



Elaborato di
Calcolo Numerico
Anno Accademico 2017/2018

Mattia D'Autilia - 5765968 mattia.dautilia@stud.unifi.it
Yuri Bacciarini - 5654547 yuri.bacciarini@stud.unifi.it

June 5, 2018

Capitoli

1	Capitolo 1	1
1.1	Esercizio 1	1
1.2	Esercizio 2	2
1.3	Esercizio 3	3
1.4	Esercizio 4	5
1.5	Esercizio 5	6
1.6	Esercizio 6	7
2	Capitolo 2	9
2.1	Esercizio 1	9
2.2	Esercizio 2	12
2.3	Esercizio 3	16
2.4	Esercizio 4	20
2.5	Esercizio 5	22
3	Capitolo 3	24
3.1	Esercizio 1	24
3.2	Esercizio 2	26
3.3	Esercizio 3	28
3.4	Esercizio 4	30
3.5	Esercizio 5	32
3.6	Esercizio 6	34
3.7	Esercizio 7	36
3.8	Esercizio 8	39
3.9	Esercizio 9	41
3.10	Esercizio 10	42
3.11	Esercizio 11	44
4	Capitolo 4	45
4.1	Esercizio 1	45
4.2	Esercizio 2	46
4.3	Esercizio 3	47
4.4	Esercizio 4	48
4.5	Esercizio 5	50
4.6	Esercizio 6	54
4.7	Esercizio 7	55
4.8	Esercizio 8	57
4.9	Esercizio 9	59
4.10	Esercizio 10	65
5	Capitolo 5	67
5.1	Esercizio 1	67
5.2	Esercizio 2	68
5.3	Esercizio 3	69
5.4	Esercizio 4	70
5.5	Esercizio 5	71
6	Capitolo 6	74
6.1	Esercizio 1	74
6.2	Esercizio 2	75
6.3	Esercizio 3	77
6.4	Esercizio 4	79
6.5	Esercizio 5	82

1 Capitolo 1

1.1 Esercizio 1

Volendo conoscere quanto un errore influenzi il risultato quando $x \neq 0$, si definisce l'errore relativo:

$$\epsilon_x = \frac{\tilde{x} - x}{x}$$

da cui :

$$\tilde{x} = x(1 + \epsilon_x), \text{ e quindi } \frac{\tilde{x}}{x} = 1 + \epsilon_x$$

ovvero l'errore relativo deve essere comparato a 1: un errore relativo vicino a zero indicherà che il risultato approssimato è molto vicino al risultato esatto, mentre un errore relativo uguale a 1 indicherà la totale perdita di informazione.

Con $x = e \approx 2.7183 = \tilde{x}$, l'errore relativo è quindi $\epsilon_x = \frac{2.7183 - e}{e} = 6.6849e - 06$

Il numero di cifre significative k corrette all'interno di \tilde{x} si definisce con la formula :

$$k = -\log(2|\epsilon_x|)$$

In questo caso il risultato del calcolo è $k = 4.8739$, che è abbastanza vicino alla realtà di $k = 5$ cifre significative corrette.

1.2 Esercizio 2

Partiamo da :

$$f'(x) \approx \frac{f(x+h) - f(x-h)}{2h}$$

Usando gli sviluppi di Taylor fino al secondo ordine otteniamo:

$$f(x+h) = f(x) + f'(x)h + \frac{1}{2}f''(x)h^2 + \frac{1}{6}f'''(\xi_x)h^3$$

$$f(x-h) = f(x) - f'(x)h + \frac{1}{2}f''(x)h^2 - \frac{1}{6}f'''(\mu_x)h^3$$

Al numeratore otteniamo

$$f(x+h) - f(x-h) = 2f'(x)h + \frac{1}{6}(f'''(\xi_x)h^3 + f'''(\mu_x)h^3)$$

La relazione iniziale diventa

$$f'(x) \approx \frac{f(x+h) - f(x-h)}{2h} - \frac{1}{12}(f'''(\xi_x) + f'''(\mu_x))h^2$$

Abbiamo quindi verificato, usando gli sviluppi di Taylor fino al secondo ordine con resto in forma di Lagrange, se $f \in C^3$ risulta

$$f'(x) = \phi_h(x) + O(h^2)$$

dove

$$\phi_h(x) = \frac{f(x+h) - f(x-h)}{2h}$$

1.3 Esercizio 3

Il seguente codice MatLab, riguarda la funzione $\theta_h(x) = \frac{f(x+h)-f(x-h)}{2h}$, indicando con $h = 10^{-j}$, $j = 1, \dots, 10$, $f(x) = x^4$ e $x = 1$:

```
1 % Soluzione Cap_1 Es_3
2
3 format long e;
4
5 % -h: vettore contenente i valori 10^-j.
6 % -f: vettore contenente i valori della funzione teta.
7
8 h = zeros(10,1);
9 f = zeros(10,1);
10
11 % Iterazione per il calcolo dei valori della funzione.
12
13 for j = 1:10
14     h(j) = power(10,-j);
15     f(j) = teta(1,h(j));
16 end
17
18 plot(h,f);
19
20 % val = teta(x,h)
21 % Funzione che calcola il valore di teta.
22 %
23 % Input:
24 % -x;
25 % -h.
26 %
27 % Output:
28 % -val.
29
30 function val = teta(x,h)
31     sam = x+h;
32     dif = x-h;
33     val = (power(sam,4) - power(dif,4))/(2*h);
34 end
```

restituisce i seguenti valori:

h	$\theta_h(1)$
10^{-1}	4.040000000000002e + 00
10^{-2}	4.000400000000004e + 00
10^{-3}	4.00003999999723e + 00
10^{-4}	4.00000039999230e + 00
10^{-5}	4.00000000403681e + 00
10^{-6}	3.99999999948489e + 00
10^{-7}	4.000000000115023e + 00
10^{-8}	4.000000003445692e + 00
10^{-9}	4.000000108916879e + 00
10^{-10}	4.000000330961484e + 00

Si vede che i valori di $\theta_h(1)$ diminuiscono fino ad $h = 10^{-6}$, in cui si ha il minimo valore di $\theta_h(1)$, dopodichè inizia a crescere. Mostriamo l'andamento relativo nel seguente plot:



Andamento della funzione $\theta_h(1)$

1.4 Esercizio 4

Le due espressioni in aritmetica finita vengono scritte tenendo conto dell'errore di approssimazione sul valore reale:

1. $(x \oplus y) \oplus z \equiv fl(fl(fl(x) + fl(y)) + fl(z)) = ((x(1 + \varepsilon_x) + y(1 + \varepsilon_y))(1 + \varepsilon_a) + z(1 + \varepsilon_z))(1 + \varepsilon_b)$
2. $x \oplus (y \oplus z) \equiv fl(fl(x) + fl(fl(y) + fl(z))) = (x(1 + \varepsilon_x) + (y(1 + \varepsilon_y) + z(1 + \varepsilon_z))(1 + \varepsilon_a))(1 + \varepsilon_b)$

Indichiamo con $\varepsilon_x, \varepsilon_y, \varepsilon_z$ i relativi errori di x, y, z e con $\varepsilon_a, \varepsilon_b$ gli errori delle somme e per calcolare l'errore relativo delle due espressioni consideriamo $\varepsilon_m = \max\{|\varepsilon_x|, |\varepsilon_y|, |\varepsilon_z|, |\varepsilon_a|, |\varepsilon_b|\}$.

Dalla definizione di errore relativo si ha quindi:

1.

$$\begin{aligned}
 \varepsilon_1 &= \frac{((x(1 + \varepsilon_x) + y(1 + \varepsilon_y))(1 + \varepsilon_a) + z(1 + \varepsilon_z))(1 + \varepsilon_b) - (x + y + z)}{x + y + z} \approx \\
 &\approx \frac{x(1 + \varepsilon_x + \varepsilon_a + \varepsilon_b) + y(1 + \varepsilon_y + \varepsilon_a + \varepsilon_b) + z(1 + \varepsilon_z + \varepsilon_b) - x - y - z}{x + y + z} \leq \\
 &\leq \left| \frac{\varepsilon_b(x + y + z) + \varepsilon_a(x + y) + x\varepsilon_x + y\varepsilon_y + z\varepsilon_z}{(x + y + z)} \right| \leq \\
 &\leq \frac{|\varepsilon_b||x + y + z| + |\varepsilon_a||x + y| + |x||\varepsilon_x| + |y||\varepsilon_y| + |z||\varepsilon_z|}{|x + y + z|} \leq \\
 &\leq \varepsilon_m \frac{|x + y + z| + |x + y| + (|x| + |y| + |z|)}{|x + y + z|} = \\
 &= \varepsilon_m \left(1 + \frac{|x + y|}{|x + y + z|} + \frac{|x| + |y| + |z|}{|x + y + z|} \right)
 \end{aligned}$$

2. Tenendo presente che $x \oplus (y \oplus z) = (y \oplus z) \oplus x$, seguendo gli stessi procedimenti del punto precedente possiamo scrivere:

$$\begin{aligned}
 \varepsilon_2 &= \frac{((y(1 + \varepsilon_y) + z(1 + \varepsilon_z))(1 + \varepsilon_a) + x(1 + \varepsilon_x))(1 + \varepsilon_b) - (y + z + x)}{y + z + x} \approx \\
 &\approx \frac{y(1 + \varepsilon_y + \varepsilon_a + \varepsilon_b) + z(1 + \varepsilon_z + \varepsilon_a + \varepsilon_b) + x(1 + \varepsilon_x + \varepsilon_b) - y - z - x}{y + z + x} \leq \\
 &\leq \left| \frac{\varepsilon_b(y + z + x) + \varepsilon_a(y + z) + y\varepsilon_y + z\varepsilon_z + x\varepsilon_x}{(y + z + x)} \right| \leq \\
 &\leq \frac{|\varepsilon_b||y + z + x| + |\varepsilon_a||y + z| + |y||\varepsilon_y| + |z||\varepsilon_z| + |x||\varepsilon_x|}{|y + z + x|} \leq \\
 &\leq \varepsilon_m \frac{|y + z + x| + |y + z| + (|y| + |z| + |x|)}{|y + z + x|} = \\
 &= \varepsilon_m \left(1 + \frac{|y + z|}{|y + z + x|} + \frac{|y| + |z| + |x|}{|y + z + x|} \right)
 \end{aligned}$$

Otteniamo quindi che i valori degli errori ε_1 e ε_2 sono condizionati rispettivamente, dai valori $\frac{|x+y|}{|x+y+z|}$ e $\frac{|y+z|}{|y+z+x|}$.

1.5 Esercizio 5

Il seguente codice MatLab:

```
1 % [x,count] = Es_5(delta)
2 % Funzione dichiarata nell'Es_5.
3 %
4 % Input:
5 % -delta.
6 %
7 % Output:
8 % -x;
9 % -count.
10
11 function [x,count] = Es_5(delta)
12     x = 0;
13     count = 0;
14     while x ~= 1
15         x = x + delta;
16         count = count + 1;
17     end
18 end
```

restituisce i seguenti valori:

1. $\delta = 1/16$

Il valore di $\delta = [0.0625]_{10}$ in binario si scrive $\delta = [0,0001]_2$. Al passo 16, che sarà il valore di *count* la rappresentazione di x sarà uguale a 1, e siccome l'unica condizione di uscita dello while è $x = 1$, il ciclo si arresterà.

2. $\delta = 1/20$

Il valore di $\delta = [0,05]_{10}$ in binario si scrive $\delta = [0,00001\overline{1}]_2$. A differenza del caso precedente, si può notare che la rappresentazione del valore di δ in binario è periodica. Al passo 10 la rappresentazione di x sarà diversa da 1, poichè la somma riguarda numeri periodici, e siccome l'unica condizione di uscita dello while è $x = 1$, il ciclo non si arresterà mai. Possiamo provarlo effettuando la somma in binario di:

$$\begin{aligned} \left[\frac{1}{20}\right]_{10} &= [0,00001\overline{1}]_2 \\ [0,00001\overline{1}]_2 + [0,00001\overline{1}]_2 + \underbrace{\dots}_{6\text{ volte}} + [0,00001\overline{1}]_2 + [0,00001\overline{1}]_2 &= \\ &= [0.100011]_2 \approx [0.546875]_{10} \neq [1.00000]_{10} \end{aligned}$$

che spiegherebbe il motivo del loop dello while.

1.6 Esercizio 6

1. Il seguente codice MatLab, riguarda la prima successione $x_{k+1} = (x_k + 3/x_k)/2$, indicando con $x = x_k$, $r = \epsilon$ e $conv = \sqrt{3} \approx 1.73205080756888e + 000$:

```

1 % Soluzione Cap_1 Es_6 Prima successione.
2 %
3 % -conv: valore di convergenza;
4 % -x: vettore contenente il punto iniziale e successivi punti della
5 % successione;
6 % -r: vettore contenente gli errori assoluti di convergenza.
7
8 conv = sqrt(3);
9 x = [3];
10 r = [x(1)-conv];
11
12 % Iterazione della successione
13
14
15 for i = 1:5
16     x(i+1) = (x(i)+(3/x(i)))/2;
17     r(i+1) = x(i+1)-conv;
18 end

```

restituisce i seguenti valori:

k	x_k	ϵ_k
$k = 0$	$x_0 = 3.000000000000000$	$\epsilon_0 = 1.267949192431123e + 00$
$k = 1$	$x_1 = 2.000000000000000$	$\epsilon_1 = 2.679491924311228e - 01$
$k = 2$	$x_2 = 1.750000000000000$	$\epsilon_2 = 1.794919243112281e - 02$
$k = 3$	$x_3 = 1.732142857142857$	$\epsilon_3 = 9.204957398001312e - 05$
$k = 4$	$x_4 = 1.732050810014727$	$\epsilon_4 = 2.445850189047860e - 09$
$k = 5$	$x_5 = 1.732050807568877$	$\epsilon_5 = 0.000000000000000e + 000$

I calcoli indicano che per valori di k superiori a 5, l'errore assoluto indicato con ϵ , equivale a 0, cioè $\leq 10^{-12}$.

2. Il seguente codice MatLab, riguarda la seconda successione $x_{k+1} = (3 + x_{k-1}x_k)/(x_{k-1} + x_k)$, indicando con $x = x_k$, $r = \epsilon$ e $conv = \sqrt{3} \approx 1.73205080756888e + 000$:

```

1 % Soluzione Cap_1 Es_6 Seconda successione.
2 %
3 % -x: vettore contenente il punto iniziale e successivi punti della
4 % successione;
5 % -r: vettore contenente gli errori assoluti di convergenza.
6
7 conv = sqrt(3);
8 x = [3,2];
9 r = [x(1)-conv,x(2)-conv];
10
11 % Iterazione della successione
12
13 for i = 2:7
14     x(i+1) = (3+(x(i-1)*x(i)))/(x(i-1)+x(i));
15     r(i+1) = x(i+1)-conv;
16 end

```

restituisce i valori:

k	x_k	ϵ_k
$k = 0$	$x_0 = 3.0000000000000000$	$\epsilon_0 = 1.267949192431123e + 00$
$k = 1$	$x_1 = 2.0000000000000000$	$\epsilon_1 = 2.679491924311228e - 01$
$k = 2$	$x_2 = 1.8000000000000000$	$\epsilon_2 = 6.794919243112285e - 02$
$k = 3$	$x_3 = 1.736842105263158$	$\epsilon_3 = 4.791297694280772e - 03$
$k = 4$	$x_4 = 1.732142857142857$	$\epsilon_4 = 9.204957397979108e - 05$
$k = 5$	$x_5 = 1.732050934706042$	$\epsilon_5 = 1.271371643518648e - 07$
$k = 6$	$x_6 = 1.732050807572256$	$\epsilon_6 = 3.378630708539276e - 12$
$k = 7$	$x_7 = 1.732050807568877$	$\epsilon_7 = 2.220446049250313e - 16$

I calcoli indicano che per valori di k superiori a 7 incluso, l'errore assoluto indicato con ϵ , è dell'ordine di 10^{-16} , cioè $\leq 10^{-12}$.

2 Capitolo 2

2.1 Esercizio 1

Studio analitico del polinomio $P(x) = x^3 - 4x^2 + 5x - 2$.

- **Zeri del polinomio**

Prima di tutto si scompone il polinomio :

$$\begin{aligned}x^3 - 4x^2 + 5x - 2 &= \\&= x^3 - 2x^2 + x - 2 - 2x^2 + 4x = \\&= x(x^2 - 2x + 1) + 2(1 + x^2 - 2x) = \\&= (x^2 - 2x + 1)(x - 2) = \\&= (x - 1)^2(x - 2)\end{aligned}$$

Quindi il polinomio si annulla $P(x) = 0$ per $(x - 1) = 0 \Rightarrow x = 1$ e $(x - 2) = 0 \Rightarrow x = 2$.

- **Molteplicità**

I valori di x precedentemente calcolati vengono definiti come *radici* del polinomio. Si dice che a è una radice di $P(x)$ con *molteplicità* n se e solo se $P(x)$ è divisibile per $(x - a)^n$, ma non è divisibile per $(x - a)^{n+1}$.

Inoltre si dice che x ha *molteplicità esatta* $n \geq 1$, se:

$$f(x) = f'(x) = \dots = f^{(n-1)}(x) = 0, f^{(n)}(x) \neq 0.$$

– $x = 1$

$$\begin{aligned}P(1) &= 1 - 4 + 5 - 2 = 0 \\P'(1) &= 3x^2 - 8x + 5 = 3 - 8 + 5 = 0 \\P''(1) &= 6x - 8 = 6 - 8 \neq 0 \Rightarrow \text{molteplicità } n = 2\end{aligned}$$

– $x = 2$

$$\begin{aligned}P(2) &= 8 - 16 + 10 - 2 = 0 \\P'(2) &= 3x^2 - 8x + 5 = 12 - 16 + 5 = 1 \neq 0 \Rightarrow \text{molteplicità } n = 1\end{aligned}$$

Quindi è che con $x = 1$, la radice viene definita *moltiplica* in quanto il polinomio viene annullato 2 volte, con molteplicità $n = 2$; invece con $x = 2$, la radice viene definita *semplice* in quanto il polinomio viene annullato 1 volta, con molteplicità $n = 1$.

Il **metodo di bisezione** è utilizzabile per approssimarne uno delle due radici a partire dall'intervallo di confidenza $[a, b] = [0, 3]$ se e solo se il polinomio dato $P(x) = 0$ definito e continuo nell'intervallo di confidenza $[a, b] = [0, 3]$, tale che $P(a) * P(b) < 0$, è allora possibile calcolarne un'approssimazione in $[a, b]$.

$$\begin{aligned}P(a) &= P(0) = -2 \\P(b) &= P(3) = 4 \\P(a) * P(b) &= -2 * 4 = -8 < 0\end{aligned}$$

Essendo il polinomio continuo, le ipotesi sono rispettate. Infatti entrambe le radici $x \in \{1, 2\}$, appartengono all'intervallo di confidenza $[a, b] = [0, 3]$.

Il seguente codice MatLab, riguarda il **Metodo di bisezione**:

```

1 % x = bisezione(f, a, b, tolx)
2 % Metodo di bisezione.
3 %
4 % Input:
5 % -f: la funzione;
6 % -a: estremo sinistro dell'intervallo di confidenza;
7 % -b: estremo destro dell'intervallo di confidenza;
8 % -tolx: la tolleranza desiderata;
9 %
10 % Output :
11 % -x: radici della funzione
12
13 function x = bisezione(f, a, b, tolx)
14     imax = ceil( log2(b-a) - log2(tolx) );
15     fa = feval(f, a);
16     fb = feval(f, b);
17     ib = 0;
18     while ( ib<imax )
19         x = (a+b)/2;
20         fx = feval(f, x);
21         flx = abs( (fb-fa)/(b-a) );
22         if abs(fx)<=tolx*flx
23             break;
24         elseif fa*fx<0
25             b = x;
26             fb = fx;
27         else
28             a = x;
29             fa = fx;
30         end
31         ib = ib+1;
32     end
33 end

```

Il seguente codice MatLab, riguarda il polinomio $P(x) = x^3 - 4x^2 + 5x - 2$, su quale viene eseguito il metodo di bisezione, con intervallo di confidenza $[a,b]=[0,3]$ e valore di $tol_x = 10^{-1}$ che decresce ad ogni passaggio:

```

1 % Soluzione Cap_2 Es_1.
2 %
3 % -p: polinomio;
4 % -tolx: tolleranza;
5 % -tx: vettore contenente i valori di tolleranza ad ogni passo;
6 % -xb: vettore contenente i valori del metodo di bisezione ad ogni passo.
7
8 p = @(x) x^3-4*x^2+5*x-2;
9 tolx = 10^-1;
10 tx = [];
11 xb = [];
12 j = 1;
13
14 % Iterazione fino a una tolleranza di circa 10^(-16) (eps)
15
16 while tolx>eps
17     tx(j) = tolx;
18     xb(j) = bisezione(p, 0, 3, tolx);
19     tolx = tolx/10;

```

```

20     j = j+1;
21 end

```

restituisce i seguenti valori:

tol_x	<i>Bisezione</i>	<i>Num. Iterazioni</i>
10^{-1}	$\tilde{x} = 1.5000000000000000$	$ib = 0$
10^{-2}	$\tilde{x} = 1.9921875000000000$	$ib = 6$
10^{-3}	$\tilde{x} = 2.0009765625000000$	$ib = 9$
10^{-4}	$\tilde{x} = 2.000061035156250$	$ib = 13$
10^{-5}	$\tilde{x} = 1.999992370605469$	$ib = 16$
10^{-6}	$\tilde{x} = 2.000000953674316$	$ib = 19$
10^{-7}	$\tilde{x} = 2.000000059604645$	$ib = 23$
10^{-8}	$\tilde{x} = 1.999999992549419$	$ib = 26$
10^{-9}	$\tilde{x} = 2.000000000931323$	$ib = 29$
10^{-10}	$\tilde{x} = 2.000000000058208$	$ib = 33$
10^{-11}	$\tilde{x} = 1.99999999992724$	$ib = 36$
10^{-12}	$\tilde{x} = 2.000000000000910$	$ib = 39$
10^{-13}	$\tilde{x} = 2.000000000000057$	$ib = 43$
10^{-14}	$\tilde{x} = 1.999999999999993$	$ib = 46$
10^{-15}	$\tilde{x} = 2.000000000000001$	$ib = 49$

Dalla tabella si può notare che la successione generata dal metodo di bisezione, a partire dall'intervallo $[0,3]$, tende alla radice $x = 2$.

2.2 Esercizio 2

Abbiamo visto come il polinomio $P(x) = x^3 - 4x^2 + 5x - 2$, in $P(x) = 0$ presenta due radici, una con molteplicità multipla $x = 1$ e una con molteplicità semplice $x = 2$.

Di seguito sono riportati tre codici MatLab, rispettivamente:

- Metodo di Newton

```
1 % x0 = newton(f, f1, x0, imax, tolX)
2 % Metodo di Newton generico.
3 %
4 % Input:
5 % -f: la funzione;
6 % -f1: la derivata della funzione;
7 % -x0: l'approssimazione iniziale;
8 % -imax: il numero massimo di iterazioni;
9 % -tolX: la tolleranza desiderata;
10 %
11 % Output :
12 % -x0: radici della funzione.
13
14 function x0 = newton(f, f1, x0, imax, tolX)
15     in = 0;
16     control = true;
17     iszero = false;
18     while ( in<imax ) && control
19         in = in+1;
20         fx = feval(f, x0);
21         f1x = feval(f1, x0);
22         if f1x == 0
23             iszero = true;
24             in = in-1;
25             break
26         end
27         x1 = x0 - fx/f1x;
28         if abs(x1-x0)>tolX
29             control = true;
30         else
31             control = false;
32         end
33         x0 = x1;
34     end
35     if iszero
36         fprintf('Con tol = %e il metodo di Newton non converge entro la tolleranza
37             ed il numero di passi richiesti\n', tolX);
38     else
39         fprintf('Con tol = %e il metodo di Newton converge a %f dopo %d passi\n',
40             tolX, x0, in);
41     end
42 end
```

- Metodo delle Corde

```
1 % x0 = corde(f, f1, x0, imax, tolX)
2 % Metodo delle corde.
3 %
4 % Input:
5 % -f: la funzione;
6 % -f1: la derivata della funzione;
```

```

7 % -x0: l'approssimazione iniziale;
8 % -imax: il numero massimo di iterazioni;
9 % -tolx: la tolleranza desiderata;
10 %
11 % Output :
12 % -x0: radici della funzione.
13
14 function x0 = corde(f, f1, x0, imax, tolx)
15     flx0 = feval(f1, x0);
16     ic = 0;
17     control = true;
18     iszero = false;
19     while ( ic<imax ) && control
20         ic = ic+1;
21         fx = feval(f, x0);
22         if flx0 == 0
23             iszero = true;
24             ic = ic-1;
25             break;
26         end
27         x1 = x0-fx/flx0;
28         if abs(x1-x0)>tolx
29             control = true;
30         else
31             control = false;
32         end
33         x0 = x1;
34     end
35     if iszero
36         fprintf('Con tol = %e il metodo delle Corde non converge entro la tolleranza
37             ed il numero di passi richiesti\n', tolx);
38     else
39         fprintf('Con tol = %e il metodo delle Corde converge a %f dopo %d passi\n',
40             tolx, x1, ic);
41     end
42 end

```

- Metodo delle Secanti

```

1 % x0 = secanti(f, f1, x0, imax, tolx)
2 % Metodo delle secanti.
3 %
4 % Input:
5 % -f: la funzione;
6 % -f1: la derivata della funzione;
7 % -x0: l'approssimazione iniziale;
8 % -imax: il numero massimo di iterazioni;
9 % -tolx: la tolleranza desiderata;
10 %
11 % Output :
12 % -x0: radici della funzione
13
14 function x0 = secanti(f, f1, x0, imax, tolx)
15     is = 1;
16     fx0 = feval(f, x0);
17     flx = feval(f1, x0);
18     iszero = false;
19     if flx == 0
20         control = false;

```

```

21     iszero = true;
22     is = is-1;
23 else
24     x1 = x0-fx0/f1x;
25     if abs(x1-x0)>tolx
26         control = true;
27     else
28         control = false;
29     end
30 end
31 while ( is<imax ) && control
32     is = is+1;
33     fx1 = feval(f, x1);
34     if (fx1-fx0)==0
35         iszero = true;
36         is = is-1;
37         break
38     end
39     x2 = (fx1*x0-fx0*x1)/(fx1-fx0);
40     if abs(x2-x1)>tolx
41         control = true;
42     else
43         control = false;
44     end
45     fx0 = fx1;
46     x0 = x1;
47     x1 = x2;
48 end
49 if iszero
50     fprintf('Con tol = %e il metodo delle Secanti non converge entro la
51             tolleranza ed il numero di passi richiesti\n', tolx);
52 else
53     fprintf('Con tol = %e il metodo delle Secanti converge a %f dopo %d passi\n'
54             , tolx, x1, is);
55 end
56 end

```

Il seguente codice MatLab, riguarda il polinomio $P(x) = x^3 - 4x^2 + 5x - 2$, sul quale vengono eseguiti il metodo di Newton, il metodo delle Corde e il metodo delle Secanti (con secondo termine della successione ottenuto con Newton), valore di $tol_x = 10^{-1}$ che decresce ad ogni passaggio, pd che indica la derivata del polinomio, numero di iterazioni massime 1000 e punto di partenza $x_0 = 3$:

```

1  % Soluzione Cap_2 Es_2.
2  %
3  % -p: polinomio;
4  % -pd: derivata prima del polinomio;
5  % -tolx: tolleranza;
6  % -tx: vettore contenente i valori di tolleranza ad ogni passo;
7  % -xn: vettore contenente i valori del metodo di newton ad ogni passo;
8  % -xc: vettore contenente i valori del metodo delle corde ad ogni passo;
9  % -xs: vettore contenente i valori del metodo delle secanti ad ogni passo.
10
11 p = @(x) x^3-4*x^2+5*x-2;
12 pd = @(x) 3*x^2-8*x+5;
13 tolx = 10^-1;
14 tx = [];
15 xn = [];
16 xc = [];

```



```

17 xs = [];
18 j = 1;
19
20 % Iterazione fino a una tolleranza di 10(-17)
21
22 while tolX>10(-17)
23     tx(j) = tolX;
24     xn(j) = newton(p, pd, 3, 1000, tolX);
25     xc(j) = corde(p, pd, 3, 1000, tolX);
26     xs(j) = secanti(p, pd, 3, 1000, tolX);
27     tolX = tolX/10;
28     j = j+1;
29 end

```

restituisce i seguenti valori:

tol_x	<i>Newton</i>		<i>Corde</i>		<i>Secanti</i>	
10^{-1}	$\tilde{x} = 2.004347826086958$	$in = 4$	$\tilde{x} = 2.27636384963989$	$ic = 3$	$\tilde{x} = 2.13750571037003$	$is = 4$
10^{-2}	$\tilde{x} = 2.000037320395596$	$in = 5$	$\tilde{x} = 2.05521103455135$	$ic = 12$	$\tilde{x} = 2.01075076951071$	$is = 6$
10^{-3}	$\tilde{x} = 2.000000002785312$	$in = 6$	$\tilde{x} = 2.00669955933657$	$ic = 27$	$\tilde{x} = 2.00098797530078$	$is = 7$
10^{-4}	$\tilde{x} = 2.000000002785312$	$in = 6$	$\tilde{x} = 2.00068271918546$	$ic = 44$	$\tilde{x} = 2.00002087492682$	$is = 8$
10^{-5}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 7$	$\tilde{x} = 2.00006162697522$	$ic = 62$	$\tilde{x} = 2.00000004118549$	$is = 9$
10^{-6}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 7$	$\tilde{x} = 2.00000636579868$	$ic = 79$	$\tilde{x} = 2.00000004118549$	$is = 9$
10^{-7}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 7$	$\tilde{x} = 2.00000065763381$	$ic = 96$	$\tilde{x} = 2.00000004118549$	$is = 9$
10^{-8}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 7$	$\tilde{x} = 2.0000000679392$	$ic = 113$	$\tilde{x} = 2.00000000000172$	$is = 10$
10^{-9}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 8$	$\tilde{x} = 2.00000000614137$	$ic = 131$	$\tilde{x} = 2.00000000000172$	$is = 10$
10^{-10}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 8$	$\tilde{x} = 2.00000000063446$	$ic = 148$	$\tilde{x} = 2.00000000000172$	$is = 10$
10^{-11}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 8$	$\tilde{x} = 2.00000000006554$	$ic = 165$	$\tilde{x} = 2.00000000000172$	$is = 10$
10^{-12}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 8$	$\tilde{x} = 2.00000000000677$	$ic = 182$	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$is = 11$
10^{-13}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 8$	$\tilde{x} = 2.00000000000007$	$ic = 199$	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$is = 11$
10^{-14}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 8$	$\tilde{x} = 2.000000000000006$	$ic = 217$	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$is = 11$
10^{-15}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 8$	$\tilde{x} = 2.000000000000001$	$ic = 233$	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$is = 11$
10^{-16}	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$in = 8$	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$ic = 243$	$\tilde{x} = 2.000000000000000$	$is = 11$

Si vede da questi risultati che i metodi di Newton e delle Secanti convergono molto velocemente alla soluzione, mentre il metodo delle Corde, seppur convergendo, richiede molti più passi d'iterazione. Tuttavia, osservando il tempo d'esecuzione impiegato dai tre metodi per eseguire un singolo step, si deduce che i metodi quasi-Newton (Corde e Secanti) hanno un tempo di esecuzione medio per step inferiore a quello del metodo di Newton: infatti, in media, un passo d'iterazione del metodo delle secanti dura circa $\frac{1}{2}$ rispetto a quello di Newton e quello delle corde $\frac{1}{4}$. Quindi, in questo caso, il metodo più efficiente sembra essere quello delle secanti, che combina un'alta convergenza con un basso tempo di esecuzione.

La scelta del **valore di innesco** x_0 è importante. Un metodo *converge localmente* ad α se la convergenza della successione dipende in modo critico dalla vicinanza di x_0 ad α . Il procedimento è *globalmente convergente* quando la convergenza non dipende da quanto x_0 è vicino ad α . Per i metodi a convergenza locale la scelta del punto di innesco è cruciale.

Anche se essendo tutti e tre i metodi (**Newton, Corde e Secanti**) localmente convergenti, quindi più la differenza con la radice è minore più velocemente convergono, se viene utilizzato come punto di innesco $x_0 = 5/3$, i metodi non convergono in quanto tale punto di innesco è una radice della funzione derivata, cioè $f'(\frac{5}{3}) = 0$.

2.3 Esercizio 3

Abbiamo visto come il polinomio $P(x) = x^3 - 4x^2 + 5x - 2$, in $P(x) = 0$ presenta due radici, una con molteplicità multipla $x = 1$ e una con molteplicità semplice $x = 2$.

Di seguito sono riportati tre codici MatLab, rispettivamente:

- Metodo di Newton

```
1 % x0 = newton(f, f1, x0, imax, tolX)
2 % Metodo di Newton generico.
3 %
4 % Input:
5 % -f: la funzione;
6 % -f1: la derivata della funzione;
7 % -x0: l'approssimazione iniziale;
8 % -imax: il numero massimo di iterazioni;
9 % -tolX: la tolleranza desiderata;
10 %
11 % Output :
12 % -x0: radici della funzione.
13
14 function x0 = newton(f, f1, x0, imax, tolX)
15     in = 0;
16     control = true;
17     iszero = false;
18     while ( in<imax ) && control
19         in = in+1;
20         fx = feval(f, x0);
21         f1x = feval(f1, x0);
22         if f1x == 0
23             iszero = true;
24             in = in-1;
25             break
26         end
27         x1 = x0 - fx/f1x;
28         if abs(x1-x0)>tolX
29             control = true;
30         else
31             control = false;
32         end
33         x0 = x1;
34     end
35     if iszero
36         fprintf('Con tol = %e il metodo di Newton non converge entro la tolleranza
37             ed il numero di passi richiesti\n', tolX);
38     else
39         fprintf('Con tol = %e il metodo di Newton converge a %f dopo %d passi\n',
40             tolX, x0, in);
41     end
42 end
```

- Metodo di Newton modificato

```
1 % x0 = newtonMod(f, f1, x0, m, imax, tolX)
2 % Metodo di Newton modificato.
3 %
4 % Input:
5 % -f: la funzione;
6 % -f1: la derivata della funzione;
```

```

7 % -x0: l'approssimazione iniziale;
8 % -m: la molteplicita della radice;
9 % -imax: il numero massimo di iterazioni;
10 % -tolx: la tolleranza desiderata;
11 %
12 % Output :
13 % -x0: radici della funzione
14
15 function x0 = newtonMod(f, f1, x0, m, imax, tolx)
16     inm = 0;
17     control = true;
18     iszero = false;
19     while ( inm<imax ) && control
20         inm = inm+1;
21         fx = feval(f, x0);
22         flx = feval(f1, x0);
23         if flx == 0
24             iszero = true;
25             inm = inm-1;
26             break
27         end
28         x1 = x0 - m*(fx/flx);
29         if abs(x1-x0)>tolx
30             control = true;
31         else
32             control = false;
33         end
34         x0 = x1;
35     end
36     if iszero
37         fprintf('Con tol = %e il metodo di Newton Modificato non converge entro la
38             tolleranza ed il numero di passi richiesti\n', tolx);
39     else
37         fprintf('Con tol = %e il metodo di Newton Modificato converge a %f dopo %d
38             passi\n', tolx, x1, inm);
39     end
40 end
41

```

• Metodo di Aitken

```

1 % x0 = aitken(f, f1, x0, imax, tolx)
2 % Metodo di accelerazione di Aitken.
3 %
4 % Input:
5 % -f: la funzione
6 % -f1: la derivata della funzione;
7 % -x0: l'approssimazione iniziale;
8 % -imax: il numero massimo di iterazioni;
9 % -tolx: la tolleranza desiderata;
10 %
11 % Output :
12 % -x0: radici della funzione
13
14 function x0 = aitken(f, f1, x0, imax, tolx)
15     ia = 0;
16     control = true;
17     iszero = false;
18     while ( ia<imax ) && control
19         ia = ia+1;

```

```

20     fx = feval(f, x0);
21     flx = feval(f1, x0);
22     if flx == 0
23         iszero = true;
24         ia = ia-1;
25         break
26     end
27     x1 = x0 - fx/flx;
28     fx = feval(f, x1);
29     flx = feval(f1, x1);
30     if flx == 0
31         iszero = true;
32         ia = ia-1;
33         break
34     end
35     x2 = x1 - fx/flx;
36     if (x2-2*x1+x0)==0
37         iszero = false;
38         ia = ia-1;
39         break
40     end
41     x3 = (x2*x0-x1^2)/(x2-2*x1+x0);
42     if abs(x3-x0)>tolx
43         control = true;
44     else
45         control = false;
46     end
47     x0 = x3;
48 end
49 if iszero
50     fprintf('Con tol = %e il metodo di Aitken non converge entro la tolleranza
51           ed il numero di passi richiesti\n', tolx);
52 else
53     fprintf('Con tol = %e il metodo di Aitken converge a %f dopo %d passi\n',
54           tolx, x3, ia);
55 end
end

```

Il seguente codice MatLab, riguarda il polinomio $P(x) = x^3 - 4x^2 + 5x - 2$, sul quale vengono eseguiti il metodo di Newton, il metodo di Newton modificato (con molteplicità $m = 1$ per la radice $x = 2$ e $m = 2$ per la radice $x = 1$) e il metodo di Aitken, valore di $tol_x = 10^{-1}$ che decresce ad ogni passaggio, pd che indica la derivata del polinomio, numero di iterazioni massime 1000 e punto di partenza $x_0 = 0$:

```

1  % Soluzione Cap_2 Es_3.
2  %
3  % -p: polinomio;
4  % -pd: derivata prima del polinomio;
5  % -tolx: tolleranza;
6  % -xn: vettore contenente i valori del metodo di newton ad ogni passo;
7  % -xnm: vettore contenente i valori del metodo di newton modificato m=1 ad ogni passo;
8  % -xa: vettore contenente i valori del metodo di Aitken ad ogni passo;
9
10 p = @(x) x^3-4*x^2+5*x-2;
11 pd = @(x) 3*x^2-8*x+5;
12 tolx = 10^-1;
13 xn = [];
14 xnm = [];
15 xa = [];

```

```

16 j = 1;
17
18 % Iterazione fino a una tolleranza di circa 10(-16) (eps)
19
20 while tol>eps
21     xn(j) = newton(p, pd, 0, 1000, tol);
22     xnm(j) = newtonMod(p, pd, 0, 2, 1000, tol);
23     xa(j) = aitken(p, pd, 0, 1000, tol);
24     tol = tol/10;
25     j = j+1;
26 end

```

restituisce i seguenti valori:

tol_x	<i>Newton</i>		<i>NewtonMod m = 2</i>		<i>Aitken</i>	
10^{-1}	$\tilde{x} = 0.895985715144219$	$in = 4$	$\tilde{x} = 0.999884326200135$	$inm_2 = 3$	$\tilde{x} = 1.00198731468863$	$ia = 2$
10^{-2}	$\tilde{x} = 0.992894084175596$	$in = 8$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 4$	$\tilde{x} = 1.00000098931511$	$ia = 3$
10^{-3}	$\tilde{x} = 0.999106262111969$	$in = 11$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 4$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-4}	$\tilde{x} = 0.999944094597924$	$in = 15$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-5}	$\tilde{x} = 0.999993011508562$	$in = 18$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-6}	$\tilde{x} = 0.999999126508267$	$in = 21$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-7}	$\tilde{x} = 0.999999945981418$	$in = 25$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-8}	$\tilde{x} = 1.00000000137933$	$in = 29$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-9}	$\tilde{x} = 1.00000000137933$	$in = 29$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-10}	$\tilde{x} = 1.00000000137933$	$in = 29$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-11}	$\tilde{x} = 1.00000000137933$	$in = 29$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-12}	$\tilde{x} = 1.00000000137933$	$in = 29$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-13}	$\tilde{x} = 1.00000000137933$	$in = 29$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-14}	$\tilde{x} = 1.00000000137933$	$in = 29$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$
10^{-15}	$\tilde{x} = 1.00000000137933$	$in = 29$	$\tilde{x} = 0.999999993312949$	$inm_2 = 5$	$\tilde{x} = 0.99999998201194$	$ia = 4$

Si vede da questi risultati che i metodi di Newton modificato con molteplicità $m = 2$ e di Aitken convergono molto velocemente alla soluzione (arrotondando $\tilde{x}_{nm2} = 0.999999993312949 \approx 1$ e $\tilde{x}_a = 0.99999998201194 \approx 1$), mentre il metodo di Newton e di Newton modificato con $m = 1$ (tale valore di molteplicità rende identici i valori restituiti, quindi non lo abbiamo calcolato), seppur convergendo (arrotondando $\tilde{x}_n = 1.00000000137933 \approx 1$), richiedono più passi d'iterazione.

2.4 Esercizio 4

Essendo $\sqrt{\alpha}$ la radice ricercata, dobbiamo innanzitutto trovare una funzione $f(x)$ che abbia uno zero in $x = \sqrt{\alpha}$. La funzione più semplice di questo tipo è $f(x) = x - \sqrt{\alpha}$, ma ovviamente, dato che si sta tentando di approssimare $\sqrt{\alpha}$ stessa, non è verosimile utilizzare il valore esatto per il calcolo dell'approssimazione. Quindi si utilizza la funzione $f(x) = x^2 - \alpha$, che ha radici semplici in $x = \sqrt{\alpha}$ e in $x = -\sqrt{\alpha}$, ovvero $f(\pm\sqrt{\alpha}) = 0$. La derivata prima di questa funzione è $f'(x) = 2x$.

L'iterazione del metodo di Newton utilizzando questa funzione diventa :

$$\begin{aligned}x_{i+1} &= x_i - \frac{f(x_i)}{f'(x_i)} = x_i - \frac{x_i^2 - \alpha}{2x_i} = \\&= \frac{2x_i^2 - x_i^2 + \alpha}{2x_i} = \frac{x_i^2 + \alpha}{2x_i} = \\&= \frac{1}{2} \left(x_i + \frac{\alpha}{x_i} \right), \quad i = 0, 1, 2, \dots\end{aligned}$$

Il seguente codice MatLab, riguarda l'implementazione del **metodo di Newton per il calcolo $\sqrt{\alpha}$** :

```
1  % [xn,exn] = newtonSqrtAlpha(alpha, x0, imax, tolX)
2  % Metodo di Newton ottimizzato per l'approssimazione della radice
3  % quadrata.
4  %
5  % Input:
6  % -alpha: l'argomento della radice quadrata;
7  % -x0: l'approssimazione iniziale;
8  % -imax: il numero massimo di iterazioni;
9  % -tolX: la tolleranza desiderata.
10 %
11 % Output:
12 % -xn: vettore radici;
13 % -exn: vettore errore.
14
15 function [xn,exn] = newtonSqrtAlpha(alpha, x0, imax, tolX)
16     xn = [];
17     exn = [];
18     i = 1;
19     xn(i) = x0;
20     exn(i) = x0-sqrt(alpha);
21     i = i+1;
22     x = (x0+alpha/x0)/2;
23     xn(i) = x;
24     exn(i) = x-sqrt(alpha);
25     while( i<imax ) && ( abs(x-x0)>tolX )
26         i = i+1;
27         x0 = x;
28         x = (x0+alpha/x0)/2;
29         xn(i) = x;
30         exn(i) = x-sqrt(alpha);
31     end
32 end
```

Il seguente codice MatLab, riguarda la chiamata della funzione definita precedentemente, con $\alpha = x_0 = 5$, con numero di passi massimi $imax = 100$ e indice di tolleranza $tol_x = eps$:

```
1  % Soluzione Cap_2 Es_4
```

```

2 %
3 % Tolleranza di circa 10(-16) (eps)
4
5 [xn,exn] = newtonSqrtAlpha(5, 5, 100, eps);

```

restituisce i seguenti valori:

i	x_i	$E_{ass} = \epsilon_i = x_i - \sqrt{\alpha} \quad \alpha = 5$
$i = 0$	$x_0 = 5$	$ \epsilon_0 = 2.763932022500210e + 00$
$i = 1$	$x_1 = 3$	$ \epsilon_1 = 7.639320225002102e - 01$
$i = 2$	$x_2 = 2.333333333333333e + 00$	$ \epsilon_2 = 9.726535583354368e - 02$
$i = 3$	$x_3 = 2.238095238095238e + 00$	$ \epsilon_3 = 2.027260595448332e - 03$
$i = 4$	$x_4 = 2.236068895643363e + 00$	$ \epsilon_4 = 9.181435736138610e - 07$
$i = 5$	$x_5 = 2.236067977499978e + 00$	$ \epsilon_5 = 1.882938249764265e - 13$
$i = 6$	$x_6 = 2.236067977499790e + 00$	$ \epsilon_6 = 0$
$i = 7$	$x_7 = 2.236067977499790e + 00$	$ \epsilon_7 = 0$

2.5 Esercizio 5

Come precedentemente visto nell'Esercizio 2.4 si utilizzerà la funzione $f(x) = x^2 - \alpha$, che ha radici semplici in $x = \sqrt{\alpha}$ e in $x = -\sqrt{\alpha}$, ovvero $f(\pm\sqrt{\alpha}) = 0$. La derivata prima di questa funzione è $f'(x) = 2x$.

L'iterazione del metodo delle Secanti utilizzando questa funzione diventa :

$$\begin{aligned} x_{i+1} &= \frac{f(x_i)x_{i-1} - f(x_{i-1})x_i}{f(x_i) - f(x_{i-1})} = \\ &= \frac{(x_i^2 - \alpha)x_{i-1} - (x_{i-1}^2 - \alpha)x_i}{x_i^2 - \alpha - x_{i-1}^2 + \alpha} = \\ &= \frac{x_i^2x_{i-1} - \alpha x_{i-1} - x_{i-1}^2x_i + \alpha x_i}{x_i^2 - x_{i-1}^2} = \\ &= \frac{x_i x_{i-1}(x_i - x_{i-1}) + \alpha(x_i - x_{i-1})}{(x_i - x_{i-1})(x_i + x_{i-1})} = \\ &= \frac{(x_i - x_{i-1})(x_i x_{i-1} + \alpha)}{(x_i - x_{i-1})(x_i + x_{i-1})} = \\ &= \frac{x_i x_{i-1} + \alpha}{x_i + x_{i-1}}, \quad i = 0, 1, 2, \dots \end{aligned}$$

Il seguente codice MatLab, riguarda l'implementazione del **metodo delle Secanti per il calcolo $\sqrt{\alpha}$** :

```

1  % [xs,exs] = secantiSqrtAlpha(alpha, x0, x1, imax, tolX)
2  %   Metodo delle Secanti ottimizzato per l'approssimazione della radice
3  %   quadrata.
4  %
5  % Input:
6  %   -alpha: l'argomento della radice quadrata;
7  %   -x0: l'approssimazione iniziale;
8  %   -imax: il numero massimo di iterazioni;
9  %   -tolX: la tolleranza desiderata.
10 %
11 % Output:
12 %   -xs: vettore radici;
13 %   -exs: vettore errore.
14
15 function [xs, exs] = secantiSqrtAlpha(alpha, x0, x1, imax, tolX)
16     x = x1;
17     xs = [];
18     exs = [];
19     i = 1;
20     xs(i) = x0;
21     exs(i) = x0-sqrt(alpha);
22     i = i+1;
23     xs(i) = x;
24     exs(i) = x-sqrt(alpha);
25     while ( i<imax ) && ( abs(x-x0)>tolX )
26         i = i+1;
27         x1 = (x*x0 + alpha)/(x + x0);
28         x0 = x;
29         x = x1;
30         xs(i) = x;
31         exs(i) = x-sqrt(alpha);
32     end
33 end

```


Il seguente codice MatLab, riguarda la chiamata della funzione definita precedentemente, con $\alpha = x_0 = 5$, con $x_1 = 3$, con numero di passi massimi $imax = 100$ e indice di tolleranza $tol_x = eps$:

```

1 % Soluzione Cap_2 Es_5
2 %
3 % Tolleranza di circa 10(-16) (eps)
4
5 [xs, exs] = secantiSqrtAlpha(5, 5, 3, 100, eps);

```

restituisce i seguenti valori:

i	x_i	$E_{ass} = \epsilon_i = x_i - \sqrt{\alpha} \quad \alpha = 5$
$i = 0$	$x_0 = 5$	$ \epsilon_0 = 2.763932022500210e + 00$
$i = 1$	$x_1 = 3$	$ \epsilon_1 = 7.639320225002102e - 01$
$i = 2$	$x_2 = 2.500000000000000e + 00$	$ \epsilon_2 = 2.639320225002102e - 01$
$i = 3$	$x_3 = 2.272727272727273e + 00$	$ \epsilon_3 = 3.665929522748312e - 02$
$i = 4$	$x_4 = 2.238095238095238e + 00$	$ \epsilon_4 = 2.027260595448332e - 03$
$i = 5$	$x_5 = 2.236084452975048e + 00$	$ \epsilon_5 = 1.647547525829296e - 05$
$i = 6$	$x_6 = 2.236067984964863e + 00$	$ \epsilon_6 = 7.465073448287285e - 09$
$i = 7$	$x_7 = 2.236067977499817e + 00$	$ \epsilon_7 = 2.753353101070388e - 14$
$i = 8$	$x_8 = 2.236067977499790e + 00$	$ \epsilon_8 = 4.440892098500626e - 16$
$i = 9$	$x_9 = 2.236067977499790e + 00$	$ \epsilon_9 = 0$
$i = 10$	$x_{10} = 2.236067977499790e + 00$	$ \epsilon_{10} = 0$

Si può notare come la *convergenza superlineare* sia leggermente più lenta rispetto alla *convergenza quadratica* del metodo di Newton visto nell'esercizio precedente (2.4).

3 Capitolo 3

3.1 Esercizio 1

Il seguente codice MatLab, contiene l'implementazione di una funzione per la risoluzione di un sistema lineare $Ax = b$ con A matrice triangolare inferiore :

- Metodo matrice triangolare inferiore

```
1 % x = triangolareInferiore(A, b)
2 % Metodo per la risoluzione di una matrice tringolare inferiore a
3 % diagonale unitaria, anche con elementi sulla parte superiore.
4 %
5 % Input:
6 % -A: matrice triangolare inferiore;
7 % -b: vettore dei termini noti.
8 %
9 % Output:
10 % -x: vettore delle soluzioni del sistema.
11
12 function x = triangolareInferiore(A,b)
13     x = b;
14     if ~ismatrix(A)
15         error('A non è una matrice');
16     end
17     [n,m] = size(A);
18     if (n~=m)
19         error('A non è una matrice quadrata');
20     end
21     for j=1:n
22         if (A(j,j)~=1)
23             error('A non ha coefficienti diagonali unitari')
24         end
25     end
26     if (~isvector(x))
27         error('b non è un vettore\n');
28     end
29     vectorSize = size(x);
30     if (vectorSize~=n)
31         error('Il vettore deve avere %i riche, invece ha %i righe', n, vectorSize);
32     end
33     for j=1:n
34         for i = j+1:n
35             x(i) = x(i)-A(i,j)*x(j);
36         end
37     end
38 end
```

Il seguente codice MatLab, contiene la chiamata della funzione precedente:

```
1 % Soluzione Cap_3 Es_1.
2 %
3 % Input:
4 % -A: matrice a digonale unitaria;
5 % -b: vettore dei termini noti;
6 %
7 % Output:
8 % -x: vettore delle incognite.
```

```
9  
10 A = [1 2 0;2 1 0;2 2 1];  
11 b = [2 2 2];  
12  
13 x = triangolareInferiore(A,b);
```

con i seguenti parametri di input :

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 2 & 0 \\ 2 & 1 & 0 \\ 2 & 2 & 1 \end{bmatrix} \quad b = \begin{bmatrix} 2 \\ 2 \\ 2 \end{bmatrix}$$

restituendo il seguente vettore :

$$x = \begin{bmatrix} 2 \\ -2 \\ 2 \end{bmatrix}$$

3.2 Esercizio 2

Il seguente codice MatLab, contiene l'implementazione di una funzione per la *fattorizzazione* LDL^t di una matrice A

- Metodo fattorizzazione LDL^t

```
1 % A = fattorizzazioneLDLt(A)
2 % Metodo per la fattorizzazione LDLt di una matrice.
3 %
4 % Input:
5 % -A: matrice sdp da fattorizzare.
6 %
7 % Output:
8 % -A: matrice riscritta L, D e Lt.
9
10 function A = fattorizzazioneLDLt(A)
11     [m,n]=size(A);
12     if m~=n
13         error('La matrice non è quadrata!');
14     end
15     if A(1,1)<=0
16         error('La matrice non è SDP');
17     end
18     A(2:n,1) = A(2:n,1)/A(1,1);
19     for j = 2:n
20         v = (A(j,1:j-1).') .* diag(A(1:j-1,1:j-1));
21         A(j,j) = A(j,j) - A(j,1:j-1)*v;
22         if A(j,j)<=0
23             error('La matrice non è SDP')
24         end
25         A(j+1:n,j) = (A(j+1:n,j) - A(j+1:n,1:j-1)*v)/A(j,j);
26     end
27 end
```

Il seguente codice MatLab, contiene la chiamata della funzione precedente :

```
1 % Soluzione Cap_3 Es_2.
2 %
3 % Input:
4 % -A1: matrice prima fattorizzazione;
5 % -A2: matrice seconda fattorizzazione.
6 %
7 % Output:
8 % -LDLt1: matrice A1 fattorizzata LDLt;
9 % -LDLt2: matrice A2 fattorizzata LDLt.
10
11 A1 = [1 -1 2 2; -1 5 -14 2; 2 -14 42 2; 2 2 2 65];
12 LDLt1 = fattorizzazioneLDLt(A1);
13
14
15 A2 = [1 -1 2 2; -1 6 -17 3; 2 -17 48 -16; 2 3 -16 4];
16 LDLt2 = fattorizzazioneLDLt(A2);
```

con i seguenti parametri di input :

1.

$$A_1 = \begin{bmatrix} 1 & -1 & 2 & 2 \\ -1 & 5 & -14 & 2 \\ 2 & -14 & 42 & 2 \\ 2 & 2 & 2 & 65 \end{bmatrix}$$

2.

$$A_2 = \begin{bmatrix} 1 & -1 & 2 & 2 \\ -1 & 6 & -17 & 3 \\ 2 & -17 & 48 & -16 \\ 2 & 3 & -16 & 4 \end{bmatrix}$$

restituendo i seguenti risultati:

1. A_1 è fattorizzabile LDL^t

$$LDL_1^t = \begin{bmatrix} 1 & -1 & 2 & 2 \\ -1 & 4 & -14 & 2 \\ 2 & -3 & 2 & 2 \\ 2 & 1 & 5 & 7 \end{bmatrix}$$

E' quindi sdp .

2. A_2 non è fattorizzabile LDL^t , quindi non è sdp . L'esecuzione di Es_2 stamperà:

*Error using fattorizzazioneLDLt (line 23)
La matrice non è SDP*

3.3 Esercizio 3

Per la risoluzione di un sistema lineare $Ax = b$ con $A = LDL^t$, viene chiamato il seguente codice in MatLab:

- Metodo risoluzione $LDL^t x = b$

```
1 % x = risolutoreLDLt(LDLt,b)
2 % Metodo per la risoluzione di una matrice LDLt.
3 %
4 % Input:
5 %   -LDLt: matrice;
6 %   -b: vettore dei termini noti.
7 %
8 % Output:
9 %   -x: vettore delle soluzioni del sistema.
10
11 function x = risolutoreLDLt(LDLt, b)
12     LDLt = fattorizzazioneLDLt(LDLt);
13     x = triangolareInferiore(tril(LDLt,-1)+eye(length(LDLt)),b);
14     x = diagonale(diag(LDLt),x);
15     x = triangolareSuperiore((tril(LDLt,-1)+eye(length(LDLt)))',x);
16 end
```

il quale implementa in ordine:

1. **fattorizzazioneLDLt(LDL^t)**

Una funzione di fattorizzazione di una matrice LDL^t passata come input e restituisce una matrice A riscritta con le informazioni di L , D e L^t (guarda es. 3.2).

2. **triangolareInferiore(L,b)**

Una funzione per il calcolo del primo vettore incognite x di una matrice triangolare inferiore a diagonale unitaria L (con l'utilizzo dei comandi $tril(LDL^t, k < 0)$ che restituisce gli elementi sotto la k -esima diagonale di LDL^t ; $eye(n)$ che restituisce una matrice di identità di grandezza n con tutti i valori $a_{i,j} = 0$ con $i \neq j$) passata come input insieme al vettore dei termini noti b del sistema (guarda es. 3.1).

3. **diagonale(d,x)**

Una funzione per il calcolo del secondo vettore incognite x di un vettore diagonale d (con l'utilizzo del comando $diag(A)$, che restituisce un vettore colonna degli elementi diagonali principali di LDL^t , passato come input insieme al vettore dei termini noti x , precedentemente calcolato:

- Metodo diagonale

```
1 % b = diagonale(D,b)
2 % Metodo per il calcolo del vettore incognite di una matrice diagonale.
3 %
4 % Input:
5 %   -d: vettore diagonale della matrice.
6 %   -b: vettore dei termini noti.
7 %
8 % Output:
9 %   -b: vettore delle soluzioni del sistema.
10
11 function b = diagonale(d,b)
12     if(~isvector(b))
13         error('b non è un vettore');
```

```

14     end
15     if(~isvector(d))
16         error('d non è un vettore');
17     end
18     n = length(d);
19     if(n~=length(b))
20         error('d e b non hanno la stessa lunghezza');
21     end
22     for j=1:n
23         b(j) = b(j)/d(j);
24     end
25 end

```

4. triangolareSuperiore(L^t ,b)

Una funzione per il calcolo del vettore incognite finale x del sistema lineare di una matrice triangolare superiore a diagonale unitaria L^t (con l'utilizzo dei comandi $tril(DDL^t, k < 0)$ che restituisce gli elementi sotto la k -esima diagonale di DDL^t ; $eye(n)$ che restituisce una matrice di identità di grandezza n con tutti i valori $a_{i,j} = 0$ con $i \neq j$; al tutto viene aggiunta ('') per calcolarne la trasposta) passata come input insieme al vettore dei termini noti x , precedentemente calcolato:

- Metodo matrice triangolare superiore

```

1  % x = triangolareSuperiore(A, b)
2  % Metodo per la risoluzione di una matrice triangolare superiore.
3  %
4  % Input:
5  % -A: matrice triangolare superiore;
6  % -b: vettore dei termini noti.
7  %
8  % Output:
9  % -x: vettore delle soluzioni del sistema.
10
11 function x = triangolareSuperiore(A,b)
12     x = b;
13     if ~ismatrix(A)
14         error('A non è una matrice');
15     end
16     [n,m] = size(A);
17     if(n~=m)
18         error('A non è una matrice quadratica');
19     end
20     if(~isvector(x))
21         error('b non è un vettore');
22     end
23     vectorSize = size(x,1);
24     if(vectorSize~=n)
25         error('Il vettore deve avere %i righe, invece ha %i righe', n,
26             vectorSize);
27     end
28     for j=n:-1:1
29         x(j) = x(j)/A(j,j);
30         for i = 1:j-1
31             x(i) = x(i)-A(i,j)*x(j);
32         end
33     end
34 end

```

3.4 Esercizio 4

Per la risoluzione di un sistema lineare $Ax = b$ con $A = LU$, viene chiamato il seguente codice in MatLab:

- Metodo risoluzione $LUx = b$ con pivoting

```
1 % x = risolutoreLUPiv(LU,b)
2 % Metodo per la risoluzione di una matrice LUPiv.
3 %
4 % Input:
5 % -LU: matrice;
6 % -b: vettore dei termini noti;
7 %
8 % Output:
9 % -x: vettore delle soluzioni del sistema.
10
11 function x = risolutoreLUpiv(LU, b)
12     [LU,p] = fattorizzazioneLUpiv(LU);
13     b = b(p);
14     x = triangolareInferiore(tril(LU,-1)+eye(length(LU)), b);
15     x = triangolareSuperiore(triu(LU), x);
16 end
```

il quale implementa in ordine:

1. **fattorizzazioneLUpiv(LU,b)**

Una funzione di fattorizzazione di una matrice LU passata come input che restituisce una matrice A riscritta con le informazioni di L e U insieme a un vettore p che indica le righe permutate :

- Metodo fattorizzazione LU con pivoting

```
1 % [A, p] = fattorizzaLUpiv(A)
2 % Metodo per la fattorizzazione LU di una matrice.
3 %
4 % Input:
5 % -A: matrice sdq da fattorizzare.
6 %
7 % Output:
8 % -A: matrice riscritta L e U;
9 % -p: vettore contenente l'informazione della matrice di permutazione P.
10
11 function [A, p] = fattorizzazioneLUpiv(A)
12     [m,n]=size(A);
13     if m~=n
14         error('La matrice non è quadrata!');
15     end
16     p=[1:n];
17     for i=1:(n-1)
18         [aki, ki] = max(abs(A(i:n,i)));
19         if aki==0
20             error('La matrice è singolare!');
21         end
22         ki = ki+i-1;
23         if ki>i
24             A([i,ki],:) = A([ki,i],:);
25             p([i,ki]) = p([ki,i]);
26         end
27         A((i+1):n,i) = A((i+1):n,i)/A(i,i);
28         A((i+1):n,(i+1):n) = A((i+1):n,(i+1):n)-A((i+1):n,i)*A(i,(i+1):n);
```



```
29 | end
30 | end
```

2. **triangolareInferiore(L,b)** Una funzione per il calcolo del vettore incognite x_1 di una matrice triangolare inferiore a diagonale unitaria A (con l'utilizzo dei comandi $tril(A,k<0)$ che restituisce gli elementi sotto la k -esima diagonale di A ; $eye(n)$ che restituisce una matrice di identità (tutti i valori zero a parte i termini diagonali) di grandezza n) passata come input insieme al vettore dei termini noti b del sistema, *permutato*, calcolato con la formula $b(p)$ (guarda es. 3.3).
3. **triangolareSuperiore(U,b)** Una funzione per il calcolo del vettore incognite finale x del sistema lineare di una matrice triangolare superiore a diagonale unitaria A (con l'utilizzo dei comandi $tril(A,k>0)$ che restituisce gli elementi sopra la k -esima diagonale di A ; $eye(n)$ che restituisce una matrice di identità (tutti i valori zero a parte i termini diagonali) di grandezza n) passata come input insieme al vettore dei termini noti $b = x$ (guarda es. 3.3).

3.5 Esercizio 5

Il seguente codice MatLab, contiene la chiamata delle due funzioni descritte negli esercizi precedenti, (*risolutoreLDLt* dell'es. 3.3 e *risolutoreLU piv* dell'es. 3.4) per dimostrarne l'utilizzo tramite alcuni esempi:

```

1  % Soluzione Cap_3 Es_5.
2  %
3  % Input:
4  %   -LDLt: matrice da fattorizzare;
5  %   -xt1: vettore incognite.
6  %
7  % Output:
8  %   -b1: vettore termini noti;
9  %   -x1: vettore incognite;
10 %   -r1: vettore residuo
11 %   -k1: numero di condizionamento matrice;
12 %   -krb1: rapporto tra la norma vettore residuo e la norma vettore termini noti;
13 %   -kxtx1: rapporto tra la norma della differenz tra x - ~x e la norma
14 %   del vettore ~x.
15
16 LDlt = [3 2 -1; 2 7 7; -1 7 30];
17 xt1 = [4; 5; 3];
18 b1 = LDlt*xt1;
19 x1 = risolutoreLDLt(LDlt,b1);
20 r1 = LDlt*x1-b1;
21 k1 = cond(LDlt);
22 krb1 = norm(r1)/norm(b1);
23 kxtx1 = norm(x1 - xt1)/norm(xt1);
24
25 % Input:
26 %   -LU: matrice da fattorizzare;
27 %   -xt2: vettore incognite.
28 %
29 % Output:
30 %   -b2: vettore termini noti;
31 %   -x2: vettore incognite;
32 %   -r2: vettore residuo
33 %   -k2: numero di condizionamento matrice;
34 %   -krb2: rapporto tra la norma vettore residuo e la norma vettore termini noti;
35 %   -kxtx2: rapporto tra la norma della differenz tra x - ~x e la norma
36 %   del vettore ~x.
37
38 LU = [-23 5 -21 8; 0 0 5 7; 1 54 7 9; 0 -8 12 4];
39 xt2 =[2; 8; 3; 5];
40 b2 = LU*xt2;
41 x2 = risolutoreLU piv(LU, b2);
42 r2 = LU*x2-b2;
43 k2 = cond(LU);
44 krb2 = norm(r2)/norm(b2);
45 kxtx2 = norm(x2 - xt2)/norm(xt2);

```

Esempio : *risolutoreLDLt*

con i seguenti parametri di input :

$$A_1 = LDL^t = \begin{bmatrix} 3 & 2 & -1 \\ 2 & 7 & 7 \\ -1 & 7 & 30 \end{bmatrix} \quad \hat{x}_1 = \begin{bmatrix} 4 \\ 5 \\ 3 \end{bmatrix} \quad b_1 = LDL^t \hat{x}_1 = \begin{bmatrix} 19 \\ 64 \\ 121 \end{bmatrix}$$

$$L = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0,6667 & 1 & 0 \\ -0,3333 & 1.3529 & 1 \end{bmatrix} \quad D = \begin{bmatrix} 3 & 0 & 0 \\ 0 & 5.6667 & 0 \\ 0 & 0 & 19.2941 \end{bmatrix} \quad L^t = \begin{bmatrix} 1 & 0.6667 & -0.3333 \\ 0 & 1 & 1.3529 \\ 0 & 0 & 1 \end{bmatrix}$$

Il risultato ottenuto è:

$$x_1 = \begin{bmatrix} 4.0000000000000000 \\ 4.9999999999999999 \\ 3.0000000000000000 \end{bmatrix} \quad r_1 = LDL^t * x_1 - b_1 = \begin{bmatrix} 0 \\ -7.1054e - 15 \\ 0 \end{bmatrix}$$

Esempio : *risolutoreLUpiv*

con i seguenti parametri di input :

$$A_2 = LU = \begin{bmatrix} -23 & 5 & -21 & 8 \\ 0 & 0 & 5 & 7 \\ 1 & 54 & 7 & 9 \\ 0 & -8 & 12 & 4 \end{bmatrix} \quad \hat{x}_2 = \begin{bmatrix} 2 \\ 8 \\ 3 \\ 5 \end{bmatrix} \quad b_2 = LDL^t \hat{x}_2 = \begin{bmatrix} -29 \\ 50 \\ 500 \\ -8 \end{bmatrix}$$

$$L = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ -0.0435 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & -0.1476 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0.3877 & 1 \end{bmatrix} \quad U = \begin{bmatrix} -23 & 5 & -21 & 8 \\ 0 & 54.2174 & 6.0870 & 9.3478 \\ 0 & 0 & 12.8982 & 5.3793 \\ 0 & 0 & 0 & 4.92147 \end{bmatrix}$$

$$P = \begin{bmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \end{bmatrix} \quad Pb = \begin{bmatrix} -29 \\ 500 \\ -8 \\ 50 \end{bmatrix}$$

Il risultato ottenuto è:

$$x_2 = \begin{bmatrix} 2.0000000000000000 \\ 8.0000000000000000 \\ 3.0000000000000000 \\ 5.0000000000000001 \end{bmatrix} \quad r_2 = LU * x_2 - b_2 = \begin{bmatrix} 7.1054e - 15 \\ 7.1054e - 15 \\ 0 \\ -3.5527e - 15 \end{bmatrix}$$

La tabella sottostante contiene, per ogni esempio considerato, il numero di condizionamento di A , in *norma 2*, con l'utilizzo del comando *cond* e *norm* di Matlab :

A	$K_2(A)$	$\frac{\ r\ }{\ b\ }$	$\frac{\ x - \tilde{x}\ }{\ \tilde{x}\ }$
A_1	$k_1 = 20.0572$	$\frac{\ r_1\ }{\ b_1\ } = 5.1416e - 17$	$\frac{\ x_1 - \tilde{x}_1\ }{\ \tilde{x}_1\ } = 1.4043e - 16$
A_2	$k_2 = 17.6716$	$\frac{\ r_2\ }{\ b_2\ } = 2.1173e - 17$	$\frac{\ x_2 - \tilde{x}_2\ }{\ \tilde{x}_2\ } = 1.0771e - 16$

3.6 Esercizio 6

Il seguente codice MatLab, contiene l'implementazione di una funzione per la *fattorizzazione LU* di una matrice A :

- Metodo fattorizzazione LU

```
1 % A = fattorizzazioneLU(A)
2 % Fattorizzazione LU di una matrice nonsingolare con tutti i minori
3 % principali non nulli.
4 %
5 % Input:
6 % -A: la matrice nonsingolare da fattorizzare LU.
7 %
8 % Output:
9 % -A: la matrice riscritta con le informazioni dei fattori L ed U.
10
11 function A = fattorizzazioneLU(A)
12     [m,n]=size(A);
13     if m~=n
14         error('La matrice non è quadrata!');
15     end
16     for i=1:n-1
17         if A(i,i)==0
18             error('La matrice non è fattorizzabile LU!');
19         end
20         A(i+1:n,i) = A(i+1:n,i)/A(i,i);
21         A(i+1:n,i+1:n) = A(i+1:n,i+1:n)-A(i+1:n,i)*A(i,i+1:n);
22     end
23 end
```

Il seguente codice Matlab, contiene la chiamata della funzione di *fattorizzazione LU* (L viene ricavata con l'utilizzo dei comandi $\text{tril}(A,k<0)$ che restituisce gli elementi sotto la k -esima diagonale di A ; $\text{eye}(n)$ che restituisce una matrice di identità (tutti i valori zero a parte i termini diagonali) di grandezza n), (U viene ricavata con l'utilizzo del comando $\text{tril}(A)$ che restituisce la parte triangolare superiore di A) e successivamente vengono eseguiti i comandi $U \setminus (L \setminus b)$ *Gauss senza pivoting* e $A \setminus b$ *Gauss con pivoting*:

```
1 % Soluzione Cap_3 Es_6.
2 %
3 % Input:
4 % -A: matrice da fattorizzare;
5 % -e: vettore termini noti.
6 %
7 % Output:
8 % -LU: fattorizzazione della matrice A;
9 % -L: matrice triangolare inferiore di LU;
10 % -U: matrice triangolare superiore di LU;
11 % -b: vettore termini noti;
12 % -Sp: Gauss senza pivoting;
13 % -Cp: Gauss con pivoting.
14
15 A = [10^(-13) 1 ; 1 1];
16 LU = fattorizzazioneLU(A);
17 L = tril(LU,-1)+eye(length(LU));
18 U = triu(LU);
19
20 if A==L*U
21     fprintf('La fattorizzazione LU è corretta');
```

```

22 else
23     error('La fattorizzazione LU è errata');
24 end
25
26 e = [1; 1];
27 b = A*e;
28 Sp = U\(L\b);
29 Cp = A\b;

```

restituendo rispettivamente:

1. • **Fattorizzazione LU**

$$A = \begin{bmatrix} 10^{(-13)} & 1 \\ 1000 & -999 \end{bmatrix}$$

$$L * U = \begin{bmatrix} 1 & 0 \\ 10^{(13)} & 1 \end{bmatrix} * \begin{bmatrix} 10^{(-13)} & 1 \\ 0 & -10^{(13)} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 10^{(-13)} & 1 \\ 1 & 1 \end{bmatrix} = LU$$

La fattorizzazione LU è corretta

2.

$$e = \begin{bmatrix} 1 \\ 1 \end{bmatrix} \quad b = Ae = \begin{bmatrix} 1.0000000000000100 \\ 2 \end{bmatrix}$$

• **Gauss senza pivoting**

$$Sp = U \setminus (L \setminus b) = \begin{bmatrix} 0.999200722162641 \\ 1 \end{bmatrix}$$

• **Gauss con pivoting**

$$Cp = A \setminus b = \begin{bmatrix} 1.0000000000000000 \\ 1.0000000000000000 \end{bmatrix}$$

3.7 Esercizio 7

Il seguente codice MatLab, contiene l'implementazione di una funzione per la risoluzione di un sistema lineare $Ax = b$ con la seguente tipologia di matrice A :

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 0 & \cdots & \cdots & 0 \\ \alpha & 1 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots \\ \vdots & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots \\ 0 & \cdots & \cdots & \alpha & 1 \end{bmatrix}$$

- **Metodo matrice triangolare inferiore modificato**

```

1 % b = triangolareInferioreMod(alpha, b)
2 % Metodo per la risoluzione di una matrice bidiagonale inferiore a diagonale
  unitaria di Toeplitz
3 %
4 % Input:
5 % -alpha: valore ripetuto nella diagonale inferiore;
6 % -b: vettore dei termini noti.
7 %
8 % Output:
9 % -b: vettore delle soluzioni del sistema.
10
11 function b = triangolareInferioreMod(alpha,b)
12     if(~isvector(b))
13         error(b non e' un vettore);
14     end
15     n = size(b,1);
16     for i=2:n
17         b(i) = b(i) - alpha*b(i-1);
18     end
19 end

```

- **Implementazione**

Il seguente codice MatLab contiene la chiamata della funzione precedentemente definita con i rispettivi valori di input (con $n = 12$, $A \in \mathbb{R}^{12 \times 12}$, $b_1 \in \mathbb{R}^{12}$ e $b_2 \in \mathbb{R}^{12}$):

$$A = \begin{bmatrix} 1 & 0 & \cdots & \cdots & 0 \\ 100 & 1 & 0 & \cdots & 0 \\ 0 & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots \\ \vdots & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots \\ 0 & \cdots & \cdots & 100 & 1 \end{bmatrix} \quad b_1 = \begin{bmatrix} 1 \\ 101 \\ \vdots \\ \vdots \\ 101 \end{bmatrix} \quad b_2 = 0.1 * \begin{bmatrix} 1 \\ 101 \\ \vdots \\ \vdots \\ 101 \end{bmatrix}$$

```

1 % Soluzione Cap_3 Es_7
2 %
3 % Input:
4 % -b1: vettore termini noti;
5 % -b2: vettore termini noti.
6 %
7 % Output:
8 % -x1: vettore delle incognite;
9 % -x2: vettore delle incognite.
10
11 b1 = [1; 101*ones(12,1)];
12 b2 = 0.1*[1; 101*ones(12,1)];

```

```

13 x1 = triangolareInferioreMod(100,b1);
14 x2 = triangolareInferioreMod(100,b2);
15
16 % Input:
17 % -A: matrice.
18 %
19 % Output:
20 % -k: numero di condizionamento matrice A;
21 % -ninf: norma infinito matrice A;
22 % -n1: norma 1 matrice A;
23 % -ninv: norma infinito inversa matrice A.
24
25 A = eye(12)+100*[ zeros(1, 12); eye(11) zeros(1, 11)'];
26 k = cond(A);
27 ninf = norm(A,inf);
28 n1 = norm(A,1);
29 ninv = norm(A^-1, inf);

```

restituendo i seguenti valori:

$$x_1 = \begin{bmatrix} 1 \\ \vdots \\ 1 \end{bmatrix} \quad x_2 = \begin{bmatrix} 1.0000000000000000e-01 \\ 1.0000000000000014e-01 \\ 9.999999999985931e-02 \\ 1.000000000140702e-01 \\ 9.999999859298470e-02 \\ 1.000001407015318e-01 \\ 9.998592984681665e-02 \\ 1.014070153183368e-01 \\ -4.070153183368319e-02 \\ 1.417015318336832e+01 \\ -1.406915318336832e+03 \\ 1.407016318336832e+05 \\ -1.407015308336832e+07 \end{bmatrix}$$

– Studio condizionamento

Risulta

$$\|A\|_{\infty} = \max_{i=1,\dots,n} \sum_{j=1}^n |a_{i,j}| = 101$$

$$\|A^{-1}\|_{\infty} = \max_{i=1,\dots,n} \sum_{j=1}^n |a_{i,j}| = \sum_{j=1}^n |a_{n,j}| = \sum_{s=0}^{n-1} 10^{2s} = \frac{10^{2n} - 1}{10^2 - 1} = \frac{10^{2n} - 1}{99}$$

$$\text{quindi } k_{\infty}(A) = \|A\|_{\infty} \|A^{-1}\|_{\infty} = 101 \frac{10^{2n} - 1}{99} > 10^{2n}$$

nel caso $n = 12$, si ha $k_{\infty}(A) > 10^{24}$ quindi il problema è malcondizionato. Su tale matrice, la function *cond* restituisce *Inf*. La *norma* ∞ su una matrice è la somma delle righe, la *norma* 1 è la somma massima delle colonne; nella matrice A tutte le colonne, come tutte le righe, hanno somma 101 quindi $\|A\|_{\infty} = \|A\|_1 = 101$. Nella matrice A^{-1} , la *norma* ∞ considera l' n -esima riga mentre la *norma* 1 la prima colonna, in ogni caso, $\|A\|_{\infty} = \|A\|_1 = \frac{10^{24}-1}{99}$. Quindi $k_{\infty}(A) > 10^{24}$.

Considerando il vettore $\underline{b2}$ come una perturbazione di $\underline{b1}$ si ha:

$$\Delta \underline{b1} = \underline{b2} - \underline{b1} = \begin{bmatrix} -0.9 \\ -90.9 \\ \vdots \\ -90.9 \end{bmatrix}$$

segue

$$\frac{\|\Delta \underline{b1}\|}{\|\underline{b1}\|} \approx \frac{\sqrt{0.9 + 9 * 90.9^2}}{\sqrt{1 + 9 * 101^2}} \approx 1.$$

Quindi:

$$\frac{\|\Delta \underline{x}\|}{\|\underline{x}\|} \leq k(A) \left(\frac{\|\Delta \underline{b1}\|}{\|\underline{b1}\|} + \frac{\|\Delta A\|}{\|A\|} \right) = k(A) \frac{\|\Delta \underline{b1}\|}{\|\underline{b1}\|} \approx 10^{24}$$

ovvero a fronte di una perturbazione del vettore $\underline{b1}$ di 0.1, si ha un errore sul risultato dell'ordine di 10^{24} .

3.8 Esercizio 8

Il seguente codice MatLab, contiene l'implementazione di una funzione per la *fattorizzazione QR* di una matrice A :

- Metodo fattorizzazione QR

```
1 % A = fattorizzaQR(A)
2 % Fattorizzazione QR di Householder per matrici mxn con m>=n.
3 %
4 % Input:
5 % -A: la matrice da fattorizzare QR.
6 %
7 % Output:
8 % -A: la matrice riscritta con le informazioni dei fattori Q ed R.
9
10 function A = fattorizzazioneQR(A)
11     [m,n]=size(A);
12     for i=1:n
13         alfa = norm(A(i:m, i), 2);
14         if alfa==0
15             error('La matrice non ha rango massimo');
16         end
17         if(A(i,i))>=0
18             alfa = -alfa;
19         end
20         v1 = A(i,i)-alfa;
21         A(i,i) = alfa;
22         A(i+1:m, i) = A(i+1:m, i)/v1;
23         beta = -v1/alfa;
24         A(i:m, i+1:n) = A(i:m, i+1:n)-(beta*[1; A(i+1:m, i)]*[1 A(i+1:m, i)']*A(i:
            m, i+1:n));
25     end
26 end
```

Il seguente codice Matlab, contiene la chiamata della funzione di *fattorizzazione QR*, quindi viene ricostruita la matrice Q^t a partire dalle informazioni presenti nella matrice QR riscritta sui vettori di Householder. Viene allora moltiplicata Q^t per il vettore $b(=g)$, per risolvere infine il sistema lineare $\hat{R}x = g_1$, viene richiamato il metodo *triangolareSuperiore*(\hat{R}, g_1) dove \hat{R} viene estratto come parte triangolare superiore di QR con l'utilizzo del comando *triu*(QR) e g_1 è il vettore formato dalle prime n componenti di g :

- Metodo risoluzione QR

```
1 % x = risolutoreQR(A,b)
2 % Risoluzione di un sistema lineare sovredeterminato del tipo Ax=b
3 % tramite fattorizzazione QR di Householder della matrice dei
4 % coefficienti.
5 %
6 % Input:
7 % -A: matrice dei coefficienti mxn dove m>n;
8 % -b: vettore dei termini noti.
9 %
10 % Output:
11 % -b: vettore delle soluzioni del sistema lineare sovradeterminato.
12
13 function b = risolutoreQR(A, b)
14     [m,n] = size(A);
15     QR = fattorizzazioneQR(A);
```

```

16   Qt = eye(m);
17   for i=1:n
18       Qt= [eye(i-1) zeros(i-1,m-i+1);zeros(i-1, m-i+1)' (eye(m-i+1) - (2/norm([1;
           QR(i+1:m, i)], 2)^2)*([1; QR(i+1:m, i)]*[1 QR(i+1:m, i)']))]Qt;
19   end
20   R = triu(QR(1:n, :));
21   b = triangolareSuperiore(R, Qt(1:n, :)*b);
22 end

```

3.9 Esercizio 9

Il seguente codice MatLab, contiene la chiamata della funzione descritta nell'esercizio precedente, (*risolutoreQR* dell'es. 3.8) e del comando $A \backslash b$, per dimostrarne l'utilizzo tramite alcuni esempi:

```
1 % Soluzione Cap_3 Es_9.
2 %
3 % Input:
4 %   -A1: matrice;
5 %   -b1: vettore termini noti;
6 %   -A2: matrice;
7 %   -b2: vettore termini noti.
8 %
9 % Output:
10 %   -xqr1: vettore incognite QR;
11 %   -xab1: vettore incognite A\b.
12 %   -xqr2: vettore incognite QR;
13 %   -xab2: vettore incognite A\b.
14
15 A1 = [3 2 1; 1 2 3; 1 2 1; 2 1 2];
16 b1 = [10; 10; 10; 10];
17 xqr1 = risolutoreQR( A1, b1 );
18 xab1 = A1\b1;
19
20 A2 = [9 -14 -3; 4 9 6; 33 4 12; 7 -23 4];
21 b2 = [12; -5; 9; -25];
22 xqr2 = risolutoreQR( A2, b2 );
23 xab2 = A2\b2;
```

Esempio

1. con input:

$$A_1 = \begin{bmatrix} 3 & 2 & 1 \\ 1 & 2 & 3 \\ 1 & 2 & 1 \\ 2 & 1 & 2 \end{bmatrix} \quad b_1 = \begin{bmatrix} 10 \\ 10 \\ 10 \\ 10 \end{bmatrix}$$

- *Fattorizzazione QR e $A \backslash b$*

$$x_{1(QR)} = \begin{bmatrix} 1.4000000000000002 \\ 2.8000000000000000 \\ 1.3999999999999998 \end{bmatrix} \quad x_{1(A \backslash b)} = \begin{bmatrix} 1.3999999999999999 \\ 2.8000000000000000 \\ 1.4000000000000001 \end{bmatrix}$$

2. con input:

$$A_2 = \begin{bmatrix} 9 & -14 & -3 \\ 4 & 9 & 6 \\ 33 & 4 & 12 \\ 7 & -23 & 4 \end{bmatrix} \quad b_2 = \begin{bmatrix} 12 \\ -5 \\ 9 \\ -25 \end{bmatrix}$$

- *Fattorizzazione QR e $A \backslash b$*

$$x_{2(QR)} = \begin{bmatrix} 1.445540584346432 \\ 0.913813354327608 \\ -3.483370148462845 \end{bmatrix} \quad x_{2(A \backslash b)} = \begin{bmatrix} 1.445540584346432 \\ 0.913813354327608 \\ -3.483370148462845 \end{bmatrix}$$

3.10 Esercizio 10

Per la risoluzione di sistemi nonlineari, ovvero del tipo

$$F(x) = 0 \quad F : \Omega \subseteq \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^n$$

con F costituita dalle *funzioni componenti*

$$F(x) = \begin{pmatrix} f_1(x) \\ \vdots \\ f_n(x) \end{pmatrix} \quad f_1 : \Omega \subseteq \mathbb{R}^n \rightarrow \mathbb{R}^n$$

ed x il vettore delle incognite che risolvono il sistema

$$x = \begin{pmatrix} x_1 \\ \cdots \\ x_n \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^n$$

si utilizza il **metodo di Newton**, ovvero un *metodo iterativo* definito da

$$x^{k+1} = x^k - J_F(x^k)^{-1} F(x^k) \quad k = 0, 1, \dots$$

partendo da un'approssimazione x^0 assegnata. $J_F(x)$ indica la **matrice Jacobiana**, ovvero la matrice delle derivate parziali:

$$J_F(x) = \begin{pmatrix} \frac{\partial f_1}{\partial x_1}(x) & \cdots & \frac{\partial f_1}{\partial x_n}(x) \\ \vdots & & \vdots \\ \frac{\partial f_n}{\partial x_1}(x) & \cdots & \frac{\partial f_n}{\partial x_n}(x) \end{pmatrix}$$

Il seguente codice MatLab implementa la risoluzione di sistemi nonlineari tramite l'utilizzo del **metodo di Newton**:

```
1 % x = newtonNonLin(f, J, x, imax, tol )
2 % Metodo per la risoluzione di sistemi non lineari con il metodo di Newton.
3 %
4 % Input :
5 % -F: sistema non lineare;
6 % -J: Jacobiano;
7 % -x: punto iniziale;
8 % -imax: passi massimi;
9 % -tol: tolleranza.
10 %
11 % Output :
12 % -x: minimo relativo;
13 % -nx: norma dell'ultimo incremento.
14
15 function [x,nx] = newtonNonLin(f, J, x, imax, tolx)
16     i=0;
17     xold=x;
18     while(i<imax) && (norm(x-xold)>tolx)
19         i=i+1;
20         xold=x;
21         val = -feval(f,x);
22         b = [val(1);val(2)];
23         x = x + risolutoreLUpiv(J, b);
24     end
25     nx = norm(x-xold);
26 end
```

In pratica, ogni passo dell'iterazione corrisponde a risolvere il seguente sistema lineare:

$$\begin{cases} J_F(x^k)d^k = -F(x^k) \\ x^{k+1} = x^k + d^k \end{cases}$$

dove il vettore temporaneo delle incognite d^k viene utilizzato per poter spezzare l'iterazione in due equazioni. Quindi la risoluzione del sistema nonlineare si riconduce alla risoluzione di una successione di sistemi lineari. Ovviamente, per ogni sistema lineare della successione sarà necessario fattorizzare LU la matrice Jacobiana.

3.11 Esercizio 11

Il seguente codice effettua la chiamata della funzione **newtonNonLin**, partendo dalla funzione $f = f(x_1, x_2) = x_1^2 + x_2^3 - x_1x_2$, per risolvere il seguente sistema nonlineare con i relativi parametri di input:

$$F(x) = 0 \quad F = \begin{bmatrix} \frac{\partial f}{\partial x_1} \\ \frac{\partial f}{\partial x_2} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2x_1 - x_2 \\ 3x_2^2 - x_1 \end{bmatrix} = f \quad \text{con punto di innesco } x_1 = \frac{1}{2} \quad x_2 = \frac{1}{2}$$

$$J_F = \begin{bmatrix} 2 - x_2 & 2x_1 - 1 \\ 3x_2^2 - 1 & 6x_2 - x_1 \end{bmatrix}$$

$$imax = 100, \quad tol_x = 10^{-t} \quad t = \{3, 6\}$$

```

1  % Soluzione Cap_3 Es_11.
2  %
3  % Input:
4  %   -min: punti minimo relativo;
5  %   -x: punti iniziali;
6  %   -F: sistema non lineare;
7  %   -J: matrice di Jacobi;
8  %   -tolx: tolleranza.
9  %
10 % Output:
11 %   -x1: minimo relativo;
12 %   -nx1: norma ultimo incremento;
13 %   -e1: errore approssimazione;
14 %   -x2: minimo relativo;
15 %   -nx2: norma ultimo incremento;
16 %   -e2: errore approssimazione.
17
18 min = [1/12;1/6];
19 x = [1/2;1/2];
20 F = @(x) [2*x(1)-x(2), 3*x(2)^2-x(1)];
21 J = [2-x(2), 2*x(1)-1; 3*x(2)^2-1, 6*x(2)-x(1)];
22
23 tolx = 10^-3;
24 [x1, nx1] = newtonNonLin(F, J, x, 100, tolx);
25 e1 = norm(min-x1);
26
27 tolx = 10^-6;
28 [x2, nx2] = newtonNonLin(F, J, x, 100, tolx);
29 e2 = norm(min-x2);

```

Qui di seguito è riportata una tabella con le seguenti informazioni (i numero di iterazioni eseguite, $\|nx_i\|$ norma euclidea dell'ultimo incremento e $\|e_1\|$ norma euclidea dell'errore con cui viene approssimato il risultato esatto):

$tol_x = 10^{-t}$	i	$\ nx_i\ $	$\ e_i\ $
10^{-3}	$i = 17$	$\ nx_1\ = 8.543066834330485e - 04$	$\ e_1\ = 0.003794501517081$
10^{-6}	$i = 51$	$\ nx_2\ = 9.788751414570120e - 07$	$\ e_2\ = 4.480819013409465e - 06$

4 Capitolo 4

4.1 Esercizio 1

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione del calcolo del polinomio interpolante di grado n in forma di Lagrange. La forma della funzione è del seguente tipo: $y = \text{lagrange}(xi, fi, x)$

```
1 % y = lagrange(xi, fi, x)
2 %   Calcola il polinomio interpolante di grado n in forma di Lagrange, nei
3 %   punti x.
4 %
5 % Input:
6 %   -xi : vettore contenente le ascisse di interpolazione
7 %   -fi : vettore contenente i valori assunti dalla funzione in
8 %   corrispondenza dei punti xi.
9 %   -x : vettore contenente i valori su cui calcolare il polinomio
10 %   interpolante
11 %
12 % Output:
13 %   -y : vettore contenente il valore del polinomio interpolante calcolato
14 %   sulle x.
15
16 function y = lagrange(xi, fi, x)
17     n = length(xi);
18     m = length(x);
19     y = zeros(m,1);
20     for i = 1:m
21         y(i) = 0;
22         for j = 1:n
23             range = [1:j-1, j+1:n];
24             bl = prod(x(i) - xi(range))/prod(xi(j) - xi(range));
25             y(i) = y(i) + fi(j) * bl;
26         end
27     end
28 end
```

4.2 Esercizio 2

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione del calcolo del polinomio interpolante di grado n in forma di Newton. La forma della funzione è del seguente tipo: $y = \text{newton}(xi, fi, x)$

```
1 % y = newton(xi, fi, x)
2 %   Calcola il polinomio interpolante di grado n in forma di Newton, nei
3 %   punti x.
4 %
5 % Input:
6 %   -xi : vettore contenente le ascisse di interpolazione su cui calcolare
7 %   la differenza divisa;
8 %   -fi : vettore contenente i valori assunti dalla funzione in
9 %   corrispondenza dei punti xi.
10 %   -x : vettore contenente i valori su cui calcolare il polinomio
11 %   interpolante
12 %
13 % Output:
14 %   -y : vettore contenente il valore del polinomio interpolante calcolato
15 %   sulle x.
16
17 function y = newton(xi, fi, x)
18     n = length(xi)-1;
19     for j = 1:n
20         for i = n+1:-1:j+1
21             fi(i) = (fi(i)-fi(i-1))/(xi(i)-xi(i-j));
22         end
23     end
24     y = fi(n+1)*ones(size(x));
25     for i = n:-1:1
26         y = y.*(x-xi(i))+fi(i);
27     end
28 end
```


4.3 Esercizio 3

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione del calcolo del polinomio interpolante di grado n in forma di Hermite. La forma della funzione è del seguente tipo: $y = \text{hermite}(xi, fi, fli, x)$

```
1 % y = hermite(xi, fi, fli, x)
2 %   Calcola il polinomio interpolante di grado n in forma di Hermite, nei
3 %   punti x.
4 %
5 % Input:
6 %   -xi : vettore contenente le ascisse di interpolazione su cui calcolare
7 %   la differenza divisa;
8 %   -fi : vettore contenente i valori assunti dalla funzione in
9 %   corrispondenza dei punti xi.
10 %   -fli : vettore contenente i valori assunti dalla derivata prima della
11 %   funzione in corrispondenza dei punti xi.
12 %   -x : vettore contenente i valori su cui calcolare il polinomio
13 %   interpolante
14 %
15 % Output:
16 %   -y : vettore contenente il valore del polinomio interpolante calcolato
17 %   sulle x.
18
19 function y = hermite(xi, fi, fli, x)
20     n = length(xi)-1;
21     xh = zeros(2*n+2, 1);
22     xh(1:2:2*n+1) = xi;
23     xh(2:2:2*n+2) = xi;
24     fh = zeros(2*n+2, 1);
25     fh(1:2:2*n+1) = fi;
26     fh(2:2:2*n+2) = fli;
27     nh = length(xh)-1;
28     % Calcolo delle differenze divise
29     for i = nh:-2:3
30         fh(i) = (fh(i)-fh(i-2))/(xh(i)-xh(i-1));
31     end
32     for i = 2:nh
33         for j = nh+1:-1:i+1
34             fh(j) = (fh(j)-fh(j-1))/(xh(j)-xh(j-i));
35         end
36     end
37     % Horner
38     y = fh(nh+1)*ones(size(x));
39     for i = nh:-1:1
40         y = y.*(x-xh(i))+fh(i);
41     end
42     y = y.';
43 end
```

4.4 Esercizio 4

Il seguente codice MatLab contiene la chiamata rispettivamente delle funzioni implementate negli esercizi precedente (*es.1* $y = \text{lagrange}(xi, fi, x)$, *es.2* $y = \text{newton}(xi, fi, x)$ e *es.3* $y = \text{hermite}(xi, fi, fli, x)$) con i seguenti valori di *Input* :

$$f_i = \sin(x) \quad [0, 2\pi] \quad f'_i = \cos(x)$$

$$x_i = i\pi \quad i = 0, 1, 2$$

```
1 % Soluzione Cap_4 Es_4.
2 %
3 % Input:
4 % -xi: valori ascisse di interpolazione
5 % -fi: valori della funzione sin() sui punti di interpolazione xi;
6 % -fli: valori derivata della funzione sull ascisse di interpolazione;
7 % -x: serie di punti.
8 %
9 % Output:
10 % -y: valori della funzione sin() calcolati sui punti x;
11 % -y1: valori del polinomio di lagrange calcolati sui punti x;
12 % -y2: valori del polinomio di newton calcolati sui punti x;
13 % -y3: valori del polinomio di hermite calcolati sui punti x.
14
15 xi = zeros(3,1);
16 fli = zeros(3,1);
17 for i = 0:length(xi)-1
18     xi(i+1) = i*pi;
19     fli(i+1) = cos(xi(i+1));
20 end
21
22 fi = [0;0;0];
23 x = (0:0.1:2*pi);
24
25 y = sin(x);
26 y1 = lagrange(xi, fi, x);
27 y2 = newton(xi, fi, x);
28 y3 = hermite(xi, fi, fli, x);
29
30 plot(x,y,x,y1,x,y2,x,y3);
31 legend('f','l','n','h')
```

Mostriamo nei seguenti plot l'approssimazione della funzione $\sin(x)$ tramite l'utilizzo delle funzioni di interpolazione, precedentemente elencate:



4.5 Esercizio 5

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione della *spline* cubica interpolante (naturale o *not-a-knot*, come specificato in ingresso) delle coppie di dati assegnate. La forma della funzione è del tipo :
 $y = \text{spline3}(xi, fi, x, tipo)$.

```
1 % y = spline3(xi, fi, x, tipo)
2 %   Determina le espressioni degli n polinomi che formano una spline
3 %   cubica naturale o con condizioni not-a-knot e la valuta su una serie
4 %   di punti.
5 %
6 % Input:
7 %   -xi: vettore contenente gli n+1 nodi di interpolazione;
8 %   -fi: vettore contenente i valori assunti dalla funzione da
9 %   approssimare nei nodi in xi;
10 %   -x: vettore di m punti su cui si vuole valutare la spline.
11 %   -tipo: true se la spline implementa condizioni not-a-knot, false se
12 %   invece e' una spline naturale.
13 %
14 % Output:
15 %   -y: vettore di m valori contenente la valutazione dei punti in x
16 %   della spline (NaN se un punto non e' valutabile).
17
18 function y = spline3(xi, fi, x, tipo)
19     phi = zeros(length(xi)-2, 1);
20     xxi = zeros(length(xi)-2, 1);
21     dd = zeros(length(xi)-2, 1);
22     for i=2:length(xi)-1
23         hi = xi(i) - xi(i-1);
24         hi1 = xi(i+1) - xi(i);
25         phi(i) = hi/(hi+hi1);
26         xxi(i) = hi1/(hi+hi1);
27         dd(i) = differenzaDivisa(xi(i-1:i+1), fi(i-1:i+1));
28     end
29     if tipo
30         mi = risolviSistSplineNotAKnot(phi, xxi, dd);
31     else
32         mi = risolviSistSplineNaturale(phi, xxi, dd);
33     end
34     s = esprSpline3(xi, fi, mi);
35     y = valutaSpline(xi, s, x);
36 end
```

Da come si può vedere, all'interno del codice vengono richiamate le seguenti funzioni:

- **dd = differenzaDivisa(xi, fi)**

```
1 % dd = differenzaDivisa(xi, fi)
2 %   Calcola la differenza divisa relativa ad un set di ascisse.
3 %
4 % Input:
5 %   -xi: vettore contenente le ascisse su cui calcolare la differenza
6 %   divisa;
7 %   -fi: vettore contenente i valori assunti dalla funzione in
8 %   corrispondenza dei punti in xi.
9 %
10 % Output:
11 %   -dd: il valore della differenza divisa risultante.
12
```

```

13 function dd = differenzaDivisa(xi, fi)
14     dd = 0;
15     for i = 1:length(xi)
16         prod = 1;
17         for j = 1:length(xi)
18             if j ~= i
19                 prod = prod*(xi(i)-xi(j));
20             end
21         end
22         dd = dd+fi(i)/prod;
23     end
24 end

```

• **mi** = risolviSistSplineNotAKnot(phi, xi, dd)

```

1  % m = risolviSistSplineNotAKnot(phi, xi, dd)
2  % Risoluzione del sistema lineare di una spline cubica con condizioni
3  % not-a-knot per la determinazione dei fattori m_i necessari per la
4  % costruzione dell'espressione della spline cubica not-a-knot.
5  %
6  % Input:
7  % -phi: vettore dei fattori phi che definiscono la matrice dei
8  % coefficienti (lunghezza n-1);
9  % -xi: vettore dei fattori xi che definiscono la matrice dei
10 % coefficienti (lunghezza n-1);
11 % -dd: vettore delle differenze divise (lunghezza n-1).
12 %
13 % Output:
14 % -m: vettore riscritto con gli n+1 fattori m_i calcolati.
15
16 function m = risolviSistSplineNotAKnot(phi, xi, dd)
17     dd = [6*dd(1); 6*dd; 6*dd(length(dd))];
18     n = length(xi);
19     l = zeros(n+1, 1);
20     u = zeros(n+2, 1);
21     w = zeros(n+1, 1);
22     u(1) = 1;
23     w(1) = 0;
24     l(1) = phi(1)/u(1);
25     u(2) = 2-phi(1);
26     w(2) = xi(1)-phi(1);
27     l(2) = phi(2)/u(2);
28     u(3) = 2-l(2)*w(2);
29     for i = 4:n
30         w(i-1) = xi(i-2);
31         l(i-1) = phi(i-1)/u(i-1);
32         u(i) = 2-l(i-1)*w(i-1);
33     end
34     w(n) = xi(n-1);
35     l(n) = (phi(n)-xi(n))/u(n);
36     u(n+1) = 2-xi(n)-l(n-1)*w(n-1);
37     w(n+1) = xi(n);
38     l(n+1) = 0;
39     u(n+2) = 1;
40
41     y = zeros(n+2, 1);
42     y(1) = dd(1);
43     for i=2:n+2

```

```

44     y(i) = dd(i)-l(i-1)*y(i-1);
45 end
46 m = zeros(n+2, 1);
47 m(n+2) = y(n+2)/u(n+2);
48 for i = n+1:-1:1
49     m(i) = (y(i)-w(i)*m(i+1))/u(i);
50 end
51 m(1) = m(1)-m(2)-m(3);
52 m(n+2) = m(n+2)-m(n+1)-m(n);
53 end

```

- **mi = risolviSistSplineNaturale(phi, xi, dd)**

```

1  % m = risolviSistSplineNaturale(phi, xi, dd)
2  %   Risoluzione del sistema lineare di una spline cubica con condizioni
3  %   naturale per la determinazione dei fattori m_i necessari per la
4  %   costruzione dell'espressione della spline cubica naturale.
5  %
6  % Input:
7  %   -phi: vettore dei fattori phi che definiscono la matrice dei
8  %   coefficienti (lunghezza n-1);
9  %   -xi: vettore dei fattori xi che definiscono la matrice dei
10 %   coefficienti (lunghezza n-1);
11 %   -dd: vettore delle differenze divise (lunghezza n-1).
12 %
13 % Output:
14 %   -m: vettore riscritto con gli n+1 fattori m_i calcolati.
15
16 function m = risolviSistSplineNaturale(phi, xi, dd)
17     dd = 6*dd;
18     n = length(xi)+1;
19     u = zeros(n-1, 1);
20     l = zeros(n-2, 1);
21     u(1) = 2;
22     for i = 2:n-1
23         l(i) = phi(i)/u(i-1);
24         u(i) = 2-l(i)*xi(i-1);
25     end
26
27     y = zeros(n-1, 1);
28     y(1) = dd(1);
29     for i = 2:n-1
30         y(i) = dd(i)-l(i)*y(i-1);
31     end
32     m = zeros(n-1, 1);
33     m(n-1) = y(n-1)/u(n-1);
34     for i = n-2:-1:1
35         m(i) = (y(i)-xi(i)*dd(i+1))/u(i);
36     end
37     m = [0; m; 0];
38 end

```

- **s = esprSpline3(xi, fi, mi)**

```

1  % s = esprSpline3(xi, fi, mi)
2  %   Calcola le espressioni degli n polinomi costituenti una spline
3  %   cubica.

```

```

4 %
5 % Input:
6 % -xi: vettore contenente gli n+1 nodi di interpolazione;
7 % -fi: vettore contenente i valori assunti dalla funzione da
8 % approssimare nei nodi in xi;
9 % -mi: fattori m_i calcolati risolvendo il sistema lineare
10 % corrispondente.
11 %
12 % Output:
13 % -s: vettore contenente le espressioni degli n polinomi che
14 % definiscono la spline cubica.
15
16 function s = esprSpline3(xi, fi, mi)
17     s = sym('x', [length(xi)-1 1]);
18     syms x;
19     for i = 2:length(xi)
20         hi = xi(i)-xi(i-1);
21         ri = fi(i-1)-((hi^2)/6)*mi(i-1);
22         qi = (fi(i)-fi(i-1))/hi-(hi/6)*(mi(i)-mi(i-1));
23         s(i-1) = (((x - xi(i-1))^3)*mi(i) + ((xi(i) - x)^3)*mi(i-1))/(6*hi) + qi*(x
                - xi(i-1)) + ri;
24     end
25 end

```

- **y = valutaSpline(xi, s, x)**

```

1 % x = valutaSpline(xi, s, x)
2 % Valuta una spline su una serie di punti.
3 %
4 % Input:
5 % -xi: vettore contenente gli n+1 nodi di interpolazione;
6 % -s: vettore contenente le espressioni degli n polinomi che
7 % definiscono la spline;
8 % -x: vettore di m punti su cui si vuole valutare la spline.
9 %
10 % Output:
11 % -x: vettore di m valori contenente la valutazione dei punti in x
12 % della spline (NaN se un punto non e' valutabile).
13
14 function x = valutaSpline(xi, s, x)
15     n = length(xi) - 1;
16     k = 1;
17     j = 1;
18     for i = 1 : n
19         inInt = 1;
20         while j <= length(x) && inInt
21             if x(j) >= xi(i) && x(j) <= xi(i + 1)
22                 j = j + 1;
23             else
24                 inInt = 0;
25             end
26         end
27         x(k : j - 1) = subs(s(i), x(k : j - 1));
28         k = j;
29     end
30 end

```

4.6 Esercizio 6

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione del calcolo delle ascisse di Chebyshev per il polinomio interpolante di grado n , su un generico intervallo $[a, b]$. La forma della funzione è del seguente tipo: $xi = ceby(n, a, b)$

```
1 % xi = ceby(n, a, b)
2 % Calcola le ascisse di Chebyshev su un determinato intervallo.
3 %
4 % Input:
5 %   -a: l'estremo sinistro dell'intervallo;
6 %   -b: l'estremo destro dell'intervallo;
7 %   -n: il numero di ascisse che si vuole generare (n+1, da 0 a n).
8 %
9 % Output:
10 %   -xi: vettore contenente le ascisse di Chebyshev generate.
11
12 function xi = ceby(n, a, b)
13     xi = zeros(n+1, 1);
14     for i = 0:n
15         xi(n+1-i) = (a+b)/2 + cos(pi*(2*i+1)/(2*(n+1)))*(b-a)/2;
16     end
17 end
```


4.7 Esercizio 7

Il seguente codice MatLab contiene la soluzione del problema dell'Es.7 :

```
1 % Soluzione Cap_4 Es_7.
2 %
3 % -f: funzione di Runge;
4 % -a: punto estremo sinistro intervallo;
5 % -b: punto estremo destro intervallo;
6 % -n: grado polinomio.
7
8 f = @(x) 1 ./ (1 + 25.*x.^2);
9 a = -6;
10 b = 6;
11 n = 2:2:40;
12
13 % -x: valori nei quali mi interessa sapere il valore del polinomio interpolante
14 x = linspace(-6,6);
15
16 % -k: valori numero di condizionamento su ascisse equidistanti.
17 k = zeros(length(n),1);
18
19 for i = 1:length(n)
20     % -xi: Ascisse di Chebyshev
21     xi = ceby(n(i),a,b);
22
23     % -fi: Calcolo le fi nella funzione di Runge
24     fi = f(xi);
25
26     % -y: Lagrange
27     y = lagrange(xi,fi,x);
28
29     % Plot
30     plot(x, y);
31     hold on
32
33     % -calcolo errore in base al grado del polinomio
34     k(i,1) = norm(f(x) - y);
35 end
36 legend('2','4','6','8','10','12','14','16','18','20','22','24','26','28','30','32','34','36','38','40')
37 hold off
```

La seguente figura mostra il polinomio $p(x)$, interpolante le ascisse di Chebyshev, per la funzione di Runge $f(x)$, al variare del grado N del polinomio con $N = 2, 4, 6, 8 \dots 40$:



La seguente tabella mostra, la stima dell'errore al variare di N (grado del polinomio interpolante) tramite la norma euclidea della differenza tra i valori della funzione di *Runge* e quelle del polinomio di *Lagrange*:

N	$\ f(x) - y\ $
2	65.1749
4	51.8929
6	44.2988
8	39.3066
10	35.6975
12	32.9190
14	30.7265
16	28.8977
18	27.3972
20	26.0781
22	24.9797
24	23.9751
26	23.1381
28	22.3469
30	21.6900
32	21.0518
34	20.5221
36	20.0008
38	19.5675
40	19.1448

4.8 Esercizio 8

Il seguente codice MatLab contiene la soluzione del problema dell'Es.8, che consiste nel calcolo della *costante di Lebesgue*, la cui formula è la seguente:

$$\Lambda_n = \|\lambda_n\| \quad \lambda_n(x) = \sum_{k=0}^n |L_{(k,n)}(x)|$$

```

1 % Soluzione Cap_4 Es_8.
2 %
3 % -a: punto estremo sinistro intervallo;
4 % -b: punto estremo destro intervallo;
5 % -n: grado della costante di Lebesgue da calcolare;
6 % -x: ascisse di Chebyshev;
7 % -k: vettore contenente le costanti di Lebesgue.
8
9 a = -6;
10 b = 6;
11 n = 2:2:40;
12
13 k = ones(length(n),1);
14
15 for i = 1:length(n)
16     x = ceby(n(i),a,b);
17     k(i,1) = lebesgue(x);
18 end

```

In tale codice viene utilizzata la funzione *leb* = *lebesgue*(*x*):

```

1 % leb = lebesgue(x)
2 %   Calcola il valore della costante di Lebesgue, dato il vettore x di
3 %   N nodi (ordinato).
4 %
5 % Input:
6 %   -x: vettore ordinato dei nodi.
7 %
8 % Output:
9 %   -leb: valore della costante di Lebesgue.
10
11 function leb = lebesgue(x)
12     n = length(x);
13     x_g = linspace(x(1),x(end),1001);
14     m = length(x_g);
15     vLeb = zeros(m,1);
16     for i = 1:n
17         for j = 1:n
18             range = [1:j-1, j+1:n];
19             bl = prod(x_g(i) - x(range))/prod(x(j) - x(range));
20             vLeb(i) = vLeb(i) + abs(bl);
21         end
22     end
23     leb = norm(vLeb,inf);
24 end

```

Nella seguente tabella è riportato come varia la *costante di Lebesgue* Λ , al variare del grado n del polinomio e si può notare come la crescita sia *ottimale*, per $n \rightarrow \infty$, prendendo in considerazione *ascisse di Chebyshev*:

n	Λ
2	1.2500000000000000
4	1.570160602269766
6	1.782456998086407
8	1.941512423650456
10	2.068187442224371
12	2.174110871180027
14	2.264722328850426
16	2.343983362402486
18	2.409451754790443
20	2.469143366927380
22	2.528774997717951
24	2.588559223241643
26	2.623067061433159
28	2.670035980466209
30	2.726634058782908
32	2.747846892506189
34	2.785213548019579
36	2.820923625604030
38	2.855383873068024
40	2.886802263254646

4.9 Esercizio 9

Il seguente codice MatLab contiene la soluzione del problema dell'Es.9 :

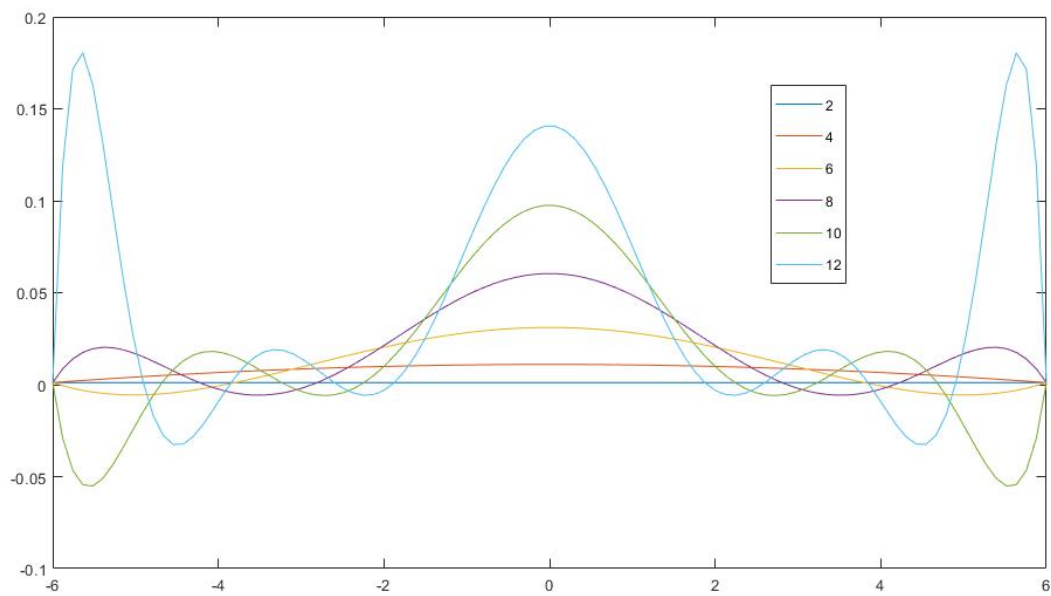
```
1 % Soluzione Cap_4 Es_9.
2 %
3 % -f: funzione di Runge;
4 % -a: punto estremo sinistro intervallo;
5 % -b: punto estremo destro interballo;
6 % -n: grado polinomio.
7
8 f = @(x) 1 ./ (1 + 25.*x.^2);
9 a = -6;
10 b = 6;
11 n = 2:2:40;
12
13 % -k: valori numero di condizionamento su ascissi equidistanti.
14 k = zeros(length(n),1);
15
16 % -x: valori nei quali mi interessa sapere il valore del polinomio interpolante e spline
17 x = linspace(a,b,1000);
18
19 % -Lagrange
20 for i = 1:length(n)
21     % -xi: n+1 ascisse equidistanti in [a,b]
22     xi = linspace(a,b,n(i)+1);
23
24     % -fi: Calcolo le fi nella funzione di Runge
25     fi = f(xi);
26
27     % -y: Lagrange
28     y = lagrange(xi,fi,x);
29
30     % -Plot
31     plot(x,y)
32     hold on
33
34     % -calcolo numero di condizionamento su ascisse equidistanti
35     k(i,1) = lebesgue(xi);
36 end
37 legend('2','4','6','8','10','12','14','16','18','20','22','24','26','28','30','32','34','36','38','40')
38 hold off
39
40 % -Spline cubica
41 for i = 1:length(n)
42
43     % -xs: n+1 ascisse equidistanti in [a,b]
44     xs = linspace(a,b,n(i)+1);
45
46     % -fs: Calcolo le fs nella funzione di Runge
47     fs = f(xs);
48
49     % -Calcolo Spline cubica Naturale e NotAKnot
50     if length(xs) < 4
51         splineNaturale = spline3(xs,fs,x,false);
52
53         figure;
```

```

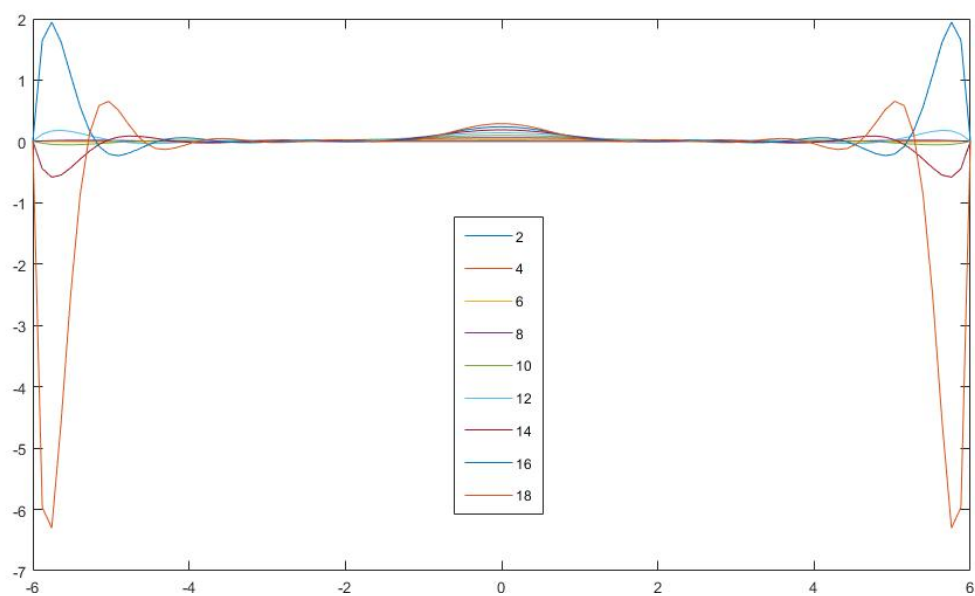
54     plot(x,splineNaturale);
55     legend('Spline Naturale');
56 else
57     splineNotAKnot = spline3(xs,fs,x,true);
58     splineNaturale = spline3(xs,fs,x,false);
59
60     figure;
61     plot(x,splineNaturale,x,splineNotAKnot);
62     legend('Spline Naturale','Spline NotAKnot');
63 end
64 end

```

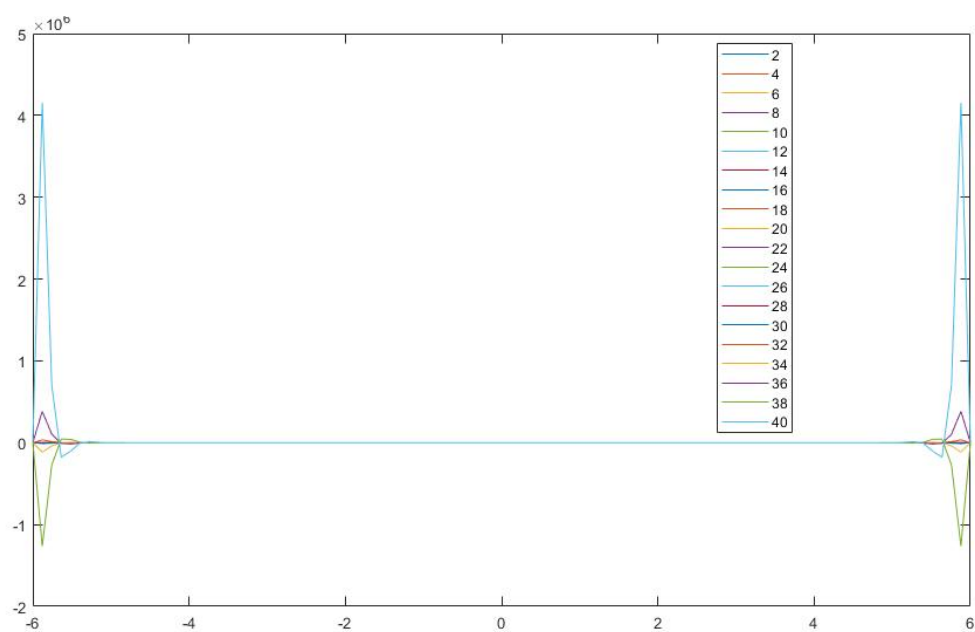
Le seguenti figura mostrano il polinomio di *Lagrange*, al variare del grado N del polinomio con $N = 2, 4, 6, 8 \dots 40$:



Polinomio di Lagrange con n° di ascisse [2, 4, 6, 8, 10, 12]

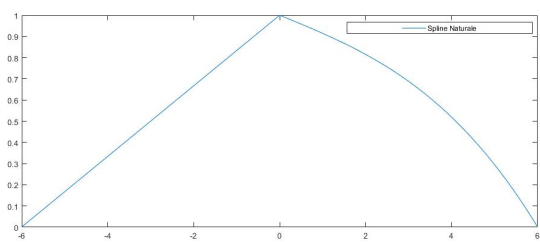


Polinomio di Lagrange con n° di ascisse [2, 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16, 18]

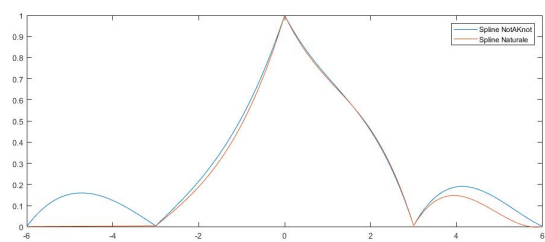


Polinomio di Lagrange con n° di ascisse [2, 4, 6, 8, ..., 40]

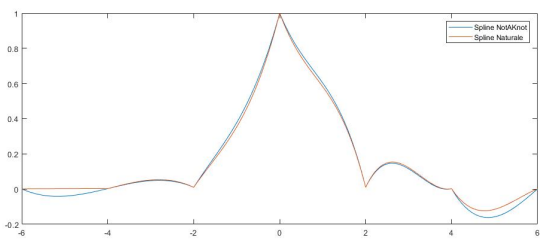
Le seguenti figure mostrano l'andamento della *Spline cubica Naturale* e della *Spline cubica NotAKnot*, al variare del grado N del polinomio con $N = 2, 4, 6, 8, \dots, 40$:



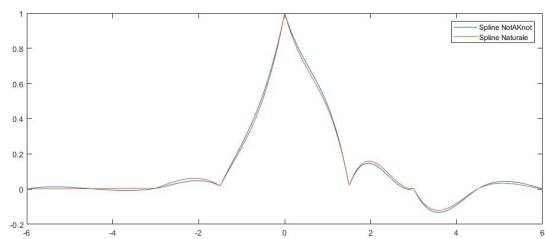
(a) $n = 2$



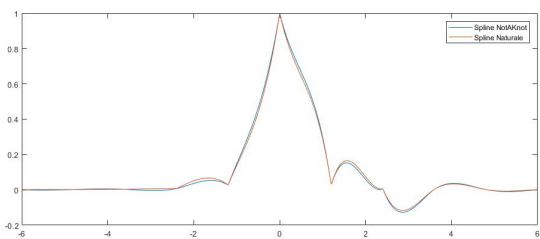
(b) $n = 4$



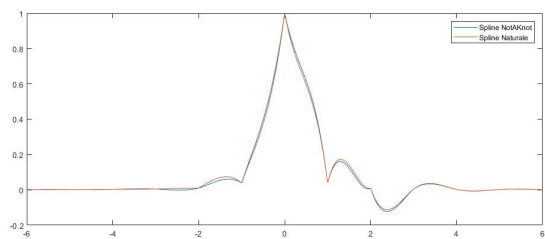
(a) $n = 6$



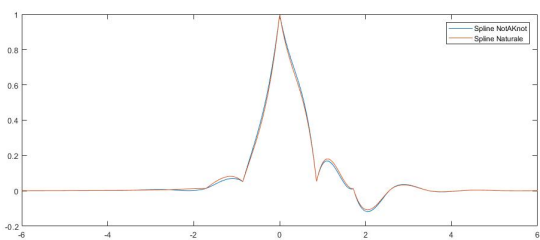
(b) $n = 8$



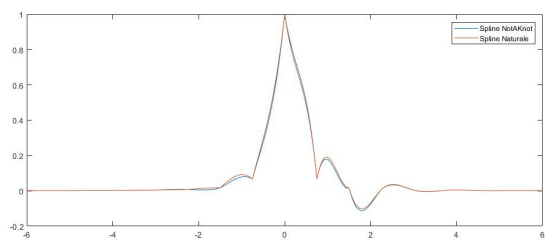
(a) $n = 10$



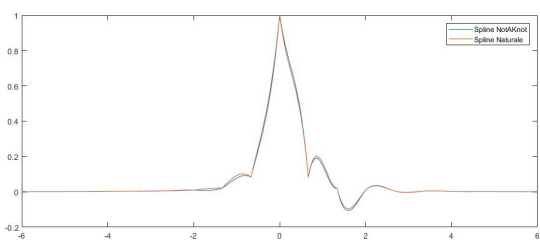
(b) $n = 12$



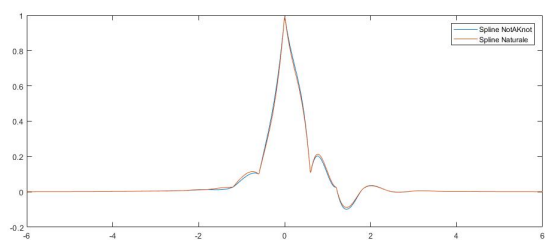
(a) $n = 14$



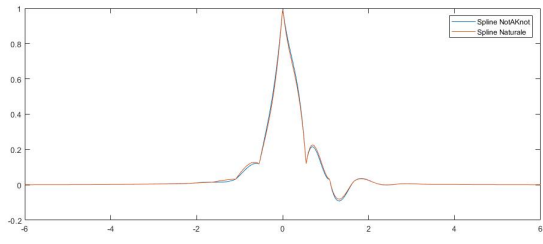
(b) $n = 16$



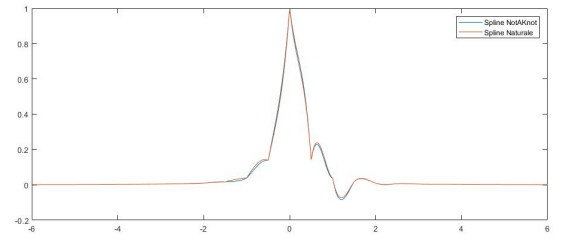
(a) $n = 18$



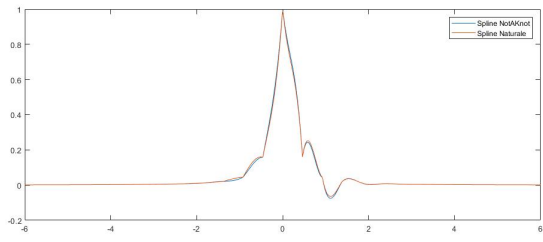
(b) $n = 20$



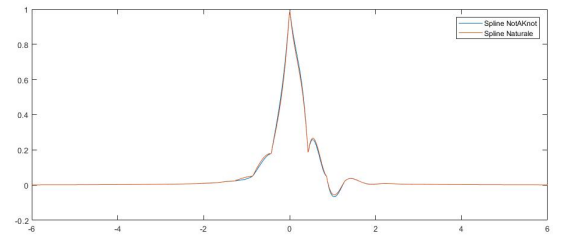
(a) $n = 22$



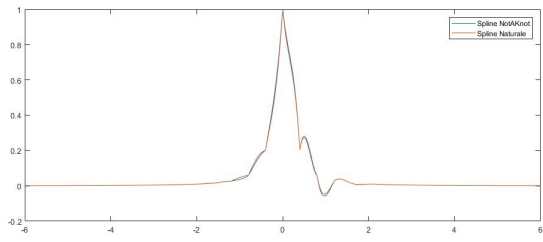
(b) $n = 24$



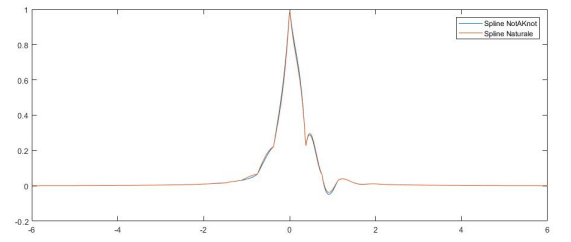
(a) $n = 26$



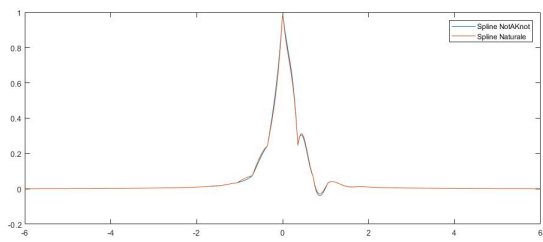
(b) $n = 28$



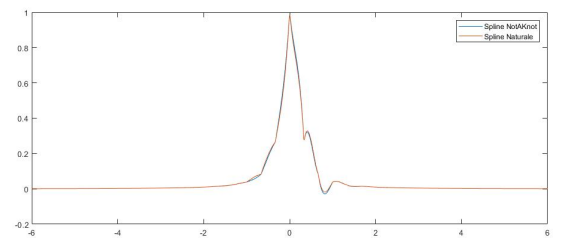
(a) $n = 30$



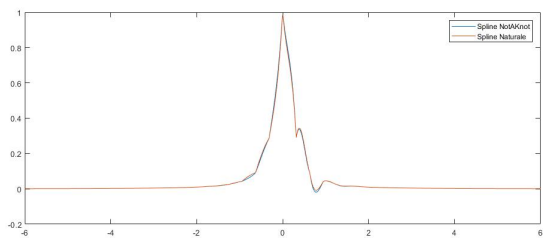
(b) $n = 32$



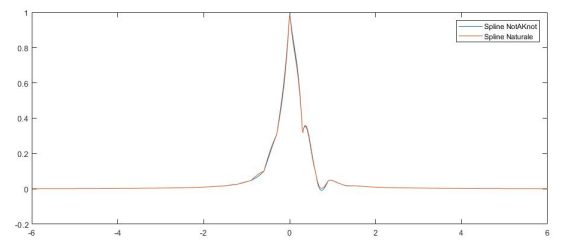
(a) $n = 34$



(b) $n = 36$



(a) $n = 38$



(b) $n = 40$

Nella seguente tabella è riportato come varia la *costante di Lebesgue* Λ , al variare del grado n del polinomio e si può notare come la crescita sia *esponenziale*, per $n \rightarrow \infty$, prendendo in considerazione *ascisse equidistanti*:

n	Λ
2	1.250000000000000
4	2.207824277504000
6	4.549341110838356
8	10.945005461386041
10	29.898141093562188
12	89.323735973507041
14	$2.831809493441890e + 02$
16	$9.342736404823136e + 02$
18	$3.170339307979169e + 03$
20	$1.097924392398584e + 04$
22	$3.866684343844037e + 04$
24	$1.378514896760509e + 05$
26	$4.964824917524024e + 05$
28	$1.802445465492321e + 06$
30	$6.592504744423425e + 06$
32	$2.430870357380395e + 07$
34	$8.978560703086898e + 07$
36	$3.348225693891219e + 08$
38	$1.249687039228850e + 09$
40	$4.678649708006595e + 09$

4.10 Esercizio 10

Il problema relativo ad un moto rettilineo uniformemente accelerato, in forma polinomiale è :

$$x(t) = x_0 + v_0 t + a_0 t^2 \quad \text{con} \quad a_0 = \frac{1}{2}a$$

il cui grado è $n = 2$.

Il problema è *ben posto*, cioè ammette soluzione ed è unica, se e solo se almeno $n + 1$ ascisse x_i delle coppie dei dati, sono tra loro distinte.

Nel nostro caso, abbiamo le seguenti coppie di dati (*tempo, spazio*) = (x_i, y_i) per $i = 0, \dots, n$:

$$(1, 2.9), (1, 3.1), (2, 6.9), (2, 7.1), (3, 12.9), (3, 13.1), (4, 20.9), (4, 21.1), (5, 30.9), (5, 31.1)$$

quindi $x_i = 5$ ascisse distinte che sono \geq di $n + 1 = 2 + 1 = 3$, di conseguenza il problema risulta *ben posto*.

A questo punto possiamo stimare, nel senso dei *minimi quadrati*, posizione, velocità iniziale, ed accelerazione, che equivale alla risoluzione del sistema lineare determinato:

$$V \underline{a} = \underline{y}$$

$$V = \begin{bmatrix} x_0^0 & x_0^1 & \cdots & x_0^m \\ x_1^0 & x_1^1 & \cdots & x_1^m \\ \vdots & \vdots & & \vdots \\ x_n^0 & x_n^1 & \cdots & x_n^m \end{bmatrix} \quad \underline{a} = \begin{bmatrix} a_0 \\ a_1 \\ \vdots \\ a_m \end{bmatrix} \quad \underline{y} = \begin{bmatrix} y_0 \\ y_1 \\ \vdots \\ y_n \end{bmatrix}$$

in cui la matrice dei coefficienti $V \in \mathbb{R}^{n+1 \times m+1}$ è una matrice di tipo *Vandermonde* (in realtà la trasposta di una matrice di tipo *Vandermonde*), il vettore \underline{a} , è il vettore da determinare e definisce il polinomio di approssimazione ai *minimi quadrati*, ed infine il vettore \underline{y} è il vettore dei *valori misurati*.

Quindi scambiando le incognite con i valori di Input abbiamo che :

$$V = \begin{bmatrix} 1^0 & 1^1 & 1^2 \\ 1^0 & 1^1 & 1^2 \\ 2^0 & 2^1 & 2^2 \\ 2^0 & 2^1 & 2^2 \\ 3^0 & 3^1 & 3^2 \\ 3^0 & 3^1 & 3^2 \\ 4^0 & 4^1 & 4^2 \\ 4^0 & 4^1 & 4^2 \\ 5^0 & 5^1 & 5^2 \\ 5^0 & 5^1 & 5^2 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 2 & 4 \\ 1 & 2 & 4 \\ 1 & 3 & 9 \\ 1 & 3 & 9 \\ 1 & 4 & 16 \\ 1 & 4 & 16 \\ 1 & 5 & 25 \\ 1 & 5 & 25 \end{bmatrix} \quad \underline{a} = \begin{bmatrix} x_0 \\ v_0 \\ a_0 \end{bmatrix} \quad \underline{y} = \begin{bmatrix} 2.9 \\ 3.1 \\ 6.9 \\ 7.1 \\ 12.9 \\ 13.1 \\ 20.9 \\ 21.1 \\ 30.9 \\ 31.1 \end{bmatrix}$$

ed il sistema lineare sovradeterminato da risolvere è :

$$\begin{bmatrix} 1 & 1 & 1 \\ 1 & 1 & 1 \\ 1 & 2 & 4 \\ 1 & 2 & 4 \\ 1 & 3 & 9 \\ 1 & 3 & 9 \\ 1 & 4 & 16 \\ 1 & 4 & 16 \\ 1 & 5 & 25 \\ 1 & 5 & 25 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} x_0 \\ v_0 \\ a_0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 2.9 \\ 3.1 \\ 6.9 \\ 7.1 \\ 12.9 \\ 13.1 \\ 20.9 \\ 21.1 \\ 30.9 \\ 31.1 \end{bmatrix}$$

Tale sistema si risolve mediante fattorizzazione *QR* (possibile poichè tutte le ascisse sono distinti). Il seguente codice MatLab contiene la chiamata della funzione *risolutoreQR* con Input la matrice V e il vettore dei termini noti b :

```

1 % Soluzione Cap_4 Es_10.
2 %
3 % -A: matrice;
4 % -b: vettore termini noti:
5 % -x: vettore soluzione;
6 % -r: vettore residuo;
7 % -n: norma euclidea al quadrato del vettore residuo.
8
9 A = ones(10,3);
10 j = 2;
11 for i = 3:2:length(A)-1
12     A(i,2) = j;
13     A(i+1,2) = j;
14     A(i,3) = j^2;
15     A(i+1,3) = j^2;
16     j = j+1;
17 end
18 b = [2.9; 3.1; 6.9; 7.1; 12.9; 13.1; 20.9; 21.1; 30.9; 31.1];
19
20 x = risolutoreQR(A,b);
21 r = A*x-b;
22 n = norm(r)^2;

```

restituendo i seguenti risultati (vettore da determinare \underline{a} e il vettore *residuo* \underline{r} e la rispettiva *norma*):

$$\underline{a} = \begin{bmatrix} 1.0000000000000001e+00 \\ 1.0000000000000002e+00 \\ 9.999999999999994e-01 \end{bmatrix} \quad \underline{r} = \begin{bmatrix} 1.000000000000023e-01 \\ -9.99999999999787e-02 \\ 1.000000000000032e-01 \\ -9.99999999999609e-02 \\ 1.000000000000014e-01 \\ -9.99999999999787e-02 \\ 1.000000000000014e-01 \\ -1.000000000000014e-01 \\ 9.99999999999787e-02 \\ -1.000000000000050e-01 \end{bmatrix} \quad \|r\|_2^2 = 1.000000000000009e-01$$

5 Capitolo 5

5.1 Esercizio 1

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione della formula composta dei trapezi su $n+1$ ascisse equidistanti nell'intervallo $[a,b]$, relativamente alla funzione implementata da $fun(x)$. La funzione deve essere del tipo : $I = trapComp(n, a, b, fun)$.

```
1 % I = trapComp(n, a, b, fun)
2 %   Formula dei trapezi composta per l'approssimazione dell'integrale
3 %   definito di una funzione.
4 %
5 % Input:
6 %   -n: numero di sottointervalli sui quali applicare la formula dei
7 %       trapezi composta.
8 %   -a: estremo sinistro dell'intervallo di integrazione;
9 %   -b: estremo destro dell'intervallo di integrazione;
10 %   -fun: la funzione di cui si vuol calcolare l'integrale;
11 %
12 % Output:
13 %   -I: l'approssimazione dell'integrale definito della funzione.
14
15 function I = trapComp(n,a,b,fun)
16     x = linspace(a,b,n+1);
17     f = feval(fun,x);
18     I = ((b-a)/n)*(sum(f)-0.5*(f(1) + f(end)));
19 end
```

5.2 Esercizio 2

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione della formula composta di Simpson su $2n+1$ ascisse equidistanti nell'intervallo $[a,b]$, relativamente alla funzione implementata da $fun(x)$. La funzione deve essere del tipo : $I = simpComp(n, a, b, fun)$.

```
1 % I = simpComp(n, a, b, fun)
2 %   Formula di Simpson composta per l'approssimazione dell'integrale
3 %   definito di una funzione.
4 %
5 % Input:
6 %   -n: numero, pari, di sottointervalli sui quali applicare la formula di
7 %       Simpson composta.
8 %   -a: estremo sinistro dell'intervallo di integrazione;
9 %   -b: estremo destro dell'intervallo di integrazione;
10 %   -fun: la funzione di cui si vuol calcolare l'integrale;
11 %
12 % Output:
13 %   -I: l'approssimazione dell'integrale definito della funzione.
14
15 function I = simpComp(n, a, b, fun)
16     if mod(n,2) ~= 0
17         error('n sottointervalli non è pari');
18     end
19     x = linspace(a,b,n+1);
20     I = 0;
21     for i=0:n/2
22         I = I + 2*feval(fun,x(2*i+1));
23         if i~=0
24             I = I + 4*feval(fun,x(2*i));
25         end
26     end
27     fa = feval(fun,x(1));
28     fb = feval(fun,x(end));
29     I = ((b-a)/n)*(1/3)*(I-(fa+fb));
30 end
```

5.3 Esercizio 3

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione della formula composta dei trapezi adattiva nell'intervallo $[a,b]$, relativamente alla funzione implementata da $fun(x)$, e con tolleranza tol . La funzione deve essere del tipo : $I = trapAd(a, b, fun, tol)$.

```
1  % [I,k] = trapAd(a, b, fun, tol[, fa, fb])
2  %   Formula dei trapezi adattativa per l'approssimazione dell'integrale
3  %   definito di una funzione.
4  %
5  % Input:
6  %   -a: estremo sinistro dell'intervallo di integrazione;
7  %   -b: estremo destro dell'intervallo di integrazione;
8  %   -fun: la funzione di cui si vuol calcolare l'integrale;
9  %   -tol: la tolleranza entro la quale si richiede debba rientrare la
10 %   soluzione approssimata.
11 %
12 % Input ricorsivi:
13 %   -fa: valore della funzione nell'estremo sinistro del sottointervallo;
14 %   -fb: valore della funzione nell'estremo destro del sottointervallo;
15 %
16 % Output:
17 %   -I: approssimazione dell'integrale definito della funzione;
18 %   -kta: numero di valutazioni funzionali.
19
20 function [I,kta] = trapAd(a, b, fun, tol, fa, fb)
21     global k
22     h = (b-a)/2;
23     if nargin <= 4
24         k = 0;
25         fa = feval(fun,a);
26         fb = feval(fun,b);
27         k = k+2;
28     end
29     c = (a+b)/2;
30     fc = feval(fun,c);
31     k = k+1;
32     I1 = h*(fa + fb);
33     I = (0.5*h)*(fa+(2*fc)+fb);
34     err = abs(I-I1)/3;
35     if err>tol
36         IS = trapAd(a, c, fun, tol/2, fa, fc);
37         ID = trapAd(c, b, fun, tol/2, fc, fb);
38         I = IS+ID;
39     end
40     kta = k;
41 end
```

5.4 Esercizio 4

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione della formula composta di Simpson adattiva nell'intervallo $[a,b]$, relativamente alla funzione implementata da $fun(x)$, e con tolleranza tol . La funzione deve essere del tipo : $I = simpAd(a, b, fun, tol)$.

```
1  % [I,k] = simpAd(a, b, fun, tol[, fa, fb, fc])
2  %   Formula di Simpson adattativa per l'approssimazione dell'integrale
3  %   definito di una funzione.
4  %
5  % Input:
6  %   -a: estremo sinistro dell'intervallo di integrazione;
7  %   -b: estremo destro dell'intervallo di integrazione;
8  %   -fun: la funzione di cui si vuol calcolare l'integrale;
9  %   -tol: la tolleranza entro la quale si richiede debba rientrare la
10 %   soluzione approssimata.
11 %
12 % Input ricorsivi:
13 %   -fa: valore della funzione nell'estremo sinistro del sottointervallo;
14 %   -fb: valore della funzione nell'estremo destro del sottointervallo;
15 %   -fc: valore della funzione nel punto intermedio del sottointervallo;
16 %
17 % Output:
18 %   -I: approssimazione dell'integrale definito della funzione;
19 %   -ksa: numero di valutazioni funzionali.
20
21 function [I,ksa] = simpAd(a, b, fun, tol, fa, fb, fc)
22     global k
23     h = (b-a)/6;
24     c = (a+b)/2;
25     if nargin <= 4
26         k = 0;
27         fa = feval(fun,a);
28         fb = feval(fun,b);
29         fc = feval(fun,c);
30         k = k+3;
31     end
32     x1 = (a+c)/2;
33     x2 = (c+b)/2;
34     f1 = feval(fun,x1);
35     f2 = feval(fun,x2);
36     k = k+2;
37     I1 = h*(fa + 4*fc + fb);
38     I = (0.5*h) * (fa + 4*f1 + 2*fc + 4*f2 + fb);
39     err = abs(I-I1)/15;
40     if err > tol
41         IS = simpAd(a,c,fun,tol/2,fa,fc,f1);
42         ID = simpAd(c,b,fun,tol/2,fc,fb,f2);
43         I = IS+ID;
44     end
45     ksa = k;
46 end
```


5.5 Esercizio 5

Il seguente codice MatLab contiene la soluzione del problema dell'Es.5 :

```
1 % Soluzione Cap_5_Es_5
2 %
3 % Input:
4 % -f: funzione;
5 % -a: estremo sinistro dell'intervallo;
6 % -b: estremo destro dell'intervallo;
7 % -id: valore integrale definito;
8 % -tol: tolleranza.
9 %
10 % Output:
11 % -tc: approssimazione con formula trapezi composta dell'integrale definito della
    funzione;
12 % -errTC : errore trapezi composta;
13 % -sc: approssimazione con formula simpson composta dell'integrale definito della
    funzione;
14 % -errSC : errore simpson composta;
15 % -n: numero di valutazioni funzionali (sottointervalli);
16 % -ta: approssimazione con formula trapezi adattiva dell'integrale definito della
    funzione;
17 % -kta: numero di valutazioni funzionali trapezi adattiva;
18 % -sa: approssimazione con formula simpson adattiva dell'integrale definito della
    funzione;
19 % -ksa: numero di valutazioni funzionali simpson adattiva.
20
21 f = @(x)(exp(-x * 10^(6)));
22 a = 0;
23 b = 1;
24 id = 10^(-6);
25 tol = 10^(-9);
26
27 % Trapezi composta.
28 i = 1;
29 A = ones(10,3);
30 for n = 1000000:1000000:100000000
31     tc = trapComp(n,a,b,f);
32     errTC = abs(id-tc);
33
34     % Memorizzo 'n' (sottointervalli), 'tc' (trapezi composta) e
35     % errTC (errore trapezi composta).
36     A(i,1) = n;
37     A(i,2) = tc;
38     A(i,3) = errTC;
39
40     if errTC <= tol
41         break;
42     end
43     i = i+1;
44 end
45 if errTC > tol
46     warning('Superato il numero massimo di iterazioni prima della tolleranza');
47 end
48
49 % Simpson composta.
50 i = 1;
```

```

51 B = ones(16,3);
52 for n = 100000:100000:2000000
53     sc = simpComp(n,a,b,f);
54     errSC = abs(id-sc);
55
56     % Memorizzo 'n' (sottointervalli), 'sc' (simpson composta) e
57     % errSC (errore simpson composta).
58     B(i,1) = n;
59     B(i,2) = sc;
60     B(i,3) = errSC;
61
62     if errSC <= tol
63         break;
64     end
65     i = i+1;
66 end
67 if errSC > tol
68     warning('Superato il numero massimo di iterazioni prima della tolleranza');
69 end
70
71 % Trapezi adattiva.
72 [ta,kta] = trapAd(a,b,f,tol);
73
74 % Simpson adattiva.
75 [sa,ksa] = simpAd(a,b,f,tol);

```

restituendo i seguenti valori:

- **Formula dei Trapezi Composita:**

Per trovare n (sottointervalli) tale che l'errore commesso calcolando l'integrale con la funzione dei Trapezi Composita, abbiamo iterato n partendo da 1000000 fino ad un massimo di 10000000 con passi di 1000000. Con questo metodo a tentativi abbiamo trovato che la tolleranza è soddisfatta quando $9000000 < n < 10000000$.

Ultime due iterazioni:

tol	$num.val.fun. = n$ (sottointervalli)	$I = tc$	$E_1^{(n)}$
10^{-9}	9000000	$1.001028594957969e - 06$	$1.028594957968679e - 09$
10^{-9}	10000000	$1.000833194477503e - 06$	$8.331944775031580e - 10$

- **Formula dei Simpson Composita:**

Per trovare n (sottointervalli) tale che l'errore commesso calcolando l'integrale con la funzione dei Simpson Composita, abbiamo iterato n partendo da 100000 fino ad un massimo di 2000000 con passi di 100000. Con questo metodo a tentativi abbiamo trovato che la tolleranza è soddisfatta quando $1500000 < n < 1600000$.

Ultime due iterazioni:

tol	$num.val.fun. = n$ (sottointervalli)	$I = sc$	$E_2^{(n)}$
10^{-9}	1500000	$1.001041922369633e - 06$	$1.041922369632577e - 09$
10^{-9}	1600000	$1.000809844227887e - 06$	$8.098442278867849e - 10$

- **Formula dei Trapezi Adattiva:**

In questo caso invece siamo riusciti a trovare esattamente il numero di valutazioni necessarie per raggiungere la tolleranza richiesta.

tol	$num.val.fun.$	$I = ta$
10^{-9}	25943	$1.000000011252939e - 06$

- **Formula di Simpson Adattiva:**

Come nel caso precedente, siamo riusciti a trovare esattamente il numero di valutazioni necessarie per raggiungere la tolleranza richiesta.

<i>tol</i>	<i>num.val.funz.</i>	<i>I = sa</i>
10^{-9}	349	$1.000000016469981e - 06$

6 Capitolo 6

6.1 Esercizio 1

Il seguente codice MatLab contiene l'implementazione della funzione $S=\text{sparseMatrix}(n)$:

```
1 % S = sparseMatrix(n)
2 %   Genere una matrice sparsa nXn, con n>10.
3 %   Si utilizza la function MatLab spdiags.
4 %
5 % Input:
6 %   -n: grandezza matrice.
7 %
8 % Output:
9 %   -S: matrice sparsa.
10
11 function S = sparseMatrix(n)
12     if n>10
13         e = ones(n,1);
14         S = spdiags(e*[-1 -1 4 -1 -1],[-10,-1:1,10], n,n);
15     else
16         error('Il valore di n inserito non è > di 10');
17     end
18 end
```

il quale restituisce una *matrice sparsa* $n \times n$ della forma:

$$S = A_n = \begin{pmatrix} a_{11} & \cdots & a_{1n} \\ \vdots & & \vdots \\ a_{n1} & \cdots & a_{nn} \end{pmatrix} \quad a_{ij} = \begin{cases} 4 & \text{se } i = j \\ -1 & \text{se } i = j \pm 1 \\ -1 & \text{se } i = j \pm 10 \end{cases}$$

6.2 Esercizio 2

Il seguente codice MatLab contiene la soluzione dell'*Es2*:

```
1 % Soluzione Es_2 Cap_6
2 %   Calcolo autovalore e numero di iterazioni impiegate , su un matrice
3 %   sparsa.
4 %
5 % Input:
6 %   -n: numero dimensione matrice sparsa varia da 100 a 1000, ogni 100;
7 %   -tol: tolleranza;
8 %   -x0: vettore iniziali ad elementi costanti.
9 %
10 % Output:
11 %   -y: vettore contenente gli autovalori;
12 %   -k: vettore contenente numero di iterazioni.
13
14 y = ones(10,1);
15 k = ones(10,1);
16 tol = 10^(-5);
17 n = 100:100:1000;
18
19 for i = 1:length(n)
20     A = sparseMatrix(n(i));
21     x0 = ones(n(i),1);
22     [y(i),k(i)] = potenze(A, tol, x0);
23 end
```

nel quale viene richiamato:

1. **A = sparseMatrix(n)**

Effettua la creazione di *matrici sparse* della dimensione $n \times n$;

2. **x,i = potenze(A,tol)**

Effettua sia il calcolo dell'*autovalore* della matrice *A*, sia il numero di iterazioni impiegate, avendo come *Input*, oltre la *matrice* e la *tolleranza*, anche un *vettore iniziale ad elementi costanti*.

```
1 % [lambda,i] = potenze(A, tol, x0, imax)
2 %   Metodo che implementa efficientemente il metodo delle potenze
3 %
4 % Input:
5 %   -A: matrice;
6 %   -tol: tolleranza;
7 %
8 % Input Opzionali:
9 %   -x0: vettore iniziale;
10 %   -imax: numero massimo di iterazioni.
11 %
12 % Output:
13 %   -lambda: autovalore;
14 %   -i: numero iterazioni.
15
16 function [lambda,i] = potenze(A, tol, x0, imax)
17     n = size(A,1);
18     if nargin <= 2
19         x = rand(n,1);
20     else
```

```

21     x = x0;
22 end
23 x = x/norm(x);
24 if nargin <= 3
25     imax = 100*n*round(-log(tol));
26 end
27 lambda = inf;
28 for i=1:imax
29     lambda0 = lambda;
30     v = A*x;
31     lambda = x'*v;
32     err = abs(lambda-lambda0);
33     if err <= tol
34         break;
35     end
36     x = v/norm(v);
37 end
38 if err > tol
39     warning('Superato il numero massimo di iterazioni prima della tolleranza');
40 end
41 end

```

e restituisce i seguenti risultati:

<i>n</i>	<i>numero iterazioni effettuate</i>	<i>stima autovalore</i>
100	167	7.822407378611797
200	420	7.880289827977503
300	638	7.891572462961987
400	721	7.894873000091178
500	743	7.896381732961388
600	824	7.897427743600915
700	893	7.897595598256215
800	868	7.896679356756460
900	795	7.895666037100858
1000	775	7.895414407762564

6.3 Esercizio 3

Il seguente codice MatLab contiene la soluzione dell'Es3:

```
1 % Soluzione Es_3 Cap_6
2 %   Calcolo vettore e numero di iterazioni impiegate , su un matrice
3 %   sparsa, con metodo iterativo di Jacobi.
4 %
5 % Input:
6 %   -n: numero dimensione matrice sparsa varia da 100 a 1000, ogni 20;
7 %   -tol: tolleranza;
8 %   -b: vettore unario dei termini noti;
9 %   -x0: vettore nullo iniziale.
10 %
11 % Output:
12 %   -k: vettore contenente numero di iterazioni.
13
14 k = ones(46,1);
15 tol = 10^(-5);
16 n = 100:20:1000;
17
18 for i = 1:length(n)
19     A = sparseMatrix(n(i));
20     b = ones(n(i),1);
21     x0 = zeros(n(i),1);
22     [x,k(i),B] = jacobi(A,b,tol,x0);
23 end
24
25 plot(n,k)
```

nel qualche viene richiamato:

1. **A = sparseMatrix(n)**

Effettua la creazione di *matrici sparse* della dimensione $n \times n$;

2. **x,i,B = jacobi(A,b,tol,x0)**

Effettua sia il calcolo del *vettore incognite* della matrice A , sia il numero di iterazioni impiegate, sia il calcolo di una matrice B contenente il *passo di ogni iterazione* con il corrispettivo *valore della norma*, avendo come *Input*, oltre la *matrice*, il *vettore termini noti*, e la *tolleranza*, anche un *vettore iniziale*, in questo caso nullo.

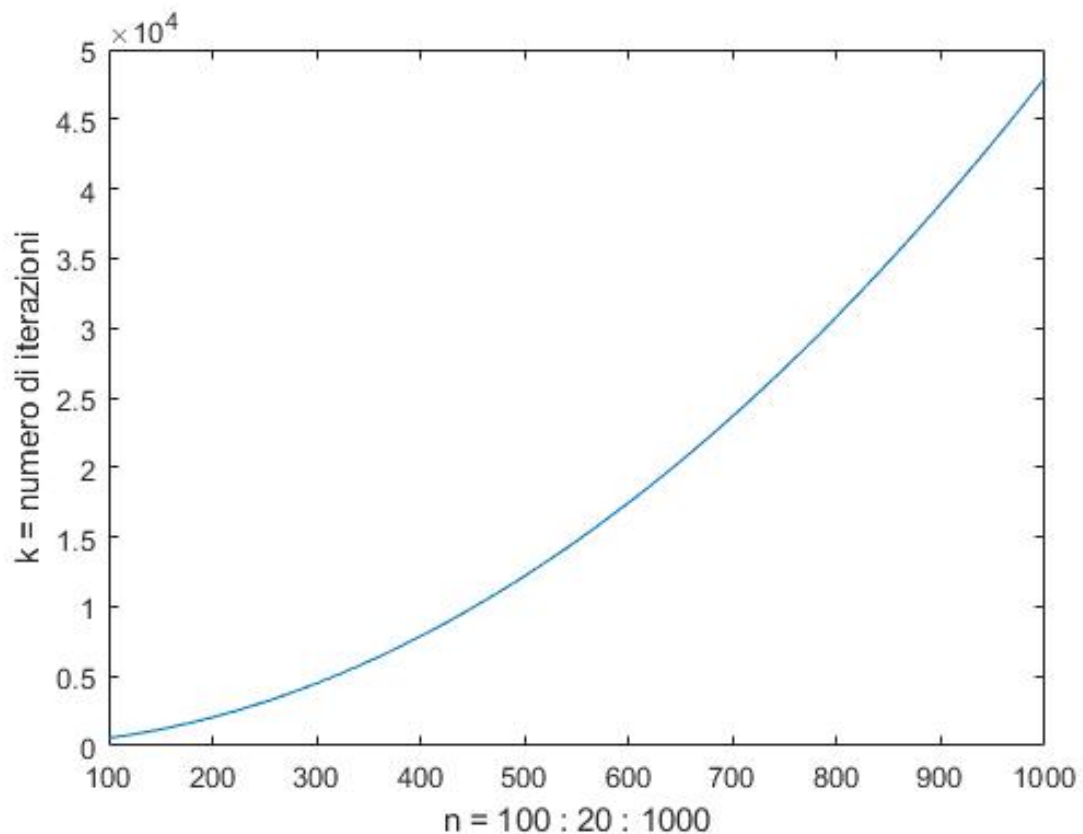
```
1 % [x,i,B] = jacobi(A, b, tol, x0, imax)
2 %   Metodo che implementa efficientemente il metodo di Jacobi applicato ad
3 %   una matrice sparsa Ax=b.
4 %
5 % Input:
6 %   -A: matrice sparsa;
7 %   -b: vettore dei termini noti;
8 %   -tol: tolleranza;
9 %
10 % Input Opzionali:
11 %   -x0: vettore iniziale;
12 %   -imax: numero massimo di iterazioni.
13 %
14 % Output:
15 %   -x: vettore incognite;
16 %   -i: numero iterazioni;
```

```

17 % -B: matrice contenente passo-iterazione e norma.
18
19 function [x,i,B] = jacobi(A, b, tol, x0, imax)
20     n = length(b);
21     D = diag(A);
22     if nargin <= 3
23         x = rand(n,1);
24     else
25         x = x0;
26     end
27     if nargin <= 4
28         imax = 100*n*round(-log(tol));
29     end
30     for i = 1:imax
31         r = A*x-b;
32         nr = norm(r,inf);
33         B(i,1) = i;
34         B(i,2) = nr;
35         if nr <= tol
36             break;
37         end
38         r = r./D;
39         x = x-r;
40     end
41     if nr > tol
42         warning('Superato il numero massimo di iterazioni prima della tolleranza');
43     end
44 end

```

e restituisce graficamente i seguenti risultati:



6.4 Esercizio 4

Il seguente codice MatLab contiene la soluzione dell'*Es4*:

```
1 % Soluzione Es_4 Cap_6
2 %   Calcolo vettore e numero di iterazioni impiegate , su un matrice
3 %   sparsa, con metodo iterativo di Gauss-Seidel.
4 %
5 % Input:
6 %   -n: numero dimensione matrice sparsa varia da 100 a 1000, ogni 20;
7 %   -tol: tolleranza;
8 %   -b: vettore unario dei termini noti;
9 %   -x0: vettore nullo iniziale.
10 %
11 % Output:
12 %   -k: vettore contenente numero di iterazioni.
13
14 k = ones(46,1);
15 tol = 10^(-5);
16 n = 100:20:1000;
17
18 for i = 1:length(n)
19     A = sparseMatrix(n(i));
20     b = ones(n(i),1);
21     x0 = zeros(n(i),1);
22     [x,k(i),B] = gaussSeidel(A,b,tol,x0);
23 end
24
25 plot(n,k)
```

nel qualche viene richiamato:

1. **A = sparseMatrix(n)**

Effettua la creazione di *matrici sparse* della dimensione $n \times n$;

2. **x,i,B = gaussSeidel(A,b,tol,x0)**

Effettua sia il calcolo del *vettore incognite* della matrice A , sia il numero di iterazioni impiegate, sia il calcolo di una matrice B contenente il *passo di ogni iterazione* con il corrispettivo *valore della norma*, avendo come *Input*, oltre la *matrice*, il *vettore termini noti*, e la *tolleranza*, anche un *vettore iniziale*, in questo caso nullo.

```
1 % [x,i,B] = gaussSiedel(A, b, tol, x0, imax)
2 %   Metodo che implementa efficientemente il metodo di Gauss-Seidel applicato ad
3 %   una matrice sparsa Ax=b.
4 %
5 % Input:
6 %   -A: matrice sparsa;
7 %   -b: vettore dei termini noti;
8 %   -tol: tolleranza;
9 %
10 % Input Opzionali:
11 %   -x0: vettore iniziale;
12 %   -imax: numero massimo di iterazioni.
13 %
14 % Output:
15 %   -x: vettore incognite;
16 %   -i: numero iterazioni;
```

```

17 % -B: matrice contenente passo-iterazione e norma.
18
19 function [x,i,B] = gaussSeidel(A, b, tol, x0, imax)
20     n = length(b);
21     if nargin <= 3
22         x = rand(n,1);
23     else
24         x = x0;
25     end
26     if nargin <= 4
27         imax = 100*n*round(-log(tol));
28     end
29     for i = 1:imax
30         r = A*x-b;
31         nr = norm(r,inf);
32         B(i,1) = i;
33         B(i,2) = nr;
34         if nr <= tol
35             break;
36         end
37         r = mSolve(A,r);
38         x = x-r;
39     end
40     if nr > tol
41         warning('Superato il numero massimo di iterazioni prima della tolleranza');
42     end
43 end

```

- **u = mSolve(M,r)**

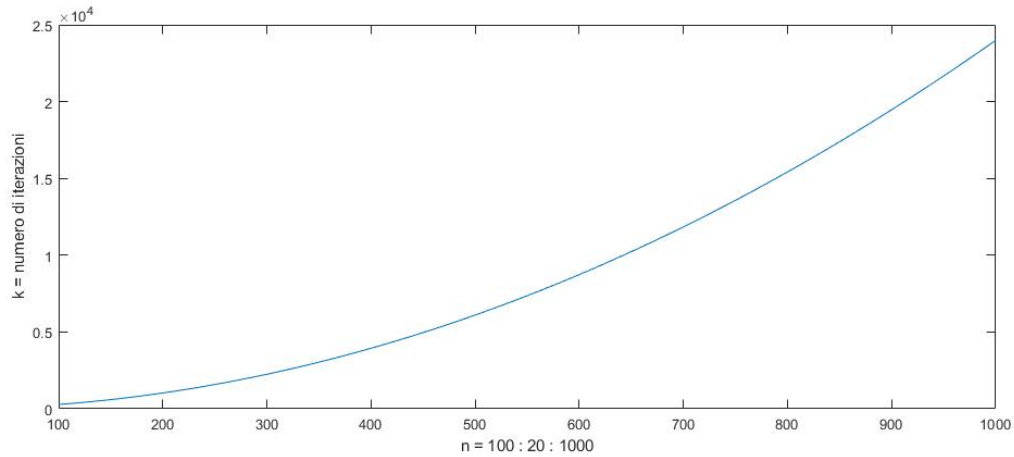
Effettua il calcolo di una matrice *triangolare inferiore*.

```

1 % u = mSolve(M, r)
2 % Metodo per la risoluzione di sistemi lineari triangolari inferiori,
3 % accedendo agli elementi per colonna.
4 %
5 % Input:
6 % -M: la matrice dei coefficienti;
7 % -r: vettore dei termini noti.
8 %
9 % Output:
10 % -u: vettore delle soluzioni.
11
12 function u = mSolve(M,r)
13     u = r;
14     n = length(u);
15     for i=1:n
16         u(i) = u(i) / M(i,i);
17         u(i+1:n) = u(i+1:n) - M(i+1:n,i) * u(i);
18     end
19 end

```

e restituisce graficamente i seguenti risultati:



Possiamo notare come rispetto al metodo di *Jacobi*, rappresentato nel grafico del precedente esercizio, in questo caso con l'utilizzo del metodo di *Gauss-Seidel*, il *numero di iterazione*, è circa la metà. Infatti, anche se entrambi i metodi sono convergenti, per effetto dei loro *raggi spettrali* che sono < 1 :

$$\rho(M_{GS}^{-1} * N_{GS}) < 1 \quad \rho(M_J^{-1} * N_J) < 1$$

il metodo di *Gauss-Seidel* converge prima, proprio perchè il suo *raggio spettrale* è inferiore di quello del metodo di *Jacobi* :

$$\rho(M_{GS}^{-1} * N_{GS}) < \rho(M_J^{-1} * N_J)$$

Ciò è dovuto dal fatto, che essendo entrambi i metodi basati su *splitting regolari*, uno è più efficiente dell'altro in quanto :

$$0 < U_{GS} = N_{GS} < N_J = (L + U)_J$$

6.5 Esercizio 5

Il seguente codice MatLab contiene la soluzione dell'Es5:

```
1 % Soluzione Es_5 Cap_6
2 % Calcolo passo-iterazione e norma, su un matrice
3 % sparsa, con metodo iterativo di Jacobi e Gauss-Seidel.
4 %
5 % Input:
6 % -tol: tolleranza;
7 % -A: matrice sparsa;
8 % -b: vettore unario dei termini noti;
9 % -x0: vettore nullo iniziale.
10 %
11 % Output:
12 % -Bj: matrice contenente passo-iterazione e norma, metodo Jacobi;
13 % -Bgs: matrice contenente passo-iterazione e norma, metodo Gauss-Seidel.
14
15 tol = 10^(-5);
16 A = sparseMatrix(1000);
17 b = ones(1000,1);
18 x0 = zeros(1000,1);
19
20 [xj,kj,Bj] = jacobi(A,b,tol,x0);
21 [xgs,kgs,Bgs] = gaussSeidel(A,b,tol,x0);
22
23 semilogy(Bj(:,2),Bj(:,1),Bgs(:,2),Bgs(:,1)));
24 legend('Jacobi','Gauss-Seidel');
```

nel qualche viene richiamato:

1. **A = sparseMatrix(n)**

Effettua la creazione di *matrici sparse* della dimensione $n \times n$;

2. **x,i,B = jacobi(A,b,tol,x0)**

Effettua sia il calcolo del *vettore incognite* della matrice A , sia il numero di iterazioni impiegate, sia il calcolo di una matrice B contenente il *passo di ogni iterazione* con il corrispettivo *valore della norma*, avendo come *Input*, oltre la *matrice*, il *vettore termini noti*, e la *tolleranza*, anche un *vettore iniziale*, in questo caso nullo.

3. **x,i,B = gaussSeidel(A,b,tol,x0)**

Effettua sia il calcolo del *vettore incognite* della matrice A , sia il numero di iterazioni impiegate, sia il calcolo di una matrice B contenente il *passo di ogni iterazione* con il corrispettivo *valore della norma*, avendo come *Input*, oltre la *matrice*, il *vettore termini noti*, e la *tolleranza*, anche un *vettore iniziale*, in questo caso nullo.

- **u = mSolve(M,r)**

Effettua il calcolo di una matrice *triangolare inferiore*.

e restituisce graficamente i seguenti risultati:

