

Algorithmes numériques – Rapport  
Résolution de systèmes linéaires

Axel Delsol, Pierre-Loup Pissavy

Novembre 2013

# Table des matières

<b>1</b>	<b>Préambule</b>	<b>2</b>
1.1	Structure du programme . . . . .	2
1.2	Compilation . . . . .	3
1.3	Systèmes testés . . . . .	4
<b>2</b>	<b>Méthodes directes</b>	<b>5</b>
2.1	Méthode de Gauss . . . . .	6
2.1.1	Programme . . . . .	6
2.1.2	Résultats des tests . . . . .	7
2.2	Méthode de Cholesky . . . . .	9
2.2.1	Programme . . . . .	9
2.2.2	Résultats des tests . . . . .	10
2.3	Comparaison . . . . .	12
<b>3</b>	<b>Méthodes itératives</b>	<b>13</b>
3.1	Méthode de Jacobi . . . . .	14
3.1.1	Programme . . . . .	14
3.1.2	Résultats des tests . . . . .	15
3.2	Méthode de Gauss-Seidel . . . . .	17
3.2.1	Programme . . . . .	17
3.2.2	Résultats de tests . . . . .	18
3.3	Comparaison . . . . .	20
<b>4</b>	<b>Conclusion</b>	<b>21</b>
<b>5</b>	<b>Annexe</b>	<b>22</b>
5.1	Méthode de Sur-relaxation . . . . .	22
5.1.1	Programme . . . . .	22
5.2	Fonctions caractéristiques du calcul matriciel . . . . .	23
5.3	Génération de matrices aléatoires . . . . .	27

# 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 :
```

FIGURE 1.1 – Aperçu : 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 – Aperçu : 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 :

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

## 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 que  $N \cdot X = Y$

## 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

```
1  #include <stdio.h>
2  #include <stdlib.h>
3  #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
12     for (k=0; k<n-1; k++)
13     {
14         for (i=k+1; i<n; i++)
15         {
16             pivot = a[i][k]/a[k][k];
17             for (j=k+1; j<n; j++)
18             {
19                 a[i][j]=a[i][j]-pivot*a[k][j];
20             }
21             b[i][0]=b[i][0]-pivot*b[k][0];
22         }
23         printf("\nMatrice :\n");
24         afficherMatrice(a,n,n);
25         printf("Vecteur :\n");
26         afficherMatrice(b,n,1);
27     }
28
29     //calcul et affichage resultat
30     double** x=solveTriangulaireSup(a, b, n);
31     printf("\nRésultat :\n");
32     afficherMatrice(x, n, 1);
33
34     //libération mémoire
35     for (i=0;i<n;i++)
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)	$\begin{pmatrix} 1.00000 \\ -0.81145 \\ 1.27048 \\ -0.46016 \\ 1.56790 \\ 0.05780 \\ 2.05345 \\ 0.88005 \\ 1.86675 \\ 2.06675 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} 1 \\ -\frac{241}{297} \\ \frac{1132}{891} \\ -\frac{410}{891} \\ \frac{127}{81} \\ \frac{103}{1782} \\ \frac{4879}{2376} \\ \frac{697}{792} \\ \frac{22177}{11880} \\ \frac{24553}{11880} \end{pmatrix}$	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)	$\begin{pmatrix} 0.53333 \\ 1.20000 \\ 1.80000 \\ 3.46667 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} \frac{8}{15} \\ \frac{6}{5} \\ \frac{9}{5} \\ \frac{52}{15} \end{pmatrix}$	0.0001802844952

## 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

```
1  #include <stdio.h>
2  #include <stdlib.h>
3  #include <math.h>
4  #include "matrices.h"
5
6  void cholesky (double ** a, double ** b, int n)
7  {
8      int i, j, k;
9      double **r = (double**) malloc(n*sizeof(double*));
10     for (i=0; i<n; i++)
11     {
12         r[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
13     }
14
15     /*Calcul de R*/
16     for (k=0; k<n; k++)
17     {
18         for (i=k; i<n; i++)
19         {
20             double somme=0;
21             if(k==i)
22             {
23                 for (j=0; j<k; j++) {somme=somme+r[i][j]*r[i][j]; } //somme des carrés
24                 r[i][k]=sqrt(a[i][k]-somme);
25             }
26             else
27             {
28                 for (j=0; j<k; j++) {somme=somme+r[i][j]*r[k][j];}
29                 r[i][k]=(1.0/r[k][k])*(a[i][k]-somme);
30             }
31         }
32     }
33     printf("Matrice R :\n");
34     afficherMatrice(r,n,n);
35     printf("Matrice Rt :\n");
36     afficherMatrice(transpose(r,n),n,n);
37
38     /*Résolution de Ry=b*/
39     double** y=solveTriangulaireInf(r,b,n);
40     /*Résolution de tRx=y*/
41     double** x=solveTriangulaireSup(transpose(r,n),y,n);
42
43     /*Affichage de x*/
44     printf("\nVecteur résultat :\n");
45     afficherMatrice(x,n,1);
46
47     // libération mémoire
48     for (i=0; i<n; i++) {free(r[i]);} free(r);
49 }
```

FIGURE 2.2 – Code : cholesky.c

### 2.2.2 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)	$\begin{pmatrix} 1.00000 \\ -0.81145 \\ 1.27048 \\ -0.46016 \\ 1.56790 \\ 0.05780 \\ 2.05345 \\ 0.88005 \\ 1.86675 \\ 2.06675 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} 1 \\ -\frac{241}{297} \\ \frac{1132}{891} \\ -\frac{410}{891} \\ \frac{127}{81} \\ \frac{103}{1782} \\ \frac{4879}{2376} \\ \frac{697}{792} \\ \frac{22177}{11880} \\ \frac{24553}{11880} \end{pmatrix}$	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)	$\begin{pmatrix} 0.53333 \\ 1.20000 \\ 1.80000 \\ 3.46667 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} \frac{8}{15} \\ \frac{6}{5} \\ \frac{9}{5} \\ \frac{52}{15} \end{pmatrix}$	0.0001802844952

## 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

```
1  #include <stdio.h>
2  #include <stdlib.h>
3  #include <math.h>
4  #include "matrices.h"
5
6  void jacobi (double** a, double** b, double** xInit, int n, double prec)
7  {
8      int i, j, cpt;
9      double residu=2*prec;
10     double** xNext= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
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     }
18     while (residu>=prec)
19     {
20         for (i=0; i<n; i++)
21         {
22             double somme1=0, somme2=0;
23             for (j=0; j<i; j++) //avant l'élément diagonal
24             { somme1=somme1+a[i][j]*xInit[j][0]; }
25             for (j=i+1; j<n; j++) //après l'élément diagonal
26             { somme2=somme2+a[i][j]*xInit[j][0]; }
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
34         axb=difference(ax, b, n, 1); //ax - b
35         residu=norme(axb, n); //norme de (ax - b)
36         cpt++;
37         //affichage
38         printf("\nVecteur à l'itération %d :\n", cpt);
39         afficherMatrice(xNext, n, 1);
40     }
41     //libération mémoire
42     for (i=0;i<n;i++)
43     {
44         free(ax[i]); free(axb[i]); free(xNext[i]);
45     }
46     free(ax); free(axb); free(xNext);
47 }
```

FIGURE 3.1 – Code : jacobi.c

### 3.1.2 Résultats des tests

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

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)	$\begin{pmatrix} 0.06132 \\ 0.24599 \\ -0.00287 \\ 0.02177 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} \frac{3067}{50015} \\ \frac{7382}{30009} \\ -\frac{431}{150045} \\ \frac{1089}{50015} \end{pmatrix}$	0.02643817358	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)	$\begin{pmatrix} 1.00000 \\ -0.81145 \\ 1.27048 \\ -0.46016 \\ 1.56790 \\ 0.05780 \\ 2.05345 \\ 0.88005 \\ 1.86675 \\ 2.06675 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} 1 \\ -\frac{241}{297} \\ \frac{1132}{891} \\ -\frac{410}{891} \\ \frac{127}{81} \\ \frac{103}{1782} \\ \frac{4879}{2376} \\ \frac{697}{792} \\ \frac{22177}{11880} \\ \frac{24553}{11880} \end{pmatrix}$	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)	$\begin{pmatrix} 0.00707 \\ 0.00843 \\ 0.00848 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} \frac{1435}{203107} \\ \frac{1712}{203107} \\ \frac{1723}{203107} \end{pmatrix}$ 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

```
1 | #include <stdio.h>
2 | #include <stdlib.h>
3 | #include <math.h>
4 | #include "matrices.h"
5 |
6 | void gaussseidel (double** a, double** b, double** xInit, int n, double prec)
7 | {
8 |     int i, j, cpt;
9 |     double residu=2*prec;
10 |    double** ax;
11 |    double** axb;
12 |    cpt=0;
13 |    while (residu>=prec)
14 |    {
15 |        for (i=0; i<n; i++)
16 |        {
17 |            double somme1=0, somme2=0;
18 |            for (j=0; j<i; j++)
19 |            {
20 |                somme1=somme1+a[i][j]*xInit[j][0];
21 |            }
22 |            for (j=i+1; j<n; j++)
23 |            {
24 |                somme2=somme2+a[i][j]*xInit[j][0];
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
34 |        printf("\nVecteur à l'itération %d :\n", cpt);
35 |        afficherMatrice(xInit, n, 1);
36 |    }
37 |    //libération mémoire
38 |    for (i=0; i<n; i++){free(ax[i]); free(axb[i]);}
39 |    free(ax); free(axb);
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  $x^{(0)} = \begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix}$ .

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)	$\begin{pmatrix} 0.06132 \\ 0.24599 \\ -0.00287 \\ 0.02177 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} \frac{3067}{50015} \\ \frac{7382}{30009} \\ -\frac{431}{150045} \\ \frac{1089}{50015} \end{pmatrix}$	0.02643817358	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)	$\begin{pmatrix} 1.00000 \\ -0.81145 \\ 1.27048 \\ -0.46016 \\ 1.56790 \\ 0.05780 \\ 2.05345 \\ 0.88005 \\ 1.86675 \\ 2.06675 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} 1 \\ -\frac{241}{297} \\ \frac{1132}{891} \\ -\frac{410}{891} \\ \frac{127}{81} \\ \frac{103}{1782} \\ \frac{4879}{2376} \\ \frac{697}{792} \\ \frac{22177}{11880} \\ \frac{24553}{11880} \end{pmatrix}$	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)	$\begin{pmatrix} 0.53334 \\ 1.20000 \\ 1.80000 \\ 3.46667 \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} \frac{8}{15} \\ \frac{6}{5} \\ \frac{9}{5} \\ \frac{52}{15} \end{pmatrix}$	0.0003365376202	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 constituant 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 traité. 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

### 5.1 Méthode de Sur-relaxation

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  $\omega$  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

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

```

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

```

FIGURE 5.1 – Code : surrelaxation.c

## 5.2 Fonctions caractéristiques du calcul matriciel

```

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

```

FIGURE 5.2 – Code : matrices.h

```

1  #include <stdio.h>
2  #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++)
10     {
11         for(j=0;j<m;j++)
12         {
13             printf("Entrez l'element [%d] [%d]: ", i+1,j+1);
14             scanf("%lf",&v);
15             matrice[i][j] = v;
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++)
26         {
27             printf("%+.5lf\t",matrice[i][j]);
28         }
29         printf("\n");
30     }
31 }
32
33 double ** creerRemplirMatrice(int n, int m)

```



```

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

```

```

105 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
136     //Calcul de la matrice resultat c=ab
137     for (i=0; i<n; i++)
138     {
139         for (j=0; j<o; j++)
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
152 double ** difference (double** a, double** b, int n, int m)
153 {
154     int i, j;
155
156     //matrice resultat
157     double** c= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
158     for (i=0; i<n; i++)
159     {
160         c[i]= (double*) malloc(m*sizeof(double));
161     }
162
163     //calcul de c=a-b
164     for (i=0; i<n; i++)
165     {
166         for (j=0; j<m; j++)
167         {
168             c[i][j]=(a[i][j])-(b[i][j]);
169         }
170     }
171     return c;
172 }
173
174 double norme (double** x, int n)
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;
189     double determinant=1;
190
191     //matrice pour calcul
192     double** a= (double**) malloc(n*sizeof(double*));
193     for (i=0; i<n; i++)
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++)
202         {
203             a[k][i]=mat[k][i];
204         }
205     }
206
207     //echelonnage
208     for (k=0; k<n-1; k++)
209     {
210         for (i=k+1; i<n; i++)
211         {
212             pivot = a[i][k]/a[k][k];
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++)
222     {
223         determinant=determinant*a[i][i];
224     }
225
226     //libération mémoire
227     for (i=0; i<n; i++)
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

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

FIGURE 5.4 – Code : generateur.h

```
1 | #include <stdio.h>
2 | #include <stdlib.h>
3 | #include <math.h>
4 | #include "matrices.h"
5 | #include "gauss.h"
6 | #include "cholesky.h"
7 | #include "jacobi.h"
8 | #include "gauss-seidel.h"
9 | #include "surrelaxation.h"
10 | #include "generateur.h"
11 |
12 | void generatorMenu()
13 | {
14 |     int choice=1; //choix menu generation
15 |     int use, i; //choix reutilisation matrice, indice boucle
16 |     int n; //dimension matrice
17 |     double p; //precision
18 |     double** generatedMat; //matrice generee
19 |     while (choice != 0)
20 |     {
21 |         printf("\n\nMENU : GENERATION DE MATRICES\n\n");
22 |         printf("Choisir un type de matrice à générer :\n");
23 |         printf("1. Creuse à 70%\n");
24 |         printf("2. A bord\n");
25 |         printf("3. Ding-Dong\n");
26 |         printf("4. Franc\n");
27 |         printf("5. Hilbert\n");
28 |         printf("6. KMS\n");
29 |         printf("7. Lehmer\n");
30 |         printf("8. Lotkin\n");
31 |         printf("9. Moler\n");
32 |         printf("0. Retour au menu principal\n");
33 |         printf("Votre choix : ");
34 |         scanf("%d", &choice);
35 |         if (choice!=0)
36 |         {
37 |             printf("Dimension : ");
38 |             scanf("%d", &n);
39 |             switch (choice)
40 |             {
41 |                 case 1:
42 |                     generatedMat=creuse70(n);
43 |                     break;
44 |                 case 2:
45 |                     generatedMat=bord(n);
46 |                     break;
47 |                 case 3:
48 |                     generatedMat=dingDong(n);
```

```

49         break;
50     case 4:
51         generatedMat=franc(n);
52         break;
53     case 5:
54         generatedMat=hilbert(n);
55         break;
56     case 6:
57         printf("Parametre p : ");
58         scanf("%lf", &p);
59         generatedMat=kms(n,p);
60         break;
61     case 7:
62         generatedMat=lehmer(n);
63         break;
64     case 8:
65         generatedMat=lotkin(n);
66         break;
67     case 9:
68         generatedMat=moler(n);
69         break;
70     }
71     printf("Matrice générée :\n");
72     afficherMatrice(generatedMat, n, n);
73     printf("Utiliser cette matrice pour une résolution ? (1-oui, 0-non) : ");
74     scanf("%d",&use);
75     if (use==1)
76     {
77         usewithMenu(generatedMat, n); //menu resolution
78     }
79     //libération mémoire
80     for (i=0;i<n;i++)
81     {
82         free(generatedMat[i]);
83     }
84     free(generatedMat);
85 }
86 }
87 }
88
89 void usewithMenu(double **a, int n)
90 {
91     int choice=1, i, j; //choix, indice boucle
92     double** b; //vecteur b
93     double** xInit; //jacobi et sur-relaxation
94     double prec; //jacobi et sur-relaxation
95     double omega; //sur-relaxation
96     double** mat=(double**) malloc(n*sizeof(double*)); //matrice copie de a
97     for (i=0; i<n; i++)
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");
104         printf("Choisir un type de résolution :\n");
105         printf("1. Gauss\n");
106         printf("2. Cholesky\n");
107         printf("3. Jacobi\n");
108         printf("4. Gauss-Seidel\n");
109         printf("5. Surrelaxation\n");
110         printf("0. Ne rien faire, retourner au menu de génération de matrices.\n");
111         printf("Votre choix : ");
112         scanf("%d", &choice);
113         if (choice!=0)
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 }
122 printf("Vecteur b :\n"); //demande du vecteur b
123 b=creerRemplirMatrice(n,1);
124 switch (choice)
125 {
126     case 1: //gauss
127         gauss(mat,b,n);
128         break;
129     case 2: //cholesky
130         cholesky(mat,b,n);
131         break;
132     case 3: //jacobi
133         printf("Vecteur initial x0 :\n");
134         xInit=creerRemplirMatrice(n,1);
135         printf("Précision : ");
136         scanf("%lf", &prec);
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         break;
146     case 4: //gauss-seidel
147         printf("Vecteur initial x0 :\n");
148         xInit=creerRemplirMatrice(n,1);
149         printf("Précision : ");
150         scanf("%lf", &prec);
151         printf("\nRésolution par Gauss-Seidel...\n");
152         gaussseidel(mat,b,xInit,n,prec);
153         //libération mémoire
154         for (i=0;i<n;i++)
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);
163         printf("Précision : ");
164         scanf("%lf", &prec);
165         printf("Entrer omega : ");
166         scanf("%lf", &omega);
167         printf("\nRésolution par Surrelaxation...\n");
168         surrelaxation(mat,b,xInit,n,prec,omega);
169         //libération mémoire
170         for (i=0;i<n;i++)
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
193 double** creuse70(int n)
194 {
195     int i, j;
196     //initialisation matrice
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)
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
222 double** bord(int n)
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++)
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             {
242                 a[i][j]= pow(2, (double) (-j));
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++)
261     {

```

```

262     a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
263 }
264 //generation matrice
265 for (i=0; i<n; i++)
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++)
286     {
287         for (j=0; j<n; j++)
288         {
289             if (i>=j+2)
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++)
312     {
313         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
314     }
315     //generation matrice
316     for (i=0; i<n; i++)
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++)
337 {
338     for (j=0; j<n; j++)
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++)
357     {
358         for (j=0; j<n; j++)
359         {
360             if (i<=j)
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++)
379     {
380         a[i]=(double*) malloc(n*sizeof(double));
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++)
411 {
412     for (j=0; j<n; j++)
413     {
414         if (i==j)
415         {
416             a[i][j]=i+1;
417         }
418         else if (i<j)
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