovalori della matrice.

Infatti, se  $\lambda$  è autovalore di A con autovettore w.

$$Aw = \lambda w$$
,

allora si ha

$$S^{-1}Aw = \lambda S^{-1}w,$$

che equivale a

$$S^{-1}ASS^{-1}w = \lambda S^{-1}w,$$

da cui

$$oldsymbol{B}oldsymbol{z}=\lambdaoldsymbol{z}\qquad ext{con }oldsymbol{z}=oldsymbol{S}^{-1}oldsymbol{w}.$$

 Di particolare importanza sono le trasformazioni di similitudine generate da una matrice ortogonale Q,

$$A \rightarrow B = Q^T A Q$$

Combinando opportune trasformazioni di Householder, è possibile costruire una matrice ortogonale  $Q_H$  tale che  $B = Q_H^T A Q_H$  sia in forma di Hessemberg, ossia tale che tutti i suoi elementi posti al di sotto della prima sotto-diagonale siano nulli.

$$\boldsymbol{B} = \left(\begin{array}{cccccc} * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * \\ 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & * & * \end{array}\right)$$

Combinando opportune trasformazioni di Householder, è possibile costruire una matrice ortogonale  $Q_H$  tale che  $B=Q_H^TAQ_H$  sia in forma di Hessemberg, ossia tale che tutti i suoi elementi posti al di sotto della prima sotto-diagonale siano nulli.

$$\boldsymbol{B} = \begin{pmatrix} * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * \\ 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & * & * \end{pmatrix}$$

Se A è simmetrica, anche B risulta simmetrica, e dunque tridiagonale.

$$\boldsymbol{B} = \left(\begin{array}{cccc} * & * & 0 & 0 & 0 \\ * & * & * & 0 & 0 \\ 0 & * & * & * & 0 \\ 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & * & * \end{array}\right)$$

Combinando opportune trasformazioni di Householder, è possibile costruire una matrice ortogonale  $Q_H$  tale che  $B=Q_H^TAQ_H$  sia in forma di Hessemberg, ossia tale che tutti i suoi elementi posti al di sotto della prima sotto-diagonale siano nulli.

$$\boldsymbol{B} = \begin{pmatrix} * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * \\ 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & * & * \end{pmatrix}$$

Se A è simmetrica, anche B risulta simmetrica, e dunque tridiagonale.

$$\boldsymbol{B} = \left(\begin{array}{cccc} * & * & 0 & 0 & 0 \\ * & * & * & 0 & 0 \\ 0 & * & * & * & 0 \\ 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & * & * \end{array}\right)$$

Il comando MATLAB che realizza la trasformazione di Hessemberg è B=hess(A).

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab 25 / 5

Combinando opportune trasformazioni di Householder, è possibile costruire una matrice ortogonale  $Q_H$  tale che  $B=Q_H^TAQ_H$  sia in forma di Hessemberg, ossia tale che tutti i suoi elementi posti al di sotto della prima sotto-diagonale siano nulli.

$$\boldsymbol{B} = \begin{pmatrix} * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * \\ 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & * & * \end{pmatrix}$$

Se A è simmetrica, anche B risulta simmetrica, e dunque tridiagonale.

$$\boldsymbol{B} = \left(\begin{array}{cccc} * & * & 0 & 0 & 0 \\ * & * & * & 0 & 0 \\ 0 & * & * & * & 0 \\ 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & * & * \end{array}\right)$$

Il comando MATLAB che realizza la trasformazione di Hessemberg è B=hess(A).

La riduzione a forma di Hessemberg costituisce un indispensabile *preprocessing* al fine di ridurre il costo delle successive trasformazioni per il calcolo degli autovalori.

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab 25 / 58

## Il metodo QR (cenni)

Il metodo QR (e le sue molte varianti) è la procedura generalmente più efficiente e diffusa per il calcolo simultaneo di tutti gli autovalori di una matrice quadrata A.

Il  $metodo\ QR\ (e$  le sue molte varianti) è la procedura generalmente più efficiente e diffusa per il calcolo simultaneo di tutti gli autovalori di una matrice quadrata A.

Partendo dalla matrice  $A=A_0$  (preliminarmente ridotta in forma di Hessemberg per maggiore efficienza), l'algoritmo genera una successione di matrici  $A_k$ ,  $k=1,2,\ldots$ , simili ad A, con la seguente legge:

$$A_k =: Q_k R_k,$$

$$\mathbf{A}_{k+1} := \mathbf{R}_k \mathbf{Q}_k.$$

Il metodo QR (e le sue molte varianti) è la procedura generalmente più efficiente e diffusa per il calcolo simultaneo di tutti gli autovalori di una matrice quadrata A.

Partendo dalla matrice  $A=A_0$  (preliminarmente ridotta in forma di Hessemberg per maggiore efficienza), l'algoritmo genera una successione di matrici  $A_k$ ,  $k=1,2,\ldots$ simili ad A, con la seguente legge:

$$egin{array}{lll} oldsymbol{A}_k &=: & oldsymbol{Q}_k oldsymbol{R}_k, \ oldsymbol{A}_{k+1} &:= & oldsymbol{R}_k oldsymbol{Q}_k. \end{array}$$

$$\mathbf{A}_{k+1} := \mathbf{R}_k \mathbf{Q}_k.$$

### Proprietà:

•  $A_{k+1}$  è simile ad  $A_k$ : infatti

$$\boldsymbol{Q}_k^T \boldsymbol{A}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{Q}_k^T \boldsymbol{Q}_k \boldsymbol{R}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{R}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{A}_{k+1}.$$

Il metodo QR (e le sue molte varianti) è la procedura generalmente più efficiente e diffusa per il calcolo simultaneo di tutti gli autovalori di una matrice quadrata A.

Partendo dalla matrice  $A = A_0$  (preliminarmente ridotta in forma di Hessemberg per maggiore efficienza), l'algoritmo genera una successione di matrici  $A_k$ ,  $k=1,2,\ldots$ , simili ad A, con la seguente legge:

$$egin{array}{lll} oldsymbol{A}_k &=: & oldsymbol{Q}_k oldsymbol{R}_k, \ oldsymbol{A}_{k+1} &:= & oldsymbol{R}_k oldsymbol{Q}_k. \end{array}$$

$$A_{k+1} := R_k Q_k$$
.

### Proprietà:

•  $A_{k+1}$  è simile ad  $A_k$ : infatti

$$\boldsymbol{Q}_k^T \boldsymbol{A}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{Q}_k^T \boldsymbol{Q}_k \boldsymbol{R}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{R}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{A}_{k+1}.$$

• Se A è in forma di Hessemberg, tutte le  $A_k$  lo sono.

Il metodo QR (e le sue molte varianti) è la procedura generalmente più efficiente e diffusa per il calcolo simultaneo di tutti gli autovalori di una matrice quadrata A.

Partendo dalla matrice  $A = A_0$  (preliminarmente ridotta in forma di Hessemberg per maggiore efficienza), l'algoritmo genera una successione di matrici  $A_k$ ,  $k=1,2,\ldots$ , simili ad A, con la seguente legge:

$$egin{array}{lll} oldsymbol{A}_k &=: & oldsymbol{Q}_k oldsymbol{R}_k, \ oldsymbol{A}_{k+1} &:= & oldsymbol{R}_k oldsymbol{Q}_k. \end{array}$$

$$A_{k+1} := R_k Q_k$$
.

### Proprietà:

•  $A_{k+1}$  è simile ad  $A_k$ : infatti

$$\boldsymbol{Q}_k^T \boldsymbol{A}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{Q}_k^T \boldsymbol{Q}_k \boldsymbol{R}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{R}_k \boldsymbol{Q}_k = \boldsymbol{A}_{k+1}.$$

- Se A è in forma di Hessemberg, tutte le  $A_k$  lo sono.
- Se A è simmetrica, tutte le  $A_k$  lo sono.

27 / 58

ullet se la matrice A è simmetrica, allora  $A_{\infty}$  è diagonale; gli elementi sulla diagonale sono gli autovalori di A;

- ullet se la matrice A è simmetrica, allora  $A_{\infty}$  è diagonale; gli elementi sulla diagonale sono gli autovalori di A;
- se la matrice A non è simmetrica ma ha autovalori tutti reali, allora  $A_{\infty}$  è triangolare superiore; gli elementi sulla diagonale sono gli autovalori di A;

- ullet se la matrice A è simmetrica, allora  $A_\infty$  è diagonale; gli elementi sulla diagonale sono gli autovalori di A;
- se la matrice A non è simmetrica ma ha autovalori tutti reali, allora  $A_{\infty}$  è triangolare superiore; gli elementi sulla diagonale sono gli autovalori di A;
- se la matrice A non è simmetrica e ha alcuni autovalori complessi (coniugati), allora  $A_{\infty}$  è quasi triangolare superiore, ossia triangolare superiore a blocchi; precisamente, i blocchi diagonali sono o matrici  $1 \times 1$  contenenti gli autovalori reali di A, oppure matrici  $2 \times 2$ , i cui autovalori sono una coppia di autovalori complessi coniugati di A.

- ullet se la matrice A è simmetrica, allora  $A_{\infty}$  è diagonale; gli elementi sulla diagonale sono gli autovalori di A;
- se la matrice A non è simmetrica ma ha autovalori tutti reali, allora  $A_{\infty}$  è triangolare superiore; gli elementi sulla diagonale sono gli autovalori di A;
- se la matrice A non è simmetrica e ha alcuni autovalori complessi (coniugati), allora  $A_{\infty}$  è quasi triangolare superiore, ossia triangolare superiore a blocchi; precisamente, i blocchi diagonali sono o matrici  $1 \times 1$  contenenti gli autovalori reali di A, oppure matrici  $2 \times 2$ , i cui autovalori sono una coppia di autovalori complessi coniugati di A.

Gli autovettori di  $m{A}$  possono essere calcolati a partire dalle matrici di trasformazione  $m{Q}_k$ .

 L'implementazione effettiva dell'algoritmo è ad oggi molto sofisticata. L'illustrazione fatta nelle slides precedenti vuole solo dare un'idea generale dei fondamenti del metodo.

- L'implementazione effettiva dell'algoritmo è ad oggi molto sofisticata. L'illustrazione fatta nelle slides precedenti vuole solo dare un'idea generale dei fondamenti del metodo.
- Ad esempio, per accelerare la convergenza, si includono delle opportune traslazioni (shifts) degli autovalori, ossia il passo k-esimo può diventare

$$A_k - s_k I =: Q_k R_k,$$
  
 $A_{k+1} := R_k Q_k + s_k I,$ 

con  $s_k$  scalari opportunamente scelti.

- L'implementazione effettiva dell'algoritmo è ad oggi molto sofisticata. L'illustrazione fatta nelle slides precedenti vuole solo dare un'idea generale dei fondamenti del metodo.
- Ad esempio, per accelerare la convergenza, si includono delle opportune traslazioni (shifts) degli autovalori, ossia il passo k-esimo può diventare

$$A_k - s_k I =: Q_k R_k,$$
  
 $A_{k+1} := R_k Q_k + s_k I,$ 

con  $s_k$  scalari opportunamente scelti.

Non tutti gli autovalori convergono con la stessa velocità. Se un autovalore è giunto
a convergenza (rispetto a una tolleranza prefissata), è possibile "toglierlo dalla
matrice", continuando l'algoritmo con una matrice di ordine ridotto (processo di
deflazione).

- L'implementazione effettiva dell'algoritmo è ad oggi molto sofisticata. L'illustrazione fatta nelle slides precedenti vuole solo dare un'idea generale dei fondamenti del metodo.
- Ad esempio, per accelerare la convergenza, si includono delle opportune traslazioni (shifts) degli autovalori, ossia il passo k-esimo può diventare

$$A_k - s_k I =: Q_k R_k,$$
  
 $A_{k+1} := R_k Q_k + s_k I,$ 

con  $s_k$  scalari opportunamente scelti.

- Non tutti gli autovalori convergono con la stessa velocità. Se un autovalore è giunto a convergenza (rispetto a una tolleranza prefissata), è possibile "toglierlo dalla matrice", continuando l'algoritmo con una matrice di ordine ridotto (processo di deflazione).
- ullet Il metodo può non convergere. Ad esempio, cosa succede se la matrice  $oldsymbol{A}$  è ortogonale...?

- L'implementazione effettiva dell'algoritmo è ad oggi molto sofisticata. L'illustrazione fatta nelle slides precedenti vuole solo dare un'idea generale dei fondamenti del metodo.
- Ad esempio, per accelerare la convergenza, si includono delle opportune traslazioni (shifts) degli autovalori, ossia il passo k-esimo può diventare

$$A_k - s_k I =: Q_k R_k,$$
  
 $A_{k+1} := R_k Q_k + s_k I,$ 

con  $s_k$  scalari opportunamente scelti.

- Non tutti gli autovalori convergono con la stessa velocità. Se un autovalore è giunto a convergenza (rispetto a una tolleranza prefissata), è possibile "toglierlo dalla matrice", continuando l'algoritmo con una matrice di ordine ridotto (processo di deflazione).
- ullet Il metodo può non convergere. Ad esempio, cosa succede se la matrice  $oldsymbol{A}$  è ortogonale...?
- I comandi MATLAB sono d=eig(A) per ottenere un vettore d contenente gli autovalori di A, e [V D]=eig(A) per ottenere una matrice V le cui colonne sono gli autovettori e una matrice diagonale D contenente gli autovalori di A.

4□ > 4回 > 4 回 > 4 回 > 1 回 9 9 0 0

## Metodi per il calcolo di alcuni autovalori. Il metodo della potenza

Il prototipo degli algoritmi "mirati" al calcolo di specifici autovalori di una matrice A è il metodo della potenza.

Esso genera una successione di numeri che, sotto opportune ipotesi, converge verso *l'autovalore di modulo massimo* della matrice, e una successione di vettori che converge verso il *corrispondente autovettore*.

## Metodi per il calcolo di alcuni autovalori. Il metodo della potenza

Il prototipo degli algoritmi "mirati" al calcolo di specifici autovalori di una matrice A è il metodo della potenza.

Esso genera una successione di numeri che, sotto opportune ipotesi, converge verso *l'autovalore di modulo massimo* della matrice, e una successione di vettori che converge verso il *corrispondente autovettore*.

Supponiamo che gli autovalori di A siano ordinati in senso decrescente di modulo, e che il primo autovalore in questo ordinamento abbia modulo strettamente maggiore di tutti gli altri:

$$|\lambda_1| > |\lambda_2| \ge |\lambda_3| \ge \cdots \ge |\lambda_n|.$$

## Metodi per il calcolo di alcuni autovalori. Il metodo della potenza

Il prototipo degli algoritmi "mirati" al calcolo di specifici autovalori di una matrice A è il metodo della potenza.

Esso genera una successione di numeri che, sotto opportune ipotesi, converge verso *l'autovalore di modulo massimo* della matrice, e una successione di vettori che converge verso il *corrispondente autovettore*.

Supponiamo che gli autovalori di A siano ordinati in senso decrescente di modulo, e che il primo autovalore in questo ordinamento abbia modulo strettamente maggiore di tutti gli altri:

$$|\lambda_1| > |\lambda_2| \ge |\lambda_3| \ge \cdots \ge |\lambda_n|.$$

Supponiamo inoltre che la matrice sia diagonalizzabile, e indichiamo con  $w_p$  l'autovettore corrispondente all'autovalore  $\lambda_p$ , per  $1 \leq p \leq n$ . Essi dunque formano una base in  $\mathbb{C}^n$ , e quindi ogni vettore z in tale spazio si rappresenta come

$$\boldsymbol{z} = \alpha_1 \boldsymbol{w}_1 + \alpha_2 \boldsymbol{w}_2 + \dots + \alpha_n \boldsymbol{w}_n$$

per opportuni coefficienti  $\alpha_p$ .

**Nota.** Essendo  ${m A}$  reale per ipotesi,  $\lambda_1$  è reale e  ${m w}_1$  può essere scelto reale.

◆□▶ ◆□▶ ◆■▶ ◆■▶ ■ 釣魚@

29 / 58

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

### Applicando la matrice A, abbiamo

$$Az = \alpha_1 A w_1 + \alpha_2 A w_2 + \cdots + \alpha_n A w_n = \alpha_1 \lambda_1 w_1 + \alpha_2 \lambda_2 w_2 + \cdots + \alpha_n \lambda_2 w_n.$$

30 / 58

Applicando la matrice A, abbiamo

$$Az = \alpha_1 A w_1 + \alpha_2 A w_2 + \cdots + \alpha_n A w_n = \alpha_1 \lambda_1 w_1 + \alpha_2 \lambda_2 w_2 + \cdots + \alpha_n \lambda_2 w_n.$$

Una seconda applicazione di  $oldsymbol{A}$  fornisce

$$\mathbf{A}^2 \mathbf{z} = \mathbf{A}(\mathbf{A}\mathbf{z}) = \alpha_1 \lambda_1^2 \mathbf{w}_1 + \alpha_2 \lambda_2^2 \mathbf{w}_2 + \dots + \alpha_n \lambda_n^2 \mathbf{w}_n.$$

30 / 58

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Applicando la matrice  $oldsymbol{A}$ , abbiamo

$$Az = \alpha_1 A w_1 + \alpha_2 A w_2 + \cdots + \alpha_n A w_n = \alpha_1 \lambda_1 w_1 + \alpha_2 \lambda_2 w_2 + \cdots + \alpha_n \lambda_2 w_n.$$

Una seconda applicazione di  $oldsymbol{A}$  fornisce

$$\mathbf{A}^2 \mathbf{z} = \mathbf{A}(\mathbf{A}\mathbf{z}) = \alpha_1 \lambda_1^2 \mathbf{w}_1 + \alpha_2 \lambda_2^2 \mathbf{w}_2 + \dots + \alpha_n \lambda_n^2 \mathbf{w}_n.$$

Iterando, dopo k applicazioni di  ${m A}$  otteniamo

$$\boldsymbol{z}^{(k)} := \boldsymbol{A}^k \boldsymbol{z} = \alpha_1 \lambda_1^k \boldsymbol{w}_1 + \alpha_2 \lambda_2^k \boldsymbol{w}_2 + \dots + \alpha_n \lambda_n^k \boldsymbol{w}_n.$$

Applicando la matrice  $oldsymbol{A}$ , abbiamo

$$Az = \alpha_1 A w_1 + \alpha_2 A w_2 + \cdots + \alpha_n A w_n = \alpha_1 \lambda_1 w_1 + \alpha_2 \lambda_2 w_2 + \cdots + \alpha_n \lambda_2 w_n.$$

Una seconda applicazione di  $oldsymbol{A}$  fornisce

$$\mathbf{A}^2 \mathbf{z} = \mathbf{A}(\mathbf{A}\mathbf{z}) = \alpha_1 \lambda_1^2 \mathbf{w}_1 + \alpha_2 \lambda_2^2 \mathbf{w}_2 + \dots + \alpha_n \lambda_n^2 \mathbf{w}_n.$$

Iterando, dopo k applicazioni di  ${m A}$  otteniamo

$$\boldsymbol{z}^{(k)} := \boldsymbol{A}^k \boldsymbol{z} = \alpha_1 \lambda_1^k \boldsymbol{w}_1 + \alpha_2 \lambda_2^k \boldsymbol{w}_2 + \dots + \alpha_n \lambda_n^k \boldsymbol{w}_n.$$

Scriviamo tale vettore come

$$\boldsymbol{z}^{(k)} = \lambda_1^k \left( \alpha_1 \boldsymbol{w}_1 + \alpha_2 \left( \frac{\lambda_2}{\lambda_1} \right)^k \boldsymbol{w}_2 + \dots + \alpha_n \left( \frac{\lambda_n}{\lambda_1} \right)^k \boldsymbol{w}_n \right) =: \lambda_1^k \boldsymbol{y}^{(k)}$$

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Applicando la matrice  $oldsymbol{A}$ , abbiamo

$$Az = \alpha_1 A w_1 + \alpha_2 A w_2 + \cdots + \alpha_n A w_n = \alpha_1 \lambda_1 w_1 + \alpha_2 \lambda_2 w_2 + \cdots + \alpha_n \lambda_2 w_n.$$

Una seconda applicazione di  $oldsymbol{A}$  fornisce

$$\mathbf{A}^2 \mathbf{z} = \mathbf{A}(\mathbf{A}\mathbf{z}) = \alpha_1 \lambda_1^2 \mathbf{w}_1 + \alpha_2 \lambda_2^2 \mathbf{w}_2 + \dots + \alpha_n \lambda_n^2 \mathbf{w}_n.$$

Iterando, dopo k applicazioni di  $\boldsymbol{A}$  otteniamo

$$\boldsymbol{z}^{(k)} := \boldsymbol{A}^k \boldsymbol{z} = \alpha_1 \lambda_1^k \boldsymbol{w}_1 + \alpha_2 \lambda_2^k \boldsymbol{w}_2 + \dots + \alpha_n \lambda_n^k \boldsymbol{w}_n.$$

Scriviamo tale vettore come

$$\boldsymbol{z}^{(k)} = \lambda_1^k \left( \alpha_1 \boldsymbol{w}_1 + \alpha_2 \left( \frac{\lambda_2}{\lambda_1} \right)^k \boldsymbol{w}_2 + \dots + \alpha_n \left( \frac{\lambda_n}{\lambda_1} \right)^k \boldsymbol{w}_n \right) =: \lambda_1^k \boldsymbol{y}^{(k)}$$

Osserviamo ora che, essendo per ipotesi  $|\lambda_1|>|\lambda_p|$  per ogni p>1, si ha

$$\left|\alpha_p\left(\frac{\lambda_p}{\lambda_1}\right)^k\right| = |\alpha_p| \ \left| \ \frac{\lambda_p}{\lambda_1} \ \right|^k \to 0 \qquad \text{per} \ \ k \to \infty.$$

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Ciò significa che

$$\boldsymbol{y}^{(k)} \to \alpha_1 \boldsymbol{w}_1 \quad \text{per } k \to \infty,$$

cioè, supponendo  $\alpha_1 \neq 0$ , il vettore  ${\pmb y}^{(k)}$  tende ad allinearsi al primo autovettore  ${\pmb w}_1$  della matrice  ${\pmb A}$ .

31 / 58

Ciò significa che

$$\boldsymbol{y}^{(k)} \to \alpha_1 \boldsymbol{w}_1 \qquad \text{per } k \to \infty,$$

cioè, supponendo  $\alpha_1 \neq 0$ , il vettore  ${m y}^{(k)}$  tende ad allinearsi al primo autovettore  ${m w}_1$  della matrice  ${m A}$ .

Corrispondentemente, anche il vettore calcolato  $z^{(k)} = \lambda_1^k y^{(k)}$  tende ad allinearsi a  $w_1$ , ma la sua lunghezza tende a 0 oppure a  $\infty$  nel caso in cui  $|\lambda_1|$  sia rispettivamente minore o maggiore di 1.

È quindi opportuno *normalizzare* tale vettore, riportandolo ad ogni iterazione ad avere lunghezza unitaria.

Ciò significa che

$$\boldsymbol{y}^{(k)} \to \alpha_1 \boldsymbol{w}_1 \qquad \text{per } k \to \infty,$$

cioè, supponendo  $\alpha_1 \neq 0$ , il vettore  ${m y}^{(k)}$  tende ad allinearsi al primo autovettore  ${m w}_1$  della matrice  ${m A}$ .

Corrispondentemente, anche il vettore calcolato  $\boldsymbol{z}^{(k)} = \lambda_1^k \, \boldsymbol{y}^{(k)}$  tende ad allinearsi a  $\boldsymbol{w}_1$ , ma la sua lunghezza tende a 0 oppure a  $\infty$  nel caso in cui  $|\lambda_1|$  sia rispettivamente minore o maggiore di 1.

È quindi opportuno *normalizzare* tale vettore, riportandolo ad ogni iterazione ad avere lunghezza unitaria.

Partendo da un vettore iniziale  $\boldsymbol{z}^{(0)}$ , costruiamo per  $k=1,2,\ldots$  iterativamente la successione di vettori

$$m{x}^{(k)} = rac{m{z}^{(k)}}{\|m{z}^{(k)}\|_2} \ m{z}^{(k+1)} = m{A}m{x}^{(k)}$$

Per quanto riguarda l'approssimazione dell'autovalore, osserviamo che se  $\boldsymbol{x}^{(k)}$  approssima l'autovettore  $\boldsymbol{w}_1$  relativo all'autovalore  $\lambda_1$ , e dunque

$$\boldsymbol{A}\boldsymbol{x}^{(k)} \sim \lambda_1 \boldsymbol{x}^{(k)}$$

allora

$$(\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{x}^{(k)} \sim \lambda_1 (\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{x}^{(k)} = \lambda_1.$$

Per quanto riguarda l'approssimazione dell'autovalore, osserviamo che se  $x^{(k)}$  approssima l'autovettore  $w_1$  relativo all'autovalore  $\lambda_1$ , e dunque

$$\boldsymbol{A}\boldsymbol{x}^{(k)} \sim \lambda_1 \boldsymbol{x}^{(k)}$$

allora

$$(\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{x}^{(k)} \sim \lambda_1 (\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{x}^{(k)} = \lambda_1.$$

Appare quindi naturale calcolare il quoziente di Rayleigh

$$\lambda_1^{(k)} = \frac{(\boldsymbol{x}^{(k)})^T A \boldsymbol{x}^{(k)}}{(\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{x}^{(k)}} = (\boldsymbol{x}^{(k)})^T A \boldsymbol{x}^{(k)} = (\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{z}^{(k+1)}$$

e prenderlo come approssimazione dell'autovalore  $\lambda_1$  al passo k dell'iterazione.

Claudio Canuto ()

Per quanto riguarda l'approssimazione dell'autovalore, osserviamo che se  $x^{(k)}$  approssima l'autovettore  $w_1$  relativo all'autovalore  $\lambda_1$ , e dunque

$$\boldsymbol{A}\boldsymbol{x}^{(k)} \sim \lambda_1 \boldsymbol{x}^{(k)}$$

allora

$$(\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{x}^{(k)} \sim \lambda_1 (\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{x}^{(k)} = \lambda_1.$$

Appare quindi naturale calcolare il quoziente di Rayleigh

$$\lambda_1^{(k)} = \frac{(\boldsymbol{x}^{(k)})^T A \boldsymbol{x}^{(k)}}{(\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{x}^{(k)}} = (\boldsymbol{x}^{(k)})^T A \boldsymbol{x}^{(k)} = (\boldsymbol{x}^{(k)})^T \boldsymbol{z}^{(k+1)}$$

e prenderlo come approssimazione dell'autovalore  $\lambda_1$  al passo k dell'iterazione.

Proprietà. La velocità con cui  $\lambda_1^{(k)}$  converge a  $\lambda_1$  è espressa da queste stime dell'errore:

$$|\lambda_1^{(k)} - \lambda_1| \le C \left| \frac{\lambda_2}{\lambda_1} \right|^k$$
 se  $A$  non è simmetrica,

oppure

$$|\lambda_1^{(k)}-\lambda_1| \leq C \left|\frac{\lambda_2}{\lambda_1}\right|^{2k} \qquad \text{se } \ \, \boldsymbol{A} \ \, \text{\`e simmetrica}.$$

• L'ipotesi che il vettore iniziale  $x^{(0)}$  abbia componente non nulla rispetto al primo autovettore  $(\alpha_1 \neq 0)$  non è restrittiva nella pratica, perchè gli errori di arrotondamento introducono dopo poche iterazioni una (piccola) componente, che poi viene amplificata.

- L'ipotesi che il vettore iniziale  $x^{(0)}$  abbia componente non nulla rispetto al primo autovettore  $(\alpha_1 \neq 0)$  non è restrittiva nella pratica, perchè gli errori di arrotondamento introducono dopo poche iterazioni una (piccola) componente, che poi viene amplificata.
- Se  $\lambda_1$  ha molteplicità geometrica m>1, il metodo genera ancora una approssimazione di tale autovalore, e genera una approssimazione di uno degli autovettori relativo a  $\lambda_1$ , dipendente dal vettore iniziale scelto.

- L'ipotesi che il vettore iniziale  $x^{(0)}$  abbia componente non nulla rispetto al primo autovettore  $(\alpha_1 \neq 0)$  non è restrittiva nella pratica, perchè gli errori di arrotondamento introducono dopo poche iterazioni una (piccola) componente, che poi viene amplificata.
- Se  $\lambda_1$  ha molteplicità geometrica m>1, il metodo genera ancora una approssimazione di tale autovalore, e genera una approssimazione di uno degli autovettori relativo a  $\lambda_1$ , dipendente dal vettore iniziale scelto.
- Se invece  $|\lambda_1|=|\lambda_2|$  ma  $\lambda_1 \neq \lambda_2$ , allora in generale il metodo non converge. Un esempio è dato dalla matrice

$$\boldsymbol{A} = \left(\begin{array}{cc} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{array}\right)$$

che ha autovalori  $\lambda_1=1$  e  $\lambda_2=-1$ , e che semplicemente scambia tra loro le due componenti del vettore a cui è applicata.

- L'ipotesi che il vettore iniziale  $x^{(0)}$  abbia componente non nulla rispetto al primo autovettore  $(\alpha_1 \neq 0)$  non è restrittiva nella pratica, perchè gli errori di arrotondamento introducono dopo poche iterazioni una (piccola) componente, che poi viene amplificata.
- Se  $\lambda_1$  ha molteplicità geometrica m>1, il metodo genera ancora una approssimazione di tale autovalore, e genera una approssimazione di uno degli autovettori relativo a  $\lambda_1$ , dipendente dal vettore iniziale scelto.
- Se invece  $|\lambda_1|=|\lambda_2|$  ma  $\lambda_1 \neq \lambda_2$ , allora in generale il metodo non converge. Un esempio è dato dalla matrice

$$\boldsymbol{A} = \left(\begin{array}{cc} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{array}\right)$$

che ha autovalori  $\lambda_1=1$  e  $\lambda_2=-1$ , e che semplicemente scambia tra loro le due componenti del vettore a cui è applicata.

 Una volta calcolato l'autovalore di modulo più grande di A, si possono adottare tecniche di deflazione per ridurre l'ordine della matrice e calcolare il secondo autovalore di modulo più grande, e così via.

←□ → ←□ → ← = → ← = → へ

### Ricordando che

$$\boldsymbol{A}\boldsymbol{w} = \lambda \boldsymbol{w} \qquad \text{ equivale a} \qquad \boldsymbol{A}^{-1}\boldsymbol{w} = \frac{1}{\lambda}\boldsymbol{w},$$

Ricordando che

$$oldsymbol{A}oldsymbol{w} = \lambda oldsymbol{w} \qquad ext{equivale a} \qquad oldsymbol{A}^{-1}oldsymbol{w} = rac{1}{\lambda}oldsymbol{w},$$

possiamo applicare il metodo della potenza alla matrice inversa  $A^{-1}$  per calcolare l'autovalore di modulo minimo di A, nell'ipotesi che

$$|\lambda_1| < |\lambda_2| \le |\lambda_3| \le \cdots \le |\lambda_n|.$$

Ricordando che

$$oldsymbol{A}oldsymbol{w} = \lambda oldsymbol{w} \qquad ext{equivale a} \qquad oldsymbol{A}^{-1}oldsymbol{w} = rac{1}{\lambda}oldsymbol{w},$$

possiamo applicare il metodo della potenza alla matrice inversa  $m{A}^{-1}$  per calcolare l'autovalore di modulo minimo di  $m{A}$ , nell'ipotesi che

$$|\lambda_1| < |\lambda_2| \le |\lambda_3| \le \cdots \le |\lambda_n|.$$

Il passo  $z^{(k+1)} = A^{-1}x^{(k)}$  equivale a  $Az^{(k+1)} = x^{(k)}$ , e dunque non si inverte la matrice A, bensì la si fattorizza una volta per tutte.

Ricordando che

$$oldsymbol{A}oldsymbol{w} = \lambda oldsymbol{w} \qquad ext{equivale a} \qquad oldsymbol{A}^{-1}oldsymbol{w} = rac{1}{\lambda}oldsymbol{w},$$

possiamo applicare il metodo della potenza alla matrice inversa  ${m A}^{-1}$  per calcolare l'autovalore di modulo minimo di  ${m A}$ , nell'ipotesi che

$$|\lambda_1| < |\lambda_2| \le |\lambda_3| \le \cdots \le |\lambda_n|.$$

Il passo  $z^{(k+1)} = A^{-1}x^{(k)}$  equivale a  $Az^{(k+1)} = x^{(k)}$ , e dunque non si inverte la matrice A, bensì la si fattorizza una volta per tutte.

Il metodo della potenza inversa si esplicita in questo modo: partendo da un vettore iniziale  $z^{(0)}$ , costruiamo per  $k=1,2,\ldots$  iterativamente la successione di vettori

$$egin{aligned} m{x}^{(k)} &= rac{m{z}^{(k)}}{\|m{z}^{(k)}\|_2} \ m{z}^{(k+1)} & ext{ soluzione di } m{A}m{z}^{(k+1)} &= m{x}^{(k)} \ \lambda_1^{(k)} &= rac{1}{(m{x}^{(k)})^T m{z}^{(k+1)}} \end{aligned}$$

#### Il metodo della potenza inversa

Ricordando che

$$oldsymbol{A}oldsymbol{w} = \lambda oldsymbol{w} \qquad ext{equivale a} \qquad oldsymbol{A}^{-1}oldsymbol{w} = rac{1}{\lambda}oldsymbol{w},$$

possiamo applicare il metodo della potenza alla matrice inversa  ${m A}^{-1}$  per calcolare l'autovalore di modulo minimo di  ${m A}$ , nell'ipotesi che

$$|\lambda_1| < |\lambda_2| \le |\lambda_3| \le \cdots \le |\lambda_n|.$$

Il passo  $z^{(k+1)} = A^{-1}x^{(k)}$  equivale a  $Az^{(k+1)} = x^{(k)}$ , e dunque non si inverte la matrice A, bensì la si fattorizza una volta per tutte.

Il metodo della potenza inversa si esplicita in questo modo: partendo da un vettore iniziale  $\boldsymbol{z}^{(0)}$ , costruiamo per  $k=1,2,\ldots$  iterativamente la successione di vettori

$$egin{aligned} m{x}^{(k)} &= rac{m{z}^{(k)}}{\|m{z}^{(k)}\|_2} \ m{z}^{(k+1)} & ext{ soluzione di } m{A}m{z}^{(k+1)} &= m{x}^{(k)} \ m{\lambda}_1^{(k)} &= rac{1}{(m{x}^{(k)})^T m{z}^{(k+1)}} \end{aligned}$$

Per  $k o \infty$  abbiamo  $\lambda_1^{(k)} o \lambda_1$  e  ${m x}^{(k)} o {m w}_1$ , con  ${m A}{m w}_1 = \lambda_1 {m w}_1$ .

Una variante del metodo della potenza inversa può essere utilizzato per calcolare l'autovalore di  ${\bf A}$  più vicino a un valore assegnato  $\sigma.$ 

Infatti un tale autovalore, sia esso  $\lambda_p$ , soddisfa per definizione

$$|\lambda_p - \sigma| \le |\lambda_q - \sigma|$$
 per ogni  $q \ne p$ .

Una variante del metodo della potenza inversa può essere utilizzato per calcolare l'autovalore di  ${\bf A}$  più vicino a un valore assegnato  $\sigma.$ 

Infatti un tale autovalore, sia esso  $\lambda_p$ , soddisfa per definizione

$$|\lambda_p - \sigma| \le |\lambda_q - \sigma|$$
 per ogni  $q \ne p$ .

Se vale la disuguaglianza stretta, allora siamo nelle ipotesi di applicazione del metodo della potenza inversa alla matrice

$$\boldsymbol{A} - \sigma \boldsymbol{I}$$
,

i cui autovalori sono dati precisamente da  $\lambda_q - \sigma$  al variare di  $q = 1, 2, \dots, n$ .

Una variante del metodo della potenza inversa può essere utilizzato per calcolare l'autovalore di  ${\bf A}$  più vicino a un valore assegnato  $\sigma.$ 

Infatti un tale autovalore, sia esso  $\lambda_p$ , soddisfa per definizione

$$|\lambda_p - \sigma| \le |\lambda_q - \sigma|$$
 per ogni  $q \ne p$ .

Se vale la disuguaglianza stretta, allora siamo nelle ipotesi di applicazione del metodo della potenza inversa alla matrice

$$\boldsymbol{A} - \sigma \boldsymbol{I}$$
,

i cui autovalori sono dati precisamente da  $\lambda_q - \sigma$  al variare di  $q = 1, 2, \dots, n$ .

Il comando MATLAB [V D]=eigs(A,K,SIGMA) fornisce k autovalori e autovettori di A individuati dal parametro SIGMA. Se questo è un numero reale o complesso  $\sigma$ , otteniamo i k autovalori più vicini a  $\sigma$ .

Una variante del metodo della potenza inversa può essere utilizzato per calcolare l'autovalore di A più vicino a un valore assegnato  $\sigma$ .

Infatti un tale autovalore, sia esso  $\lambda_p$ , soddisfa per definizione

$$|\lambda_p - \sigma| \le |\lambda_q - \sigma|$$
 per ogni  $q \ne p$ .

Se vale la disuguaglianza stretta, allora siamo nelle ipotesi di applicazione del metodo della potenza inversa alla matrice

$$\boldsymbol{A} - \sigma \boldsymbol{I}$$
,

i cui autovalori sono dati precisamente da  $\lambda_q - \sigma$  al variare di  $q = 1, 2, \dots, n$ .

Il comando MATLAB [V D]=eigs(A,K,SIGMA) fornisce k autovalori e autovettori di A individuati dal parametro SIGMA. Se questo è un numero reale o complesso  $\sigma$ , otteniamo i k autovalori più vicini a  $\sigma$ .

Osservazione. L'idea di applicare traslazioni successive alla matrice  $\boldsymbol{A}$  può essere usata nel metodo della potenza inversa per *accelerare la convergenza* verso un autovalore. Nelle iterazioni, si usano matrici di tipo

$$\boldsymbol{A} - \sigma^{(k)} \boldsymbol{I}$$
,

dove  $\boldsymbol{\sigma}^{(k)}$  sono successive approssimazioni dell'autovalore cercato.

5. La decomposizione ai valori singolari di una matrice

36 / 58

#### Presentazione

La decomposizione ai valori singolari (SVD - Singular Value Decomposition) di una generica matrice reale  ${m A}$  di ordine  $m \times n$  ha la seguente forma

$$A = U\Sigma V^T$$

dove

- ullet U è una matrice quadrata di ordine m, ortogonale;
- $\Sigma$  è una matrice di ordine  $m \times n$ , diagonale;
- ullet V è una matrice quadrata di ordine n, ortogonale.

#### Presentazione

La decomposizione ai valori singolari (SVD - Singular Value Decomposition) di una generica matrice reale  ${m A}$  di ordine  $m \times n$  ha la seguente forma

$$A = U\Sigma V^T$$

dove

- ullet  $oldsymbol{U}$  è una matrice quadrata di ordine m, ortogonale;
- $\Sigma$  è una matrice di ordine  $m \times n$ , diagonale;
- ullet V è una matrice quadrata di ordine n, ortogonale.

Mediante la SVD, possiamo effettuare svariate operazioni di Algebra Lineare Numerica nel modo numericamente più stabile, quali ad esempio:

- o calcolare il rango di una matrice
- decidere se una famiglia di vettori sono linearmente indipendenti
- risolvere un sistema lineare sovra- o sotto-determinato
- calcolare una "inversa" di una matrice rettangolare.

Sia  ${m B}$  una matrice reale quadrata di ordine n, avente rango  $r \le n$ , simmetrica e semi-definita positiva, cioè tale che

$$oldsymbol{x}^T oldsymbol{B} oldsymbol{x} \geq 0 \qquad \text{per ogni} \ \ oldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n.$$

Sia  ${\pmb B}$  una matrice reale quadrata di ordine n, avente rango  $r \le n$ , simmetrica e semi-definita positiva, cioè tale che

$$oldsymbol{x}^T oldsymbol{B} oldsymbol{x} \geq 0 \qquad ext{per ogni} \ \ oldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n.$$

#### Allora

• B ha r autovalori reali strettamente positivi e n-r autovalori nulli (contati con la loro molteplicità), che possiamo ordinare in modo decrescente:

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \cdots \ge \lambda_r > \lambda_{r+1} = \cdots = \lambda_n = 0.$$

Sia  ${\pmb B}$  una matrice reale quadrata di ordine n, avente rango  $r \le n$ , simmetrica e semi-definita positiva, cioè tale che

$$\boldsymbol{x}^T \boldsymbol{B} \boldsymbol{x} \geq 0$$
 per ogni  $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$ .

#### Allora

• B ha r autovalori reali strettamente positivi e n-r autovalori nulli (contati con la loro molteplicità), che possiamo ordinare in modo decrescente:

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \cdots \ge \lambda_r > \lambda_{r+1} = \cdots = \lambda_n = 0.$$

• B è diagonalizzabile nella forma  $B = W \Lambda W^T$ , con  $\Lambda$  matrice diagonale degli autovalori e W matrice ortogonale i cui vettori colonna sono gli autovettori di B, soddisfacenti

$$\boldsymbol{B}\boldsymbol{w}_i = \lambda_i \boldsymbol{w}_i, \qquad 1 \leq i \leq n.$$

Sia  ${\pmb B}$  una matrice reale quadrata di ordine n, avente rango  $r \le n$ , simmetrica e semi-definita positiva, cioè tale che

$$\boldsymbol{x}^T \boldsymbol{B} \boldsymbol{x} \geq 0$$
 per ogni  $\boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n$ .

#### Allora

• B ha r autovalori reali strettamente positivi e n-r autovalori nulli (contati con la loro molteplicità), che possiamo ordinare in modo decrescente:

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \cdots \ge \lambda_r > \lambda_{r+1} = \cdots = \lambda_n = 0.$$

• B è diagonalizzabile nella forma  $B = W \Lambda W^T$ , con  $\Lambda$  matrice diagonale degli autovalori e W matrice ortogonale i cui vettori colonna sono gli autovettori di B, soddisfacenti

$$\boldsymbol{B}\boldsymbol{w}_i = \lambda_i \boldsymbol{w}_i, \qquad 1 \leq i \leq n.$$

ullet L'insieme degli autovettori  $oldsymbol{w}_i$  di  $oldsymbol{B}$  forma dunque una base ortonormale di  $\mathbb{R}^n$ .

**イロト 4回 ト 4 恵 ト 4 恵 ト 「恵 ・ 夕久で**」

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

$$\boldsymbol{x} = \alpha_1 \boldsymbol{w}_1 + \alpha_2 \boldsymbol{w}_2 + \dots + \alpha_n \boldsymbol{w}_n = \sum_{i=1}^n \alpha_i \boldsymbol{w}_i$$

Claudio Canuto ()

$$\mathbf{x} = \alpha_1 \mathbf{w}_1 + \alpha_2 \mathbf{w}_2 + \dots + \alpha_n \mathbf{w}_n = \sum_{i=1}^n \alpha_i \mathbf{w}_i$$

e poichè la base è ortonormale  $(oldsymbol{w}_j^Toldsymbol{w}_i=\delta_{ij})$  si ha

$$\alpha_i = \boldsymbol{w}_i^T \boldsymbol{x}, \qquad 1 \le i \le n,$$

$$\mathbf{x} = \alpha_1 \mathbf{w}_1 + \alpha_2 \mathbf{w}_2 + \dots + \alpha_n \mathbf{w}_n = \sum_{i=1}^n \alpha_i \mathbf{w}_i$$

e poichè la base è ortonormale  $(oldsymbol{w}_j^Toldsymbol{w}_i=\delta_{ij})$  si ha

$$\alpha_i = \boldsymbol{w}_i^T \boldsymbol{x}, \qquad 1 \le i \le n,$$

da cui otteniamo la "classica" rappresentazione di un vettore rispetto a una base ortonormale

$$oldsymbol{x} = \sum_{i=1}^n (oldsymbol{w}_i^T oldsymbol{x}) oldsymbol{w}_i.$$

$$x = \alpha_1 w_1 + \alpha_2 w_2 + \dots + \alpha_n w_n = \sum_{i=1}^n \alpha_i w_i$$

e poichè la base è ortonormale  $(oldsymbol{w}_j^Toldsymbol{w}_i=\delta_{ij})$  si ha

$$\alpha_i = \boldsymbol{w}_i^T \boldsymbol{x}, \qquad 1 \le i \le n,$$

da cui otteniamo la "classica" rappresentazione di un vettore rispetto a una base ortonormale

$$oldsymbol{x} = \sum_{i=1}^n (oldsymbol{w}_i^T oldsymbol{x}) oldsymbol{w}_i.$$

Si noti che possiamo scrivere

$$oldsymbol{x} = oldsymbol{W} oldsymbol{lpha}$$
 con  $oldsymbol{lpha} = oldsymbol{W}^T oldsymbol{x}$ 

$$\boldsymbol{x} = \alpha_1 \boldsymbol{w}_1 + \alpha_2 \boldsymbol{w}_2 + \dots + \alpha_n \boldsymbol{w}_n = \sum_{i=1}^n \alpha_i \boldsymbol{w}_i$$

e poichè la base è ortonormale  $(oldsymbol{w}_j^Toldsymbol{w}_i=\delta_{ij})$  si ha

$$\alpha_i = \boldsymbol{w}_i^T \boldsymbol{x}, \qquad 1 \le i \le n,$$

da cui otteniamo la "classica" rappresentazione di un vettore rispetto a una base ortonormale

$$oldsymbol{x} = \sum_{i=1}^n (oldsymbol{w}_i^T oldsymbol{x}) oldsymbol{w}_i.$$

Si noti che possiamo scrivere

$$oldsymbol{x} = oldsymbol{W} oldsymbol{lpha} \qquad ext{con} \qquad oldsymbol{lpha} = oldsymbol{W}^T oldsymbol{x}$$

e dunque la rappresentazione precedente non è altro che l'identità

$$x = WW^Tx$$

conseguenza della proprietà di ortogonalità  $oldsymbol{W}oldsymbol{W}^T = oldsymbol{I}$  della matrice  $oldsymbol{W}.$ 

Claudio Canuto ()

## Il rango di una matrice

Ricordiamo che per un generica matrice  ${\bf A}$  di ordine  $m \times n$ , definiamo il rango  $r = {\sf rank}({\bf A})$  come la *dimensione della sua immagine* 

$$rank(\mathbf{A}) = \dim Im \mathbf{A} = \dim \{ \mathbf{A} \mathbf{x} : \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n \},$$

cioè il massimo numero di colonne linearmente indipendenti di  $oldsymbol{A}$ .

## Il rango di una matrice

Ricordiamo che per un generica matrice  ${\bf A}$  di ordine  $m \times n$ , definiamo il rango  $r = {\rm rank}({\bf A})$  come la dimensione della sua immagine

$$rank(\mathbf{A}) = dim Im \mathbf{A} = dim \{ \mathbf{A} \mathbf{x} : \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n \},$$

cioè il massimo numero di colonne linearmente indipendenti di  $oldsymbol{A}$ .

Si dimostra che

$$\mathsf{rank}(\boldsymbol{A}) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}^T),$$

dunque il rango è anche il massimo numero di righe linearmente indipendenti di  $oldsymbol{A}.$ 

## Il rango di una matrice

Ricordiamo che per un generica matrice  ${\bf A}$  di ordine  $m \times n$ , definiamo il rango  $r = {\sf rank}({\bf A})$  come la dimensione della sua immagine

$$rank(\mathbf{A}) = \dim Im \mathbf{A} = \dim \{ \mathbf{A} \mathbf{x} : \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n \},$$

cioè il massimo numero di colonne linearmente indipendenti di  $oldsymbol{A}$ .

Si dimostra che

$$\mathsf{rank}(\boldsymbol{A}) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}^T),$$

dunque il rango è anche il massimo numero di righe linearmente indipendenti di  $oldsymbol{A}.$ 

Inoltre, vale la relazione fondamentale tra le dimensioni del nucleo e dell'immagine di  $oldsymbol{A}$ 

$$\operatorname{rank}(\boldsymbol{A}) = n - \dim \operatorname{Ker} \boldsymbol{A},$$

dove  $\operatorname{Ker} A = \{ x \in \mathbb{R}^n : Ax = 0 \}.$ 



Proprietà. Per ogni matrice A, si ha

$$\operatorname{rank}(\boldsymbol{A}^T\boldsymbol{A}) = \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}\boldsymbol{A}^T) = \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}).$$

Proprietà. Per ogni matrice A, si ha

$$\mathsf{rank}(\boldsymbol{A}^T\!\boldsymbol{A}) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}\boldsymbol{A}^T) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}).$$

Infatti, scriviamo la relazione fondamentale per A e  $A^TA$ :

$$\begin{aligned} & \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}) &= & n - \dim \operatorname{Ker} \boldsymbol{A}, \\ & \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}^T \! \boldsymbol{A}) &= & n - \dim \operatorname{Ker} (\boldsymbol{A}^T \! \boldsymbol{A}). \end{aligned}$$

Proprietà. Per ogni matrice A, si ha

$$\mathsf{rank}(\boldsymbol{A}^T\!\boldsymbol{A}) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}\boldsymbol{A}^T) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}).$$

Infatti, scriviamo la relazione fondamentale per A e  $A^TA$ :

$$\begin{aligned} \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}) &= n - \dim \operatorname{Ker} \boldsymbol{A}, \\ \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A}) &= n - \dim \operatorname{Ker} (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A}). \end{aligned}$$

Ma si ha

$$Ker A = Ker(A^T A),$$

in quanto se Ax=0, anche  $A^TAx=0$ , e viceversa se  $A^TAx=0$  allora  $0=x^TA^TAx=(Ax)^TAx=\|Ax\|_2^2$ , da cui Ax=0.

Proprietà. Per ogni matrice A, si ha

$$\mathsf{rank}(\boldsymbol{A}^T\!\boldsymbol{A}) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}\boldsymbol{A}^T) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}).$$

Infatti, scriviamo la relazione fondamentale per A e  $A^TA$ :

$$\begin{aligned} & \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}) &= & n - \dim \operatorname{Ker} \boldsymbol{A}, \\ & \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}^T \! \boldsymbol{A}) &= & n - \dim \operatorname{Ker} (\boldsymbol{A}^T \! \boldsymbol{A}). \end{aligned}$$

Ma si ha

$$Ker A = Ker(A^T A),$$

in quanto se Ax=0, anche  $A^TAx=0$ , e viceversa se  $A^TAx=0$  allora  $0=x^TA^TAx=(Ax)^TAx=\|Ax\|_2^2$ , da cui Ax=0.

Concludiamo che

$$\mathsf{rank}(\boldsymbol{A}) = \mathsf{rank}(\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A}).$$

L'altra relazione si ottiene in modo analogo.

Claudio Canuto ()

Calcolo numerico e Matlab

# Autovalori e autovettori delle matrici $oldsymbol{A}oldsymbol{A}^T$ e $oldsymbol{A}^Toldsymbol{A}$

ullet Consideriamo la matrice quadrata  ${m A}{m A}^T$ , di ordine m e rango r.

## Autovalori e autovettori delle matrici $m{A}m{A}^T$ e $m{A}^Tm{A}$

- ullet Consideriamo la matrice quadrata  $AA^T$ , di ordine m e rango r.
  - ullet I suoi autovalori  $\lambda_i$  soddisfano

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \ge \dots \ge \lambda_r > 0, \qquad \lambda_{r+1} = \lambda_{r+2} = \dots = \lambda_m = 0.$$

# Autovalori e autovettori delle matrici $oldsymbol{A}oldsymbol{A}^T$ e $oldsymbol{A}^Toldsymbol{A}$

- ullet Consideriamo la matrice quadrata  ${m A}{m A}^T$ , di ordine m e rango r.
  - ullet I suoi autovalori  $\lambda_i$  soddisfano

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \ge \dots \ge \lambda_r > 0, \qquad \lambda_{r+1} = \lambda_{r+2} = \dots = \lambda_m = 0.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i \in \mathbb{R}^m$  soddisfano

$$\mathbf{A}\mathbf{A}^T\mathbf{u}_i = \lambda_i\mathbf{u}_i, \qquad 1 \le i \le m,$$

e formano la matrice ortogonale  $oldsymbol{U}$  .

## Autovalori e autovettori delle matrici $m{A}m{A}^T$ e $m{A}^Tm{A}$

- ullet Consideriamo la matrice quadrata  ${m A}{m A}^T$ , di ordine m e rango r.
  - ullet I suoi autovalori  $\lambda_i$  soddisfano

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \ge \dots \ge \lambda_r > 0, \qquad \lambda_{r+1} = \lambda_{r+2} = \dots = \lambda_m = 0.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i \in \mathbb{R}^m$  soddisfano

$$\mathbf{A}\mathbf{A}^T\mathbf{u}_i = \lambda_i\mathbf{u}_i, \qquad 1 \le i \le m,$$

- e formano la matrice ortogonale  $oldsymbol{U}$  .
- ullet Similmente, consideriamo la matrice quadrata  $oldsymbol{A}^T oldsymbol{A}$ , di ordine n e rango r.

## Autovalori e autovettori delle matrici $m{A}m{A}^T$ e $m{A}^Tm{A}$

- ullet Consideriamo la matrice quadrata  ${m A}{m A}^T$ , di ordine m e rango r.
  - ullet I suoi autovalori  $\lambda_i$  soddisfano

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \ge \dots \ge \lambda_r > 0, \qquad \lambda_{r+1} = \lambda_{r+2} = \dots = \lambda_m = 0.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i \in \mathbb{R}^m$  soddisfano

$$\mathbf{A}\mathbf{A}^T\mathbf{u}_i = \lambda_i\mathbf{u}_i, \qquad 1 \le i \le m,$$

- e formano la matrice ortogonale  $oldsymbol{U}$ .
- Similmente, consideriamo la matrice quadrata  $A^TA$ , di ordine n e rango r.
  - ullet I suoi autovalori  $\mu_j$  soddisfano

$$\mu_1 \ge \mu_2 \ge \dots \ge \mu_r > 0, \qquad \mu_{r+1} = \mu_{r+2} = \dots = \mu_n = 0.$$

# Autovalori e autovettori delle matrici $oldsymbol{A}oldsymbol{A}^T$ e $oldsymbol{A}^Toldsymbol{A}$

- ullet Consideriamo la matrice quadrata  ${m A}{m A}^T$ , di ordine m e rango r.
  - ullet I suoi autovalori  $\lambda_i$  soddisfano

$$\lambda_1 \ge \lambda_2 \ge \dots \ge \lambda_r > 0, \qquad \lambda_{r+1} = \lambda_{r+2} = \dots = \lambda_m = 0.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i \in \mathbb{R}^m$  soddisfano

$$\mathbf{A}\mathbf{A}^T\mathbf{u}_i = \lambda_i\mathbf{u}_i, \qquad 1 \le i \le m,$$

- e formano la matrice ortogonale  $oldsymbol{U}$ .
- Similmente, consideriamo la matrice quadrata  $A^TA$ , di ordine n e rango r.
  - ullet I suoi autovalori  $\mu_j$  soddisfano

$$\mu_1 \ge \mu_2 \ge \dots \ge \mu_r > 0, \qquad \mu_{r+1} = \mu_{r+2} = \dots = \mu_n = 0.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{v}_j \in \mathbb{R}^n$  soddisfano

$$\mathbf{A}^T \mathbf{A} \mathbf{u}_j = \mu_j \mathbf{v}_j, \qquad 1 \le j \le n,$$

e formano la matrice ortogonale V.

#### Proprietà. Valgono i seguenti risultati:

• Gli autovalori > 0 di  $AA^T$  e  $A^TA$  coincidono:

$$\lambda_i = \mu_i, \qquad 1 \le j \le r.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i$  e  $oldsymbol{v}_i$  possono essere scelti in modo da soddisfare le relazioni

$$egin{aligned} m{A}m{v}_i &= \sigma_im{u}_i, \ m{A}^Tm{u}_i &= \sigma_im{v}_i, \end{aligned}$$

avendo posto

$$\sigma_i = \sqrt{\lambda_i} = \sqrt{\mu_i}.$$

#### Proprietà. Valgono i seguenti risultati:

• Gli autovalori > 0 di  $AA^T$  e  $A^TA$  coincidono:

$$\lambda_i = \mu_i, \qquad 1 \le j \le r.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i$  e  $oldsymbol{v}_i$  possono essere scelti in modo da soddisfare le relazioni

$$egin{aligned} m{A}m{v}_i &= \sigma_im{u}_i, \ m{A}^Tm{u}_i &= \sigma_im{v}_i, \end{aligned}$$

avendo posto

$$\sigma_i = \sqrt{\lambda_i} = \sqrt{\mu_i}.$$

Infatti, se ad esempio fissiamo gli autovettori  $u_i$  e poniamo  $\sigma_i = \sqrt{\lambda_i}$ , possiamo definire

$$oldsymbol{v}_i := rac{1}{\sigma_i} oldsymbol{A}^T oldsymbol{u}_i, \qquad 1 \leq i \leq r.$$

#### Proprietà. Valgono i seguenti risultati:

• Gli autovalori > 0 di  $AA^T$  e  $A^TA$  coincidono:

$$\lambda_i = \mu_i, \qquad 1 \le j \le r.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i$  e  $oldsymbol{v}_i$  possono essere scelti in modo da soddisfare le relazioni

$$egin{aligned} m{A}m{v}_i &= \sigma_im{u}_i, \ m{A}^Tm{u}_i &= \sigma_im{v}_i, \end{aligned}$$

avendo posto

$$\sigma_i = \sqrt{\lambda_i} = \sqrt{\mu_i}.$$

Infatti, se ad esempio fissiamo gli autovettori  $u_i$  e poniamo  $\sigma_i = \sqrt{\lambda_i}$ , possiamo definire

$$oldsymbol{v}_i := rac{1}{\sigma_i} oldsymbol{A}^T oldsymbol{u}_i, \qquad 1 \leq i \leq r.$$

Allora si ha

$$oldsymbol{A}oldsymbol{v}_i = rac{1}{\sigma_i}oldsymbol{A}oldsymbol{A}^Toldsymbol{u}_i = rac{\lambda_i}{\sigma_i}oldsymbol{u}_i = \sigma_ioldsymbol{u}_i$$

#### Proprietà. Valgono i seguenti risultati:

• Gli autovalori > 0 di  $AA^T$  e  $A^TA$  coincidono:

$$\lambda_i = \mu_i, \qquad 1 \le j \le r.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i$  e  $oldsymbol{v}_i$  possono essere scelti in modo da soddisfare le relazioni

$$egin{aligned} m{A}m{v}_i &= \sigma_im{u}_i, \ m{A}^Tm{u}_i &= \sigma_im{v}_i, \end{aligned}$$

avendo posto

$$\sigma_i = \sqrt{\lambda_i} = \sqrt{\mu_i}.$$

Infatti, se ad esempio fissiamo gli autovettori  $u_i$  e poniamo  $\sigma_i = \sqrt{\lambda_i}$ , possiamo definire

$$oldsymbol{v}_i := rac{1}{\sigma_i} oldsymbol{A}^T oldsymbol{u}_i, \qquad 1 \leq i \leq r.$$

Allora si ha

$$oldsymbol{A}oldsymbol{v}_i = rac{1}{\sigma_i}oldsymbol{A}oldsymbol{A}^Toldsymbol{u}_i = rac{\lambda_i}{\sigma_i}oldsymbol{u}_i = \sigma_ioldsymbol{u}_i$$

e quindi

$$\mathbf{A}^T \mathbf{A} \mathbf{v}_i = \sigma_i \mathbf{A}^T \mathbf{u}_i = \sigma_i^2 \mathbf{v}_i = \lambda_i \mathbf{v}_i.$$

#### Proprietà. Valgono i seguenti risultati:

• Gli autovalori > 0 di  $AA^T$  e  $A^TA$  coincidono:

$$\lambda_i = \mu_i, \qquad 1 \le j \le r.$$

ullet I corrispondenti autovettori  $oldsymbol{u}_i$  e  $oldsymbol{v}_i$  possono essere scelti in modo da soddisfare le relazioni

$$egin{aligned} m{A}m{v}_i &= \sigma_im{u}_i, \ m{A}^Tm{u}_i &= \sigma_im{v}_i, \end{aligned}$$

avendo posto

$$\sigma_i = \sqrt{\lambda_i} = \sqrt{\mu_i}.$$

Infatti, se ad esempio fissiamo gli autovettori  $u_i$  e poniamo  $\sigma_i = \sqrt{\lambda_i}$ , possiamo definire

$$\boldsymbol{v}_i := \frac{1}{\sigma_i} \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{u}_i, \qquad 1 \le i \le r.$$

Allora si ha

$$oldsymbol{A}oldsymbol{v}_i = rac{1}{\sigma_i}oldsymbol{A}oldsymbol{A}^Toldsymbol{u}_i = rac{\lambda_i}{\sigma_i}oldsymbol{u}_i = \sigma_ioldsymbol{u}_i$$

e quindi

$$\mathbf{A}^T \mathbf{A} \mathbf{v}_i = \sigma_i \mathbf{A}^T \mathbf{u}_i = \sigma_i^2 \mathbf{v}_i = \lambda_i \mathbf{v}_i.$$

Dunque  $v_i$  è autovettore di  $A^TA$ , con autovalore  $\mu_i=\lambda_i$ .

# Verso la decomposizione ai valori singolari di $oldsymbol{A}$

Usando la proprietà che U e V sono matrici ortogonali, e dunque

$$oldsymbol{U}oldsymbol{U}^T = oldsymbol{I}_m, \qquad oldsymbol{V}oldsymbol{V}^T = oldsymbol{I}_n$$

(dove  $I_k$  indica la matrice identità di ordine k), possiamo scrivere

$$A = I_m A I_n = UU^T A VV^T = U(U^T A V)V^T = U\Sigma V^T,$$

avendo introdotto la matrice di ordine  $m \times n$ 

$$\mathbf{\Sigma} = \boldsymbol{U}^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{V}.$$

## Verso la decomposizione ai valori singolari di $oldsymbol{A}$

Usando la proprietà che U e V sono matrici ortogonali, e dunque

$$UU^T = I_m, \qquad VV^T = I_n$$

(dove  $I_k$  indica la matrice identità di ordine k), possiamo scrivere

$$\boldsymbol{A} = \boldsymbol{I}_m \boldsymbol{A} \, \boldsymbol{I}_n = \boldsymbol{U} \boldsymbol{U}^T \boldsymbol{A} \, \boldsymbol{V} \boldsymbol{V}^T = \boldsymbol{U} (\boldsymbol{U}^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{V}) \boldsymbol{V}^T = \boldsymbol{U} \boldsymbol{\Sigma} \boldsymbol{V}^T,$$

avendo introdotto la matrice di ordine  $m \times n$ 

$$\mathbf{\Sigma} = \boldsymbol{U}^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{V}.$$

Dobbiamo ora capire come è fatta la matrice  $\Sigma$  ...

Claudio Canuto ()

### Definizione. Chiamiamo valori singolari della matrice A i numeri

$$\sigma_i = \sqrt{\lambda_i}, \qquad 1 \le i \le \min(m, n).$$

Se r è il rango della matrice, essi soddisfano

$$\sigma_1 \ge \sigma_2 \ge \cdots \ge \sigma_r > 0, \qquad \sigma_{r+1} = \sigma_{r+2} = \cdots = \sigma_{\min(m,n)} = 0.$$

**Definizione.** Chiamiamo valori singolari della matrice A i numeri

$$\sigma_i = \sqrt{\lambda_i}, \qquad 1 \le i \le \min(m, n).$$

Se r è il rango della matrice, essi soddisfano

$$\sigma_1 \ge \sigma_2 \ge \cdots \ge \sigma_r > 0,$$
  $\sigma_{r+1} = \sigma_{r+2} = \cdots = \sigma_{\min(m,n)} = 0.$ 

Vale allora il seguente risultato.

Proprietà. La matrice  $\Sigma$  è diagonale, e contiene i valori singolari sulla diagonale principale:

$$(\mathbf{\Sigma})_{ij} = \begin{cases} \sigma_i & \text{per } 1 \leq i = j \leq \min(m, n), \\ 0 & \text{altrimenti.} \end{cases}$$

Ad esempio

$$(oldsymbol{\Sigma})_{ij} = oldsymbol{u}_i^T oldsymbol{A} oldsymbol{v}_j.$$

Claudio Canuto ()

$$(\mathbf{\Sigma})_{ij} = \boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j.$$

Distinguiamo due casi, a seconda che  $\sigma_j > 0$  oppure  $\sigma_j = 0$ .

ullet Se  $\sigma_j>0$ , allora  $oldsymbol{A}oldsymbol{v}_j=\sigma_joldsymbol{u}_j$ , dunque

$$\boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j = \sigma_j \boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{u}_j = \sigma_j \delta_{ij}.$$

$$(\mathbf{\Sigma})_{ij} = \boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j.$$

Distinguiamo due casi, a seconda che  $\sigma_j > 0$  oppure  $\sigma_j = 0$ .

ullet Se  $\sigma_j>0$ , allora  $oldsymbol{A}oldsymbol{v}_j=\sigma_joldsymbol{u}_j$ , dunque

$$\boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j = \sigma_j \boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{u}_j = \sigma_j \delta_{ij}.$$

• Se  $\sigma_j = 0$ , dobbiamo ricordare che possiamo decomporre  $\mathbb{R}^m$  come

$$\mathbb{R}^m = \operatorname{Im} \boldsymbol{A} +_{\perp} (\operatorname{Im} \boldsymbol{A})^{\perp} = \operatorname{Im} \boldsymbol{A} +_{\perp} \operatorname{Ker} \boldsymbol{A}^T.$$

$$(\mathbf{\Sigma})_{ij} = \mathbf{u}_i^T \mathbf{A} \mathbf{v}_j.$$

Distinguiamo due casi, a seconda che  $\sigma_j > 0$  oppure  $\sigma_j = 0$ .

ullet Se  $\sigma_j>0$ , allora  $oldsymbol{A}oldsymbol{v}_j=\sigma_joldsymbol{u}_j$ , dunque

$$\boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j = \sigma_j \boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{u}_j = \sigma_j \delta_{ij}.$$

• Se  $\sigma_j = 0$ , dobbiamo ricordare che possiamo decomporre  $\mathbb{R}^m$  come

$$\mathbb{R}^m = \operatorname{Im} \boldsymbol{A} +_{\perp} (\operatorname{Im} \boldsymbol{A})^{\perp} = \operatorname{Im} \boldsymbol{A} +_{\perp} \operatorname{Ker} \boldsymbol{A}^T.$$

Dunque scriviamo

$$oldsymbol{u}_i = oldsymbol{y}_i + oldsymbol{z}_i \qquad ext{con} \quad oldsymbol{y}_i = oldsymbol{A} oldsymbol{w}_i \in \operatorname{\mathsf{Im}} oldsymbol{A} \quad \operatorname{\mathsf{e}} \quad oldsymbol{z}_i \in \operatorname{\mathsf{Ker}} oldsymbol{A}^T,$$

$$(\mathbf{\Sigma})_{ij} = \mathbf{u}_i^T \mathbf{A} \mathbf{v}_j.$$

Distinguiamo due casi, a seconda che  $\sigma_j > 0$  oppure  $\sigma_j = 0$ .

ullet Se  $\sigma_j>0$ , allora  $oldsymbol{A}oldsymbol{v}_j=\sigma_joldsymbol{u}_j$ , dunque

$$\boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j = \sigma_j \boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{u}_j = \sigma_j \delta_{ij}.$$

• Se  $\sigma_j = 0$ , dobbiamo ricordare che possiamo decomporre  $\mathbb{R}^m$  come

$$\mathbb{R}^m = \operatorname{Im} \mathbf{A} +_{\perp} (\operatorname{Im} \mathbf{A})^{\perp} = \operatorname{Im} \mathbf{A} +_{\perp} \operatorname{Ker} \mathbf{A}^T.$$

Dunque scriviamo

$$oldsymbol{u}_i = oldsymbol{y}_i + oldsymbol{z}_i \qquad ext{con} \quad oldsymbol{y}_i = oldsymbol{A} oldsymbol{w}_i \in \operatorname{\mathsf{Im}} oldsymbol{A} \quad \operatorname{\mathsf{e}} \quad oldsymbol{z}_i \in \operatorname{\mathsf{Ker}} oldsymbol{A}^T,$$

da cui

$$\boldsymbol{u}_i^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j = (\boldsymbol{A} \boldsymbol{w}_i + \boldsymbol{z}_i)^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j = \boldsymbol{w}_i^T \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A} \boldsymbol{v}_j + (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{z}_i)^T \boldsymbol{v}_j = \boldsymbol{w}_i^T \boldsymbol{0} + \boldsymbol{0}^T \boldsymbol{v}_j = 0.$$

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

# La decomposizione ai valori singolari di ${\it A}$

Abbiamo dunque stabilito il seguente risultato.

Proprietà. Ogni matrice reale A, di ordine  $m \times n$  e di rango r, può essere fattorizzata nella forma

$$A = U\Sigma V^T$$

#### dove

- ullet  $oldsymbol{U}$  è una matrice quadrata di ordine m, ortogonale; precisamente,  $oldsymbol{U}$  è formata dagli autovettori della matrice  $oldsymbol{A}oldsymbol{A}^T$ .
- $\Sigma$  è una matrice di ordine  $m \times n$ , diagonale; essa contiene i valori singolari di A, ordinati in senso decrescente e tali che r di essi sono strettamente positivi, mentre i rimanenti sono nulli.
- V è una matrice quadrata di ordine n, ortogonale; precisamente, V è formata dagli autovettori della matrice  $A^TA$ .

Più precisamente, possiamo dire che:

• Le prime r colonne di  $m{U}$ , ossia  $m{u}_1, \, \dots, \, m{u}_r$ , formano una base ortonormale dello spazio vettoriale

$$\operatorname{Im} \mathbf{A} = \{ \mathbf{A} \mathbf{x} : \mathbf{x} \in \mathbb{R}^n \}.$$

• Le prime r colonne di  $m{V}$ , ossia  $m{v}_1, \, \dots, \, m{v}_r$ , formano una base ortonormale dello spazio vettoriale

$$\operatorname{Im} \boldsymbol{A}^T = \{\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{y} \, : \, \boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^m\}.$$

Più precisamente, possiamo dire che:

ullet Le prime r colonne di  $oldsymbol{U}$ , ossia  $oldsymbol{u}_1,\,\ldots,\,oldsymbol{u}_r$ , formano una base ortonormale dello spazio vettoriale

$$\operatorname{Im} \boldsymbol{A} = \{\boldsymbol{A}\boldsymbol{x} \, : \, \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n\}.$$

• Le rimanenti m-r colonne di U, ossia  $u_{r+1}, \ldots, u_m$ , formano una base ortonormale dello spazio vettoriale

$$\operatorname{Ker} \boldsymbol{A}^T = \{\boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^m \, : \, \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{y} = \boldsymbol{0}\}.$$

• Le prime r colonne di V, ossia  $v_1, \ldots, v_r$ , formano una base ortonormale dello spazio vettoriale

$$\operatorname{Im} \boldsymbol{A}^T = \{\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{y} \, : \, \boldsymbol{y} \in \mathbb{R}^m\}.$$

• Le rimanenti n-r colonne di V, ossia  $v_{r+1}, \ldots, v_n$ , formano una base ortonormale dello spazio vettoriale

$$\operatorname{Ker} \boldsymbol{A} = \{ \boldsymbol{x} \in \mathbb{R}^n : \boldsymbol{A} \boldsymbol{x} = \boldsymbol{0} \}.$$

#### Comandi MATLAB

I principali comandi relativi alla decomposizione ai valori singolari sono:

- s=svd(A) per ottenere un vettore contenente i valori singolari di A;
- [U S V]=svd(A) per ottenere le tre matrici che compongono la fattorizzazione.

#### Comandi MATLAB

I principali comandi relativi alla decomposizione ai valori singolari sono:

- s=svd(A) per ottenere un vettore contenente i valori singolari di A;
- [U S V]=svd(A) per ottenere le tre matrici che compongono la fattorizzazione.

Dal punto di vista numerico, la SVD può essere calcolata riducendo dapprima la matrice a forma bidiagonale, e poi applicando un metodo iterativo basato su trasformazioni QR. Il numero di operazioni richieste è  $O(mn^2)$ .

L'applicazione della matrice A a un vettore  $x \in \mathbb{R}^n$  per ottenere un vettore  $y \in \mathbb{R}^m$ ,

$$y = Ax$$

può essere "letta" nel seguente modo:

L'applicazione della matrice A a un vettore  $x \in \mathbb{R}^n$  per ottenere un vettore  $y \in \mathbb{R}^m$ ,

$$y = Ax$$

può essere "letta" nel seguente modo:

ullet esprimiamo il vettore x nella base ortonormale  $v_1,\ldots,v_n$  di  $\mathbb{R}^n$ , come

$$x = V\alpha$$
, mediante i coefficienti  $\alpha = V^Tx$ ;

L'applicazione della matrice A a un vettore  $x \in \mathbb{R}^n$  per ottenere un vettore  $y \in \mathbb{R}^m$ ,

$$y = Ax$$

può essere "letta" nel seguente modo:

ullet esprimiamo il vettore  $oldsymbol{x}$  nella base ortonormale  $oldsymbol{v}_1,\ldots,oldsymbol{v}_n$  di  $\mathbb{R}^n$ , come

$$x = V\alpha$$
, mediante i coefficienti  $\alpha = V^Tx$ ;

ullet esprimiamo il vettore  $oldsymbol{y}$  nella base ortonormale  $oldsymbol{u}_1,\ldots,oldsymbol{u}_m$  di  $\mathbb{R}^m$ , come

$$y = U\beta$$
, mediante opportuni coefficienti  $\beta$ ;

L'applicazione della matrice A a un vettore  $x \in \mathbb{R}^n$  per ottenere un vettore  $y \in \mathbb{R}^m$ ,

$$y = Ax$$

può essere "letta" nel seguente modo:

ullet esprimiamo il vettore  $oldsymbol{x}$  nella base ortonormale  $oldsymbol{v}_1,\ldots,oldsymbol{v}_n$  di  $\mathbb{R}^n$ , come

$$x = V\alpha$$
, mediante i coefficienti  $\alpha = V^Tx$ ;

ullet esprimiamo il vettore  $oldsymbol{y}$  nella base ortonormale  $oldsymbol{u}_1,\ldots,oldsymbol{u}_m$  di  $\mathbb{R}^m$ , come

$$y = U\beta$$
, mediante opportuni coefficienti  $\beta$ ;

ullet rispetto alle basi ortonormali, l'applicazione della matrice  $oldsymbol{A}$  diventa una semplice trasformazione diagonale dei coefficienti (scaling):

$$\beta = \Sigma \alpha$$
.



# Applicazioni. I - Calcolo del rango (numerico) di una matrice

Abbiamo visto che il numero di valori singolari di A è pari al rango di A. Dunque, una volta effettuata la decomposizione ai valori singolari di A, potremmo porre

$$rank(A) = \#\{ \sigma_i > 0, 1 \le i \le \min(m, n) \}.$$

## Applicazioni. I - Calcolo del rango (numerico) di una matrice

Abbiamo visto che il numero di valori singolari di A è pari al rango di A. Dunque, una volta effettuata la decomposizione ai valori singolari di A, potremmo porre

$$rank(A) = \#\{ \sigma_i > 0, 1 \le i \le \min(m, n) \}.$$

Tuttavia, lavorando in aritmetica con precisione finita, si preferisce selezionare i valori singolari sulla base di una soglia, diciamo  $\tau>0$ , che viene scelta in base alla precisione di macchina e anche alla "accuratezza" con cui è stata calcolata la matrice  ${\bf A}$ .

Si definisce quindi il rango numerico, (o rango effettivo) di A la quantità

$$\operatorname{rank}_{\tau}(\boldsymbol{A}) = \#\{ \ \sigma_i > \tau, \ 1 \le i \le \min(m, n) \}.$$

# Applicazioni. I - Calcolo del rango (numerico) di una matrice

Abbiamo visto che il numero di valori singolari di A è pari al rango di A. Dunque, una volta effettuata la decomposizione ai valori singolari di A, potremmo porre

$$rank(A) = \#\{ \sigma_i > 0, 1 \le i \le \min(m, n) \}.$$

Tuttavia, lavorando in aritmetica con precisione finita, si preferisce selezionare i valori singolari sulla base di una soglia, diciamo  $\tau>0$ , che viene scelta in base alla precisione di macchina e anche alla "accuratezza" con cui è stata calcolata la matrice  ${\bf A}$ .

Si definisce quindi il rango numerico, (o rango effettivo) di A la quantità

$$\operatorname{rank}_{\tau}(\boldsymbol{A}) = \#\{ \ \sigma_i > \tau, \ 1 \le i \le \min(m, n) \}.$$

Osservazione. Il rango della matrice potrebbe anche essere calcolato mediante un metodo di fattorizzazione di tipo PA=LU, contando dopo quanti passi si trovano tutti elementi pivot uguali a 0 (oppure al di sotto di una certa soglia  $\tau$ ). Però, l'uso della SVD, per quanto più costoso, fornisce in genere risultati numericamente più affidabili.

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

Supponiamo di avere n vettori  $a_1, \ldots, a_n$  di ordine m.

Ci poniamo le seguenti domande:

Supponiamo di avere n vettori  $a_1, \ldots, a_n$  di ordine m.

Ci poniamo le seguenti domande:

Qual è il numero massimo di vettori linearmente indipendenti tra loro?

Supponiamo di avere n vettori  $a_1, \ldots, a_n$  di ordine m.

Ci poniamo le seguenti domande:

- Qual è il numero massimo di vettori linearmente indipendenti tra loro?
- 2 Come selezioniamo un sottoinsieme di vettori linearmente indipendenti?

Supponiamo di avere n vettori  $a_1, \ldots, a_n$  di ordine m.

Ci poniamo le seguenti domande:

- Qual è il numero massimo di vettori linearmente indipendenti tra loro?
- 2 Come selezioniamo un sottoinsieme di vettori linearmente indipendenti?
- Ome esprimiamo i rimanenti vettori in termini di questi?

Supponiamo di avere n vettori  $a_1, \ldots, a_n$  di ordine m.

Ci poniamo le seguenti domande:

- Qual è il numero massimo di vettori linearmente indipendenti tra loro?
- 2 Come selezioniamo un sottoinsieme di vettori linearmente indipendenti?
- Ome esprimiamo i rimanenti vettori in termini di questi?

Vediamo le risposte.

### 1. Numero massimo di vettori linearmente indipendenti

Scrivendo i vettori come vettori colonna, è sufficiente formare la matrice di ordine m imes n

$$\mathbf{A} = \begin{pmatrix} \mathbf{a}_1 & \mathbf{a}_2 & \dots & \mathbf{a}_n \end{pmatrix}$$

e calcolarne il rango

$$r = \operatorname{rank}(\boldsymbol{A}).$$

Questo è il numero cercato.



### 2. Selezione di un sottoinsieme di r vettori linearmente indipendenti

Ovviamente, il problema è non banale solo se r < n. Eseguiamo la fattorizzazione SVD di  ${m A}$ 

$$A = U\Sigma V^T$$

e ricordiamo che le ultime n-r colonne di  ${\bf V}$  formano una base ortonormale di Ker ${\bf A}$ . Ciò implica che

$$AV_{n-r} = O$$

dove  ${m V}_{n-r}$  è la sottomatrice di  ${m V}$  di ordine n imes (n-r) che ne raccoglie le ultime n-r colonne.

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab 53 / 58

◆□ > ◆□ > ◆□ > ◆□ > ◆□ ≥

 $<sup>^1</sup>$ Ad esempio, mediante una fattorizzazione di tipo  $m{L}m{U}$  della matrice rettangolare  $m{V}_{n-r}.$ 

### 2. Selezione di un sottoinsieme di r vettori linearmente indipendenti

Ovviamente, il problema è non banale solo se r < n. Eseguiamo la fattorizzazione SVD di  ${m A}$ 

$$A = U\Sigma V^T$$

e ricordiamo che le ultime n-r colonne di  ${\bf V}$  formano una base ortonormale di Ker ${\bf A}$ . Ciò implica che

$$AV_{n-r} = O$$

dove  ${m V}_{n-r}$  è la sottomatrice di  ${m V}$  di ordine n imes (n-r) che ne raccoglie le ultime n-r colonne.

Poichè le colonne di  $V_{n-r}$  sono ortogonali, tale matrice ha rango massimo n-r. Dunque possiamo trovare n-r righe di  $V_{n-r}$  linearmente indipendenti.<sup>1</sup>

Siano  $i_1, \ldots, i_r$  gli indici delle rimanenti r righe.

《□》《圖》《意》《意》。意

53 / 58

 $<sup>^1</sup>$ Ad esempio, mediante una fattorizzazione di tipo  $m{L}m{U}$  della matrice rettangolare  $m{V}_{n-r}$  .

#### 2. Selezione di un sottoinsieme di r vettori linearmente indipendenti

Ovviamente, il problema è non banale solo se r < n. Eseguiamo la fattorizzazione SVD di A

$$A = U\Sigma V^T$$

e ricordiamo che le ultime n-r colonne di  $oldsymbol{V}$  formano una base ortonormale di Ker $oldsymbol{A}$ . Ciò implica che

$$AV_{n-r} = O$$

dove  $V_{n-r}$  è la sottomatrice di V di ordine  $n \times (n-r)$  che ne raccoglie le ultime n-rcolonne.

Poichè le colonne di  $V_{n-r}$  sono ortogonali, tale matrice ha rango massimo n-r. Dunque possiamo trovare n-r righe di  $V_{n-r}$  linearmente indipendenti. 1

Siano  $i_1, \ldots, i_r$  gli indici delle rimanenti r righe.

### Proprietà. Gli r vettori

$$\boldsymbol{a}_{i_1},\ldots,\boldsymbol{a}_{i_r}$$

formano un insieme massimale di vettori linearmente indipendenti.

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

 $<sup>^1</sup>$ Ad esempio, mediante una fattorizzazione di tipo  $m{L} U$  della matrice rettangolare  $m{V}_{n-r}$ .

Applicando una permutazione di righe, non è restrittivo supporre che le n-r righe linearmente indipendenti di  ${\bf V}_{n-r}$  siano le prime:

$$oldsymbol{PV}_{n-r} = \left(egin{array}{c} oldsymbol{W}_{n-r} \ oldsymbol{W}_r \end{array}
ight)$$

con P matrice  $n \times n$  di permutazione,  $W_{n-r}$  matrice quadrata di ordine n-r non-singolare, e  $W_r$  matrice di ordine  $r \times (n-r)$ .

Applicando una permutazione di righe, non è restrittivo supporre che le n-r righe linearmente indipendenti di  ${m V}_{n-r}$  siano le prime:

$$oldsymbol{PV}_{n-r} = \left(egin{array}{c} oldsymbol{W}_{n-r} \ oldsymbol{W}_r \end{array}
ight)$$

con P matrice  $n \times n$  di permutazione,  $W_{n-r}$  matrice quadrata di ordine n-r non-singolare, e  $W_r$  matrice di ordine  $r \times (n-r)$ .

La matrice  $\widetilde{\pmb{A}} = \pmb{A} \pmb{P} = \left( \begin{array}{cc} \widetilde{\pmb{A}}_{n-r} & \widetilde{\pmb{A}}_r \end{array} \right)$ 

ottenuta da  $m{A}$  mediante una permutazione di colonne, contiene gli r vettori indipendenti selezionati nelle ultime r colonne, e i rimanenti vettori nelle prime n-r colonne.

Applicando una permutazione di righe, non è restrittivo supporre che le n-r righe linearmente indipendenti di  ${\bf V}_{n-r}$  siano le prime:

$$oldsymbol{PV}_{n-r}=\left(egin{array}{c} oldsymbol{W}_{n-r} \ oldsymbol{W}_r \end{array}
ight)$$

con P matrice  $n \times n$  di permutazione,  $W_{n-r}$  matrice quadrata di ordine n-r non-singolare, e  $W_r$  matrice di ordine  $r \times (n-r)$ .

La matrice

$$\widetilde{m{A}} = m{A}m{P} = \left(egin{array}{cc} \widetilde{m{A}}_{n-r} & \widetilde{m{A}}_r \end{array}
ight)$$

ottenuta da  ${m A}$  mediante una permutazione di colonne, contiene gli r vettori indipendenti selezionati nelle ultime r colonne, e i rimanenti vettori nelle prime n-r colonne. Allora

$$O = AV_{n-r} = AP\,PV_{n-r} = \left(egin{array}{c} \widetilde{A}_{n-r} & \widetilde{A}_r \end{array}
ight) \left(egin{array}{c} W_{n-r} \ W_r \end{array}
ight)$$

da cui

$$\widetilde{A}_{n-r}W_{n-r} + \widetilde{A}_rW_r = O.$$

Applicando una permutazione di righe, non è restrittivo supporre che le n-r righe linearmente indipendenti di  ${\bf V}_{n-r}$  siano le prime:

$$oldsymbol{PV_{n-r}} = \left(egin{array}{c} oldsymbol{W_{n-r}} \ oldsymbol{W_r} \end{array}
ight)$$

con P matrice  $n \times n$  di permutazione,  $W_{n-r}$  matrice quadrata di ordine n-r non-singolare, e  $W_r$  matrice di ordine  $r \times (n-r)$ .

La matrice

$$\widetilde{\pmb{A}} = \pmb{A} \pmb{P} = \left(egin{array}{c} \widetilde{\pmb{A}}_{n-r} & \widetilde{\pmb{A}}_r \end{array}
ight)$$

ottenuta da  ${m A}$  mediante una permutazione di colonne, contiene gli r vettori indipendenti selezionati nelle ultime r colonne, e i rimanenti vettori nelle prime n-r colonne. Allora

$$O = AV_{n-r} = AP\,PV_{n-r} = \left(egin{array}{c} \widetilde{A}_{n-r} & \widetilde{A}_r \end{array}
ight) \left(egin{array}{c} W_{n-r} \ W_r \end{array}
ight)$$

da cui

$$\widetilde{A}_{n-r}W_{n-r} + \widetilde{A}_rW_r = O.$$

Di qui otteniamo la rapresentazione cercata

$$\widetilde{\boldsymbol{A}}_{n-r} = -\widetilde{\boldsymbol{A}}_r(\boldsymbol{W}_r \boldsymbol{W}_{n-r}^{-1}).$$

## Applicazioni. III - Definizione della pseudo-inversa di una matrice

Se  $\boldsymbol{A}$  è una matrice quadrata, che si fattorizza come

$$A = U\Sigma V^T$$

con U, V ortogonali e  $\Sigma$  quadrata invertibile, allora A è invertibile e si ha

$$A^{-1} = (V^T)^{-1} \Sigma^{-1} U^{-1} = V \Sigma^{-1} U^T.$$

### Applicazioni. III - Definizione della pseudo-inversa di una matrice

Se  $oldsymbol{A}$  è una matrice quadrata, che si fattorizza come

$$A = U\Sigma V^T$$

con U, V ortogonali e  $\Sigma$  quadrata invertibile, allora A è invertibile e si ha

$$A^{-1} = (V^T)^{-1} \Sigma^{-1} U^{-1} = V \Sigma^{-1} U^T.$$

Questa osservazione motiva la seguente definizione di *pseudo-inversa* di una qualunque matrice A di ordine  $m \times n$ , a partire dalla sua decomposizione ai valori singolari  $A = U \Sigma V^T$ .

### Applicazioni. III - Definizione della pseudo-inversa di una matrice

Se  $oldsymbol{A}$  è una matrice quadrata, che si fattorizza come

$$A = U\Sigma V^T$$

con U, V ortogonali e  $\Sigma$  quadrata invertibile, allora A è invertibile e si ha

$$A^{-1} = (V^T)^{-1} \Sigma^{-1} U^{-1} = V \Sigma^{-1} U^T.$$

Questa osservazione motiva la seguente definizione di *pseudo-inversa* di una qualunque matrice A di ordine  $m \times n$ , a partire dalla sua decomposizione ai valori singolari  $A = U \Sigma V^T$ .

Definizione. La pseudo-inversa di A (detta anche inversa di Moore-Penrose) è la matrice di ordine  $n \times m$ 

$$\boldsymbol{A}^\dagger = \boldsymbol{V} \boldsymbol{\Sigma}^\dagger \boldsymbol{U}^T$$

dove  $\mathbf{\Sigma}^{\dagger}$  è la matrice diagonale di ordine  $n \times m$  i cui elementi diagonali sono

$$(\mathbf{\Sigma}^{\dagger})_{ii} = \begin{cases} rac{1}{\sigma_i} & \text{se } \sigma_i > 0, \\ 0 & \text{se } \sigma_i = 0. \end{cases}$$

### **Proprietà**

ullet La pseudo-inversa  $oldsymbol{A}^\dagger$  è caratterizzata dalla seguenti proprietà:

$$oldsymbol{A}oldsymbol{A}^{\dagger}$$
 è simmetrica, e soddisfa  $(oldsymbol{A}oldsymbol{A}^{\dagger})oldsymbol{A}=oldsymbol{A},$ 

$$m{A}^\dagger m{A}$$
 è simmetrica, e soddisfa  $(m{A}^\dagger m{A}) \, m{A}^\dagger = m{A}^\dagger.$ 

ullet Se A è quadrata non-singolare, allora

$$\boldsymbol{A}^{\dagger} = \boldsymbol{A}^{-1}.$$

ullet Se  $oldsymbol{A}$  è di ordine m imes n con n < m, e ha rango massimo r = n, allora

$$\boldsymbol{A}^{\dagger} = (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A})^{-1} \boldsymbol{A}^T.$$

#### **Proprietà**

ullet La pseudo-inversa  $A^\dagger$  è caratterizzata dalla seguenti proprietà:

$${m A}{m A}^{\dagger}$$
 è simmetrica, e soddisfa  $({m A}{m A}^{\dagger}){m A}={m A},$ 

$$m{A}^\dagger m{A}$$
 è simmetrica, e soddisfa  $(m{A}^\dagger m{A}) \, m{A}^\dagger = m{A}^\dagger.$ 

ullet Se  $oldsymbol{A}$  è quadrata non-singolare, allora

$$\boldsymbol{A}^{\dagger} = \boldsymbol{A}^{-1}.$$

• Se A è di ordine  $m \times n$  con n < m, e ha rango massimo r = n, allora

$$\boldsymbol{A}^{\dagger} = (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A})^{-1} \boldsymbol{A}^T.$$

#### Comandi MATLAB

- X=pinv(A) fornisce la pseudo-inversa di A, a partire dalla sua SVD.
  I valori singolari al di sotto di una tolleranza di default sono trattati come zeri.
- X=pinv(A,tol) permette di specificare la tolleranza tol.

Finora, abbiamo visto come risolvere il sistema lineare

$$Ax = b$$

Finora, abbiamo visto come risolvere il sistema lineare

$$Ax = b$$

ullet quando  $oldsymbol{A}$  è una matrice quadrata invertibile: la soluzione si esprime (formalmente) come

$$\boldsymbol{x} = \boldsymbol{A}^{-1} \boldsymbol{b}$$
;

Finora, abbiamo visto come risolvere il sistema lineare

$$Ax = b$$

ullet quando  $oldsymbol{A}$  è una matrice quadrata invertibile: la soluzione si esprime (formalmente) come

$$\boldsymbol{x} = \boldsymbol{A}^{-1} \boldsymbol{b}$$
;

• quando  ${\bf A}$  è una matrice di ordine  $m \times n$  con n < m, e ha rango massimo r = n: la soluzione nel senso dei minimi quadrati si esprime (formalmente) come

$$\boldsymbol{x} = (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A})^{-1} \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{b} ;$$

Finora, abbiamo visto come risolvere il sistema lineare

$$Ax = b$$

ullet quando  $oldsymbol{A}$  è una matrice quadrata invertibile: la soluzione si esprime (formalmente) come

$$\boldsymbol{x} = \boldsymbol{A}^{-1}\boldsymbol{b} \; ;$$

• quando  ${m A}$  è una matrice di ordine  $m \times n$  con n < m, e ha rango massimo r = n: la soluzione nel senso dei minimi quadrati si esprime (formalmente) come

$$\boldsymbol{x} = (\boldsymbol{A}^T \boldsymbol{A})^{-1} \boldsymbol{A}^T \boldsymbol{b} ;$$

Possiamo parlare di soluzione nel senso dei minimi quadrati del sistema lineare anche nei rimanenti casi, ossia quando  ${m A}$  è una matrice di ordine  $m \times n$ 

- $\bullet \ \ {\rm con} \ \ n \leq m \ , \ {\rm ma} \ \ {\rm avente} \ \ {\it rango} \ \ {\it non} \ \ {\it massimo} \ \ r < n; \ {\rm oppure}$
- con m < n (sistema lineare sotto-determinato).

Notiamo che in entrambi i casi, si ha r < n.

Claudio Canuto () Calcolo numerico e Matlab

**Definizione.** Chiamiamo **soluzione nel senso dei minimi quadrati** del sistema lineare Ax = b, con A matrice di ordine  $m \times n$  arbitraria e b vettore di ordine m, ogni vettore x di ordine n che soddisfa

$$\|Ax - b\|_2 = \min_{y \in \mathbb{R}^n} \|Ay - b\|_2.$$

**Definizione.** Chiamiamo **soluzione nel senso dei minimi quadrati** del sistema lineare Ax = b, con A matrice di ordine  $m \times n$  arbitraria e b vettore di ordine m, ogni vettore x di ordine n che soddisfa

$$\|Ax - b\|_2 = \min_{y \in \mathbb{R}^n} \|Ay - b\|_2.$$

**Nota.** Se la matrice ha rango r < n, allora il problema ammette *infinite soluzioni*. Infatti, il nucleo Ker A contiene infiniti vettori non nulli z, tali che Az = 0; dunque se x è soluzione del senso dei minimi quadrati del sistema, anche x + z lo è, in quanto A(x + z) - b = Ax - b.

**Definizione.** Chiamiamo **soluzione nel senso dei minimi quadrati** del sistema lineare Ax = b, con A matrice di ordine  $m \times n$  arbitraria e b vettore di ordine m, ogni vettore x di ordine n che soddisfa

$$\|Ax - b\|_2 = \min_{y \in \mathbb{R}^n} \|Ay - b\|_2.$$

**Nota.** Se la matrice ha rango r < n, allora il problema ammette *infinite soluzioni*. Infatti, il nucleo Ker A contiene infiniti vettori non nulli z, tali che Az = 0; dunque se x è soluzione del senso dei minimi quadrati del sistema, anche x + z lo è, in quanto A(x + z) - b = Ax - b.

### Proprietà. Il vettore

$$x = A^{\dagger}b$$

è soluzione del sistema lineare Ax = b nel senso dei minimi quadrati; precisamente, è la soluzione avente la minima norma euclidea  $||x||_2$ .