龙贝格公式的实现

21 级计算机科学与技术 陈岳阳

2022年10月29日

目录

1 实验目的				2	
	1.1	实现四	种数值积分方法	2	
2	实验	内容		2	
	2.1	四种积	分方法的简介	2	
		2.1.1	梯形法和 Simpson 法	2	
		2.1.2	Cotes 公式	2	
		2.1.3	复化型求积公式	3	
		2.1.4	龙贝格公式	3	
	2.2	四种积	分方法的实现	4	
	2.3	四种积	分方法的测试	4	
	2.4	数值积	分在 NeRF 中的应用	5	
	2.5	自适应	Simpson 法	6	
		2.5.1	自适应 Simpson 法的介绍	6	
		2.5.2	自适应 Simpson 法的实现和测试	6	
	2.6	实例分	析	7	
3	实验	实验总结 7			

1 实验目的

1.1 实现四种数值积分方法

这次试验,我们实现了复化梯形方法、复化 Simpson 方法、复化 Cotes 方法和 Romberg 方法,并在给定积分 $\int_1^3 e^x dx$ 和 $\int_1^5 \frac{1}{1+x} dx$ 上进行了测试。原要求的误差限为 10^{-6} ,但这样并不能明显的区分四种方法的性能。因此,我们将要求改为 10^{-12} ,以便更加清晰地判断四种方法的性能差异。

2 实验内容

2.1 四种积分方法的简介

我们即将提到的几种积分方法均假设积分区间是 [a,b], 被积函数为 f(x), 步长为 h。

假设被积区间为 n 等分,则 $h = \frac{b-a}{n}$ 。

2.1.1 梯形法和 Simpson 法

梯形法使用被积函数积分区间在端点处的值进行计算,具有 1 次代数精度,公式为:

$$\int_a^b f(x)dx = \frac{h}{2}[f(a) + f(b)]$$

Simpson 法除去积分区间的端点值外,还取用被积函数在积分区间中点的值进行计算。公式为:

$$\int_{a}^{b} f(x)dx = \frac{h}{6}[f(a) + f(\frac{a+b}{2}) + f(a)]$$

2.1.2 Cotes 公式

Newton-Cotes 公式是一种等距插值型数值积分。节点个数确定时,Cotes 系数可通过查表得到。n=4 时,Cotes 公式为:

$$\int_{a}^{b} f(x)dx = \frac{b-a}{90} [4f(x_0) + 32f(x_1) + 12f(x_2) + 32f(x_3) + 7f(x_4)], x_i = a + i * h$$

Cotes 公式的误差为:

$$R(f) = \int_{a}^{b} \frac{f^{(n+1)}(\xi)}{(n+1)!} w_{n+1}(x) dx = \frac{h^{n+2}}{(n+1)!} \int_{0}^{n} f^{(n+1)}(\xi) \left[\prod_{j=0}^{n} (t-j) \right] dt, \xi \in (a,b)$$

当 n 为偶数时, Cotes 公式至少有 n+1 阶代数精度。

2.1.3 复化型求积公式

复化型求积公式分割积分区间,并在每个区间上进行数值积分,以提高 精度。

复化梯形公式:

$$\int_{a}^{b} f(x)dx = \frac{h}{2} \left[f(a) + 2 \sum_{i=1}^{n-1} f(x_i) + f(b) \right] = T_n$$

余项为
$$-\frac{b-a}{12}h^2f''(\eta)$$

复化 Simpson 公式:

$$\int_{a}^{b} f(x)dx = \frac{h}{6} \left[f(a) + 4 \sum_{i=0}^{n-1} f(x_{i+\frac{1}{2}}) + 2 \sum_{i=1}^{n-1} f(x_i) + f(b) \right] = S_n$$
 余项为 $-\frac{b-a}{2880} h^4 f^{(4)}(\eta)$

复化 Cotes 公式:

$$\int_{a}^{b} f(x)dx = \frac{h}{90} \left[7f(a) + 32 \sum_{i=0}^{n-1} f(x_{i+\frac{1}{4}}) + 12 \sum_{i=0}^{n-1} f(x_{i+\frac{1}{2}}) + 32 \sum_{i=0}^{n-1} f(x_{i+\frac{3}{4}}) + 14 \sum_{i=1}^{n-1} f(x_i) + 7f(b) \right] = C_n$$
余项为 $-\frac{2(b-a)}{945} \left(\frac{h}{4} \right)^6 f^{(6)}(\eta), \eta \in (a,b)$

2.1.4 龙贝格公式

由复化梯形公式,容易得到:

$$T_{2n} = \frac{1}{2}T_n + \frac{h}{2}\sum_{k=0}^{n-1} f(x_{k+\frac{1}{2}})$$

分析三种复化方法的误差,可以得到:

$$S_n = \frac{4}{3}T_{2n} - \frac{1}{3}T_n$$

$$C_n = \frac{16}{15}S_{2n} - \frac{1}{15}S_n$$

$$R_n = \frac{64}{63}C_{2n} - \frac{1}{63}C_n$$

2.2 四种积分方法的实现

受制于篇幅与排版,四种积分方法的代码均于文末及附件中(见 Romberg.md)。运行代码需要使用 jupyter lab 运行 Romberg.ipynb。

四种积分方法都有两种形式。一种为 <method>,输入积分区间 [left,right],区间个数 n,函数类型,返回数值积分数值;另一种为 <method>_precision,需要额外输出精度位数和理论值,并打印理论值、数值积分值和达到目标精度时的区间个数。<method>_precision 会调用 <method>_next 函数——一个用于递推的函数。其每次将区间个数翻倍。因此,<method>_precision 打印的区间个数一定是 2 的幂。

```
def Nomber(Left, right, n, *, functype*(pp*))

| perm left: NOW |
| pe
```

图 1: 龙贝格公式

2.3 四种积分方法的测试

两种测试结果如图所示。可以看出,被积函数、积分区间和误差限相同的情况下,龙贝格算法、Cotes 方法、Simpson 方法和梯形法的收敛速率依次递减。



图 2: Exp 测试

图 3: Frac 测试

2.4 数值积分在 NeRF 中的应用

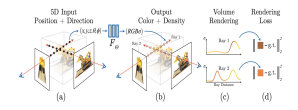


图 4: Pipeline of NeRF

NeRF(Neural Radiance Fields) 是一种隐式三维场景表示。其将场景表现为空间中任何点的 $density\ \sigma$ 和 $color\ c$ 。

其中, $density\ \sigma(x)$ 代表 ray 在 x 处终止的微分概率。对于有近边界 t_n , 远边界 t_f 的 ray r(t)=o+td 的颜色 C(r) 是

$$C(r) = \int_{t_r}^{t_f} T(t)\sigma(r(t))c(r(t), d)dt$$

T(t) 表示沿光线从 t_n 到 t 的累计透射率,也就是光线从 t_n 传播到 t 而没有碰到任何其他粒子的概率

$$T(t) = exp(-\int_{t_n}^t \sigma(r(s))ds)$$

均匀划分区间,并在每个 interval 中按均匀分布随机选取一个点。

$$t_i \sim u \left[t_n + \frac{i-1}{N} (t_f - t_n), t_n + \frac{i}{N} (t_f - t_n) \right]$$

然后使用采样点对 C(r) 进行估计。

$$C(r) = \sum_{i=1}^{N} T_i (1 - exp(-\sigma_i \delta_i)) c_i, where T_i = exp\left(-\sum_{j=1}^{i-1} \sigma_j \delta_j\right), \ \delta_i = t_i - t_{i-1}$$

由于我们的设备性能有限,在实现了代码后,仍然无法在实验课前完整运行程序一次,无法进行相应演示,只能给出一张 tiny_nerf 的结果图片。tiny_nerf 的 render 部分代码由我们修改并实现。

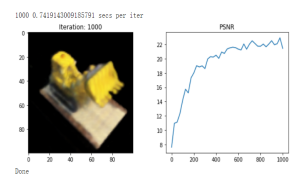


图 5: Tiny NeRF

2.5 自适应 Simpson 法

2.5.1 自适应 Simpson 法的介绍

自适应 Simpson 法是 Simpson 法的改进。将积分区间等分,并对得到的两个新区间各使用一次 Simpson 公式,得到的结果的算术平均值与整个区间上进行 Simpson 公式的结果比较。如果差别较小 (通常认为 $\delta \leq 15\epsilon$),则返回,否则将 ϵ 减半,并对左右区间递归进行自适应 Simpson 法。 ϵ 减半的操作可以保证结果与理论值的误差一定不大于 ϵ 。

2.5.2 自适应 Simpson 法的实现和测试

按照介绍,我们可以实现自适应 Simpson 法。其可以很快的计算出误差在 1e-12 内的结果。

图 6: 自适应 Simpson 法

2.6 实例分析

由于 NeRF 的代码无法放出,我们选取了额外的实际问题用于演示。 卫星轨道是一个椭圆,椭圆周长计算公式是

$$S = 4a \int_0^{\frac{\pi}{2}} \sqrt{1 - (\frac{c}{a})^2 sin^2 \theta} d\theta$$

这里 a 是椭圆半长轴,c 是地球中心与轨道中心的距离。记 h 为近地点距离,H 为远地点距离,R=6371 km 为地球半径,则

$$a = (2R + H + h)/2, c = (H - h)/2$$

我国第一颗人造卫星近地点距离 $h=439 \mathrm{km}$,远地点距离 $H=2384 \mathrm{km}$,试求卫星轨道的周长。

解:显然,这是个没有解析解的椭圆积分。我们使用自适应 Simpson 法解出该题。

[15]: 48707.43851187989

图 7: 实例

3 实验总结

这次实验,我们实现了四种数值积分方法,比较了它们的性能。相较于 其它公式,龙贝格公式有着更快的收敛速度,是一种非常优秀的算法。

此外, NeRF 是当前大热的 CV 技术。数值积分在 NeRF 上也有一定的应用。在现实中,数值积分也有很大的应用。其用处可见一斑。

实验的过程中,我的代码能力加强了许多,对数值积分的理解更加深入, 受益良多。

4 代码实现

```
import numpy as np
import math as m
```

```
def Calculate_func(x, *, functype):
    """

:param X: 样本点
:param func: 函数类型
:return: 函数值
"""

if functype == "Exp":
    return np.exp(X)
elif functype == "Frac":
    return 1 / X
elif functype == "Real":
    return m.sqrt(1-((972.5/7782.5)*np.sin(X))**2)
else:
    print(f"Invalid function {functype}")
    exit(1)
```

```
def Trapezoidal_next(ans, func, left, right, n, *, functype):
   sum = 0
   h = (right - left) * 2 ** (-n)
   ans = ans / 2
   point = left + h / 2
   n = 2 ** n
   for i in range(n):
       sum += Calculate_func(point + i * h, functype=func)
   h = h / 2
   ans += sum * h
   return [ans, h]
def Trapezoidal(left, right, n, *, func="Exp"):
   :param left: 左边界
   :param right: 右边界
   :param n: 区间个数为2 ** n
   :param func: 函数类型
   :return: 积分值
   0.000
   h = right - left
   ans = Calculate_func(left, functype=func) + Calculate_func(right,
functype=func)
   ans = ans *h / 2
   for i in range(n):
       ans, h = Trapezoidal_next(ans, func, left, right, i, functype=func)
   return ans
def Trapezoidal_precision(left, right, theory, *, functype, precision):
```

```
epsilon = 10 ** (-precision) / 2
n = 0
h = right - left
trap = Trapezoidal(left, right, 0, func=functype)
func = functype
while abs(trap - theory) > epsilon:
    trap, h = Trapezoidal_next(trap, func, left, right, n, functype=func)
    n = n + 1

print("Trapezoidal method")
print(f"Theory value: {theory}")
print(f"Predicted value: {round(trap, precision)}")
print(f"Intervals: {2 ** n}")
```

```
def Simpson(left, right, n, *, func="Exp"):
   0.00
    :param left: 左边界
    :param right: 右边界
   :param n: 区间个数为2 ** (n + 1)
    :param func: 函数类型
    :return: 前项为积分值,后项用于递推
   trap1 = Trapezoidal(left, right, n, func=func)
   trap2 = Trapezoidal_next(trap1, func, left, right, n, functype=func)[0]
    return [(trap2 * 4 - trap1) / 3, trap2]
def Simpson_next(simp, left, right, n, *, func):
    trap_next = Trapezoidal_next(simp[1], func, left, right, n + 1,
functype=func)[0]
    return [(trap_next * 4 - simp[1]) / 3, trap_next]
def Simpson_precision(left, right, theory, *, functype, precision):
   epsilon = 10 ** (-precision) / 2
    n = 0
   h = right - left
   simp = Simpson(left, right, 0, func=functype)
    func = functype
   while abs(simp[0] - theory) > epsilon:
        simp = Simpson_next(simp, left, right, n, func=func)
        n = n + 1
    print("Simpson method")
    print(f"Theory value: {theory}")
    print(f"Predicted value: {round(simp[0], precision)}")
    print(f"Intervals: \{2 ** (n + 1)\}\n")
```

```
def Cotes(left, right, n, *, func="Exp"):
"""

:param left: 左边界
:param right: 右边界
:param n: 区间个数为2 ** (n + 2)
```

```
:param func: 函数类型
    :return: 积分值
    simp1, trap2 = Simpson(left, right, n, func=func)
    trap3 = Trapezoidal_next(trap2, func, left, right, n+1, functype=func)[0]
    simp2 = trap3 * 4 / 3 - trap2 / 3
    cotes1 = simp2 * 16 / 15 - simp1 / 15
    return [cotes1, simp2, trap3]
def Cotes_next(cotes, left, right, n, *, func):
    simp_next, trap_next = Simpson_next([cotes[1], cotes[2]], left, right, n+1,
func=func)
    return [simp_next * 16 / 15 - cotes[1] / 15, simp_next, trap_next]
def Cotes_precision(left, right, theory, *, functype, precision):
    epsilon = 10 ** (-precision) / 2
    n = 0
    cotes = Cotes(left, right, 0, func=functype)
   while abs(cotes[0] - theory) > epsilon:
        cotes = Cotes_next(cotes, left, right, n, func=functype)
        n = n + 1
    print("Cotes method")
    print(f"Theory value: {theory}")
    print(f"Predicted value: {round(cotes[0], precision)}")
    print(f"Intervals: \{2 ** (n + 2)\}\n")
```

```
def Romberg(left, right, n, *, functype="Exp"):
   :param left: 左边界
   :param right: 右边界
   :param n: 区间个数为2 ** (n + 3)
   :param functype: 函数类型
   :return: 积分值
   0.00
   cotes1, simp2, trap3 = Cotes(left, right, n, func=functype)
   trap4 = Trapezoidal_next(trap3, functype, left, right, n + 2,
functype=functype) [0]
   simp3 = trap4 * 4 / 3 - trap3 / 3
   cotes2 = simp3 * 16 / 15 - simp2 / 15
    return [cotes2 * 64 / 63 - cotes1 / 63, cotes2, simp3, trap4]
def Romberg_next(left, right, n, rom, *, functype):
   trap5 = Trapezoidal_next(rom[3], functype, left, right, n + 3,
functype=functype)[0]
   simp4 = trap5 * 4 / 3 - rom[3] / 3
   cotes3 = simp4 * 16 / 15 - rom[2] / 15
    return [cotes3 * 64 / 63 - rom[1] / 63, cotes3, simp4, trap5]
def Romberg_precision(left, right, theory, *, functype, precision):
   epsilon = 10 ** (-precision) / 2
   n = 0
   rom = Romberg(left, right, 0, functype=functype)
   while abs(rom[0] - theory) > epsilon:
       rom = Romberg_next(left, right, n, rom, functype=functype)
```

```
n = n + 1

print("Romberg method")
print(f"Theory value: {theory}")
print(f"Predicted value: {round(rom[0], precision)}")
print(f"Intervals: {2 ** (n + 3)}\n")
```

```
def precision_test(left, right, theory, n, *, func):
   Romberg_precision(left, right, theory, functype=func, precision=n)
   Cotes_precision(left, right, theory, functype=func, precision=n)
   Simpson_precision(left, right, theory, functype=func, precision=n)
   Trapezoidal_precision(left, right, theory, functype=func, precision=n)
```

```
precision_test(1, 3, m.e ** 3 - m.e, 12, func="Exp")
```

Romberg method

Theory value: 17.36725509472862 Predicted value: 17.367255094729

Intervals: 64

Cotes method

Theory value: 17.36725509472862 Predicted value: 17.367255094729

Intervals: 256

Simpson method

Theory value: 17.36725509472862 Predicted value: 17.367255094729

Intervals: 2048

Trapezoidal method

Theory value: 17.36725509472862 Predicted value: 17.367255094729

Intervals: 4194304

```
precision_test(1, 5, np.log(5), 12, func="Frac")
```

Romberg method

Theory value: 1.6094379124341003 Predicted value: 1.609437912434

Intervals: 256

Cotes method

Theory value: 1.6094379124341003 Predicted value: 1.609437912434

Intervals: 512

Simpson method

Theory value: 1.6094379124341003 Predicted value: 1.609437912435

Intervals: 2048

Trapezoidal method

Theory value: 1.6094379124341003 Predicted value: 1.609437912434

Intervals: 2097152

```
def simpson(left, right, *, func):
    return Simpson(left, right, 1, func=func)[0]

def asr(left, right, simp, *, epsilon, func):
    mid = (left + right) / 2
    l = simpson(left, mid, func=func)
    r = simpson(mid, right, func=func)
    if abs(l + r - simp) <= 15 * epsilon:
        return l + r + (l + r - simp) / 15
    else:
        return asr(left, mid, l, epsilon=epsilon/2, func=func) + asr(mid, right, r, epsilon=epsilon/2, func=func)</pre>
```

```
def asr_test(left, right, func, epsilon, theory):
    answer = asr(left, right, simpson(left, right, func=func), epsilon=epsilon,
func=func)
    print("Adaptive Simpson method")
    print(f"Theory value: {theory}")
    print(f"Predicted value: {answer}")
```

```
asr_test(1, 5, "Frac", 10 ** (-12), np.log(5))
```

Adaptive Simpson method
Theory value: 1.6094379124341003
Predicted value: 1.6094379124341003

```
asr_test(1, 3, "Exp", 10 ** (-12), m.e ** 3 - m.e)
```

```
Adaptive Simpson method
Theory value: 17.36725509472862
Predicted value: 17.367255094728623
```

```
4 * 7782.5 * asr(0, m.pi/2, simpson(0, m.pi/2, func="Real"), epsilon=10**(-12), func="Real")
```