Algorithmes numériques – Rapport Résolution de systèmes linéaires

Axel Delsol, Pierre-Loup Pissavy Novembre 2013

Table des matières

Pré	ambule
1.1	Structure du programme
1.2	Compilation
1.3	Systèmes testés
Mé	thodes directes
2.1	Méthode de Gauss
	2.1.1 Programme
	2.1.2 Résultats des tests
2.2	Méthode de Cholesky
	2.2.1 Programme
	2.2.2 Résultats des tests
2.3	Comparaison
Mé	thodes itératives
3.1	Méthode de Jacobi
	3.1.1 Programme
	3.1.2 Résultats des tests
3.2	Méthode de Gauss-Seidel
_	3.2.1 Programme
	3.2.2 Résultats de tests
3.3	Comparaison
Cor	nclusion
Anı	nexe 2
5.1	Méthode de Sur-relaxation
J.1	5.1.1 Programme
5.2	Fonctions caractéristiques du calcul matriciel
5.2	Génération de matrices aléatoires
	1.1 1.2 1.3 Mé 2.1 2.2 2.3 Mé 3.1 3.2 3.3 Con 5.1 5.2

1 Préambule

1.1 Structure du programme

Nous avons conçu un programme principal avec menus, présenté sous la forme suivante :

```
MENU PRINCIPAL: RESOLUTION D'EQUATIONS LINEAIRES

1. Résolution par Gauss
3. Résolution par Cholesky
2. Résolution par Jacobi
4. Résolution par Gauss-Seidel
5. Résolution par Surrelaxation
6. Génération de matrices carrées
0. Quitter
Votre choix:
```

 ${\tt FIGURE~1.1-Apercu:Menu~Principal}$

Nous avons choisi de coder les réels en double précision (double) pour gagner en précision, même si cela double la capacité mémoire nécessaire par rapport à la simple précision (float).

Chaque méthode de résolution reçoit les matrices (à éléments réels) générées auparavant (juste après le choix de la méthode dans le menu) en arguments.

Chaque entrée du menu est codée dans un fichier source qui lui est propre (cf Figure 1.2). Les fichiers headers correspondants contiennent les prototypes. Le fichier source main.c contient le menu principal.

Les matrices sont générées juste après le choix de la méthode, avant d'être passées en arguments à la fonction de résolution.

```
gauss.c
gauss-seidel.c
generateur.c
jacobi.c
main.c
matrices.c
surrelaxation.c
cholesky.h
gauss.h
gauss-seidel.h
generateur.h
jacobi.h
matrices.h
surrelaxation.h
makefile
```

FIGURE 1.2 - Apercu : Arborescence

Toutes les fonctions de résolution font appel à des fonctions intermédiaires, caractéristiques du calcul matriciel, écrites dans le fichier matrices.c présenté en annexe, page 23.

Enfin, un générateur de matrices aléatoires (présenté en annexe page 27) permet à travers un sous-menu de créer les matrices demandées et de proposer à l'utilisateur de tenter une résolution.

1.2 Compilation

La compilation est gérée par un makefile.

Le compilateur utilisé est GCC. Il suffit de taper make pour lancer la compilation.

Pour nettoyer les fichiers temporaires, il faudra taper make clean.

Ce makefile permet également de générer ce rapport ainsi que quelques fichiers qui y sont intégrés.

1.3 Systèmes testés

Les matrices suivantes sont toutes symétriques définies positives à diagonale dominante. Nous avons choisi de prendre 10 systèmes pouvant être résolus par toutes les méthodes pour faciliter la comparaison des méthodes directes et itératives.

Systèmes:

$$\begin{pmatrix} 2 & 1 & 0 & 0 \\ 1 & 3 & 1 & 0 \\ 0 & 1 & 5 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 2 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \\ -1 \end{pmatrix} \tag{1}$$

$$\begin{pmatrix} 19 & 0 & 12 & -6 \\ 0 & 4 & 2 & 1 \\ 12 & 2 & 49 & -4 \\ -6 & 1 & -4 & 51 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix}$$
 (2)

$$\begin{pmatrix}
5 & 1 & 1 & 1 \\
1 & 13 & 5 & 5 \\
1 & 5 & 49 & 14 \\
1 & 5 & 14 & 51
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
x_1 \\
x_2 \\
x_3 \\
x_4
\end{pmatrix} = \begin{pmatrix}
0 \\
2 \\
4 \\
6
\end{pmatrix}$$
(3)

Matrice à bord :
$$\begin{pmatrix} 1 & 0.5 & 0.25 \\ 0.5 & 1 & 0 \\ 0.25 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix}$$
 (4)

$$\begin{pmatrix}
1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\
0 & 9 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\
0 & 1 & 3 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\
0 & 1 & 0 & 8 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 & 1 \\
0 & 1 & 0 & 1 & 4 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\
0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 1 & 4 & 0 & 0 & 0 \\
0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 1 & 4 & 0 & 0 & 0 \\
0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 6 & 1 & 1 \\
0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 1 & 5 & 0 \\
0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 1 & 0 & 5
\end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix}
x_1 \\
x_2 \\
x_3 \\
x_4 \\
x_5 \\
x_6 \\
x_7 \\
x_8 \\
x_9 \\
x_{10}
\end{pmatrix} = \begin{pmatrix}
1 \\
2 \\
3 \\
4 \\
5 \\
6 \\
7 \\
8 \\
9 \\
10
\end{pmatrix}$$
(5)

$$\begin{pmatrix} 4 & 1 & 0 \\ 1 & 4 & 1 \\ 0 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -5 \\ 6 \\ 7 \end{pmatrix} \tag{6}$$

$$\begin{pmatrix} 7 & -2 & 0 \\ -2 & 9 & -6 \\ 0 & -6 & 25 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 3/2 \\ 3/5 \\ 3/4 \end{pmatrix}$$
 (7)

$$\begin{pmatrix} 4 & 1 & 1 & 0 \\ 1 & 4 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 4 & 1 \\ 0 & 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 24 \end{pmatrix}$$
 (8)

$$\begin{pmatrix} 65 & 40 & 24 \\ 40 & 68 & 17 \\ 24 & 17 & 81 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} \tag{9}$$

Matrice KMS
$$(p = 0.25)$$
:
$$\begin{pmatrix} 1 & 0.25 & 0.0625 & 0.015625 \\ 0.25 & 1 & 0.25 & 0.0625 \\ 0.0625 & 0.25 & 1 & 0.25 \\ 0.015625 & 0.0625 & 0.25 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix}$$
(10)

2 Méthodes directes

Les méthodes directes ont pour but d'obtenir des solutions exactes en simplifiant, étape par étape, le système donné sous la forme $A_{n,n} \cdot X_{n,1} = B_{n,1}$ où :

- $-\ A$ est une matrice donnée
- -X est le vecteur solution
- $-\ B$ est un vecteur colonne donné

La résolution se fait en 2 étapes :

- 1. On décompose la matrice $A_{n,n}$ tel que $A = M \cdot N$ où $M_{n,n}$ est facile à inverser et $N_{n,n}$ est triangulaire.
- 2. On résout les systèmes suivants :
 - On trouve $Y_{n,1}$ tel que $M \cdot Y = B$
 - On trouve enfin $X_{n,1}$ tel quel $N \cdot X = Y$

2.1 Méthode de Gauss

La méthode de Gauss permet de calculer une solution exacte en un nombre fini d'étapes. On cherche la matrice N triangulaire supérieure telle que $A = M \cdot N$ avec M la matrice identité.

Remarque: La résolution du système $M \cdot Y = B$ est évidente puisque la matrice M est la matrice identité.

Critères d'application de l'algorithme :

- Les éléments diagonaux ne peuvent être nuls,
- Le déterminant ne doit pas être nul.

2.1.1 Programme

```
#include <stdio.h>
    #include <stdlib.h>
    #include "matrices.h"
 4
 5
    void gauss (double** a, double** b, int n)
 6
 7
      //initialisation
 8
      int i, j, k;
 9
      double pivot;
10
11
      //gauss
      for (k=0; k<n-1; k++)
12
13
14
        for (i=k+1; i<n; i++)
15
16
          pivot = a[i][k]/a[k][k];
          for (j=k+1; j<n; j++)
17
18
19
           a[i][j]=a[i][j]-pivot*a[k][j];
20
          b[i][0]=b[i][0]-pivot*b[k][0];
21
        printf("\nMatrice :\n");
23
24
        afficherMatrice(a,n,n);
        printf("Vecteur :\n");
25
        afficherMatrice(b,n,1);
26
27
28
29
      /\!/ calcul\ et\ affichage\ resultat
30
      double** x=solveTriangulaireSup(a, b, n);
      printf("\nRésultat :\n");
31
32
      afficherMatrice(x, n, 1);
33
      //libération mémoire
34
35
      for (i=0;i<n;i++)</pre>
36
37
        free(x[i]);
38
      }
39
      free(x);
40
```

Figure 2.1 – Code : gauss.c

2.1.2 Résultats des tests

Système	Résultat obtenu	Résultat théorique	Ecart (en %)
(1)	$ \begin{pmatrix} 0.63415 \\ -0.26829 \\ 0.17073 \\ -0.58537 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{26}{41} \\ -\frac{11}{41} \\ \frac{7}{41} \\ -\frac{24}{41} \end{pmatrix}$	0.0008213058895
(2)	$ \begin{pmatrix} 0.06132 \\ 0.24599 \\ -0.00287 \\ 0.02177 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} \frac{3067}{50015} \\ \frac{7382}{30009} \\ -\frac{431}{150045} \\ \frac{1089}{50015} \end{pmatrix} $	0.02643817358
(3)	$ \begin{pmatrix} -0.04885 \\ 0.10345 \\ 0.04458 \\ 0.09623 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} -\frac{3375}{69088} \\ \frac{7147}{69088} \\ \frac{385}{8636} \\ \frac{831}{8636} \end{pmatrix} $	0.002650860195
(4)	$ \begin{pmatrix} -0.36364 \\ 2.18182 \\ 1.09091 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} -\frac{4}{11} \\ \frac{24}{11} \\ \frac{12}{11} \end{pmatrix} $	0.0003888866667
(5)	1.00000 -0.81145 1.27048 -0.46016 1.56790 0.05780 2.05345 0.88005 1.86675 2.06675	$ \begin{array}{c} 1 \\ -\frac{241}{297} \\ \frac{1132}{891} \\ -\frac{410}{891} \\ \frac{127}{81} \\ \frac{103}{1782} \\ \frac{4879}{2376} \\ \frac{697}{792} \\ \frac{22177}{11880} \\ \frac{24553}{11880} \end{array} $	0.0001766790236

Système	stème Résultat obtenu Résultat théorique		Ecart (en %)
(6)	$\begin{pmatrix} -1.64286 \\ 1.57143 \\ 1.35714 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} -\frac{23}{14} \\ \frac{11}{7} \\ \frac{19}{14} \end{pmatrix}$	0.0001584521670
(7)	$ \begin{pmatrix} 0.26370 \\ 0.17294 \\ 0.07150 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{645}{2446} \\ \frac{423}{2446} \\ \frac{1749}{24460} \end{pmatrix}$	0.003509317007
(8)	$ \begin{pmatrix} 1.00000 \\ -2.00000 \\ -2.00000 \\ 7.00000 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} 1 \\ -2 \\ -2 \\ 7 \end{pmatrix} $	0
(9)	$ \begin{pmatrix} 0.00707 \\ 0.00843 \\ 0.00848 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{1435}{203107} \\ \frac{1712}{203107} \\ \frac{1723}{203107} \end{pmatrix}$	0.03881495963
(10)	0.53333 1.20000 1.80000 3.46667	$ \begin{pmatrix} 8 \\ 15 \\ 6 \\ 5 \\ 9 \\ 5 \\ 52 \\ 15 \end{pmatrix} $	0.0001802844952

2.2 Méthode de Cholesky

La méthode de Cholesky est une décomposition LU de A. On décompose la matrice A en $R^T \cdot R$ où R est triangulaire supérieure et R^T sa transposée.

Cette méthode permet également d'obtenir des solutions exactes en un nombre fini d'itérations. Cependant, elle est plus restrictive que Gauss pour les raisons suivantes :

- A doit être symétrique,
- A doit être diagonale dominante.

2.2.1 Programme

```
|| #include <stdio.h>
    #include <stdlib.h>
    #include <math.h>
    #include "matrices.h"
 4
 6
    void cholesky (double ** a, double ** b, int n)
 7
      int i, j, k;
 9
      double **r = (double**) malloc(n*sizeof(double*));
      for (i=0; i<n; i++)
10
11
        r[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
12
13
14
      /*Calcul de R*/
15
16
      for (k=0; k< n; k++)
17
        for (i=k; i<n; i++)
18
19
20
          double somme=0;
21
          if(k==i)
22
           for (j=0; j<k; j++) {somme=somme+r[i][j]*r[i][j]; }//somme des carrés
23
24
           r[i][k]=sqrt(a[i][k]-somme);
25
          }
26
          else
27
           for (j=0; j<k; j++) {somme=somme+r[i][j]*r[k][j];}
28
29
            r[i][k]=(1.0/r[k][k])*(a[i][k]-somme);
30
       }
31
32
      printf("Matrice R :\n");
33
      afficherMatrice(r,n,n);
34
35
      printf("Matrice Rt :\n");
      afficherMatrice(transpose(r,n),n,n);
36
37
      /*Résolution de Ry=b*/
38
      double** y=solveTriangulaireInf(r,b,n);
39
40
      /*Résolution de tRx=y*/
41
      double** x=solveTriangulaireSup(transpose(r,n),y,n);
42
43
      /*Affichage de x*/
      printf("\nVecteur résultat :\n");
44
45
      afficherMatrice(x,n,1);
46
47
      // libération mémoire
48
      for (i=0; i<n; i++) {free(r[i]);} free(r);</pre>
49 || }
```

FIGURE 2.2 - Code: cholesky.c

2.2.2 Résultats des tests

Système	me Résultat obtenu Résultat théorique		Ecart (en %)
(1)	$ \begin{pmatrix} 0.63415 \\ -0.26829 \\ 0.17073 \\ -0.58537 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{26}{41} \\ -\frac{11}{41} \\ \frac{7}{41} \\ -\frac{24}{41} \end{pmatrix}$	0.0008213058895
(2)	$ \begin{pmatrix} 0.06132 \\ 0.24599 \\ -0.00287 \\ 0.02177 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{3067}{50015} \\ \frac{7382}{30009} \\ -\frac{431}{150045} \\ \frac{1089}{50015} \end{pmatrix}$	0.02643817358
(3)	$ \begin{pmatrix} -0.04885 \\ 0.10345 \\ 0.04458 \\ 0.09623 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} -\frac{3375}{69088} \\ \frac{7147}{69088} \\ \frac{385}{8636} \\ \frac{831}{8636} \end{pmatrix} $	0.002650860195
(4)	$ \begin{pmatrix} -0.36364 \\ 2.18182 \\ 1.09091 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} -\frac{4}{11} \\ \frac{24}{11} \\ \frac{12}{11} \end{pmatrix} $	0.0003888866667
(5)	1.00000 -0.81145 1.27048 -0.46016 1.56790 0.05780 2.05345 0.88005 1.86675 2.06675	$ \begin{array}{c} 1 \\ -\frac{241}{297} \\ \frac{1132}{891} \\ -\frac{410}{891} \\ \frac{127}{81} \\ \frac{103}{1782} \\ \frac{4879}{2376} \\ \frac{697}{792} \\ \frac{22177}{11880} \\ \frac{24553}{11880} \end{array} $	0.0001766790236

Système	Résultat obtenu	Résultat théorique	Ecart (en %)
(6)	$\begin{pmatrix} -1.64286\\ 1.57143\\ 1.35714 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} -\frac{23}{14} \\ \frac{11}{7} \\ \frac{19}{14} \end{pmatrix}$	0.0001584521670
(7)	$ \begin{pmatrix} 0.26370 \\ 0.17294 \\ 0.07150 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{645}{2446} \\ \frac{423}{2446} \\ \frac{1749}{24460} \end{pmatrix}$	0.003509317007
(8)	$ \begin{pmatrix} 1.00000 \\ -2.00000 \\ -2.00000 \\ 7.00000 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} 1 \\ -2 \\ -2 \\ 7 \end{pmatrix}$	0
(9)	$ \begin{pmatrix} 0.00707 \\ 0.00843 \\ 0.00848 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{1435}{203107} \\ \frac{1712}{203107} \\ \frac{1723}{203107} \end{pmatrix}$	0.03881495963
(10)	0.53333 1.20000 1.80000 3.46667	$\begin{pmatrix} \frac{8}{15} \\ \frac{6}{5} \\ \frac{9}{5} \\ \frac{52}{15} \end{pmatrix}$	0.0001802844952

2.3 Comparaison

Cette section permet de synthétiser les observations sur les résultats obtenus et d'évaluer les avantages et inconvénients des méthodes. Pour chaque méthode, on remarque que les résultats obtenus sur une précision de 10^{-5} sont les mêmes même si on peut supposer qu'ils diffèrent ensuite. Cependant, même avec une faible précision, l'écart avec les valeurs réelles est très faible (toujours à moins de 0.01%). De plus, la vitesse de calcul des deux algorithmes est rapide même sur une matrice de taille $10 \cdot 10$ et équivalente car leur complexité est $O(n^3)$.

Les conditions de la méthode de Gauss sont relativement vérifiables. En effet, pour s'assurer l'existence d'une unique solution, il suffit de vérifier que le déterminant n'est pas nul. Cette condition peut se vérifier directement après mise en échelon de la matrice en faisant le produit des éléments diagonaux.

Cependant, les calculs se font les uns à la suite des autres, on a besoin que la ligne i-1 soit complètement modifiée pour opérer sur la ligne i.

L'avantage de la méthode de Cholesky est la possibilité de faire les calculs en parallèle c'est-à-dire que lorsque les éléments avant la diagonale d'une ligne i d'une itération k sont remplis, on peut calculer l'élément diagonal de la ligne i et continuer la recherche des éléments de l'itération k manquants. Mais l'inconvénient majeur de la méthode de Cholesky est la vérification de l'applicabilité de la méthode. En effet, pour savoir si la matrice est définie positive, on doit passer par le calcul des valeurs propres de la matrice qui est énormément coûteux en opérations (N.B. : Dans notre programme, les résolutions sont effectuées sans vérification du conditionnement, les résultats sont donc plus rapides qu'avec vérification.).

3 Méthodes itératives

On cherche à décomposer la matrice A en M et N telles que A=M-N avec M facilement inversible.

Le but est d'obtenir une solution approchée du système avec une certaine précision.

A chaque itération, un nouveau vecteur résultat est calculé en fonction de celui de l'itération précédente, c'est la raison pour laquelle on doit définir un vecteur $x^{(0)}$ comme point initial.

On peut donc calculer un résidu (i.e. un écart) à chaque itération. Lorsque cet écart devient inférieur à la précision demandée, on peut arrêter l'algorithme.

Ces méthodes s'appliquent à des matrices dont les éléments diagonaux sont non-nuls. Pour chaque test

ci-dessous, la précision utilisée est 10^{-5} et le vecteur initial est : $x^{(0)} = \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix}$

3.1 Méthode de Jacobi

Pour cette méthode, on doit avoir M=D où D est la diagonale de A, et N=E+F où -E et -F sont respectivement les matrices composées des éléments du dessous et du dessus de la diagonale de A. Les critères d'application de la méthode de Jacobi sont les suivants :

- A doit être définie positive,
- A doit être à diagonale dominante.

La formule de calcul des composantes du vecteur x est la suivante : $x_i^{(k+1)} = \frac{1}{a_{ii}} \cdot \left[b_i - \sum_{j=1}^{i-1} a_{ij} \cdot x_j^{(k)} - \sum_{j=i+1}^n a_{ij} \cdot x_j^{(k)} \right]$

3.1.1 Programme

```
#include <stdio.h>
    #include <stdlib.h>
 3
    #include <math.h>
 4
    #include "matrices.h"
    void jacobi (double** a, double** b, double** xInit, int n, double prec)
 7
 8
      int i, j, cpt;
 9
      double residu=2*prec;
      double** xNext= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
10
11
      double** ax;
12
      double** axb;
13
      cpt=0;
14
      for (i=0; i<n; i++) //initialisation xNext
15
16
        xNext[i]= (double*) malloc(sizeof(double));
17
      while (residu>=prec)
18
19
20
        for (i=0; i<n; i++)
21
22
          double somme1=0, somme2=0;
          for (j=0; j<i; j++) //avant l'élément diagonal
23
          { somme1=somme1+a[i][j]*xInit[j][0]; }
24
25
          for (j=i+1; j<n; j++) //après l'élément diagonal
          { somme2=somme2+a[i][j]*xInit[j][0]; }
26
27
          xNext[i][0]=(1/a[i][i])*(b[i][0]-somme1-somme2);
28
29
        for(i=0; i<n; i++)
30
31
          xInit[i][0] = xNext[i][0]; //copie de xNext dans xInit pour la prochaine itération
        }
32
33
        ax=produitMatriciel(a, xNext, n, n, 1); //ax
        axb=difference(ax, b, n, 1); //ax - b
34
35
        residu=norme(axb, n); //norme de (ax - b)
36
37
        //affichage
38
        printf("\nVecteur àl'itération %d :\n", cpt);
39
        afficherMatrice(xNext, n, 1);
40
41
      //libération mémoire
42
      for (i=0;i<n;i++)</pre>
43
        free(ax[i]); free(axb[i]); free(xNext[i]);
44
45
46
      free(ax); free(axb); free(xNext);
```

Figure 3.1 - Code : jacobi.c

3.1.2 Résultats des tests

Rappels : la précision utilisée est 10^{-5} et le vecteur initial est $x^{(0)} = \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix}$.

				(0)
Système	Résultat obtenu	Résultat théorique	Ecart (en %)	Convergence
(1)	$ \begin{pmatrix} 0.63414 \\ -0.26829 \\ 0.17073 \\ -0.58536 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{26}{41} \\ -\frac{11}{41} \\ \frac{7}{41} \\ -\frac{24}{41} \end{pmatrix}$	0.0009999982130	18 itérations
(2)	0.06132 0.24599 -0.00287 0.02177	$ \begin{pmatrix} 3067 \\ 50015 \\ 7382 \\ 30009 \\ -\frac{431}{150045} \\ \frac{1089}{50015} \end{pmatrix} $	0.02643817358	17 itérations
(3)	$ \begin{pmatrix} -0.04885 \\ 0.10345 \\ 0.04458 \\ 0.09623 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} -\frac{3375}{69088} \\ \frac{7147}{69088} \\ \frac{385}{8636} \\ \frac{831}{8636} \end{pmatrix} $	0.002650860195	19 itérations
(4)	$ \begin{pmatrix} -0.36364 \\ 2.18181 \\ 1.09091 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} -\frac{4}{11} \\ \frac{24}{11} \\ \frac{12}{11} \end{pmatrix} $	0.0004861144443	22 itérations
(5)	1.00000 -0.81145 1.27048 -0.46016 1.56790 0.05780 2.05345 0.88005 1.86675 2.06675	$ \begin{array}{c} 1 \\ -\frac{241}{297} \\ \frac{1132}{891} \\ -\frac{410}{891} \\ \frac{127}{81} \\ \frac{103}{1782} \\ \frac{4879}{2376} \\ \frac{697}{792} \\ \frac{22177}{11880} \\ \frac{24553}{11880} \end{array} $	0.0001766790236	70 itérations

Système	Résultat obtenu	Résultat théorique	Ecart (en %)	Convergence
(6)	$\begin{pmatrix} -1.64286\\ 1.57143\\ 1.35714 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} -\frac{23}{14} \\ \frac{11}{7} \\ \frac{19}{14} \end{pmatrix}$	0.0001584521670	13 itérations
(7)	$ \begin{pmatrix} 0.26370 \\ 0.17293 \\ 0.07150 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{645}{2446} \\ \frac{423}{2446} \\ \frac{1749}{24460} \end{pmatrix}$	0.003665329017	17 itérations
(8)	$ \begin{pmatrix} 1.00000 \\ -2.00000 \\ -2.00000 \\ 7.00000 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} 1 \\ -2 \\ -2 \\ 7 \end{pmatrix}$	0	21 itérations
(9)	0.00707 0.00843 0.00848	$\begin{pmatrix} \frac{1435}{203107} \\ \frac{1712}{203107} \\ \frac{1723}{203107} \end{pmatrix} $ ombre	0.03881495963	54 itérations
(10)	$\begin{pmatrix} 0.53333 \\ 1.20000 \\ 1.80000 \\ 3.46667 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} \frac{8}{15} \\ \frac{6}{5} \\ \frac{9}{5} \\ \frac{52}{15} \end{pmatrix}$	0.0001802844952	18 itérations

3.2 Méthode de Gauss-Seidel

Pour cette méthode, on doit avoir M = D - E où D est la diagonale de A et -E la matrice composée des éléments dessous, et N = F où -F est la matrice composée des éléments du dessus de la diagonale de A. Les critères d'application de la méthode de Gauss-Seidel sont les suivants :

- A doit être définie positive,
- A doit être à diagonale dominante,
- A doit être symétrique.

Cette méthode est plus restrictive que Jacobi, mais elle converge plus vite pour les matrices correspondant à ces critères d'application.

En effet, lors de la génération d'un vecteur résultat à une itération k, l'algorithme n'utilisera les valeurs de l'itération k-1 que dans le cas où il ne connaît pas encore celles de l'itération en cours.

C'est-à-dire qu'il utilisera les valeurs de l'itération en cours lorsqu'il cherchera à déterminer les valeurs d'indices inférieurs à l'indice de l'élément diagonal de la ligne itérée. On a ainsi la formule :

$$x_i^{(k+1)} = \frac{1}{a_{ii}} \cdot \left[b_i - \sum_{j=1}^{i-1} a_{ij} \cdot x_j^{(k+1)} - \sum_{j=i+1}^{n} a_{ij} \cdot x_j^{(k)} \right]$$

3.2.1 Programme

```
#include <stdio.h>
    #include <stdlib.h>
    #include <math.h>
    #include "matrices.h"
4
6
    void gaussseidel (double** a, double** b, double** xInit, int n, double prec)
7
8
      int i, j, cpt;
9
      double residu=2*prec;
      double** ax;
10
11
      double** axb;
      cpt=0;
12
13
      while (residu>=prec)
14
        for (i=0; i<n; i++)
15
16
          double somme1=0, somme2=0;
17
18
          for (j=0; j<i; j++)
19
           somme1=somme1+a[i][j]*xInit[j][0];
20
21
22
          for (j=i+1; j<n; j++)
23
          ₹
            somme2=somme2+a[i][j]*xInit[j][0];
24
25
26
          xInit[i][0]=(1/a[i][i])*(b[i][0]-somme1-somme2);
27
28
        ax=produitMatriciel(a, xInit, n, n, 1);
29
        axb=difference(ax, b, n, 1);
30
        residu=norme(axb, n);
31
        cpt++;
32
33
        //affichage
        printf("\nVecteur àl'itération %d :\n", cpt);
34
35
        afficherMatrice(xInit, n, 1);
36
37
      //libération mémoire
      for (i=0;i<n;i++){free(ax[i]); free(axb[i]);}</pre>
38
      free(ax); free(axb);
39
40 || }
```

 $FIGURE \ 3.2-Code: gauss-seidel.c$

3.2.2 Résultats de tests

Rappels : la précision utilisée est 10^{-5} et le vecteur initial est $x^{(0)} = \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix}$.

				(0)
Système	Résultat obtenu	Résultat théorique	Ecart (en %)	Convergence
(1)	$ \begin{pmatrix} 0.63414 \\ -0.26829 \\ 0.17073 \\ -0.58537 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{26}{41} \\ -\frac{11}{41} \\ \frac{7}{41} \\ -\frac{24}{41} \end{pmatrix}$	0.0009270780048	10 itérations
(2)	0.06132 0.24599 -0.00287 0.02177	$\begin{pmatrix} \frac{3067}{50015} \\ \frac{7382}{30009} \\ -\frac{431}{150045} \\ \frac{1089}{50015} \end{pmatrix}$	0.02643817358	5 itérations
(3)	$ \begin{pmatrix} -0.04885 \\ 0.10345 \\ 0.04458 \\ 0.09623 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} -\frac{3375}{69088} \\ \frac{7147}{69088} \\ \frac{385}{8636} \\ \frac{831}{8636} \end{pmatrix} $	0.002650860195	7 itérations
(4)	$ \begin{pmatrix} -0.36362 \\ 2.18181 \\ 1.09091 \end{pmatrix} $	$ \begin{pmatrix} -\frac{4}{11} \\ \frac{24}{11} \\ \frac{12}{11} \end{pmatrix} $	0.001652774444	11 itérations
(5)	1.00000 -0.81145 1.27048 -0.46016 1.56790 0.05780 2.05345 0.88005 1.86675 2.06675	$ \begin{array}{c} 1 \\ -\frac{241}{297} \\ \frac{1132}{891} \\ -\frac{410}{891} \\ \frac{127}{81} \\ \frac{103}{1782} \\ \frac{4879}{2376} \\ \frac{697}{792} \\ \frac{22177}{11880} \\ \frac{24553}{11880} \end{array} $	0.0001766790236	10 itérations

Système	Résultat obtenu	Résultat théorique	Ecart (en %)	Convergence
(6)	$\begin{pmatrix} -1.64286\\ 1.57143\\ 1.35714 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} -\frac{23}{14} \\ \frac{11}{7} \\ \frac{19}{14} \end{pmatrix}$	0.0001584521670	7 itérations
(7)	$ \begin{pmatrix} 0.26370 \\ 0.17294 \\ 0.07150 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{645}{2446} \\ \frac{423}{2446} \\ \frac{1749}{24460} \end{pmatrix}$	0.003509317007	9 itérations
(8)	$ \begin{pmatrix} 1.00000 \\ -2.00000 \\ -2.00000 \\ 7.00000 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} 1 \\ -2 \\ -2 \\ 7 \end{pmatrix}$	0	12 itérations
(9)	$ \begin{pmatrix} 0.00707 \\ 0.00843 \\ 0.00848 \end{pmatrix} $	$\begin{pmatrix} \frac{1435}{203107} \\ \frac{1712}{203107} \\ \frac{1723}{203107} \end{pmatrix}$	0.03881495963	11 itérations
(10)	0.53334 1.20000 1.80000 3.46667	$ \begin{pmatrix} 8 \\ 15 \\ 6 \\ 5 \\ 9 \\ 5 \\ 52 \\ 15 \end{pmatrix} $	0.0003365376202	7 itérations

3.3 Comparaison

On peut noter d'après les tests que les méthodes de résolution itératives fournissent des résultats de très bonne qualité puisque les écarts relatifs sont très proches de ceux des méthodes directes.

La principale différence entre les méthodes de Jacobi et Gauss-Seidel réside dans la vitesse de convergence. En effet, la méthode de Gauss-Seidel est beaucoup plus rapide, et ce indépendamment des dimensions de la matrice, comme en témoignent les résultats pour les systèmes (5) et (8).

On peut ainsi en déduire que pour un vecteur $x^{(0)}$ donné, la vitesse de convergence dépend entièrement des éléments constituants la matrice et le vecteur résultat.

De plus, on peut remarquer que pour la méthode de Jacobi, on peut calculer toutes les composantes du vecteur $x^{(0)}$ en même temps alors que ceci est impossible avec la méthode de Gauss-Seidel.

4 Conclusion

Les méthodes directes de résolution de système d'équations sont utilisées afin de retrouver les solutions exactes, ce qui implique que les calculs intermédiaires soient exacts eux aussi.

La méthode de Gauss est plus facile à appliquer et les opérations employées sont des divisions, additions et multiplications; tandis que Cholesky utilise également des calculs de carrés et de racines carrées, ce qui engendre des erreurs de précision supplémentaires. De plus, avec la résolution par la méthode de Cholesky, il faut résoudre un système triangulaire en plus, ce qui accentue encore les erreurs de calcul.

Mais l'algorithme de Gauss oblige à calculer les éléments de façon séquentielle car une ligne i dépend totalement de la ligne i-1 alors que ce n'est pas le cas avec la méthode de Cholesky. En effet, les méthodes directes accumulent les erreurs de précision, même si les résultats restent de bonne qualité.

Les méthodes itératives sont très employées, et ce pour plusieurs raisons :

- La qualité des résultats,
- Le choix de la précision du résultat, permettant ainsi de s'affranchir de calculs inutiles,
- La rapidité des calculs par rapport aux méthodes directes.

De plus, la vitesse de convergence de ces algorithmes est particulièrement intéressante, d'autant plus qu'on a le choix de la précision. La vitesse de résolution par les méthodes directes est d'autant plus faible que la taille des matrices est grande; tandis que les méthodes itératives se rapprochent à chaque itération de toutes les valeurs du vecteur résultat. La taille des matrices n'influe donc pas ou très peu sur la vitesse de convergence.

Les méthodes directes impliquent des résultats exacts mais l'architecture d'un ordinateur ne peut pas obtenir cette exactitude. On a donc des méthodes directes coûteuses et plus ou moins précises selon le conditionnement du système traîté. D'un autre côté, les méthodes itératives permettent des résultats approchés avec un contrôle de précision qu'on ne peut pas avoir avec une méthode directe et ces méthodes sont en général plus rapides, surtout sur des systèmes de grande taille.

Enfin, même si les méthodes itératives sont plus efficaces que les méthodes directes, les 4 méthodes présentées et la sur-relaxation (présentée en annexe page 22) ne sont pas des méthodes adaptées pour des systèmes de très grande taille.

5 Annexe

Méthode de Sur-relaxation 5.1

La méthode de Sur-relaxation est aussi une méthode itérative. Elle est semblable à la méthode de Gauss-Seidel dans son principe c'est-à-dire que l'algorithme n'utilise les valeurs de l'itération k-1 que dans le cas où il ne connaît pas encore celles de l'itération en cours.

De plus, ses conditions de convergence sont les mêmes c'est-à-dire que la matrice :

- A doit être définie positive,
- A doit être à diagonale dominante.

La différence entre ces deux méthodes est l'ajout d'un facteur ω qui, s'il est bien choisi, accélère la convergence et le choix des matrices M et N.

En effet, $M = \frac{1}{\omega} \cdot D - E$ et $N = -\left(1 - \frac{1}{\omega}\right) \cdot D + F$. On a alors la formule de calcul des composantes de x pour une itération k+1: $x_i^{(k+1)} = (1-\omega) \cdot x_i^{(k)} + \frac{\omega}{a_{ii}} \cdot \left[b_i - \sum_{j=1}^{i-1} a_{ij} \cdot x_j^{(k+1)} - \sum_{j=i+1}^n a_{ij} \cdot x_j^{(k)}\right]$

5.1.1**Programme**

```
#include <stdio.h>
    #include <stdlib.h>
3
    #include <math.h>
    #include "matrices.h"
4
    #include "gauss-seidel.h"
6
7
    void surrelaxation (double** a, double** b, double** xInit, int n, double prec, double ohm)
8
      if (ohm==1)
q
10
      {gaussseidel(a,b,xInit,n,prec);}
11
      else
12
13
        int i, j, cpt;
        double residu=2*prec;
14
15
        double** ax;
        double** axb;
16
        cpt=0;
17
18
        while (residu>=prec)
19
          for (i=0; i<n; i++)
20
21
            double somme1=0, somme2=0;
22
23
            for (j=0; j<i; j++)
24
             somme1=somme1+a[i][j]*xInit[j][0];
25
26
           for (j=i+1; j<n; j++)
27
28
29
             somme2=somme2+a[i][j]*xInit[j][0];
30
            xInit[i][0]=(1-ohm)*xInit[i][0]+(ohm/a[i][i])*(b[i][0]-somme1-somme2);
31
32
          ax=produitMatriciel(a, xInit, n, n, 1);
33
34
          axb=difference(ax, b, n, 1);
```

```
35
          residu=norme(axb, n);
36
37
38
          //affichage
39
          printf("\nVecteur àl'itération %d :\n", cpt);
          afficherMatrice(xInit, n, 1);
40
41
42
        //libération mémoire
        for (i=0;i<n;i++) {free(ax[i]); free(axb[i]);}</pre>
43
44
        free(ax);free(axb);
45
46
```

Figure 5.1 – Code : surrelaxation.c

5.2 Fonctions caractéristiques du calcul matriciel

```
#ifndef MATRICES__H
    #define MATRICES__H
 3
    void remplirMatrice(double** matrice, int n, int m);
 4
    void afficherMatrice(double** matrice, int n, int m);
 6
    double ** creerRemplirMatrice(int n, int m);
    double ** solveTriangulaireSup (double** mat, double** vec, int n);
    double ** solveTriangulaireInf (double** mat, double** vec, int n);
    double ** transpose(double** mat, int n);
10
    double ** produitMatriciel(double** a, double** b, int n, int m, int o);
    double ** difference (double** a, double** b, int n, int m);
11
12
    double norme (double** x, int n);
13
    double det (double** mat, int n);
14
15 | #endif
```

FIGURE 5.2 - Code: matrices.h

```
|| #include <stdio.h>
    #include <stdlib.h>
 3
    #include <math.h>
 4
 5
    void remplirMatrice(double** matrice, int n, int m)
 6
    {
 7
      int i,j;
 8
      double v; //valeur
 9
      for(i=0;i<n;i++)</pre>
10
11
        for(j=0;j<m;j++)</pre>
12
        {
          printf("Entrez l'element [%d] [%d]: ", i+1,j+1);
13
          scanf("%lf",&v);
14
          matrice[i][j] = v;
15
16
17
      }
18
    }
19
20
    void afficherMatrice(double** matrice, int n, int m)
21
22
      int i,j;
23
      for(i=0;i<n;i++)
24
25
        for(j=0;j<m;j++)</pre>
26
27
          printf("%+.5lf\t",matrice[i][j]);
28
        printf("\n");
29
30
31
32
33 | double ** creerRemplirMatrice(int n, int m)
```

```
34 || {
35
       int i;
       int rep;
36
37
38
       //création matrice
       double **matrice = (double**) malloc (n*sizeof(double*));
39
40
       for(i=0;i<n;i++)</pre>
41
42
        matrice[i] = (double*) malloc (m*sizeof(double));
43
44
       remplirMatrice(matrice,n,m);
45
46
       //affichage
       printf("Voulez-vous afficher votre matrice ? 0-non 1-oui : ");
47
       scanf("%d",&rep);
48
       if (rep)
49
50
51
        afficherMatrice(matrice,n,m);
52
53
54
       return matrice;
55
56
     double ** solveTriangulaireSup (double** mat, double** vec, int n)
57
58
59
       int i, j;
60
61
       //vecteur résultat
       double **x = (double**) malloc(n*sizeof(double*));
62
       for (i=0; i<n; i++)
63
64
        x[i]=(double*) malloc(sizeof(double));
65
       }
66
67
       //calculs
68
69
       for (i=n-1; i>=0; i--)
70
71
         double somme=0:
72
         for (j=i+1; j<n; j++)
73
74
          somme=somme+(mat[i][j]*x[j][0]);
75
76
        x[i][0]=(1.0/mat[i][i])*(vec[i][0]-somme);
77
78
       return x;
79
     }
80
     double ** solveTriangulaireInf (double** mat, double** vec, int n)
81
82
83
       int i, j;
84
85
       //vecteur résultat
86
       double **x = (double**) malloc(n*sizeof(double*));
       for (i=0; i<n; i++)
87
88
89
        x[i]=(double*) malloc(sizeof(double));
90
91
92
       //calculs
       for (i=0; i<n; i++)
93
94
         double somme=0;
95
96
         for (j=0; j<i; j++)
97
          somme=somme+(mat[i][j]*x[j][0]);
98
99
100
        x[i][0]=(1.0/mat[i][i])*(vec[i][0]-somme);
101
102
       return x;
103
104
```

```
105 \mid\mid double ** transpose(double** mat, int n)
106
     {
107
       int i, j;
108
       double **tr = (double**) malloc(n*sizeof(double*));
109
       for (i=0; i<n; i++)
110
111
        tr[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
112
113
114
       //transposition
115
       for (i=0; i<n; i++)
116
117
         for (j=0; j<n; j++)
118
         {
119
           tr[i][j]=mat[j][i];
120
         }
121
       }
122
       return tr;
123
124
125
     double ** produitMatriciel(double** a, double** b, int n, int m, int o)
126
127
       int i, j, k; //indices de boucles
128
129
       //matrice resultat
130
       double** c=(double**) malloc(n*sizeof(double*));
131
       for (i=0; i<n; i++)
132
133
         c[i]=(double*) malloc(o*sizeof(double));
       }
134
135
       //Calcul de la matrice résultat c=ab
136
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
137
138
         for (j=0; j<o; j++)
139
140
141
           c[i][j]=0;
142
           for (k=0; k<n; k++)
143
144
            c[i][j]=c[i][j]+a[i][k]*b[k][j];
145
146
         }
147
       }
148
149
       return c;
150
151
     double ** difference (double** a, double** b, int n, int m)
152
153
154
       int i, j;
155
156
       //matrice resultat
157
       double** c= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
       for (i=0; i<n; i++)
158
159
160
         c[i]= (double*) malloc(m*sizeof(double));
161
162
163
       //calcul de c=a-b
164
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
165
166
         for (j=0; j<m; j++)
167
           c[i][j]=(a[i][j])-(b[i][j]);
168
         }
169
170
       }
171
       return c;
172
173
     double norme (double** x, int n)
174
175 || {
```

```
176
       double somme=0; //somme des carrés
177
       int i;
178
       for (i=0; i<n; i++)
179
180
         somme=somme+(x[i][0]*x[i][0]);
181
182
       return sqrt(somme);
183
     }
184
185
     double det (double** mat, int n)
186
     {
187
       int i, j, k;
188
       double pivot;
       double determinant=1;
189
190
191
       //matrice pour calcul
192
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
193
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
194
195
         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
196
197
198
       //copie de matrice
199
       for (k=0; k<n; k++)
200
201
         for (i=0; i<n; i++)</pre>
202
         {
           a[k][i]=mat[k][i];
203
204
205
       }
206
207
       //echelonnage
208
       for (k=0; k< n-1; k++)
209
210
         for (i=k+1; i<n; i++)
211
           pivot = a[i][k]/a[k][k];
212
213
           for (j=k+1; j<n; j++)
214
215
            a[i][j]=a[i][j]-pivot*a[k][j];
216
217
         }
218
       }
219
220
       //calcul determinant
221
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
222
223
         determinant=determinant*a[i][i];
       }
224
225
226
       //libération mémoire
227
       for (i=0;i<n;i++)</pre>
228
229
         free(a[i]);
230
       }
231
       free(a);
232
233
       return determinant;
234 || }
```

Figure 5.3 - Code: matrices.c

5.3 Génération de matrices aléatoires

```
#ifndef GENERATEUR__H
    #define GENERATEUR__H
 3
    void generatorMenu();
 4
    void usewithMenu(double **a, int n);
    double** creuse70(int n);
    double** bord(int n);
    double** dingDong(int n);
    double** franc(int n);
 Q
10
    double** hilbert(int n);
    double** kms(int n, double p);
11
    double** lehmer(int n);
12
13
    double** lotkin(int n);
    double** moler(int n);
14
15
16 #endif
```

FIGURE 5.4 - Code: generateur.h

```
1 | #include <stdio.h>
    #include <stdlib.h>
    #include <math.h>
    #include "matrices.h"
 4
 5
    #include "gauss.h"
    #include "cholesky.h"
 6
    #include "jacobi.h"
    #include "gauss-seidel.h"
 8
    #include "surrelaxation.h"
 9
    #include "generateur.h"
10
11
    void generatorMenu()
12
13
14
      int choice=1; //choix menu generation
15
      int use, i; //choix reutilisation matrice, indice boucle
16
      int n; //dimension matrice
      double p; //precision
17
18
      double** generatedMat; //matrice generee
      while (choice != 0)
19
20
21
        printf("\n\nMENU : GENERATION DE MATRICES\n\n");
        printf("Choisir un type de matrice àgénérer :\n");
22
        printf("1. Creuse à70%%\n");
23
        printf("2. A bord\n");
24
        printf("3. Ding-Dong\n");
25
26
        printf("4. Franc\n");
        printf("5. Hilbert\n");
27
        printf("6. KMS\n");
28
29
        printf("7. Lehmer\n");
        printf("8. Lotkin\n");
30
        printf("9. Moler\n");
31
        printf("0. Retour au menu principal\n");
32
        printf("Votre choix : ");
33
34
        scanf("%d", &choice);
        if (choice!=0)
35
36
37
          printf("Dimension : ");
          scanf("%d", &n);
38
39
          switch (choice)
40
41
           case 1:
42
             generatedMat=creuse70(n);
43
             break;
           case 2:
44
45
             generatedMat=bord(n);
46
             break;
47
            case 3:
             generatedMat=dingDong(n);
```

```
49
              break;
50
             case 4:
              generatedMat=franc(n);
51
52
              break;
53
             case 5:
              generatedMat=hilbert(n);
54
 55
              break;
             case 6:
56
57
              printf("Parametre p : ");
 58
              scanf("%lf", &p);
              generatedMat=kms(n,p);
59
60
              break;
            case 7:
61
              generatedMat=lehmer(n);
62
63
              break;
64
             case 8:
              generatedMat=lotkin(n);
65
              break;
66
67
             case 9:
68
              generatedMat=moler(n);
 69
              break;
70
           }
 71
           printf("Matrice générée :\n");
           afficherMatrice(generatedMat, n, n);
 72
           printf("Utiliser cette matrice pour une résolution ? (1-oui, 0-non) : ");
 73
 74
           scanf("%d",&use);
           if (use==1)
 75
 76
           {
            usewithMenu(generatedMat, n); //menu resolution
 77
78
           }
 79
           //libération mémoire
80
           for (i=0;i<n;i++)</pre>
81
82
            free(generatedMat[i]);
83
84
           free(generatedMat);
85
86
       }
 87
     }
88
     void usewithMenu(double **a, int n)
89
 90
91
       int choice=1, i, j; //choix, indice boucle
92
       double** b; //vecteur b
       double** xInit; //jacobi et sur-relaxation
 93
       double prec; //jacobi et sur-relaxation
94
95
       double omega; //sur-relaxation
       double** mat=(double**) malloc(n*sizeof(double*)); //matrice copie de a
96
       for (i=0; i<n; i++)
97
98
99
        mat[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
100
101
       while (choice != 0)
102
103
         printf("\n\nSOUS-MENU : UTILISER LA MATRICE PRECEDEMMENT GENEREE\n\n");
         printf("Choisir un type de résolution :\n");
104
         printf("1. Gauss\n");
105
106
         printf("2. Cholesky\n");
         printf("3. Jacobi\n");
107
         printf("4. Gauss-Seidel\n");
108
109
         printf("5. Surrelaxation\n");
         printf("0. Ne rien faire, retourner au menu de génération de matrices.\n");
110
111
         printf("Votre choix : ");
         scanf("%d", &choice);
112
         if (choice!=0)
113
114
115
           for (i=0; i<n; i++)
116
117
             for (j=0; j<n; j++)
118
119
              mat[i][j]=a[i][j]; //copie matrice
```

```
120
            }
121
           printf("Vecteur b :\n"); //demande du vecteur b
122
123
           b=creerRemplirMatrice(n,1);
124
           switch (choice)
125
           {
126
             case 1: //gauss
127
                gauss(mat,b,n);
128
              break;
129
             case 2: //cholesky
                cholesky(mat,b,n);
130
131
              break;
132
             case 3: //jacobi
                printf("Vecteur initial x0 :\n");
133
134
                xInit=creerRemplirMatrice(n,1);
135
                printf("Précision : ");
                scanf("%lf", &prec);
136
137
                printf("\nRésolution par Jacobi...\n");
138
                jacobi(mat,b,xInit,n,prec);
139
                 //libération mémoire
140
                for (i=0;i<n;i++)
141
                {
142
                  free(xInit[i]);
143
                }
144
                free(xInit);
145
146
             case 4: //gauss-seidel
147
                printf("Vecteur initial x0 :\n");
148
                xInit=creerRemplirMatrice(n,1);
                printf("Précision : ");
149
150
                scanf("%lf", &prec);
                printf("\nRésolution par Gauss-Seidel...\n");
151
                gaussseidel(mat,b,xInit,n,prec);
152
153
                 //libération mémoire
                for (i=0:i<n:i++)
154
155
                 {
156
                  free(xInit[i]);
157
                }
158
                free(xInit);
159
              break;
160
             case 5: //sur-relaxation
161
                printf("Vecteur initial x0 :\n");
162
                xInit=creerRemplirMatrice(n,1);
                printf("Précision : ");
163
                scanf("%lf", &prec);
164
                printf("Entrer omega : ");
165
166
                scanf("%lf", &omega);
                printf("\nRésolution par Surrelaxation...\n");
167
168
                surrelaxation(mat,b,xInit,n,prec,omega);
169
                 //libération mémoire
                for (i=0;i<n;i++)
170
171
172
                  free(xInit[i]);
                }
173
174
                free(xInit);
175
              break;
176
177
           //libération mémoire
178
           for (i=0;i<n;i++)
179
180
            free(b[i]);
           }
181
182
           free(b);
         }
183
       }
184
185
       //libération mémoire copie matrice -> choice=0
186
       for (i=0; i<n; i++)
187
188
         free(mat[i]);
189
190
       free(mat);
```

```
191
   || }
192
     double** creuse70(int n)
193
194
195
       int i, j;
       //initialisation matrice
196
197
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
198
       for (i=0; i<n; i++)
199
200
         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
201
       }
202
       //generation matrice
203
       for (i=0; i<n; i++)
204
       {
205
         for (j=0; j<n; j++)
206
207
           int rand_value = rand()%100;
208
           if (rand_value<=70)</pre>
209
           {
210
            a[i][j]=0;
211
212
           else
213
214
             double a_value = (double) (rand()%10);
215
            a[i][j]=a_value;
216
           }
217
        }
218
       }
219
       return a;
220
221
     double** bord(int n)
222
223
224
       int i, j;
225
       //initialisation matrice
226
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
227
       for (i=0; i<n; i++)
228
229
         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
230
231
       //generation matrice
232
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
233
234
         for (j=i; j<n; j++)
235
236
           if(i==j)
237
238
            a[i][j]=1;
239
           }
240
           else if (i==0)
241
            a[i][j]= pow(2, (double) (-j));
242
243
            a[j][i] = pow(2, (double) (-j));
244
           }
245
           else
246
           {
247
            a[i][j]=0;
248
             a[j][i]=0;
249
           }
250
         }
251
       }
252
       return a;
253
254
255
     double** dingDong(int n)
256
257
       int i, j;
258
       //initialisation\ matrice
259
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
260
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
261
```

```
262
         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
263
264
       //generation matrice
265
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
266
267
         for (j=0; j<n; j++)
268
269
           a[i][j]=1/(2*(n-(i+1)-(j+1)+1.5));
270
271
       }
272
       return a;
273
274
275
     double** franc(int n)
276
     {
277
       int i, j;
278
       //initialisation matrice
279
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
280
       for (i=0; i<n; i++)
281
282
        a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
283
       }
284
       //generation matrice
285
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
286
287
         for (j=0; j<n; j++)
288
         {
           if (i>=j+2)
289
290
           {
291
            a[i][j]=0;
292
293
           else if (i<j)
294
295
            a[i][j]=(double) i+1;
296
           }
297
           else
298
299
            a[i][j]=(double) j+1;
300
           }
301
         }
       }
302
303
       return a;
304
305
306
     double** hilbert(int n)
307
     {
308
       int i, j;
309
       //initialisation matrice
310
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
311
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
312
       {
         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
313
314
315
       //generation matrice
316
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
317
       {
318
         for (j=0; j<n; j++)
319
320
           a[i][j]=1/(double)(i+j+1);
321
322
       }
323
       return a;
324
325
326
     double** kms(int n, double p)
327
328
       int i, j;
329
       //initialisation\ matrice
330
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
331
       for (i=0; i<n; i++)
332
```

```
333
         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
334
335
       //generation matrice
336
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
337
         for (j=0; j<n; j++)
338
339
340
           a[i][j]=pow(p, fabs((double) (i-j)));
341
342
       }
343
       return a;
344
345
346
     double** lehmer(int n)
347
     {
348
       int i, j;
349
       //initialisation matrice
350
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
351
       for (i=0; i<n; i++)
352
353
        a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
354
       }
355
       //generation matrice
356
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
357
358
         for (j=0; j<n; j++)
359
         {
           if (i<=j)
360
361
           {
362
            a[i][j]=((double)(i+1))/((double)(j+1));
363
           }
364
           else
365
           {
366
            a[i][j]=((double)(j+1))/((double)(i+1));
367
368
         }
369
370
       return a;
371
     }
372
373
     double** lotkin(int n)
374
375
       int i, j;
376
       //initialisation matrice
377
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
378
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
379
         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
380
381
       }
382
       //generation matrice
383
       for (i=0; i<n; i++)
384
385
         for (j=0; j<n; j++)
386
         {
387
           if (i==0)
388
           {
389
            a[i][j]=1;
           }
390
391
           else
392
           {
393
            a[i][j]=1/((double) (i+j+1));
394
          }
395
        }
396
397
       return a;
398
399
400
     double** moler(int n)
401
     {
402
       int i, j;
403
       //initialisation matrice
```

```
404 ||
       double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
405
       for (i=0; i<n; i++)
406
       {
407
         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
408
409
       //generation matrice
410
       for (i=0; i<n; i++)</pre>
411
         for (j=0; j<n; j++)
412
413
           if (i==j)
414
415
416
            a[i][j]=i+1;
           }
417
           else if (i<j)
418
419
420
            a[i][j]=(double) i-1;
421
422
           else
423
424
            a[i][j]=(double) j-1;
425
426
         }
427
       }
428
       return a;
429 || }
```

Figure 5.5 – Code : generateur.c