# Matemática Numérica Avançada

Pedro H A Konzen

9 de novembro de 2024

Konzen, Pedro Henrique de Almeida

Matemática numérica avançada: notas de aula / Pedro Henrique de Almeida Konzen. -2024. Porto Alegre.- 2024.

"Esta obra é uma edição independente feita pelo próprio autor."

1. Métodos numéricos. 2. Análise numérica. 3. Linguagem Python.

 $\begin{array}{c} Licença\\ \text{CC-BY-SA } 4.0. \end{array}$ 

# Licença

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

# Prefácio

O site notaspedrok.com.br é uma plataforma que construí para o compartilhamento de minhas notas de aula. Essas anotações feitas como preparação de aulas é uma prática comum de professoras/es. Muitas vezes feitas a rabiscos em rascunhos com validade tão curta quanto o momento em que são concebidas, outras vezes, com capricho de um diário guardado a sete chaves. Notas de aula também são feitas por estudantes - são anotações, fotos, prints, entre outras formas de registros de partes dessas mesmas aulas. Essa dispersão de material didático sempre me intrigou e foi o que me motivou a iniciar o site.

Com início em 2018, o site contava com apenas três notas incipientes. De lá para cá, conforme fui expandido e revisando os materais, o site foi ganhando acessos de vários locais do mundo, em especial, de países de língua portugusa. No momento, conta com 13 notas de aula, além de minicursos e uma coleção de vídeos e áudios.

As notas de **Matemática Numérica Avançada** abordam tópicos sobre sistemas lineares de médio/grande porte, sistemas não-lineares, problemas de otimização, problemas de autovalores e integração auto-adaptativa. Códigos exemplos são apresentados em linguagem Python.

Aproveito para agradecer a todas/os que de forma assídua ou esporádica contribuem com correções, sugestões e críticas! ;)

Pedro H A Konzen

https://www.notaspedrok.com.br

# Conteúdo

Licença						
Prefácio Conteúdo						
	1.1	Matri	zes Esparsas	1		
		1.1.1	Sistemas Tridiagonais	3		
		1.1.2	Matrizes Banda	6		
		1.1.3	Esquemas de Armazenamento	10		
		1.1.4	Exercícios	15		
	1.2	Métod	los Iterativos	17		
		1.2.1	GMRES	17		
		1.2.2	Método do Gradiente Conjugado	23		
		1.2.3	Precondicionamento	28		
2	Sist	emas i	Não Lineares e Otimização	32		
	2.1	Sisten	nas Não-Lineares	32		
		2.1.1	Método de Newton	33		
		2.1.2	Método Tipo Newton	35		
	2.2	Proble	emas de Minimização	37		
		2.2.1	Métodos de Declive	38		
		2.2.2	Método do Gradiente	39		
		2.2.3	Método de Newton	42		
		221	Método do Gradiente Conjugado	46		

*CONTEÚDO* vi

3	Autovalores e Autovetores					
	3.1	Método da Potência	49			
		3.1.1 Autovalor dominante	49			
		3.1.2 Método da Potência Inverso				
	3.2	Iteração QR				
4	Integração					
	4.1	Integração Autoadaptativa	57			
	4.2	Integrais múltiplas	60			
		4.2.1 Regras de Newton-Cotes	60			
		4.2.2 Regras Compostas de Newton-Cotes	63			
Notas						
Referências						
Ín	Índice de Comandos					

# Capítulo 1

# Sistemas Lineares

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

# 1.1 Matrizes Esparsas

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



Figura 1.1: Em cima: exemplo de uma matriz esparsa estruturada. Em baixo: exemplo de uma matriz esparsa não-estruturada.

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

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

$$e := \frac{n_{\text{nulos}}}{n^2} \times 100\%.$$
 (1.1)

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

$$e = \frac{100^2 - 100}{100^2} \times 100\% = 99\%. \tag{1.2}$$

# 1.1.1 Sistemas Tridiagonais

Um sistema tridiagonal tem a seguinte forma matricial

Ou seja, é um sistema cuja a matriz dos coeficientes é tridiagonal.

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

$$d_1 = (0, a_{1,2}, \dots, a_{n-1,n}), \tag{1.4}$$

$$d_0 = (a_{1,1}, a_{2,2}, \dots, a_{n,n}), (1.5)$$

$$d_{-1} = (a_{2,1}, \dots, a_{n,n-1}, 0). \tag{1.6}$$

Ou seja, precisamos armazenar 3n pontos flutuantes em vez de  $n^2$ , como seria o caso se a matriz dos coeficientes fosse densa. Com isso, podemos alocar a matriz do sistema da seguinte forma

$$\tilde{A} = \begin{bmatrix} * & a_{1,2} & \cdots & a_{n-1,n} \\ a_{1,1} & a_{2,2} & \cdots & a_{n,n} \\ a_{2,1} & \cdots & a_{n,n-1} & * \end{bmatrix}.$$

$$(1.7)$$

Ou seja,  $\tilde{A} = [\tilde{a}_{i,j}]_{i,j=1}^{3,n}$ , sendo

$$\tilde{a}_{1+i-j,j} = a_{i,j}. (1.8)$$

Exemplo 1.1.1. Seja o seguinte sistema linear

$$2x_1 - x_2 = 0 (1.9)$$

$$x_{i-1} - 6x_i + 4x_{i+1} = \operatorname{sen}\left(i\frac{\pi}{2(n-1)}\right)$$
 (1.10)

$$x_{n-1} + x_n = 1 (1.11)$$

O seguinte código Python faz a alocação de seu vetor dos termos constantes b e de sua matriz de coeficientes no formato compacto de  $\tilde{A}$ .

Código 1.1: diagSis.py

```
1 import numpy as np
2 n = 100000
4 # alocação
5 # vetor dos termos constantes
6b = np.empty(n)
7 b [0] = 0.
8 \text{ for i in range}(1,n-1):
    b[i] = np.sin(i*np.pi/(2*(n-1)))
10 b[n-1] = 1.
11 print(b)
12 print(f"b size: {b.size*b.itemsize/1024} Kbytes")
14 # matriz compacta
15 tA = np.zeros((3,n))
17 # indexação
18 \frac{\text{def}}{\text{ind}(i,j)}:
19 return 1+i-j,j
21 \, tA[ind(0,0)] = 2.
22 \, tA[ind(0,1)] = -1.
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

```
23 for i in range(1,n-1):
    tA[ind(i,i-1)] = 1.
    tA[ind(i,i)] = -3.
25
    tA[ind(i,i+1)] = 4.
27 \text{ tA}[ind(n-1,n-2)] = 1.
28 \, tA[ind(n-1,n-1)] = 1.
29 print (tA)
30 print(f"tA size: {tA.size*tA.itemsize/1024**2:1.1f
  } Mbytes")
```

## Algoritmo de Thomas (TDMA)

O algoritmo de Thomas<sup>5</sup> ou TDMA (do inglês, Tridiagonal Matrix Algorithm) é uma forma otimizada do método de eliminação gaussiana<sup>6</sup> aplicada a sistemas tridiagonais. Enquanto este requer  $O(\overline{n^3})$  operações, esse demanda apenas O(n).

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

$$\begin{bmatrix} a_{1,1} & a_{1,2} & & 0 & | & b_1 \\ & \tilde{a}_{2,2} & a_{2,3} & & | & \tilde{b}_2 \\ & & \tilde{a}_{3,3} & \ddots & | & \vdots \\ & & \ddots & a_{n-1,n} & | & \tilde{b}_{n-1} \\ 0 & & & \tilde{a}_{n,n} & | & \tilde{b}_n \end{bmatrix}$$

$$(1.12)$$

Este é obtido pela seguinte iteração

$$w \leftarrow \frac{a_{i+1,i}}{a_{i,i}} \tag{1.13}$$

$$a_{i,i} \leftarrow a_{i,i} - w \cdot a_{i-1,i} \tag{1.14}$$

$$b_i \leftarrow b_i - w \cdot b_{i-1} \tag{1.15}$$

onde, o  $\sim$  foi esquecido de propósito, indicando a reutilização da matriz A e do vetor b. A solução do sistema é, então, obtida de baixo para cima, i.e.

$$x_n \leftarrow \frac{b_n}{a_{n,n}} \tag{1.16}$$

$$x_n \leftarrow \frac{b_n}{a_{n,n}}$$

$$x_i \leftarrow \frac{b_i - a_{i,i+1}x_{i+1}}{a_{i,i}},$$

$$(1.16)$$

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

Código 1.2: tdma.py

```
1 def tdma(ta, b):
    a = ta.copy()
    x = b.copy()
   # eliminação
4
    for i in range(1,n):
      w = a[2,i-1]/a[1,i-1]
6
7
      a[1,i] -= w * a[0,i]
      x[i] -= w * x[i-1]
8
    # resolve
9
   x[n-1] = x[n-1]/a[1,n-1]
10
    for i in range (n-2,-1,-1):
11
      x[i] = (x[i] - a[0,i+1]*x[i+1])/a[1,i]
12
13
    return x
```

# 1.1.2 Matrizes Banda

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

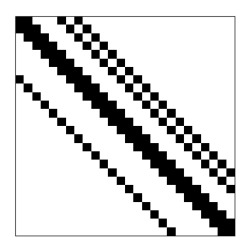


Figura 1.2: Exemplo de uma matriz banda.

Exemplo 1.1.2. Consideramos o seguinte problema de Poisson<sup>7</sup>

$$-\Delta u = f(x, y), \ (x, y) \in (0, \pi) \times (0, \pi), \tag{1.18}$$

$$u(0,y) = 0, \ y \in [0,\pi],$$
 (1.19)

$$u(\pi, y) = 0, \ y \in [0, \pi], \tag{1.20}$$

$$u(x,0) = 0, \ x \in [0,\pi], \tag{1.21}$$

$$u(x,\pi) = 0, \ x \in [0,\pi], \tag{1.22}$$

onde,  $\Delta:=\left(\frac{\partial^2}{\partial x^2},\frac{\partial^2}{\partial y^2}\right)$  é o operador laplaciano<sup>8</sup>. Para fixarmos as ideias, vamos assumir

$$f(x,y) = \operatorname{sen}(x)\operatorname{sen}(y) \tag{1.23}$$

Vamos empregar o **método de diferenças finitas** para computar uma aproximação para a sua solução. Começamos assumindo uma malha uniforme de  $n^2$  nodos

$$x_i = (i-1)h \tag{1.24}$$

$$y_j = (j-1)h (1.25)$$

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

$$u_{i,1} = u_{1,j} = 0 (1.26)$$

$$-\frac{1}{h^2}u_{i-1,j} - \frac{1}{h^2}u_{i,j-1} + \frac{4}{h^2}u_{i,j} - \frac{1}{h^2}u_{i+1,j} - \frac{1}{h^2}u_{i,j+1} = f(x_i, y_j)$$
(1.27)

$$u_{i,n} = u_{n,j} = 0 (1.28)$$

Este é um sistema linear  $n^2 \times n^2$ . Tomando em conta as condições de contorno, ele pode ser reduzido a um sistema  $(n-2)^2 \times (n-2)^2$ 

$$Aw = b (1.29)$$

usando a enumeração das incógnitas

$$(i,j) \to k = i - 1 + (j-2)(n-2),$$
 (1.30)

i.e.

$$u_{i,j} = w_{k=i-1+(j-2)(n-2)} (1.31)$$

para i, j = 2, ..., n-2. Consulte a Figura 1.3 para uma representação da enumeração em relação a malha.

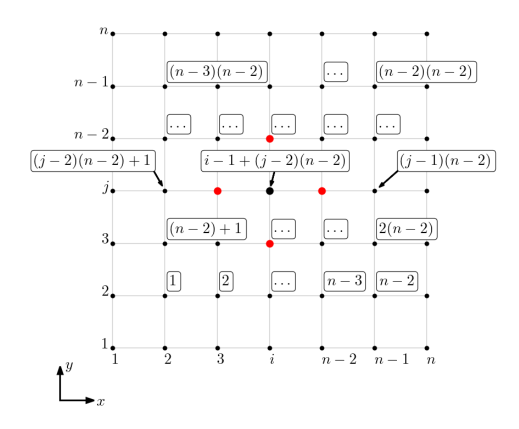


Figura 1.3: Representação da enumeração das incógnitas referente ao problema discutido no Exemplo 1.1.2.

Afim de obtermos uma matriz diagonal dominante, vamos ordenar as equações do sistema discreto como segue

• 
$$j = 2, i = 2$$
:  

$$4w_k - w_{k+1} - w_{k+n-2} = h^2 f_{i,j}$$
(1.32)

• j = 2, i = 3, ..., n - 2:

$$-w_{k-1} + 4w_k - w_{k+1} - w_{k+n-2} = h^2 f_{i,j}$$
 (1.33)

• j = 2, i = n - 1:

$$-w_{k-1} + 4w_k - w_{k+n-2} = h^2 f_{i,j}$$
 (1.34)

•  $j = 3, \dots, n-2, i = 2$ :

$$-w_{k-(n-2)} + 4w_k - w_{k+1} - w_{k+n-2} = h^2 f_{i,j}$$
 (1.35)

• j = 3, ..., n - 2, i = 3, ..., n - 2:

$$-w_{k-1} - w_{k-(n-2)} + 4w_k - w_{k+1} - w_{k+n-2} = h^2 f_{i,j}$$
 (1.36)

•  $j = 3, \dots, n-2, i = n-1$ :

$$-w_{k-1} - w_{k-(n-2)} + 4w_k - w_{k+n-2} = h^2 f_{i,j}$$
 (1.37)

• j = n - 1, i = 2:

$$-w_{k-(n-2)} + 4w_k - w_{k+1} = h^2 f_{i,j}$$
 (1.38)

•  $j = n - 1, i = 3, \dots, n - 2$ :

$$-w_{k-1} - w_{k-(n-2)} + 4w_k - w_{k+1} = h^2 f_{i,j}$$
 (1.39)

• j = n - 1, i = n - 1:

$$-w_{k-1} - w_{k-(n-2)} + 4w_k = h^2 f_{i,j}$$
 (1.40)

Com isso, temos um sistema com matriz com 5 bandas, consulte a Figura 1.4.

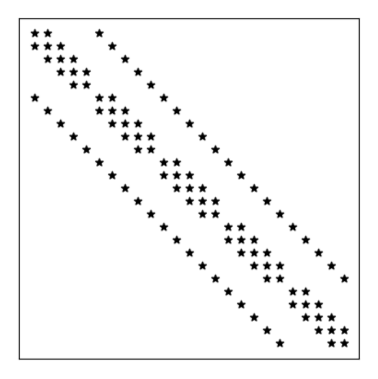


Figura 1.4: Representação da matriz do sistema discreto construído no Exemplo 1.1.2.

# 1.1.3 Esquemas de Armazenamento

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

#### Formato COO

O formato COO (do inglês, COOrdinate format) é o esquema de armazenamento simples de matrizes esparsas. As estrutura de dados consiste em três arranjos:

- 1. um arranjo contendo as entradas não-nulas da matriz;
- 2. um arranjo contendo seus índices de linha;
- 3. um arranjo contendo seus índices de coluna.

O método scipy.sparse.coo\_array permite a alocação de matrizes no formato COO.

Exemplo 1.1.3. O seguinte código armazena a matriz

$$A = \begin{bmatrix} 2. & 0. & 1. & 0. \\ 0. & 3. & 2. & -1. \\ 0 & -1 & -2. & 0. \\ 0 & 0 & 0 & 1. \end{bmatrix}$$
 (1.41)

no formato COO.

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

## Vantagens do formato COO

- Permite a entrada de dados duplicados (simplicidade).
- Conversão rápida para os formatos CSR e CSC<sup>9</sup>.

# Desavantagens do formato COO

- complexidade em operações aritméticas.
- complexidade na extração de submatrizes.

**Observação 1.1.1.** (Entradas Duplicadas.) O formato COO permite a entrada duplicada de elementos da matriz. Na conversão para outros formatos

(por exemplo, CSR ou CSC), as entradas duplicadas são somadas.

#### Formato CSR

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

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

O método scipy.sparse.csr\_array permite a alocação de matrizes no formato CSR.

**Exemplo 1.1.4.** No Exemplo 1.1.3, alocamos a matriz

$$A = \begin{bmatrix} 2. & 0. & 1. & 0. \\ 0. & 3. & 2. & -1. \\ 0 & -1 & -2. & 0. \\ 0 & 0 & 0 & 1. \end{bmatrix}$$
 (1.42)

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

```
1 from scipy.sparse import csr_array
2 Acsr = Acoo.tocsr()
3 print(f'd = {Acsr.data}')
4 print(f'c = {Acsr.indices}')
5 print(f'p = {Acsr.indptr}')

d = [ 2.  1.  3.  2. -1. -1. -2.  1.]
c = [0 2 1 2 3 1 2 3]
p = [0 2 5 7 8]
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

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

# Vantagens do formato CSR

- operações aritméticas eficientes;
- fatiamento por linhas eficiente;
- multiplicação matriz vetor eficiente.

# Desvantagens do formato CSR

- fatiamento por colunas não eficiente;
- custo elevado de realocamento com alteração da esparsidade da matriz.

### Formato CSC

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

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

O método scipy.sparse.csc\_array permite a alocação de matrizes no formato CSC.

Exemplo 1.1.5. No Exemplo 1.1.3, alocamos a matriz

$$A = \begin{bmatrix} 2. & 0. & 1. & 0. \\ 0. & 3. & 2. & -1. \\ 0 & -1 & -2. & 0. \\ 0 & 0 & 0 & 1. \end{bmatrix}$$
 (1.43)

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

```
from scipy.sparse import csc_array
   Acsc = Acoo.tocsc()
   l = Acsc.indices
   p = Acsc.indptr
   print(f'd = {Acsc.date}')
   print(f'l = {Acsc.indices}')
   print(f'p = {Acsc.indptr}')

d = [2. 3. -1. 1. 2. -2. -1. 1.]
   l = [0 1 2 0 1 2 1 3]
   p = [0 1 3 6 8]
```

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

Vantagens do formato CSC

- fatiamento por colunas eficiente;
- operações aritméticas eficientes;
- multiplicação matriz vetor eficiente<sup>1</sup>.

Desvantagens do formato CSC

- fatiamento por linhas não eficiente;
- custo elevado de realocamento com alteração da esparsidade da matriz.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>CSR é mais eficiente em muitos casos.

Observação 1.1.2. Além dos formatos COO, CSR e CSC, exitem ainda vários outros que podem empregados e que são mais eficientes em determinadas aplicações. Recomendamos a leitura de [7, Seção 3.4] e da documentação do scipy.sparse.

## **E.1.1.1.** Considere o problema de Poisson dado no Exemplo 1.1.2.

- a) Armazene a matriz do problema discreto associado usando o formato COO.
- b) Converta a matriz armazenada para o formato CSR<sup>2</sup>. Então, compute a solução do problema discreto com o método spsolve<sup>3</sup>.
- c) Converta a matriz armazenada para o formato CSC<sup>4</sup>. Então, compute a solução do problema discreto com o método spsolve.
- d) Compare a eficiência da computação entre os itens b) e c) para tamanhos de malha  $h = 10^{-1}, 10^{-2}, 10^{-3}, 10^{-4}$ .

## 1.1.4 Exercícios

#### E.1.1.2. Considere o seguinte sistema linear

$$2x_1 - x_2 = 0 (1.44)$$

$$x_{i-1} - 6x_i + 4x_{i+1} = \operatorname{sen}\left(i\frac{\pi}{2(n-1)}\right)$$
 (1.45)

$$x_{n-1} + x_n = 1 (1.46)$$

- a) Compute sua solução usando o Algoritmo de Thomas para n=3.
- b) Compare a solução obtida no item anterior com a gerada pela função scipy.linalg.solve.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Use o método coo matrix.tocsr().

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>scipy.sparse.linalg.spsolve é uma implementação do Método LU otimizado para matrizes esparsas.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Use o método coo matrix.tocsc().

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

## **E.1.1.3.** Considere que o problema de valor de contorno (PVC)

$$-u'' = \sin \pi x, \quad 0 < x < 1, \tag{1.47}$$

$$u(0) = 0, (1.48)$$

$$u(1) = 0 \tag{1.49}$$

seja simulado com o Método das Diferenças Finitas<sup>5</sup>. Vamos assumir uma discretização espacial uniforme com n nodos e tamanho de malha

$$h = \frac{1}{n-1}. (1.50)$$

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

$$u''(x_i) \approx \frac{u_{i-1} - 2u_i + u_{i+1}}{h^2},\tag{1.51}$$

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

$$-\frac{1}{h^2}u_{i-1} + \frac{2}{h^2}u_i - \frac{1}{h^2}u_{i+1} = \operatorname{sen} \pi x_i \tag{1.52}$$

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

$$u_1 = 0 (1.53)$$

$$-\frac{1}{h^2}u_{i-1} + \frac{2}{h^2}u_i - \frac{1}{h^2}u_{i+1} = \operatorname{sen} \pi x_i$$
 (1.54)

$$u_n = 0 (1.55)$$

a) Calcule a solução analítica do PVC.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Consulte mais em Notas de Aula: Matemática Numérica.

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

### **E.1.1.4.** Consideremos o problema trabalho no Exemplo 1.1.2.

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

$$u(x,y) = \frac{1}{2}\operatorname{sen}(x)\operatorname{sen}(y). \tag{1.56}$$

- b) Compare a demanda de tempo e memória computacional se a função scipy.linalg.solve\_banded for empregada na computação da solução discreta.
- c) Baseado no Algoritmo de Thomas, implemente o Método de Eliminação Gaussiana otimizado para a matriz banda deste problema. Compare com as abordagens dos itens a) e b).

# 1.2 Métodos Iterativos

# 1.2.1 **GMRES**

O GMRES (do inglês, Generalized Minimal Residual Method<sup>10</sup>) é um método de subespaço de Krylov<sup>11</sup> e é considerado uma das mais eficientes técnicas para a resolução de sistemas lineares gerais e de grande porte (esparsos).

## Método de Subespaço de Krylov

A ideia básica é resolver o sistema linear

$$Ax = b \tag{1.57}$$

por um **método de projeção**. Mais especificamente, busca-se uma solução aproximada  $x_m \in \mathbb{R}^n$  no subespaço afim  $x_0 + \mathcal{K}_m$  de dimensão m, impondo-se a **condição de Petrov**<sup>12</sup>-Galerkin<sup>13</sup>

$$b - Ax_m \perp \mathcal{L}_m, \tag{1.58}$$

onde  $\mathcal{L}_m$  também é um subespaço de dimensão m. Quando  $\mathcal{K}_m$  é um subespaço de Krylov, i.e.

$$\mathcal{K}_m(A, r_0) = \text{span}\{r_0, Ar_0, A^2r_0, \dots, A^{m-1}r_0\},$$
 (1.59)

temos o método de subespaço de Krylov. Aqui, temos o resíduo

$$r_0 = b - Ax_0, (1.60)$$

sendo  $x_0$  uma aproximação inicial para a solução do sistema. Notamos que com isso, temos que a aproximação calculada é tal que

$$A^{-1}b \approx x_m = x_0 + q_{m-1}(A)r_0, \tag{1.61}$$

onde  $q_{m-1}$ é um dado polinômio de graum-1. No caso particular de  $x_0=0,$  temos

$$A^{-1}b \approx q_{m-1}(A)b. (1.62)$$

Diferentes versões deste método são obtidas pelas escolhas do subespaço  $\mathcal{L}_m$  e formas de precondicionamento do sistema.

#### **GMRES**

O GMRES é um método de subespaço de Krylov assumindo  $\mathcal{L}_m = A\mathcal{K}_m$ , com

$$\mathcal{K}_m = \mathcal{K}_m(A, v_1) = \text{span}\{v_1, Av_1, \dots, A^{m-1}v_1\},$$
 (1.63)

onde  $v_1 = r_0/||r_0||$  é o vetor unitário do resíduo  $r_0 = b - Ax_0$  para uma dada aproximação inicial  $x_0$  da solução do sistema Ax = b.

Vamos derivar o método observando que qualquer vetor x em  $x_0 + \mathcal{K}_m$  pode ser escrito como segue

$$x = x_0 + V_m y \tag{1.64}$$

onde,  $V_m = [v_1, \ldots, v_m]$  é a matriz  $n \times m$  cujas colunas formam uma base ortogonal  $\{v_1, \ldots, v_m\}$  de  $\mathcal{K}_m$  e  $y \in R^m$ . Aqui,  $V_m$  é computada usandose o seguinte **método de Arnoldi**<sup>14</sup>- **Gram**<sup>15</sup>-**Schmidt**<sup>16</sup> **modificado** [7, Subseção 6.3]:

- 1. Dado  $v_1$  de norma 1
- 2. Para j = 1, ..., m:
  - (a)  $w_i \leftarrow Av_i$
  - (b) Para i = 1, ..., j:

i. 
$$h_{i,j} \leftarrow (w_j, v_i)$$

ii. 
$$w_i \leftarrow w_i - h_{i,j}v_i$$

- (c)  $h_{j+1,j} \leftarrow ||w_j||$
- (d) Se  $h_{i+1,j} \leftarrow 0$ , então pare.
- (e)  $v_{j+1} \leftarrow w_j/h_{j+1,j}$

Seja, então,  $\bar{H}_m = [h_{i,j}]_{i,j=1}^{m+1,m}$  a **matriz de Hessenberg**<sup>17</sup> cujas entradas não nulas são computadas pelo algoritmo acima (Passos 2(a)i-ii). Pode-se mostrar que [7, Proposição 6.5]

$$J(y) = ||b - Ax|| \tag{1.65}$$

$$= ||b - A(x_0 + V_m y)|| \tag{1.66}$$

$$= \|\beta e_1 - \bar{H}_m y\| \tag{1.67}$$

onde,  $\beta = ||r_0||$ .

A aproximação GMRES  $x_m$  é então computada como

$$x_m = x_0 + V_m y_m, (1.68)$$

$$y_m = \min_{y} \|\beta e_1 - \bar{H}_m y\| \tag{1.69}$$

Observamos que este último é um pequeno problema de minimização, sendo que requer a solução de um sistema  $(m+1) \times m$  de mínimos quadrados, sendo m normalmente pequeno.

Em resumo, a solução GMRES  $x_m$  é computada seguindo os seguintes passos:

- 1. Escolhemos uma aproximação inicial  $x_0$  para a solução de Ax = b.
- 2. Computamos o resíduo  $r_0 = b Ax_0$ .
- 3. Computamos o vetor unitário  $v_1 = r_0/||r_0||$ .
- 4. Usamos o método de Arnoldi-Gram-Schmidt modificado para calculamos uma base ortogonal  $V_m$  de  $\mathcal{K}_m$  e a matriz de Hessenberg  $\bar{H}_m$  associada.
- 5. Computamos  $y_m = \min_y \|\beta e_1 \hat{H}_m y\|$ .
- 6. Computamos  $x_m = x_0 + V_m y$ .

Observação 1.2.1 (Convergência). Pode-se mostrar que o GMRES converge em ao menos n passos.

Observação 1.2.2 (GMRES com a ortogonalização de Householder). No algoritmo acima, o método modificado de Gram-Schmidt é utilizado no processo de Arnoldi. Uma versão numericamente mais eficiente é obtida quando a transformação de Householder<sup>18</sup> é utilizada. Consulte mais em [7, Subsetion 6.5.2].

Observação 1.2.3 (GMRES com Reinicialização). O restarted GM-RES é uma variação do método para sistemas que requerem uma aproximação GMRES  $x_m$  com m grande. Nestes casos, o método original pode demandar um custo muito alto de memória computacional. A ideia consiste em assumir m pequeno e, caso não suficiente, recalcular a aproximação GMRES com  $x_0 = x_m$ . Este algoritmo pode ser descrito como segue.

- 1. Computamos  $r_0 = b Ax_0$ ,  $\beta = ||r_0||$  e  $v_1 = r_0/\beta$
- 2. Computamos  $V_m$  e  $\hat{H}_m$  pelo método de Arnoldi

3. Computamos

$$y_m = \min_{y} \|\beta e_1 - \hat{H}_m y\| \tag{1.70}$$

$$x_m = x_0 + V_m y_m \tag{1.71}$$

4. Se  $||b - Ax_m||$  é satisfatória, paramos. Caso contrário, setamos  $x_0 := x_m$  e voltamos ao passo 1.

A convergência do restarted GMRES não é garantida para matrizes que não sejam positiva-definidas.

**E.1.2.1.** Considere o problema discreto do Exercício 1.1.3.

a) Compute a solução com a implementação restarted GMRES

scipy.sparse.linalg.gmres.

- b) Por padrão, o intervalo de iterações entre as inicializações é restart=20. Compare o desempenho para diferentes intervalos de reinicialização.
- c) Compare o desempenho entre as abordagens dos ítens a) e b) frente a implementação do método de eliminação gaussiana disponível em

scypi.sparse.linalg.spsolve.

**E.1.2.2.** Considere o problema discreto trabalhado no Exemplo 1.1.2.

a) Compute a solução com a implementação restarted GMRES

scipy.sparse.linalg.gmres.

- b) Por padrão, o intervalo de iterações entre as inicializações é restart=20. Compare o desempenho para diferentes intervalos de reinicialização.
- c) Compare o desempenho entre as abordagens dos ítens a) e b) frente a implementação do método de eliminação gaussiana disponível em

scypi.sparse.linalg.spsolve.

**E.1.2.3.** Considere o seguinte problema de Poisson<sup>19</sup> com condições de contorno não homogêneas.

$$-\Delta u = f(x, y), (x, y) \in D, \tag{1.72}$$

$$u = g, \quad \text{em } \partial D$$
 (1.73)

Para fixarmos as ideias, vamos assumir o domínio  $D = (0,1) \times (0,1)$ , a fonte

$$f(x,y) = 2\pi^2 \operatorname{sen} \pi(x+y) \tag{1.74}$$

e os valores no contorno

$$g = \operatorname{sen} \pi(x+y), \quad (x,y) \in \partial D. \tag{1.75}$$

Observamos que a solução analítica deste problema é

$$u(x,y) = \operatorname{sen} \pi(x+y). \tag{1.76}$$

Empregue o método de diferenças finitas para computar uma aproximação para a solução. Assumimos uma malha uniforme de  $n^2$  nodos

$$x_i = (i-1)h (1.77)$$

$$y_j = (j-1)h (1.78)$$

com tamanho de malha  $h=1/(n-1), i=1,2,\ldots,n$  e  $j=1,2,\ldots,n$ . Empregando a fórmula de diferenças central encontramos o seguinte problema discreto associado

$$u_{i,1} = g(x_i, 0) (1.79)$$

$$u_{1,j} = g(0, y_j) (1.80)$$

$$-\frac{1}{h^2}u_{i-1,j} - \frac{1}{h^2}u_{i,j-1} + \frac{4}{h^2}u_{i,j}$$
$$-\frac{1}{h^2}u_{i+1,j} - \frac{1}{h^2}u_{i,j+1} = f(x_i, y_j)$$
(1.81)

$$u_{i,n} = g(x_i, 1) (1.82)$$

$$u_{n,i} = g(1, y_i) (1.83)$$

Este pode ser escrito na forma matricial

$$Aw = b \tag{1.84}$$

onde,  $A \in (n-2)^2 \times (n-2)^2$  e assumindo a enumeração

$$u_{i,j} = w_{k=i-1+(j-2)(n-2)}, \quad i, j = 2, \dots, n-2.$$
 (1.85)

Consulte a Figura 1.4.

1. Compute a solução do problema discreto associado usando a seguinte implementação Python do GMRES

### scipy.sparse.linalg.gmres

2. Compare o desempenho com a aplicação do método LU implemento em

#### scipy.sparse.linalg.spsolve

**E.1.2.4.** Faça sua própria implementação do método GMRES. Valide-a e compare-a com a resolução do exercício anterior (Exercício 1.2.3).

# 1.2.2 Método do Gradiente Conjugado

O <mark>método do gradiente conjugado</mark> é uma das mais eficientes técnicas iterativas para a resolução de sistema linear com matriz esparsa, simétrica e definida positiva. Vamos assumir que o sistema

$$Ax = b \tag{1.86}$$

onde, a A é simétrica e definida positiva.

O método pode ser derivado a partir do método de Arnoldi<sup>20</sup> [7, Seção 6.7] ou como uma variação do método do gradiente. Este é caminho que será adotado aqui.

#### Método do Gradiente

A ideia é reformular o sistema Ax=b como um problema de minimização. Vamos começar definindo o funcional

$$J(y) = \frac{1}{2}y^{T}Ay - y^{T}b. (1.87)$$

O vetor y que minimiza J é a solução de Ax = b. De fato, denotando x a solução de Ax = b, temos

$$J(y) = \frac{1}{2}y^{T}Ay - y^{T}b + \frac{1}{2}x^{T}Ax - \frac{1}{2}x^{T}Ax$$
 (1.88)

$$= \frac{1}{2}(y-x)^{T}A(y-x) - \frac{1}{2}x^{T}Ax$$
 (1.89)

O último termo é independente de y e, portanto, J é mínimo quando

$$\frac{1}{2}(y-x)^T A(y-x)$$
 (1.90)

é minimizado. Agora, como A é definida positiva<sup>21</sup>, o menor valor deste termo ocorre quando y-x=0, i.e. y=x.

Observamos, também, que o gradiente de J é

$$\nabla J = Ay - b \tag{1.91}$$

i.e., é o oposto do resíduo r=b-Ay. Com isso, temos que y=x é a única escolha tal que  $\nabla J=0$ . Ainda, temos que  $\nabla J$  é o vetor que aponta na direção e sentido de maior crescimento de J. Isso nos motiva a aplicarmos a seguinte iteração<sup>22</sup>

$$x^{(0)} = \text{aprox. inicial} \tag{1.92}$$

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} - \alpha_k \nabla J(x^{(k)})$$
(1.93)

onde,  $\alpha_k > 0$  é um escalar que regula o tamanho do passo a cada iteração. Lembrando que  $-\nabla J = r$ , temos que a iteração é equivalente a

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + \alpha_k r^{(k)}. (1.94)$$

Notamos que  $x^{(k+1)}$  é um ponto na reta  $\left\{x^{(k)} + \alpha r^{(k)} : \alpha \in \mathbb{R}\right\}$  que tem a mesma direção de  $\nabla J\left(x^{(k)}\right)$  e passa pelo ponto  $x^{(k)}$ . O procedimento de escolher um  $\alpha^{(k)}$  entre todos os possíveis, é conhecido como pesquisa linear (em inglês,  $line\ search$ ).

A cada iteração, queremos escolher  $\alpha_k$  de forma que  $J\left(x^{(k+1)}\right) \leq J\left(x^{(k)}\right)$ . Isso pode ser garantido fazendo a seguinte escolha<sup>6</sup>

$$J\left(x^{(k+1)}\right) = \min_{\alpha \in \mathbb{R}} J\left(x^{(k)} + \alpha r^{(k)}\right) \tag{1.95}$$

 $<sup>^6 {\</sup>rm Chamada}$ de pesquisa linear exata. Qualquer outra escolha para  $\alpha$  é conhecida como pesquisa linear não exata.

A fim de resolver este problema de minimização, vamos denotar

$$g(\alpha) = J\left(x^{(k)} + \alpha r^{(k)}\right). \tag{1.96}$$

Então, observamos que

$$g(\alpha) = \frac{1}{2} \left( x^{(k)} + \alpha r^{(k)} \right)^T A \left( x^{(k)} + \alpha r^{(k)} \right) - \left( x^{(k)} + \alpha r^{(k)} \right)^T b$$

$$= \frac{1}{2} x^{(k)T} A x^{(k)} + \frac{\alpha}{2} x^{(k)T} A r^{(k)} + \frac{\alpha}{2} r^{(k)T} A x^{(k)}$$

$$+ \frac{\alpha^2}{2} r^{(k)T} A r^{(k)} - x^{(k)T} b - \alpha r^{(k)T} b$$
(1.97)

Agora, usando o fato de A ser simétrica, obtemos

$$g(\alpha) = J(x^{(k)}) + \alpha r^{(k)^T} A x^{(k)} + \frac{\alpha^2}{2} r^{(k)^T} A r^{(k)} - \alpha r^{(k)^T} b$$
 (1.98)

$$= J\left(x^{(k)}\right) - \alpha r^{(k)T} r^{(k)} + \frac{\alpha^2}{2} r^{(k)T} A r^{(k)}$$
(1.99)

a qual, é uma função quadrática. Seu único mínimo, ocorre quando

$$0 = g'(\alpha) \tag{1.100}$$

$$= -r^{(k)T}r^{(k)} + \alpha r^{(k)T}b. \tag{1.101}$$

Logo, encontramos

$$\alpha = \frac{r^{(k)^T} r^{(k)}}{r^{(k)^T} A r^{(k)}}$$
(1.102)

Com isso, temos a iteração do Método do Gradiente

$$x^{(0)} = \text{aprox. inicial} \tag{1.103}$$

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + \alpha_k r^{(k)}, \tag{1.104}$$

$$\alpha_k = \frac{r^{(k)^T} r^{(k)}}{r^{(k)^T} A r^{(k)}} \tag{1.105}$$

Observação 1.2.4 (Detalhe de Implementação). Observamos que, a cada iteração, precisamos computar  $Ar^{(k)}$  (no cálculo de  $\alpha_k$ ) e  $Ax^{(k)}$  (no cálculo do resíduo). Essas multiplicações matriz-vetor são os passos computacionais mais custosos do método. Podemos otimizar isso usando o fato de que

$$r^{(k+1)} = r^{(k)} - \alpha_k A r^{(k)}. (1.106)$$

26

### **E.1.2.5.** Faça sua implementação do método do gradiente.

**E.1.2.6.** Use a implementação feita no exercício anterior (Exercício 1.2.6) nos seguintes itens.

- a) Compute a solução do problema discreto do Exemplo 1.1.2 pelo Método do Gradiente. Quantas iterações são necessárias para obter um resíduo com norma  $< 10^{-14}$ ?
- b) Compute a solução do problema discreto do Exercício 1.2.3 pelo Método do Gradiente. Quantas iterações são necessárias para obter um resíduo com norma  $\leq 10^{-14}$ ?
- c) Compare a aplicação do método GMRES $^{23}$  e do método LU $^{24}$  nos itens anteriores.

### E.1.2.7. Considere o Exercício 1.2.3.

- a) Use sua implementação do método do gradiente para computar uma solução aproximada, cuja norma do resíduo  $< 10^{-14}$ .
- b) Compare o desempenho com a aplicação da implementação GMRES

scipy.sparse.linalg.gmres

#### Método do Gradiente Conjugado

O método do gradiente consiste em uma iteração da forma

$$x_0 = \text{aprox. inicial},$$
 (1.107)

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + \alpha_k p^{(k)}, \tag{1.108}$$

com  $p^{(k)} = r^{(k)}$ . Ou seja, a nova aproximação  $x^{(k+1)}$  é buscada na direção de  $p^{(k)}$ . Aqui, a ideia é usar uma melhor direção para buscar a solução.

O método do gradiente conjugado é um método de gradiente que busca encontrar a solução de Ax = b pela computação do mínimo do seguinte funcional<sup>25</sup>

$$J(y) = \frac{1}{2} \langle y, y \rangle_A - \langle b, y \rangle, \qquad (1.109)$$

onde,  $\langle \cdot, \cdot \rangle$  denota o produto interno padrão e

$$\langle x, y \rangle_A := x^T A y \tag{1.110}$$

é o **produto interno induzido por** A, lembrando que A é positiva definida<sup>26</sup>. Associada a este produto interno, temos a norma

$$||x||_A := \sqrt{\langle x, x \rangle_A},\tag{1.111}$$

chamada de **norma da energia**. O produto interno associado é também conhecido como **produto interno da energia**. Com isso, definimos que dois vetores x e y são **conjugados**, quando eles são ortogonais com respeito ao produto interno da energia, i.e. quando

$$\langle x, y \rangle_A = 0. \tag{1.112}$$

Aqui, a ideia é desenvolver um método iterativo em que o erro a cada passo seja conjugado a todas as direções de busca anteriores. Consulte o desenvolvimento detalhado do método em [9, Seção 7.7].

Código 1.3: Algoritmo do gradiente conjugado

```
1 import numpy as np
2 import scipy as sp
3 from scipy.linalg import norm
4
5 \operatorname{def} \operatorname{mgc}(A, b, x, tol=1e-14):
    n, = b.shape
    r = b - A*x
8
    p = r
    nu = np.dot(r,r)
9
10
    for it in np.arange(n):
11
       q = A * p
       mu = np.dot(p,q)
12
       alpha = nu/mu
13
14
       x = x + alpha*p
       r = r - alpha*q
15
       nu0 = np.dot(r,r)
16
17
       beta = nu0/nu
      p = r + beta*p
18
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

```
19    nu = nu0
20    if (norm(r) < tol):
21       print(it)
22       return x
23    raise ValueError("Falha de convergencia.")</pre>
```

#### **E.1.2.8.** Use o Código 1.3 na resolução dos seguintes itens.

- 1. Compute a solução do problema discreto do Exemplo 1.1.2 pelo método do gradiente conjugado. Quantas iterações são necessárias para obter um resíduo com norma  $< 10^{-14}$ ?
- 2. Compute a solução do problema discreto do Exercício 1.2.3 pelo método do gradiente conjugado. Quantas iterações são necessárias para obter um resíduo com norma  $\leq 10^{-14}$ ?
- 3. Compare a aplicação do método GMRES $^{27}$ e da implementação  $\rm SciPy$ do método do gradiente conjugado $^{28}$

#### E.1.2.9. Considere o Exercício 1.2.3.

- a) Use sua implementação do método do gradiente conjugado Código ?? para computar uma solução aproximada, cuja norma do resíduo  $\leq 10^{-14}$ .
- b) Compare o desempenho com a aplicação de sua implementação do método do gradiente (Exercício 1.2.6).
- c) Compare o desempenho com a aplicação da implementação GMRES

scipy.sparse.linalg.gmres

#### 1.2.3 Precondicionamento

# Em revisão

Precondicionamento refere-se a modificar o sistema linear original de forma que a computação de sua solução possa ser feita de forma mais eficiente. No

lugar do sistema original

$$Ax = b \tag{1.113}$$

resolvemos o sistema equivalente

$$MAx = Mb, (1.114)$$

onde  $M=P^{-1}$  e a matriz P é chamada de **precondicionador** do sistema. De forma geral, a escolha do precondicionador é tal que  $P\approx A$ , mas com inversa fácil de ser computada. Além disso, uma característica esperada é que MA tenha esparsidade parecida com A.

#### Precondicionamento ILU

A ideia é tomar P igual a uma fatoração LU incompleta (ILU, do inglês,  $Incomplete\ LU$ ). Incompleta no sentido que entradas de L e de U sejam adequadamente removidas, buscando-se uma boa esparsidade e ao mesmo tempo uma boa aproximação LU para A.

# ILU(0)

O precondicionamento ILU(0) impõe que as matrizes L e U tenham o mesmo padrão de esparsidade da matriz A.

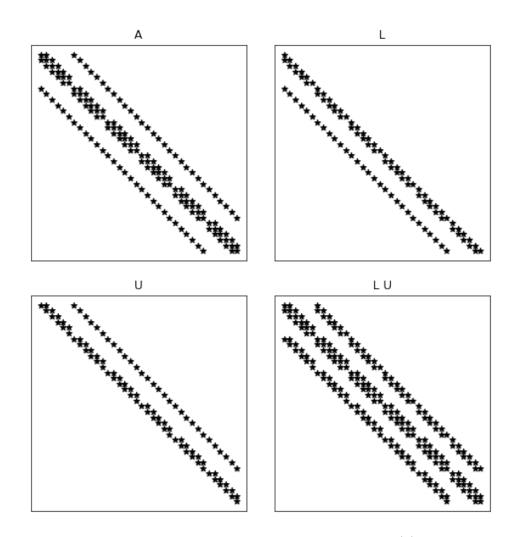


Figura 1.5: Representação das matrizes ILU(0).

**Exemplo 1.2.1.** ex:possoinDnhIlu0 Consideramos o sistema linear Ax = b associado ao problema discreto trabalhado no Exercício 1.2.3. Para uma malha  $n \times n = 8 \times 8$ , obtemos as matrizes representadas na Figura 1.5.

Observamos que a matriz LU contém duas diagonais com elementos não nulos a mais que a matriz original A. Estes elementos são chamados de  $\mathit{fill-in}$ .

```
Código 1.4: Algoritmo \mathrm{ILU}(0) 1 import scipy.sparse as sp
```

```
2
3 def ilu0(A):
4    n,n = A.get_shape()
5    LU = A.copy()
6    nz = A.nonzero()
7    for i in range(1,n):
8        for k in [_ for _ in range(i) if (i,_) in zip(
        nz[0],nz[1])]:
9        LU[i,k] = LU[i,k]/LU[k,k]
10        LU[i,j] = LU[i,j] - LU[i,k]*LU[k,j]
11
12    return LU
```

#### **E.1.2.10.** Considere o problema discreto do Exercício 1.2.3.

- a) Compute a solução com o método GMRES com precondicionamento ILU(0).
- b) Compare com a resolução com o método GMRES sem precondicionamento.
- c) Compare com a resolução com o método CG sem precondicionamento.
- d) O precondicionamento ILU(0) é eficiente para o método CG?

## Capítulo 2

# Sistemas Não Lineares e Otimização

Neste capítulo, apresentam-se métodos numéricos para a resolução de sistemas não lineares e de problemas de otimização. Salvo explicitado ao contrário, assume-se que os problemas são bem definidos.

### 2.1 Sistemas Não-Lineares

Consideramos o seguinte problema: dada a função  $F:D\subset\mathbb{R}^n\to\mathbb{R}^n$  encontrar  $\boldsymbol{x}^*\in\mathbb{R}^n$  tal que

$$F(\mathbf{x}^*) = 0. (2.1)$$

Salvo explicitado ao contrário, assumiremos que  $F \in C^1(D)$ , i.e. F é uma função continuamente diferenciável no domínio computacional  $D \subset \mathbb{R}^n$ .

Vamos, denotar por  $J_F(\boldsymbol{x}) = [j_{i,j}(\boldsymbol{x})]_{i,j=1}^{n,n}$  a matriz jacobiana<sup>29</sup> da F com

$$j_{i,j}(\mathbf{x}) = \frac{\partial f_i(\mathbf{x})}{\partial x_i},\tag{2.2}$$

onde 
$$F(\mathbf{x}) = (f_1(\mathbf{x}), f_2(\mathbf{x}), \dots, f_n(\mathbf{x}))$$
 e  $\mathbf{x} = (x_1, x_2, \dots, x_n)$ .

#### 2.1.1 Método de Newton

A iteração básica do **método de Newton**<sup>30</sup> para sistemas de equações consiste em: dada uma aproximação inicial  $\boldsymbol{x}^{(0)} \in \mathbb{R}^n$ ,

resolver 
$$J_F\left(\mathbf{x}^{(k)}\right)\boldsymbol{\delta}^{(k)} = -F\left(\mathbf{x}^{(k)}\right)$$
 (2.3)

computar 
$$\boldsymbol{x}^{(k+1)} = \boldsymbol{x}^{(k)} + \boldsymbol{\delta}^{(k)}$$
 (2.4)

para  $k = 0, 1, 2, \dots$  até que um critério de parada seja satisfeito.

Observação 2.1.1 (Convergência). Para  $\boldsymbol{x}^{(0)}$  suficientemente próximo da solução  $\boldsymbol{x}^*$ , o método de Newton é quadraticamente convergente. Mais precisamente, este resultado de convergência local requer que  $J_F^{-1}(\boldsymbol{x}^*)$  seja não singular e que  $J_F$  seja Lipschitz<sup>31</sup> contínua. Consulte [6, Seção 7.1] para mais detalhes.

Exemplo 2.1.1. Consideramos a equação de Burgers<sup>32</sup>

$$\frac{\partial u}{\partial t} + u \frac{\partial u}{\partial x} = \nu \frac{\partial^2 u}{\partial x^2} \tag{2.5}$$

com  $\nu > 0$ , condição inicial

$$u(0,x) = -\operatorname{sen}(\pi x) \tag{2.6}$$

e condições de contorno de Dirichle<br/>t $^{33}$ homogêneas

$$u(t, -1) = u(t, 1) = 0.$$
 (2.7)

Aplicando o **método de Rothe** $^{34}$  com aproximação de Euler $^{35}$  implícita, obtemos

$$\frac{u(t+h_t, x) - u(t, x)}{h_t} + u(t+h_t, x)u_x(t+h_t, x) \approx \nu u_{xx}(t+h_t, x),$$
(2.8)

onde  $h_t > 0$  é o passo no tempo. Agora, aplicamos diferenças finitas para obter

$$\frac{u(t+h_t, x_i) - u(t, x_i)}{h_t} + u(t+h_t, x_i) \frac{u(t+h_t, x_{i+1}) - u(t+h_t, x_{i-1})}{2h_x}$$

$$\approx \nu \frac{u(t+h_t, x_{i-1}) - 2u(t+h_t, x_i) + u(t+h_t, x_{i+1})}{h_x^2},$$
(2.9)

onde,  $x_i = (i-1)h_x, i = 1, \dots, n_x$  e  $h_x = 1/(n_x-1)$  é o tamanho da malha.

Rearranjando os termos e denotando  $u_i^{(k)} \approx u(t_k, x_i), t_k = (k-1)h$ , obtemos o seguinte **problema discreto** 

$$u_1^{(k+1)} = 0 (2.10)$$

$$\frac{1}{h_t} u_i^{(k+1)} - \frac{1}{h_t} u_i^{(k)} + \frac{1}{2h_x} u_i^{(k+1)} u_{i+1}^{(k+1)}$$

$$-\frac{1}{2h_x}u_i^{(k+1)}u_{i-1}^{(k+1)} - \frac{\nu}{h_x^2}u_{i-1}^{(k+1)} + 2\frac{\nu}{h_x^2}u_i^{(k+1)} - \frac{\nu}{h_x^2}u_{i+1}^{(k+1)} = 0,$$
(2.11)

$$u_{n_r}^{(k+1)} = 0, (2.12)$$

sendo  $u_i^{(0)} = -\operatorname{sen}(\pi x_i), i = 1, \dots, n_x e k = 1, 2, \dots$ 

Este problema pode ser reescrito como segue: para cada  $k=0,1,\ldots$ , encontrar  $\pmb{w}\in\mathbb{R}^{n_x}$ , tal que

$$F\left(\boldsymbol{w};\boldsymbol{w}^{(0)}\right) = 0,\tag{2.13}$$

onde  $w_i = u_i^{(k+1)}, w_i^{(0)} = u_i^{(k)}$  e

$$f_1\left(\boldsymbol{w};\boldsymbol{w}^{(0)}\right) = w_1,\tag{2.14}$$

$$f_i\left(\boldsymbol{w}; \boldsymbol{w}^{(0)}\right) = \frac{1}{h_t} w_i - \frac{1}{h_t} w_i^{(0)} + \frac{1}{2h_r} w_i w_{i+1}$$

$$-\frac{1}{2h_x}w_iw_{i-1} - \frac{\nu}{h_x^2}w_{i-1} + 2\frac{\nu}{h_x^2}w_i - \frac{\nu}{h_x^2}w_{i+1}, \qquad (2.15)$$

$$f_{n_x}\left(\boldsymbol{w};\boldsymbol{w}^{(0)}\right) = w_{n_x}.\tag{2.16}$$

A matriz jacobiana associada  $J = [j_{i,j}]_{i,j}^{n_x,n_x}$  contém

$$j_{i,j} = 0, \quad j \neq i - 1, i, i + 1,$$
 (2.17)

$$j_{1,1} = 1, (2.18)$$

$$j_{1,2} = 0, (2.19)$$

$$j_{i,i-1} = \frac{1}{2h_x} w_i - \frac{\nu}{h_x^2},\tag{2.20}$$

$$j_{i,i} = \frac{1}{h_t} + \frac{1}{2h_x} w_{i+1} - \frac{2}{h_x} w_{i-1} + \frac{2\nu}{h_x^2}, \tag{2.21}$$

$$j_{i,i+1} = \frac{1}{2h_x} w_i - \frac{\nu}{h_x^2},\tag{2.22}$$

$$\jmath_{n_x,n_x-1} = 0 
\tag{2.23}$$

$$\jmath_{n_x,n_x} = 1.$$
(2.24)

Implemente este esquema numérico!

- **E.2.1.1.** Considere o problema discreto apresentado no Exemplo 2.1.1 para diferentes valores do coeficiente de difusão  $\nu = \nu_0/\pi$ ,  $\nu_0 = 1., 0.1, 0.01, 0.001$ . Simule o problema com cada uma das seguintes estratégias e as compare quanto ao desempenho computacional.
- a) Simule-o aplicando o Método de Newton com o solver linear npla.solve.
- b) Observe que a jacobiana é uma matriz tridiagonal. Simule o problema aplicando o Método de Newton com o solver linear npla.solve banded.
- c) Aloque a jacobiana como uma matriz esparsa. Então, simule o problema aplicando o Método de Newton com solver linear adequado para matrizes esparsas.
- **E.2.1.2.** Desenvolva um esquema upwind para simular a equação de Burgers do Exemplo 2.1.1.

### 2.1.2 Método Tipo Newton

#### Em revisão

Existem várias modificações do Método de Newton<sup>36</sup> que buscam reduzir o custo computacional. Há estratégias para simplificar as computações da matriz jacobiana<sup>37</sup> e para reduzir o custo nas computações das atualizações de Newton.

#### Atualização Cíclica da Matriz Jacobiana

Geralmente, ao simplificarmos a matriz jacobina  $J_F$  ou aproximarmos a atualização de Newton  $\delta^{(k)}$ , perdemos a convergência quadrática do método

(consulte a Observação ??). A ideia é, então, buscar uma convergência pelo menos super-linear, i.e.

$$||e^{(k+1)}|| \approx \rho_k ||e^{(k)}||,$$
 (2.25)

com  $\rho_k \to 0$  quando  $k \to \infty$ . Aqui,  $e^{(k)} := x^* - x^{(k)}$ . Se a convergência é superlinear, então podemos usar a seguinte aproximação

$$\rho_k \approx \frac{\|\delta^{(k)}\|}{\|\delta^{(k-1)}\|} \tag{2.26}$$

ou, equivalentemente,

$$\rho_k \approx \left(\frac{\|\delta^{(k)}\|}{\|\delta^{(0)}\|}\right)^{\frac{1}{k}} \tag{2.27}$$

Isso mostra que podemos acompanhar a convergência das iterações pelo fator

$$\beta_k = \frac{\|\delta^{(k)}\|}{\|\delta^{(0)}\|}. (2.28)$$

Ao garantirmos  $0 < \beta_k < 1$ , deveremos ter uma convergência superlinear.

Vamos, então, propor o seguinte método tipo Newton de atualização cíclica da matriz jacobiana.

- 1. Escolha  $0 < \beta < 1$
- 2.  $J := J_F(x^{(0)})$
- 3.  $J\delta^{(0)} = -F(x^{(0)})$
- 4.  $x^{(1)} = x^{(0)} + \delta^{(0)}$
- 5. Para  $k = 1, \dots$  até critério de convergência:
  - (a)  $J\delta^{(k)} = -F(x^{(k)})$
  - (b)  $x^{(k+1)} = x^{(k)} + \delta^{(k)}$
  - (c) Se  $\|\delta^{(k)}\|/\|\delta^{(0)}\| > \beta$ :

i. 
$$J := J_F(x^{(k)})$$

**E.2.1.3.** Implemente uma versão do Método Tipo Newton apresentado acima e aplique-o para simular o problema discutido no Exemplo ?? para  $\nu=1.,0.1,0.01,0.001,0.0001$ . Faça uma implementação com suporte para matrizes esparsas.

## 2.2 Problemas de Minimização

Vamos considerar o seguinte **problema de minimização**: dada a **função** objetivo  $f: D \subset \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ , resolver

$$\min_{x \in D} f(x). \tag{2.29}$$

No que segue e salvo dito explicitamente ao contrário, vamos assumir que o problema está bem determinado e que f é suficientemente suave. Ainda, vamos assumir as seguintes notações:

• gradiente de f

$$\nabla f(x) = \left(\frac{\partial f}{\partial x_1}(x), \dots, \frac{\partial f}{\partial x_n}(x)\right)$$
 (2.30)

• derivada direcional de f com respeito a  $d \in \mathbb{R}^n$ 

$$\frac{\partial f}{\partial d} = \nabla f(x) \cdot d \tag{2.31}$$

• matriz hessiana de f,  $H = [h_{i,j}]_{i,j=1}^{n,n}$ 

$$h_{i,j}(x) = \frac{\partial^2 f}{\partial x_i \partial x_j} \tag{2.32}$$

**Observação 2.2.1** (Condições de Otimização). Se  $\nabla f(x^*) = 0$  e  $H(x^*)$  é positiva definida, então  $x^*$  é um mínimo local de f em uma vizinhança não vazia de  $x^*$ . Consulte mais em [6, Seção 7.2]. Um ponto  $x^*$  tal que  $\nabla f(x^*) = 0$  é chamado de **ponto crítico**.

#### 2.2.1 Métodos de Declive

Um método de declive consiste em uma iteração tal que: dada uma aproximação inicial  $x^{(0)} \in \mathbb{R}^n$ , computa-se

$$x^{(k+1)} = x^{(k)} + \alpha_k d^{(k)}, \tag{2.33}$$

com tamanho de passo  $\alpha_k > 0$ , para  $k = 0, 1, 2, \dots$  até convergência. As direções descendentes são tais que

$$d^{(k)} \cdot \nabla f(x^{(k)}) < 0$$
, se  $\nabla f(x^{(k)}) \neq 0$ , (2.34)

$$d^{(k)} = 0, \quad \text{noutro caso.} \tag{2.35}$$

**Observação 2.2.2.** (Condição de Convergência) Da Série de Taylor<sup>1</sup>, temos que

$$f(x^{(k)} + \alpha_k d^{(k)}) - f(x^{(k)}) = \alpha_k \nabla f(x^{(k)}) \cdot d^{(k)} + \varepsilon, \tag{2.36}$$

com  $\varepsilon \to 0$  quando  $\alpha_k \to 0$ . Como consequência da continuidade da f, para  $\alpha_k$  suficientemente pequeno, o sinal do lado esquerdo é igual a do direito desta última equação. Logo, para tais  $\alpha_k$  e  $d^{(k)} \neq 0$  uma direção descendente temos garantido que

$$f(x^{(k)} + \alpha_k d^{(k)}) < f(x^{(k)}).$$
 (2.37)

Notamos que um método de declive fica determinado pelas escolhas da direção de declive  $d_k$  e o tamanho do passo  $\alpha_k$ . Primeiramente, vamos a este último item.

#### Pesquisa linear

A computação de  $\alpha_k$  consiste em resolver o seguinte problema de minimização:

$$\min_{\alpha \in \mathbb{R}} \phi(\alpha) = f(x^{(k)} + \alpha d^{(k)}). \tag{2.38}$$

Entretanto, a resolução exata deste problema é muitas vezes não factível. Técnicas de aproximações para a resolução deste problema são, então, aplicadas. Tais técnicas são chamadas de **pesquisa linear não exata**.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Brook Taylor, 1685 - 1731, matemático britânico. Fonte: Wikipédia.

A condição de Armijo é que a escolha de  $\alpha_k$  deve ser tal que

$$f\left(x^{(k)} + \alpha_k d^{(k)}\right) \le f(x^{(k)}) + \sigma \alpha_k \nabla f\left(x^{(k)}\right) \cdot d^{(k)}, \qquad (2.39)$$

para alguma constante  $\sigma \in (0, 1/2)$ . Ou seja, a redução em f é esperada ser proporcional à derivada direcional de f com relação a direção  $d^{(k)}$  no ponto  $x^{(k)}$ . Em aplicações computacionais,  $\sigma$  é normalmente escolhido no intervalo  $[10^{-5}, 10^{-1}]$ .

A condição (2.39) não é suficiente para evitar escolhas muito pequenas de  $\alpha_k$ . Para tanto, pode-se empregar a **condição de curvatura**, a qual requer que

$$\nabla f\left(x^{(k)} + \alpha_k d^{(k)}\right) \cdot d^{(k)} \ge \beta \nabla f\left(x^{(k)}\right) d^{(k)}, \qquad (2.40)$$

para  $\beta \in [\sigma, 1/2]$ . Notemos que o lado esquerdo de (2.40) é igual a  $\phi'(\alpha_k)$ . Ou seja, este condição impõe que  $\alpha_k$  seja maior que  $\beta \phi'(0)$ . Normalmente, escolhe-se  $\beta \in [10^{-1}, 1/2]$ . Juntas, (2.39) e (2.40) são conhecidas como **condições de Wolfe**<sup>2</sup>.

#### 2.2.2 Método do Gradiente

O Método do Gradiente (**Método do Máximo Declive**) é um Método de Declive tal que as direções descendentes são o oposto do gradiente da f, i.e.

$$d^{(k)} = -\nabla f(x^{(k)}). (2.41)$$

É fácil verificar que as condições (2.34)-(2.35) são satisfeitas.

Exemplo 2.2.1. Consideremos o problema de encontrar o mínimo da função de Rosenbrock<sup>3</sup>

$$f(x) = \sum_{i=1}^{n} 100 \left( x_{i+1} - x_i^2 \right)^2 + (1 - x_i)^2.$$
 (2.42)

O valor mínimo desta função é zero e ocorre no ponto x=1. Esta função é comumente usada como caso padrão para teste de métodos de otimização.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Philip Wolfe, 1927 - 2016, matemático estadunidense. Fonte: Wikipédia.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Howard Harry Rosenbrock, 1920 - 2010, engenheiro britânico. Fonte: Wikipedia.

Para o Método do Gradiente, precisamos de suas derivadas parciais:

$$\frac{\partial f}{\partial x_1} = -400x_1 \left( x_2 - x_1^2 \right) - 2(1 - x_1) \tag{2.43}$$

$$\frac{\partial f}{\partial x_i} = \sum_{i=1}^n 200 \left( x_i - x_{i-1}^2 \right) \left( \delta_{i,j} - 2x_{i-1} \delta_{i-1,j} \right) - 2(1 - x_{i-1}) \delta_{i-1,j} \tag{2.44}$$

$$\frac{\partial f}{\partial x_n} = 200 \left( x_n - x_{n-1}^2 \right) \tag{2.45}$$

Código 2.1: Algoritmo do Gradiente

```
1 import numpy as np
2 import numpy.linalg as npla
3 import scipy.optimize as spopt
4
5 # fun obj
    def fun(x):
    Função de Rosenbrock
    return sum(100.*(x[1:]-x[:-1]**2.)**2. + (1.-x
  [:-1])**2.)
11
12 # gradiente da fun
13 \det \operatorname{grad}(x):
    xm = x[1:-1]
    xm_m1 = x[:-2]
15
16
    xm_p1 = x[2:]
17
    der = np.zeros_like(x)
    der[1:-1] = 200*(xm-xm m1**2) - 400*(xm p1 - xm
  **2)*xm - 2*(1-xm)
    der[0] = -400*x[0]*(x[1]-x[0]**2) - 2*(1-x[0])
19
    der[-1] = 200*(x[-1]-x[-2]**2)
20
21
22
    return der
23
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

```
24 # problem dimension
25 n = 2
26
27 # num max iters
28 \text{ maxiter} = 100000
29 # tolerancia
30 \text{ tol} = 1e-10
31
32 # aprox. inicial
33 x = np.zeros(n)
34
35 \operatorname{siga} = [x]
36 for k in range (maxiter):
    # direcao descendente
    d = -grad(x)
38
39
40
    # pesquisa linear
    alpha = spopt.line_search(fun, grad, x, d)[0]
41
42
    # atualizacao
43
    x = x + alpha * d
44
45
    nad = npla.norm(alpha * d)
46
    nfun = npla.norm(fun(x))
47
48
    if ((k+1) \% 10 == 0):
49
       print(f"{k+1}: {alpha:1.2e} {nad:1.2e} {nfun
  :1.2e}")
       siga.append(x)
51
52
    if ((nfun < tol) or np.isnan(nfun)):</pre>
53
54
       break
55
```

**E.2.2.1.** Aplique o Método do Gradiente para resolver o problema de minimização com as seguintes funções objetivos:

a) Função de Beale

$$f(x,y) = (1.5 - x + xy)^2 + (2.25 - x + xy^2)^2 + (2.625 - x + xy^3)^2 (2.46)$$

Solução: f(3, 0.5) = 0.

b) Função de Goldstein-Price

$$f(x,y) = \left[1 + (x+y+1)^2 \left(19 - 14x + 3x^2 - 14y + 6xy + 3y^2\right)\right] \times \left[30 + (2x-3y)^2 \left(18 - 32x + 12x^2 + 48y - 36xy + 27y^2\right)\right]$$
(2.47)

Solução: f(0,-1) = 3.

c) Função de Booth

$$f(x,y) = (x+2y-7)^2 + (2x+y-5)^2$$
 (2.48)

Solução: f(1,3)=0.

d) Função de Rastringin:

$$f(x) = 10n + \sum_{i=1}^{n} \left[ x_i^2 - 10\cos(2\pi x_i) \right]$$
 (2.49)

Solução: f(0)=0.

#### 2.2.3 Método de Newton

O Método de Newton $^{38}$  para problemas de otimização é um Método de Declive com direções descendentes

$$d^{(k)} = -H^{-1}(x^{(k)})\nabla f(x^{(k)}), (2.50)$$

assumindo que a hessiana H seja definida positiva dentro de uma vizinhança suficientemente grande do ponto de mínimo  $x^*$ .

Observação 2.2.3. A cada iteração de Newton é necessário computar a inversa da matriz hessiana. Este é um passo crítico para o desempenho

computacional. Desta forma, a escolha do método para o cálculo da inversa é normalmente explicitado, este é chamado de solver linear. Por exemplo, Newton-Krylov é o nome dado ao Método de Newton que utiliza um Método de Subespaço de Krylov como solver linear. Mais especificamente, Newton-GMRES quando a inversa é computada com o GMRES. Uma escolha natural é Newton-GC, tendo em vista que o Método de Gradiente Conjugado é ideal para matriz simétrica e definida positiva.

**Observação 2.2.4.** Na implementação computacional não é necessário computar a inversa da hessiana, mais apenas computar  $d^{(k)}$  resolvendo o seguinte sistema linear

$$H(x^{(k)})d^{(k)} = -\nabla f(x^{(k)}). \tag{2.51}$$

**Exemplo 2.2.2.** Seguindo o Exemplo 2.2.1, temos que a hessiana associada é a matriz simétrica  $H = [h_{i,j}]_{i,j=1}^{n,n}$  com

$$h_{1,1} = \frac{\partial^2 f}{\partial x_1^2} = 1200x_1^2 - 400x_2 + 2 \tag{2.52}$$

$$h_{1,2} = \frac{\partial^2 f}{\partial x_1 \partial x_2} = -400x_1 \tag{2.53}$$

$$h_{i,j} = \frac{\partial^2 f}{\partial x_i \partial x_j} = 200(\delta_{i,j} - 2x_{i-1}\delta_{i-1,j}) - 400(\delta_{i+1,j} - 2x_i\delta_{i,j}) - 400\delta_{i,j}(x_{i+1} - x_i^2) + 2\delta_{i,j}$$
(2.54)

$$h_{n-1,n} = \frac{\partial^2 f}{\partial x_{n-1} \partial x_n} = -400x_{n-1} \tag{2.55}$$

$$h_{n,n} = \frac{\partial^2 f}{\partial x_{n-1}} = 200 \tag{2.56}$$

Notemos que a hessiana é uma matriz tridiagonal.

Código 2.2: Algoritmo de Newton

```
1 import numpy as np
2 import numpy.linalg as npla
3 import scipy.optimize as spopt
4
```

```
5 # fun obj
6 def fun(x):
    1 1 1
    Funcao de Rosenbrock
9
  return sum(100.*(x[1:]-x[:-1]**2.)**2. + (1.-x
  [:-1])**2.)
11
12 # gradiente da fun
13 \det \operatorname{grad}(x):
    xm = x[1:-1]
14
    xm m1 = x[:-2]
15
16 \quad xm_p1 = x[2:]
17 der = np.zeros_like(x)
    der[1:-1] = 200*(xm-xm m1**2) - 400*(xm p1 - xm
  **2)*xm - 2*(1-xm)
19
    der[0] = -400*x[0]*(x[1]-x[0]**2) - 2*(1-x[0])
    der[-1] = 200*(x[-1]-x[-2]**2)
20
21
22
  return der
23
24 \det hess(x):
    x = np.asarray(x)
    H = np.diag(-400*x[:-1],1) - np.diag(400*x
  [:-1],-1)
    diagonal = np.zeros_like(x)
27
    diagonal [0] = 1200 \times x [0] \times 2 - 400 \times x [1] + 2
    diagonal[-1] = 200
29
    diagonal [1:-1] = 202 + 1200*x[1:-1]**2 - 400*x
  [2:]
    H = H + np.diag(diagonal)
31
32
33
   return H
34
35 # dimensao
36 n = 2
37
38 # num max iters
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

```
39 \, \text{maxiter} = 100000
40 # tolerancia
41 \text{ tol} = 1e-10
42
43 # aprox. inicial
44 x = np.zeros(n)
45
46 for k in range (maxiter):
47
48
    # direcao descendente
    d = npla.solve (hess(x),-grad(x))
49
50
    # pesquisa linear
51
    alpha = spopt.line_search(fun, grad, x, d)[0]
52
53
54
    # atualizacao
55
    x = x + alpha * d
56
    nad = npla.norm(alpha * d)
57
    nfun = npla.norm(fun(x))
58
59
    print(f"{k+1}: {alpha:1.2e} {nad:1.2e} {nfun:1.2
60
  e}")
61
    if ((nfun < tol) or np.isnan(nfun)):</pre>
62
      break
```

Observação 2.2.5. Métodos Tipo Newton Métodos Tipo Newton são aqueles que utilizam uma aproximação para a inversa da matriz hessiana. Uma estratégia comumente aplicada, é a de atualizar a hessiana apenas em algumas iterações, baseando-se em uma estimativa da taxa de convergência. Na Seção ??, exploramos esta técnica no contexto de resolução de sistemas não lineares.

**E.2.2.2.** Aplique o Método de Newton para minimizar a função de Rosenbrock no caso de várias dimensões. Para tanto, utilize uma implementação eficiente com suporte para matrizes esparsas. Compare o desempenho entre

os métodos Newton-GMRES e Newton-GC.

**E.2.2.3.** Aplique o Método de Newton para minimizar as funções dadas no Exercício 2.2.1.

#### 2.2.4 Método do Gradiente Conjugado

Métodos do Gradiente Conjugado são obtidos escolhendo-se as direções descendentes

$$d^{(k)} = -\nabla f(x^{(k)}) + \beta_k d^{(k-1)}, \qquad (2.57)$$

onde  $\beta_k$  é um escalar escolhido de forma que as direções  $\{d^{(k)}\}$  sejam mutuamente ortogonais com respeito a uma dada norma. Por exemplo, o **Método** de Fletcher-Reeves consiste em escolher

$$\beta_k = \frac{\nabla f(x^{(k)}) \cdot \nabla f(x^{(k)})}{\nabla f(x^{(k-1)}) \cdot \nabla f(x^{(k-1)})},$$
(2.58)

o que garante que as direções sejam mutuamente ortogonais com respeito ao produto interno euclidiano.

**Observação 2.2.6.** Outras variações comumente empregadas são o Método de Polak-Ribière e suas variantes. Consulte mais em [5, Seção 5.2].

Exemplo 2.2.3. Implementação do Método de Fletcher-Reeves para a minimização da função de Rosenbrock dada no Exemplo 2.2.1.

Código 2.3: Algoritmo de Fletcher-Reeves

```
import numpy as np
import numpy.linalg as npla
import scipy.optimize as spopt

# fun obj
def fun(x):
    '''
    Funcao de Rosenbrock
    '''
return sum(100.*(x[1:]-x[:-1]**2.)**2. + (1.-x[:-1])**2.)
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

```
11
12 # gradiente da fun
13 def grad(x):
    xm = x[1:-1]
14
    xm m1 = x[:-2]
15
16 \quad xm_p1 = x[2:]
17
    der = np.zeros_like(x)
    der[1:-1] = 200*(xm-xm m1**2) - 400*(xm p1 - xm
  **2)*xm - 2*(1-xm)
    der[0] = -400*x[0]*(x[1]-x[0]**2) - 2*(1-x[0])
19
    der[-1] = 200*(x[-1]-x[-2]**2)
20
21
22
    return der
23
24 # dimensao do prob
25 n = 2
26
27 # num max iters
28 \text{ maxiter} = 100000
29 # tolerancia
30 \text{ tol} = 1e-10
31
32 # aprox. inicial
33 x = np.zeros(n)
34
35 # iteracoes CG
36 gf = grad(x)
37 d = -gf
38
39 for k in range(maxiter):
40
    # pesquisa linear
41
42
    alpha = spopt.line_search(fun, grad, x, d)[0]
43
44
    # atualizacao
    x = x + alpha * d
45
46
47 nad = npla.norm(alpha * d)
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

```
nfun = npla.norm(fun(x))
48
49
    print(f"{k+1}: {alpha:1.2e} {nad:1.2e} {nfun:1.2
50
  e}")
51
52
    if ((nfun < tol) or np.isnan(nfun)):</pre>
      break
53
54
55
    # prepara nova iter
    ngf = grad(x)
56
57
    beta = np.dot(ngf,ngf)/np.dot(gf,gf)
58
    d = -ngf + beta * d
59
60
61
    gf = ngf
```

**E.2.2.4.** Teste o Método de Fletcher-Reeves para a minimização das funções dadas no Exercício 2.2.1.

## Capítulo 3

## Autovalores e Autovetores

[Vídeo] | [Áudio] | [Contatar]

Neste capítulo, estudamos métodos numéricos para a computação de autovalores e autovetores de matrizes.

### 3.1 Método da Potência

O método da potência é uma técnica iterativa para computar o autovalor dominante de uma matriz e um autovetor associado. Modificações do método, tornam possível sua aplicação para a determinação de outros autovalores próximos a um dado número. Desta forma, pode ser utilizá-lo em conjunto com outra técnica de aproximação de autovalores e autovetores.

#### 3.1.1 Autovalor dominante

Vamos denotar o **espectro** de uma dada matriz  $A \in \mathbb{C}^{n \times n}$  por

$$\sigma(A) = \{\lambda_1, \lambda_2, \dots, \lambda_n\},\tag{3.1}$$

sendo  $\lambda_i \in \mathbb{C}$  o *i*-ésimo **autovalor** de uma **matriz diagonalizável**<sup>1</sup>  $A = [a_{i,j}]_{i,j=1}^{n,n}$ , i.e. existe um vetor  $0 \neq v^{(i)} \in \mathbb{C}^n$  tal que

$$Av^{(i)} = \lambda_i v^{(i)}, \tag{3.2}$$

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Existe uma base de  $\mathbb{C}^{n\times n}$  formada apenas de autovetores de A.

sendo  $v^{(i)}$  chamado de **autovetor** associado a  $\lambda_i$ . No desenvolvimento do **Método da Potência**, vamos assumir que os autovalores podem ser ordenados da seguinte forma

$$|\lambda_1| > |\lambda_2| \ge \dots \ge |\lambda_n|. \tag{3.3}$$

Assim sendo, o  $\lambda_1$  é chamado de **autovalor dominante**. Na sequência, vamos denotar por  $A^H$  a matriz adjunta<sup>2</sup> de A, i.e.  $A^H = [\bar{a}_{j,i}]_{i,j=1}^{n,n}$ .

A iteração do Método da Potência consiste em

$$z^{(k)} = Aq^{(k-1)}, (3.4)$$

$$q^{(k)} = z^{(k)} / \|z^{(k)}\|, (3.5)$$

$$\nu_k = (q^{(k)})^H A q^{(k)}, \tag{3.6}$$

com dada aproximação inicial  $q^{(0)}$  para o autovetor associado a  $\lambda_1$ . Quando o método é bem sucedido, tem-se  $\nu_k \to \lambda_1$  quando  $k \to \infty$ .

Para mostrar a **convergência** do método, basta mostrar que  $q^{(k)}$  converge para um autovetor associado a  $\lambda_1$ . Primeiramente, notemos que<sup>3</sup>

$$q^{(k)} = \frac{A^k q^{(0)}}{\|A^k q^{(0)}\|}, \quad k \ge 1.$$
(3.7)

Como A é diagonalizável, temos que existe uma base  $\{v^{(1)}, v^{(2)}, \dots, v^{(n)}\}$  de  $\mathbb{C}^{n \times n}$  formada apenas de autovetores de A. Segue que

$$q^{(0)} = \sum_{i=1}^{n} \alpha_i v^{(i)}, \tag{3.8}$$

onde  $\alpha_i \in \mathbb{C}$ . Vamos assumir que  $\alpha_1 \neq 0^4$ . Ainda,  $Av^{(i)} = \lambda_i v^{(i)}$ , donde

$$A^k q^{(0)} = \sum_{i=1}^n \alpha_i A^k v^{(i)}$$
(3.9)

$$=\sum_{i=1}^{n}\alpha_{i}\lambda_{i}^{k}v^{(i)} \tag{3.10}$$

 $<sup>^2\</sup>mathrm{Também},$  chamada de matriz conjugada transposta de A.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Segue por indução matemática.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Condição necessária para a convergência.

$$= \alpha_1 \lambda_1^k \left[ v^{(1)} + \sum_{i=2}^n \frac{\alpha_i}{\alpha_1} \left( \frac{\lambda_k}{\lambda_1} \right)^k v^{(i)} \right]$$
 (3.11)

Como  $|\lambda_i|/|\lambda_1| < 1, i = 2, \dots, n$ , temos que

$$y^{(k)} = \sum_{i=2}^{n} \frac{\alpha_i}{\alpha_1} \left(\frac{\lambda_k}{\lambda_1}\right)^k v^{(i)} \to 0, \tag{3.12}$$

quando  $k \to \infty$ . Logo, temos que

$$q^{(k)} = \frac{\alpha_1 \lambda_1^k \left( v^{(1)} + y^{(k)} \right)}{\|\alpha_1 \lambda_1 \left( v^{(1)} + y^{(k)} \right)\|}$$
(3.13)

$$= \frac{\lambda_1}{|\lambda_1|} \frac{\left(v^{(1)} + y^{(k)}\right)}{\|v^{(1)} + y^{(k)}\|}.$$
 (3.14)

Por fim, observamos que  $\lambda_1/|\lambda_1|$  tem o mesmo sinal de  $\lambda_1$ . Portanto,  $q^{(k)}$  tende a um múltiplo não nulo de  $v^{(1)}$  quando  $k \to \infty$ .

Observação 3.1.1 (Taxa de convergência.). Pode-se mostrar a seguinte taxa de convergência para o Método da Potência

$$\left\|\tilde{q}^{(k)} - v^{(1)}\right\| \le C \left|\frac{\lambda_2}{\lambda_1}\right|^k, \quad k \ge 1, \tag{3.15}$$

onde

$$\tilde{q}^{(k)} = v^{(1)} + \sum_{i=2}^{n} \frac{\alpha_i}{\alpha_1} \left(\frac{\lambda_i}{\lambda_1}\right)^k v^{(i)}.$$
 (3.16)

Consulte [6, Seção 5.3.].

Código 3.1: Algoritmo do Método da Potência

```
import numpy as np
import numpy.linalg as npla

def metPot(A, q0, maxiter=1000, tol=1e-14):
    q = q0/npla.norm(q0)
    nu0 = np.dot(q, A @ q)
    print(f"{0}: {nu0}")
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

```
info = -1
9
    for k in range(maxiter):
10
      z = A @ q
11
      q = z/npla.norm(z)
12
      nu = np.dot(q, A @ q)
13
14
      print(f"{k+1}: {nu}")
15
      if (np.fabs(nu-nu0) < tol):</pre>
16
         info = 0
17
         break
18
19
20
      nu0 = nu
21
22
    return nu, q, info
```

- **E.3.1.1.** Use o Método da Potência para computar o autovalor dominante da matriz de coeficientes do problema discreto associado ao Exercício 1.1.3. Estude sua convergência para diferentes tamanhos da matriz.
- **E.3.1.2.** Use o Método da Potência para computar o autovalor dominante da matriz de coeficientes do problema discreto associado ao Exemplo 1.1.2. Estude sua convergência para diferentes tamanhos da matriz.

#### 3.1.2 Método da Potência Inverso

Esta variação do Método da Potência nos permite computar o autovalor mais próximo de um dado número  $\mu \in \mathbb{C}$ ,  $\mu \notin \sigma(A)$ . A ideia é aplicar o método para a matriz

$$M_{\mu}^{-1} = (A - \mu I)^{-1}. (3.17)$$

Neste contexto,  $\mu$  é chamado de **deslocamento** (em inglês, *shift*).

Notemos que se  $(\lambda_i, v_i)$  é um autopar de A, então  $\xi_i = (\lambda_i - \mu)^{-1}$  é autovalor de  $M_{\mu}^{-1}$  associado ao autovetor  $v_i$ . De fato,

$$(\lambda_i - \mu)v_i = (A - \mu I)v_i \tag{3.18}$$

$$M_{\mu}^{-1}(\lambda_i - \mu)v_i = v_i \tag{3.19}$$

$$M_{\mu}^{-1}v_i = (\lambda_i - \mu)^{-1}v_i. \tag{3.20}$$

Isso também mostra que A e  $M_{\mu}^{-1}$  têm os mesmos autovetores.

Agora, se  $\mu$  for suficientemente próximo de  $\lambda_m$ , autovalor simples de A, então

$$|\lambda_m - \mu| < |\lambda_i - \mu|, \quad i = 1, 2, \dots, n, \ i \neq m.$$
 (3.21)

Com isso,  $\xi_i = (\lambda_m - \mu)^{-1}$  é o autovalor dominante de  $M_{\mu}^{-1}$  e, portanto, a iteração do Método da Potência aplicada a  $M_{\mu}^{-1}$  fornece este autovalor. Mais especificamente, como A e  $M_{\mu}^{-1}$  tem os mesmos autovetores, a **iteração do Método da Potência Inverso** é dada como segue

$$(A - \mu I)z^{(k)} = q^{(k-1)}, (3.22)$$

$$q^{(k)} = z^{(k)} / ||z^{(k)}||, (3.23)$$

$$\nu_k = (q^{(k)})^H A q^{(k)}. (3.24)$$

**E.3.1.3.** Use o Método da Potência para computar diferentes autovalores da matriz de coeficientes do problema discreto associado ao Exercício 1.1.3. Estude sua convergência para diferentes tamanhos da matriz.

**E.3.1.4.** Use o Método da Potência para computar diferentes autovalores da matriz de coeficientes do problema discreto associado ao Exemplo 1.1.2. Verifique se há vantagem em aplicar os métodos GMRES e GC na resolução de (3.22).

## 3.2 Iteração QR

A iteração QR é um método para a computação aproximada de todos os autovalores de uma dada matriz A. A ideia é explorar um método iterativo para a computação da **decomposição de Schur**<sup>5</sup> de A, i.e. encontrar uma

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>Issai Schur, 1875 - 1941, matemático russo-alemão. Fonte: Wikipédia.

matriz unitária  $U^6$  tal que

$$U^{H}AU = \begin{bmatrix} \lambda_{1} & t_{12} & \cdots & t_{1n} \\ 0 & \lambda_{2} & & t_{2n} \\ \vdots & & \ddots & \vdots \\ 0 & \vdots & 0 & \lambda_{n} \end{bmatrix}$$
(3.25)

Assumindo  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ , sejam  $Q^{(0)} \in \mathbb{R}^{n \times n}$  uma **matriz ortogonal**<sup>7</sup> e  $T^{(0)} = (Q^{(0)})^T A Q^{(0)}$ . A iteração QR consiste em

determinar 
$$Q^{(k)}, R^{(k)}$$
 tal que

$$Q^{(k)}R^{(k)} = T^{(k-1)} \qquad \text{(fatoração QR)} \tag{3.26}$$

$$T^{(k)} = R^{(k)}Q^{(k)}, (3.27)$$

para k = 1, 2, ....

Ou seja, a cada iteração k, computa-se a fatoração da matriz  $T^{(k-1)}$  como o produto de uma matriz ortogonal  $Q^{(k)}$  com uma matriz triangular superior  $R^{(k)}$ . Então, computa-se uma nova aproximação  $T^{(k)}$  pela multiplicação de  $R^{(k)}$  por  $Q^{(k)}$ . Com isso, temos

$$T^{(k)} = R^{(k)}Q^{(k)} (3.28)$$

$$= (Q^{(k)})^T (Q^{(k)} R^{(k)}) Q^{(k)}$$
(3.29)

$$= (Q^{(k)})^T T^{(k-1)} Q^{(k)} (3.30)$$

$$= (Q^{(k)})^T R^{(k-1)} Q^{(k-1)} Q^{(k)}$$
(3.31)

$$= (Q^{(k)})^T (Q^{(k-1)})^T Q^{(k-1)} R^{(k-1)} Q^{(k-1)} Q^{(k)}$$
(3.32)

$$= (Q^{(k-1)}Q^{(k)})^T T^{(k-2)} (Q^{(k-1)}Q^{(k)})$$
(3.33)

$$= (Q^{(0)} \cdots Q^{(k)})^T A (Q^{(0)} \cdots Q^{(k)}). \tag{3.34}$$

**Observação 3.2.1** (Convergência do método QR). Se  $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$  for uma matriz com autovalores tais que

$$|\lambda_1| > |\lambda_2| > \dots > |\lambda_n|, \tag{3.35}$$

 $<sup>\</sup>overline{^{6}}$ Uma matriz U é dita unitária quando  $U^{-1} = U^{H}$ .

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>Uma matriz Q é dita ortogonal quando  $Q^TQ = I$ .

então

$$\lim_{k \to \infty} T^{(k)} = \begin{bmatrix} \lambda_1 & t_{12} & \cdots & t_{1n} \\ 0 & \lambda_2 & & t_{2n} \\ \vdots & & \ddots & \vdots \\ 0 & \vdots & 0 & \lambda_n \end{bmatrix}. \tag{3.36}$$

Para a taxa de convergência, temos

$$|t_{i,i-1}^{(k)}| = \mathcal{O}\left(\left|\frac{\lambda_i}{\lambda_{i-1}}\right|^k\right), \quad i = 2, \dots, n,$$
(3.37)

quando  $k \to \infty$ .

Ainda, se A for uma **matriz simétrica**, então  $T^{(k)}$  tende a uma matriz diagonal quando  $k \to \infty$ .

Observação 3.2.2. Variantes do método QR permitem sua aplicação para matrizes mais gerais. Consulte [3].

Uma forma de eficiente do método QR é chamada de **iteração Hessenberg** \*\*S-QR\*. Consiste em inicializar  $T^{(0)}$  como uma **matriz de Hessenberg** \*\*superior\*, i.e.  $t_{i,j}^{(0)} = 0$  para i > j + 1. A computação de  $T^{(0)}$  é feito com **matrizes de Householder** e a fatoração QR de  $T^{(k)}$  utiliza de **matrizes de Givens** \*\*10.

Código 3.2: Algoritmo da Iteração QR

```
1 import numpy as np
2 import numpy.linalg as npla
3
4 def qr_iter(A, Q=None, maxiter=10, tol=1e-5):
      Q = np.eye(A.shape[0]) if Q==None else Q
      T0 = Q.T @ A @ Q
      info = -1
      for k in range(maxiter):
```

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>Karl Adolf Hessenberg, 1904 - 1959, matemático e engenheiro alemão. Fonte: Wikipédia.

 <sup>&</sup>lt;sup>9</sup>Alston Scott Householder, 1904 - 1993, matemático estadunidense. Fonte: Wikipédia.
 <sup>10</sup>James Wallace Givens Jr., 1910 - 1993, matemático estadunidense. Fonte: Wikipédia.

```
9     Q, R = npla.qr(T0)
10     T = R @ Q
11     if (npla.norm(T-T0) < tol):
12         info = 0
13         break
14     T0 = T
15     return T, info</pre>
```

Observação 3.2.3 (Computação dos autovalores). Se v é autovetor associado ao autovalor simples  $\lambda$  de A, então

$$Av = \lambda v \tag{3.38}$$

$$(Q^{(k)})^T A Q^{(k)} (Q^{(k)})^T v \approx \lambda (Q^{(k)})^T v \tag{3.39}$$

Denotando,  $y = (Q^{(k)})^T v$ , temos

$$T^{(k)}y = \lambda y. (3.40)$$

Com isso, podemos computar y e, então, temos  $v \approx Q^{(k)}y$ .

- **E.3.2.1.** Use a iteração QR para computar os autovalores da matriz de coeficientes do problema discreto associado ao Exercício 1.1.3.
- **E.3.2.2.** Use a iteração QR para computar os autovalores da matriz de coeficientes do problema discreto associado ao Exemplo 1.1.2. Use spla. hessenberg para computar  $T^{(0)}$ .

## Capítulo 4

## Integração

[Vídeo] | [Áudio] | [Contatar]

Neste capítulo, estudamos métodos numéricos para a integração de funções reais.

## 4.1 Integração Autoadaptativa

Vamos considerar o problema de integrar

$$I(a,b) = \int_a^b f(x) dx \tag{4.1}$$

pela Regra de Simpson<sup>1</sup>. Em um dado subintervalo  $[\alpha, \beta] \subset [a, b]$ , temos

$$I(\alpha, \beta) = \underbrace{\frac{h_0}{3} \left[ f(\alpha) + 4f(\alpha + h_0) + f(\beta) \right]}_{S(\alpha, \beta)} - \underbrace{\frac{h_0^5}{90} f^{(4)}(\xi)}_{(4.2)},$$

onde  $h_0 = (\beta - \alpha)/2$  e  $\xi \in (\alpha, \beta)$ . Ou seja, temos que

$$I(\alpha, \beta) - S(\alpha, \beta) = -\frac{h_0^5}{90} f^{(4)}(\xi).$$
 (4.3)

 $<sup>^1\</sup>mathrm{Consulte}$ mais sobre a Regra de Simpson em Seção 10.1 Regras de Newton-Cotes.

A ideia é explorarmos esta informação de forma a obtermos uma estimativa para o erro de integração no intervalo  $[\alpha, \beta]$  sem necessitar computar  $f^{(4)}$ .

Aplicando a Regra de Simpson na partição  $[\alpha, (\alpha + \beta)/2] \cup [(\alpha + \beta)/2, \beta]$ , obtemos

$$I(\alpha,\beta) - S_2(\alpha,\beta) = -\frac{(h_0/2)^5}{90} \left( f^{(4)}(\xi) + f^{(4)}(\eta) \right), \tag{4.4}$$

onde  $\xi \in (\alpha, (\alpha + \beta)/2), \eta \in (\alpha + \beta)/2, \beta)$  e

$$S_2(\alpha, \beta) = S(\alpha, (\alpha + \beta)/2) + S((\alpha + \beta)/2, \beta). \tag{4.5}$$

Agora, vamos assumir que  $f^{(4)}(\xi) \approx f^{(4)}(\eta)$  de forma que temos

$$I(\alpha, \beta) - S_2(\alpha, \beta) \approx -\frac{1}{16} \frac{h_0^5}{90} f^{(4)}(\xi).$$
 (4.6)

De (4.3) e (4.6), obtemos

$$\frac{h_0^5}{90} f^{(4)}(\xi) \approx \frac{16}{15} \underbrace{\left[ S(\alpha, \beta) - S_2(\alpha, \beta) \right]}_{\mathcal{E}(\alpha, \beta)}. \tag{4.7}$$

Isto nos fornece a seguinte estimativa a posteriori do erro

$$|I(\alpha,\beta) - S_2(\alpha,\beta)| \approx \frac{|\mathcal{E}(\alpha,\beta)|}{15}.$$
 (4.8)

Na prática, costuma-se utilizar a seguinte estimativa mais restrita

$$|I(\alpha,\beta) - S_2(\alpha,\beta)| \approx \frac{|\mathcal{E}(\alpha,\beta)|}{10}.$$
 (4.9)

Para garantir uma precisão global em [a,b] igual a uma dada tolerância, é suficiente impor que

$$\frac{|\mathcal{E}(\alpha,\beta)|}{10} \le \epsilon \frac{\beta - \alpha}{b-a}.\tag{4.10}$$

Código 4.1: Algoritmo Simpson Autoadaptativo

```
1 def simpson(f,a,b):
2  return (b-a)/6. * (f(a) + 4*f((a+b)/2.) + f(b))
3
4 def simad(f,a,b,tol=1e-8,hmin=1e-10):
```

```
5
    # intervalo calculado
    S = (a,a)
6
7
    # intervalo a ser calculado
    N = (a,b)
    # intervalo ativo
9
    A = N
10
    # aprox calculada em [a, b]
11
12
    J = 0.
    # aprox calculada em A
13
14
    JA = 0.
    # num f eval
15
    nfe = 0
16
    # info
17
    info = 0
18
    while (S != (a,b)):
19
20
      print(S,N,A)
21
      # tamanho do intervalo
      h = A[1] - A[0]
22
      while (h > hmin):
23
         J0 = simpson(f, A[0], A[1])
24
         JA = simpson(f, A[0], A[0]+h/2.)
25
26
         JA += simpson(f, A[0]+h/2., A[1])
         nfe += 9
27
         # est erro
28
29
         est = np.fabs(J0-JA)/10.
         # criterio de parada
30
         if (est < tol*h/(b-a)):
31
           break
32
33
         else:
34
           A = (A[0], A[0]+h/2.)
           h = h/2.
35
           print("\t",S,N,A,h,est)
36
           if (h < hmin):</pre>
37
             print("Atencao! h < hmin !")</pre>
38
             info = -1
39
40
             break
41
      J += JA
      S = (a, A[1])
42
```

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

#### Exemplo 4.1.1.

$$\int_{-3}^{4} \arctan(10x) dx = -3 \arctan(30) - \frac{\ln(1601)}{20} + \frac{\ln(901)}{20} + 4 \arctan(40)$$

$$\approx 1.54203622 \tag{4.12}$$

**E.4.1.1.** Implemente uma abordagem autoadaptativa usando a Regra do Trapézio. Valide-a e compare com o exemplo anterior.

## 4.2 Integrais múltiplas

Vamos trabalhar com métodos para a computação de integrais múltiplas

$$\int \int_{R} f(x,y) \, dA. \tag{4.13}$$

Em uma região retangular  $A = [a,b] \times [c,d]$ , podemos reescrevê-la como uma integral iterada

$$\int \int_{R} f(x,y) \, dA = \int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x,y) \, dy \, dx. \tag{4.14}$$

## 4.2.1 Regras de Newton-Cotes

#### Regra do Trapézio

A Regra do Trapézio<sup>2</sup> nos fornece

$$\int_{c}^{d} f(x,y) \, dy = \frac{h_y}{2} \left[ f(x,c) + f(x,d) \right] - \frac{h_y^3}{12} f''(x,\eta) \tag{4.15}$$

com  $h_y = (d - c)$  e  $\eta \in (c, d)$ . De forma iterada, temos

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x,y) \, dy \, dx = \frac{h_{y}}{2} \int_{a}^{b} f(x,c) \, dx + \frac{h_{y}}{2} \int_{a}^{b} f(x,d) \, dx \tag{4.16}$$

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Notas de Aula - Matemática Numérica.

$$-\frac{h_y^3}{12} \int_a^b f''(x,\eta) \, dx. \tag{4.17}$$

Então, à exceção do termo do erro, aplicamos a Regra do Trapézio para as integrais em x. Obtemos

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x, y) \, dy \, dx = \frac{h_{y}}{2} \frac{h_{x}}{2} \left[ f(a, c) + f(b, c) \right] \tag{4.18}$$

$$+\frac{h_y}{2}\frac{h_x}{2}\left[f(a,d) + f(b,d)\right] \tag{4.19}$$

$$-\frac{h_y}{2}\frac{h_x^3}{12}f''(\mu',c) \tag{4.20}$$

$$-\frac{h_y}{2}\frac{h_x^3}{12}f''(\mu'',d) \tag{4.21}$$

$$-\frac{h_y^3}{12} \int_a^b f''(x,\eta) \, dx, \tag{4.22}$$

com  $h_x = (b - a)$ ,  $\mu'$ ,  $\mu'' \in (a, b)$ . Pelos Teorema do Valor Intermediário e pelo Teorema do Valor Médio, podemos ver que o erro é  $O(h_x h_y^3 + h_x^3 h_y)$ . Por fim, obtemos a Regra do Trapézio para Integrais Iteradas

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x,y) \, dy \, dx = \frac{h_{y}}{2} \frac{h_{x}}{2} \left[ f(a,c) + f(b,c) + f(b,d) + f(a,d) \right]$$
 (4.23)

$$+O(h_x h_y^3 + h_x^3 h_y). (4.24)$$

Exemplo 4.2.1. A Regra do Trapézio fornece

$$\int_{1.5}^{2} \int_{1}^{1.5} \ln(x+2y) \, dy \, dx \approx 0.36. \tag{4.25}$$

Verifique!

#### Regra de Simpson

A Regra do Simpson<sup>3</sup> nos fornece

$$\int_{c}^{d} f(x,y) \, dy = \frac{h_y}{3} \left[ f(x,y_1) + 4f(x,y_2) + f(x,y_3) \right] \tag{4.26}$$

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>Notas de Aula - Matemática Numérica.

$$-\frac{h_y^5}{90}f^{(4)}(x,\eta) \tag{4.27}$$

com  $h_y=(d-c)/2,\,y_j=(j-1)h_y,\,j=1,2,3,$ e  $\eta\in(c,d).$  De forma iterada, temos

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x, y) \, dy \, dx = \frac{h_{y}}{3} \left[ \int_{a}^{b} f(x, y_{1}) \, dx + 4 \int_{a}^{b} f(x, y_{2}) \, dx + \int_{a}^{b} f(x, y_{3}) \, dx \right]$$
(4.28)

$$-\frac{h_y^5}{90} \int_a^b f^{(4)}(x,\eta) \, dx \tag{4.29}$$

Então, à exceção do termo do erro, aplicamos a Regra de Simpson para as integrais em x. Obtemos

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x, y) \, dy \, dx = \frac{h_{x} h_{y}}{9} \left[ f(x_{1}, y_{1}) + 4f(x_{2}, y_{1}) + f(x_{3}, y_{1}) \right] \tag{4.30}$$

$$+\frac{4h_xh_y}{9}\left[f(x_1,y_2)+4f(x_2,y_2)+f(x_3,y_2)\right] \qquad (4.31)$$

$$+\frac{h_x h_y}{9} \left[ f(x_1, y_3) + 4f(x_2, y_3) + f(x_3, y_3) \right]$$
 (4.32)

$$-\frac{h_x^5 h_y}{270} f^{(4)}(\mu_1, y_1) \tag{4.33}$$

$$-\frac{4h_x^5h_y}{270}f^{(4)}(\mu_2, y_2) \tag{4.34}$$

$$-\frac{h_x^5 h_y}{270} f^{(4)}(\mu_3, y_3) \tag{4.35}$$

$$-\frac{h_y^5}{90} \int_a^b f^{(4)}(x,\eta) \, dx \tag{4.36}$$

com  $h_x = (b-a)/2$ ,  $\mu_1, \mu_2, \mu_3 \in (a,b)$ . Pelos Teorema do Valor Intermediário e Teorema do Valor Médio, podemos ver que o erro é  $O(h_x h_y^5 + h_x^5 h_y)$ . Por fim, obtemos a **Regra de Simpson para Integrais Iteradas** 

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x, y) \, dy \, dx = \frac{h_{x} h_{y}}{9} \left[ f(x_{1}, y_{1}) + 4f(x_{2}, y_{1}) + f(x_{3}, y_{1}) \right] \tag{4.37}$$

$$+\frac{4h_xh_y}{9}\left[f(x_1,y_2)+4f(x_2,y_2)+f(x_3,y_2)\right] \qquad (4.38)$$

$$+\frac{h_x h_y}{9} \left[ f(x_1, y_3) + 4f(x_2, y_3) + f(x_3, y_3) \right]$$
 (4.39)

$$+O(h_x h_y^5 + h_x^5 h_y). (4.40)$$

Exemplo 4.2.2. A Regra de Simpson fornece

$$\int_{1.5}^{2} \int_{1}^{1.5} \ln(x+2y) \, dy \, dx \approx 0.361003. \tag{4.41}$$

Verifique!

### 4.2.2 Regras Compostas de Newton-Cotes

A ideia é particionar a região de integração em células e o resultado da integração é a soma da aplicação da regra de quadratura em cada uma das células.

#### Regra Composta do Trapézio

Para uma região retangular  $R = [a, b] \times [c, d]$ , vamos construir a malha

$$M = \{c_k = [x_i, x_{i+1}] \times [y_j, y_{j+1}] : k = i + (j-1)n_x\},$$
(4.42)

onde 
$$x_i = (i-1)h_x$$
,  $h_x = (b-a)/n_x$ ,  $i = 1, 2, ..., n_x + 1$  e  $y_j = (j-1)h_y$ ,  $h_y = (d-c)/n_y$ ,  $j = 1, 2, ..., n_y + 1$ . Consulte a Figura 4.1.

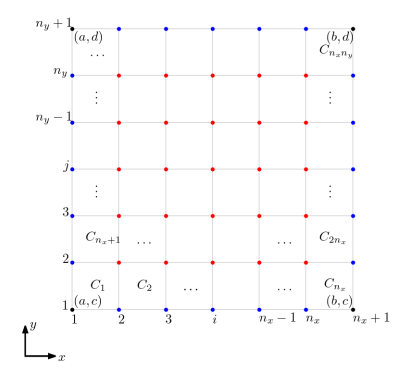


Figura 4.1: Representação da malha para a Regra Composta do Trapézio.

Aplicando a ideia, temos

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x, y) \, dy \, dx = \sum_{k=1}^{n_{x} n_{y}} \int \int_{C_{k}} f(x, y) \, dy \, dx \tag{4.43}$$

$$= \sum_{i=1}^{n_x} \sum_{j=1}^{n_y} \int_{x_i}^{x_{i+1}} \int_{y_j}^{y_{j+1}} f(x, y) \, dy \, dx \tag{4.44}$$

Em cada integral em  $C_k$ , aplicamos a Regra do Trapézio, segue

$$\int_{x_i}^{x_{i+1}} \int_{y_j}^{y_{j+1}} f(x, y) \, dy \, dx \approx \frac{h_y}{2} \frac{h_x}{2} \left[ f(x_i, y_j) + f(x_{i+1}, y_j) \right] \tag{4.45}$$

+ 
$$f(x_{i+1}, y_{j+1}) + f(x_{i+1}, y_j)$$
 (4.46)

Observamos que nos conjuntos de nodos (marcados em azul na Figura 4.1)

$$\{(i,j): i=2,\ldots,n_x, j=1 \text{ ou } j=n_y+1\},$$
 (4.47)

$$\{(i,j): i=1 \text{ ou } i=n_x+1, j=2,\dots,n_y\}$$
 (4.48)

a função integranda será avaliada 2 vezes. Já, em todos os nodos internos,  $i=2,\ldots,n_x,\ j=2,\ldots,n_y,$  a função será avaliada 4 vezes. Com isso, chegamos à Regra Composta do Trapézio

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x,y) \, dy \, dx = \frac{h_{x}h_{y}}{4} \left[ f(x_{1}, y_{1}) + f(x_{n_{x}+1}, y_{1}) + f(x_{n_{x}+1}, y_{n_{y}+1}) \right] 
+ f(x_{n_{x}+1}, y_{n_{y}+1}) + f(x_{1}, y_{n_{y}+1}) \right] 
+ \frac{h_{x}h_{y}}{2} \sum_{i=2}^{n_{x}} \left[ f(x_{i}, y_{1}) + f(x_{i}, y_{n_{y}+1}) \right] 
+ \frac{h_{x}h_{y}}{2} \sum_{j=2}^{n_{y}} \left[ f(x_{1}, y_{j}) + f(x_{n_{x}+1}, y_{j}) \right] 
+ h_{x}h_{y} \sum_{i=2}^{n_{x}} \sum_{j=2}^{n_{y}} f(x_{i}, y_{j}) 
+ O(h_{x}^{2} + h_{y}^{2})$$
(4.49)

Observamos que esta é uma quadratura de  $(n_x + 1)(n_y + 1)$  nodos.

**E.4.2.1.** Verifique a aplicação da Regra Composta do Trapézio para computar

$$\int_{1.5}^{2} \int_{1}^{1.5} \ln(x+2y) \, dy \, dx. \tag{4.50}$$

#### Regra Composta de Simpson

Aqui, vamos construir uma malha

$$M = \{C_k = [x_i, x_{i+2}] \times [y_j, y_{j+2}] : i = 1, 3, \dots, n_x - 1, j = 1, 3, \dots, n_y - 1, \},$$

$$(4.51)$$
onde  $x_i = (i-1)h_x$ ,  $h_x = (b-a)/n_x$ ,  $i = 1, 2, \dots, n_x + 1$  e  $y_j = (j-1)h_y$ ,
$$h_y = (d-c)/n_y$$
,  $j = 1, 2, \dots, n_y + 1$ . Com  $n_x$ ,  $n_y \le 2$  números pares. Consulte a Figura 4.2.

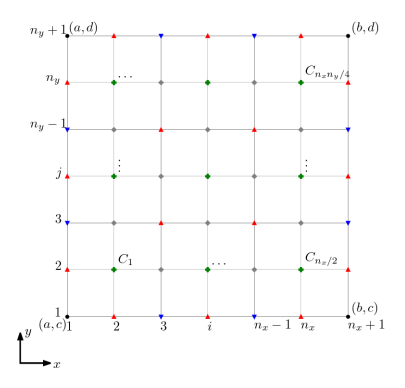


Figura 4.2: Representação da malha para a Regra Composta de Simpson.

A Regra Composta de Simpson para Integrais Iteradas fica

$$\int_{a}^{b} \int_{c}^{d} f(x,y) dx dy = \frac{h_{x}h_{y}}{9} \left\{ f(x_{1}, y_{1}) + f(x_{n_{x}+1}, y_{1}) + f(x_{1}, y_{n_{y}+1}) + f(x_{n_{x}+1}, y_{n_{y}+1}) + 2 \sum_{i=1}^{n_{x}/2-1} \left[ f(x_{2i+1}, y_{1}) + f(x_{2i+1}, y_{n_{y}+1}) \right] + 2 \sum_{j=1}^{n_{y}/2-1} \left[ f(x_{1}, y_{2j+1}) + f(x_{n_{x}+1}, y_{2j+1}) \right] + 4 \sum_{i=1}^{n_{x}/2} \left[ f(x_{2i}, y_{1}) + f(x_{2i}, y_{n_{y}+1}) \right] + 4 \sum_{j=1}^{n_{y}/2} \left[ f(x_{1}, y_{2j}) + f(x_{n_{x}+1}, y_{2j}) \right]$$

Pedro H A Konzen - Notas de Aula \*/\* Licença CC-BY-SA 4.0

$$+4\sum_{i=1}^{n_x/2-1}\sum_{j=1}^{n_y/2-1}f(x_{2j+1},y_{2j+1})$$

$$+8\sum_{i=1}^{n_x/2-1}\sum_{j=1}^{n_y/2}f(x_{2i+1},y_{2j})$$

$$+8\sum_{i=1}^{n_x/2}\sum_{j=1}^{n_y/2-1}f(x_{2i},y_{2j+1})$$

$$+16\sum_{i=1}^{n_x/2}\sum_{j=1}^{n_y/2}f(x_{2i},y_{2j})$$

$$+O(h_x^4+h_y^4). \tag{4.52}$$

**E.4.2.2.** Verifique a aplicação da Regra Composta de Simpson para computar

$$\int_{1.5}^{2} \int_{1}^{1.5} \ln(x+2y) \, dy \, dx. \tag{4.53}$$

NOTAS 68

### Notas

 $^1 {\rm Llewellyn}$  Hilleth Thomas, 1903 - 1992, físico e matemático aplicado britânico. Fonte: Wikipedia.

 $^2 {\rm Llewellyn}$  Hilleth Thomas, 1903 - 1992, físico e matemático aplicado britânico. Fonte: Wikipedia.

 $^3 {\rm Llewellyn}$  Hilleth Thomas, 1903 - 1992, físico e matemático aplicado britânico. Fonte: Wikipedia.

<sup>4</sup>Llewellyn Hilleth Thomas, 1903 - 1992, físico e matemático aplicado britânico. Fonte: Wikipedia.

 $^5 {\rm Llewellyn}$  Hilleth Thomas, 1903 - 1992, físico e matemático aplicado britânico. Fonte: Wikipedia.

 $^6 \rm Johann$  Carl Friedrich Gauss, 1777 - 1855, matemático alemão. Fonte: Wikipédia: Carl Friedrich Gauss.

<sup>7</sup>Siméon Denis Poisson, 1781 - 1840, matemático francês. Fonte: Wikipédia:Siméon Denis Poisson.

<sup>8</sup>Pierre-Simon Laplace, 1749 - 1827, matemático francês. Fonte: Wikipédia: Pierre-Simon Laplace.

 $^9\mathrm{CSR}$ e CSC são formatos de matrizes esparsas mais eficientes para a computação matricial.

<sup>10</sup>Desenvolvido por Yousef Saad e H. Schultz, 1986. Fonte: Wikipedia.

 $^{11} \mathrm{Alexei}$ Nikolajewitsch Krylov, 1863 - 1945, engenheiro e matemático russo. Fonte: Wikipédia.

<sup>12</sup>Georgi Iwanowitsch Petrov, 1912 - 1987, engenheiro soviético. Fonte: Wikipedia.

<sup>13</sup>Boris Galerkin, 1871 - 1945, engenheiro e matemático soviético. Fonte: Wikipédia.

 $^{14} \mathrm{Walter}$ Edwin Arnoldi, 1917 - 1995, engenheiro americano estadunidense. Fonte: Wikipédia.

<sup>15</sup> Jørgen Pedersen Gram, 1850 - 1916, matemático dinamarquês. Fonte: Wikipédia.

<sup>16</sup>Erhard Schmidt, 1876 - 1959, matemático alemão. Fonte: Wikipédia.

NOTAS 69

 $^{17}\mathrm{Karl}$  Adolf Hessenberg, 1904 - 1959, engenheiro e matemático alemão. Fonte: Wikipédia.

<sup>18</sup>Alston Scott Householder, 1904 - 1993, matemático americano estadunidense. Fonte: Wikipédia.

<sup>19</sup>Siméon Denis Poisson, 1781 - 1840, matemático francês. Fonte: Wikipédia:Siméon Denis Poisson.

 $^{20} \mathrm{Walter}$ Edwin Arnoldi, 1917 - 1995, engenheiro americano estadunidense. Fonte: Wikipédia.

 $^{21}x^TAx > 0$  para todo  $x \neq 0$ .

<sup>22</sup>Iteração do método do máximo declive.

<sup>23</sup>scipy.sparse.linalg.gmres

<sup>24</sup>scipy.sparse.linalg.spsolve

<sup>25</sup>Compare com o funcional J dado em (1.87).

 $^{26}$ Mostre que  $\langle\cdot,\cdot\rangle_{\scriptscriptstyle A}$  é de fato um produto interno.

<sup>27</sup>scipy.sparse.linalg.gmres

<sup>28</sup>scipy.sparse.linalg.cg

<sup>29</sup>Carl Gustav Jakob Jacobi, 1804 - 1851, matemático alemão. Fonte: Wikipédia: Carl Gustav Jakob Jacobi.

 $^{30}$ Isaac Newton, 1642 - 1727, matemático, físico, astrônomo, teólogo e autor inglês. Fonte: Wikipédia: Isaac Newton.

<sup>31</sup>Rudolf Otto Sigismund Lipschitz, 1832 - 1903, matemático alemão. Fonte: Wikipédia.

<sup>32</sup>Jan Burgers, 1895 - 1981, físico neerlandês. Fonte: Wikipédia: Jan Burgers.

<sup>33</sup>Johann Peter Gustav Lejeune Dirichlet, 1805 - 1859, matemático alemão. Fonte: Wikipédia: Johann Peter Gustav Lejeune Dirichlet.

<sup>34</sup>Erich Hans Rothe, 1895 - 1988, matemático alemão. Fonte: Wikipédia.

 $^{35} \rm Leonhard$  Paul Euler, 1707-1783, matemático e físico suíço. Fonte: Wikipédia: Ronald Fisher.

NOTAS 70

 $^{36}$ Isaac Newton, 1642 - 1727, matemático, físico, astrônomo, teólogo e autor inglês. Fonte: Wikipédia: Isaac Newton.

 $^{37}\mathrm{Carl}$ Gustav Jakob Jacobi, 1804 - 1851, matemático alemão. Fonte: Wikipédia: Carl Gustav Jakob Jacobi.

 $^{38}$ Isaac Newton, 1642 - 1727, matemático, físico, astrônomo, teólogo e autor inglês. Fonte: Wikipédia: Isaac Newton.

## Referências

- [1] Burden, R. & Faires, J.D.. Análise Numérica, Cengage Learning, 3. ed., 2016. ISBN: 978-8522123407
- [2] Davis, J.P. & Rabinowitz, P.. Methods of Numerical Integration, Academic Press, Inc., 2. ed., 1984.
- [3] Golub, G. & Van Loan, C.F.. Matrix Computations, The Johns Hopkins University Press, 4. ed., 2013.
- [4] Kelley, C.T.. Iterative Methods for Optimization, Society for Industrial and Applied Mathematics, 1999.
- [5] Nocedal, J. & Wright, S. J.. Numerical Optimization, 2. ed., Springer, 2006. ISBN: 978-0387-30303-1
- [6] Quarteroni, A.; Sacco, R. & Saleri, F.. Numerical Mathematics, 2. ed., Springer, 2007. ISBN: 9783540346586
- [7] Saad, Y.. Iterative Methods for Sparse Linear Systems, Society for Industrial and Applied Mathematics, 2003.
- [8] Stoer, J.. Approximate Calculation of Multiple Integrals, Prentice-Hall, Inc., 1971.
- [9] Watkins, D.. Fundamentals of Matrix Computations, John Wiley, 2002.

# Índice de Comandos

scipy
.sparse
 coo\_array, 11

 $\begin{array}{l} \texttt{csc\_array}, \ 13 \\ \texttt{csr\_array}, \ 12 \end{array}$