"Weniger ist mehr."

Eigenwertfilterung am Beispiel hermitescher Eigenwertprobleme

Thorsten Matthias Lucke

Betreuer: Prof. Jrg Liesen, Prof. Christian Mehl

Arbeit zur Erlangung des akademischen Grades Bachelor of Science

Department Name
Technische Universitt Berlin
12. Juni 2017

Dedicatio

For anyone.

Declaratio

Hiermit erklre ich, dass ich alles von Wikipedia abgeschrieben habe, so wie sich das gehrt fr eine groartige arbeit.

Recognitio

Danke an

- Thesis Selbsthilfegruppe
- Prof. Liesen, Prof. Mehl
- Chopin, dessen Musik mich durch die Frustphasen der Arbeit geführt hat

Inhaltsverzeichnis

1	Prä	ludium	6
	1.1	Grundlagen	7
2	Filtertechniken		8
	2.1	Projektionsverfahren	8
	2.2	Konturintegration	12
3	\mathbf{Bes}	chleunigung durch rationale Funktionen	13
	3.1	Konturintegration	14
	3.2	Der FEAST-Algorithmus	14
4	Imp	plementation und numerische Experimente	15
	4.1	Rayleigh-Ritz	15
	4.2	Beschleunigtes RR-Verfahren	15
	4.3	Feast	15
	4.4	Mathematische Idee	15
	4.5	Beispiel	18
	4.6	Realisierung des FEAST-Algorithmus'	20
		4.6.1 Naive Implementation	20
		4.6.2 Rational Krylov Toolbox	23
5			26
\mathbf{A}	yolo		27

Kapitel 1

Präludium

Das Lösen von Eigenwertproblemen ist eine Standarddisziplin in der numerischen linearen Algebra. Gleichungen der Gestalt

$$Ax = \lambda Bx \tag{1.1}$$

begegnet man in ganz unterschiedlichen Kontexten. So sind sie beispielsweise bei der Bestimmung von Eigenfrequenzen oder dem Ermitteln von Fixpunkten beim Rotieren eines Fuballs¹ ebenso wie beim Untersuchen des PageRanks einer Website von Bedeutung. Entsprechend strotz der Kanon von angebotenen numerischen Lsungsmethoden von Vielfalt und Virtuositt.

Nun mag der Fall eintreten, da es notwendig wird, lediglich eine Teilmenge aus der Menge aller Eigenpaare zu untersuchen.

Geeignetes Beispiel finden.

Wie soll nun aber der eifrige Numeriker die gewnschte Menge an Eigenpaaren finden?

Man knnte zunchst versuchen smtliche Eigenpaare zu berechnen, die das Problem hergibt und hndisch die gewnschte Teilmenge auswhlen. Bei einem Problem dieser Grenordnung drfte der Rechenknecht allerdings eine ordentliche Weile beschftigt sein und das Leben ist frwahr zu knapp, um auf das Terminieren von Algorithmen zu warten.

 $^{^1}$ Hier wird auf den bekannten $Satz\ vom\ Fuball$ angespielt. Dieser besagt, dass auf einem Fuball zwei Punkte existieren, die zu Spielbeginn und zur Halbzeit an der gleichen Stelle liegen – informell formuliert.

1.1 Grundlagen

gauss-legendre quadratur, spektral projektoren (später?), rationale funktionen, spektralzerlegung für allg eigenwertproblem

Um das Lesen dieser Arbeit mehr zu einer Freude denn zu einer Schikane zu machen, soll dieser Abschnitt einige Grundlagen der linearen Algebra und der Funktionentheorie bereitstellen. Obschon sich der Autor bemüht hat, in der Literatur gängige Notation zu benutzen, bittet er den verständnissvollen Leser bei Unklarheiten im Anhang "Notationen" nachzuschlagen.

Den Anfang machen Definitionen und Resultaten aus der Matrizentheorie. Eine Matrix $A \in \mathbb{C}^{n,n}$ wird als hermitesch bezeichnet, falls sie die Identität $A = A^H$ erfüllt. Sie ist positiv definit, sofern fr alle Vektoren $x \in \mathbb{C}^n \setminus \{0\}$ die Abschtzung

$$x^H A x > 0$$

gilt. Folglich werden wir eine Matrix hermitesch positiv definit (HPD) nennen, wenn sie sowohl hermitesch als auch positiv definit ist.

Ist $A \in \mathbb{C}^{n,n}$ eine solche HPD-Matrix und sind $x, y \in \mathbb{C}^n$, so werden wir anstelle von $x^H A y$ die Notation $\langle x, y \rangle_A$ verwenden. Im Falle $A = I_n$ schreiben wir kurz $\langle x, y \rangle$.

ne anders: $\langle x,y\rangle=y^Hx$ oder doch nicht anders? einfach einträge tauschen oder so Im Rahmen dieser Arbeit werden überwiegend Hermitesche Eigenwertprobleme betrachtet.

Proposition 1.1. Ist p eine Projektion auf den Unterraum U, dann gilt p(u) = u für alle $u \in U$.

Beweis. Sei zunächst $u \in \text{Bild } p$. Dann existiert $v \in V$ mit p(v) - u = 0. Nach Definition gilt aber auch $p^2(v) - u = p(u) - u = 0$. Also folgt p(u) = u. gilt Bild(p) = U?

Bilinearität von $\langle \cdot, \cdot \rangle_A$ Kontur (komplex), Jordankurven, Invarianter Unterraum

Kapitel 2

Filtertechniken

Dieses Kapitel widmet sich der Frage, ob und wie man aus der Menge aller Eigenpaare des Problems

$$Ax = \lambda Bx$$

eine gewünschte Teilmenge auswählen kann. Dazu werden im Rahmen dieser Arbeit aus dem Katalog der Verfahren die zwei folgenden ausgewählt und vorgestellt: Projektionsverfahren und Konturintegration. Ob ein Zusammenhang zwischen beiden Konzepten besteht, wird im nächsten Kapitel geklärt.

2.1 Projektionsverfahren

Eine Die? Idee dieser Klasse von Verfahren ist das Approximieren des von den gesuchten Eigenvektoren aufgespannten Unterraums. Dazu sollen – wie der Name vermuten lässt – Projektionen bemüht werden.

Bevor wir das allgemeine Eigenproblem untersuchen, wenden wir unsere Aufmerksamkeit dem gewöhnlichen Eigenproblem

$$Ax = \lambda x$$

zu und betrachten für eine Zahl $m \in \mathbb{N}$ mit $m \leq n$ einen m-dimensionalen Unterraum $\mathcal{U}_m \subseteq \mathbb{C}^n$. Dieser zunächst nicht näher bestimmte Suchraum wird als Grundlage für das Projektionsverfahren gewählt. Gesucht sind nun Paare $(\widetilde{\lambda}, \widetilde{x}) \in \mathbb{C} \times \mathcal{U}_m \setminus \{0\}$ – die wir als approximierte Lösungen des Eigenproblems verstehen wollen – welche die Eigenschaft

$$\langle u, A\widetilde{x} - \widetilde{\lambda}\widetilde{x} \rangle = 0 \tag{2.1}$$

für alle $u \in \mathcal{U}_m$ erfüllen. Das Residuum $A\widetilde{x} - \widetilde{\lambda}\widetilde{x}$ soll also orthogonal auf dem Such-

raum stehen. Paare, die diesem Anliegen nachkommen, werden auch Ritz-Paare bezüglich des Suchraums \mathcal{U}_m genannt.

Wir wollen nun annehmen, dass mit der Menge von Vektoren $\{u_i\}_{i=1:m} \subseteq \mathbb{C}^n$ eine Orthonormalbasis des Unterraums \mathcal{U}_m gegeben ist. Dann lässt sich die Forderung (2.1) wie folgt umschreiben: Mit Hilfe der Matrix $U_m := [u_i]_{i=1:m} \in \mathbb{C}^{n,m}$ und einem geeigneten Vektor $y \in \mathbb{C}^m$ erhalten wir mit der Substitution $U_m y = \widetilde{x}$ das Gleichungssystem

$$U_m^H(AU_m y - \widetilde{\lambda}U_m y) = 0.$$

Dieses führt unter Ausnutzung der Orthogonalität der Spalten von U_m mit

$$(U_m^H A U_m) y = \widetilde{\lambda} y. \tag{2.2}$$

zu einem neuen Eigenwertproblem. Jedes Eigenpaar $(\widetilde{\lambda}, y)$ von (2.2) liefert dann nach Konstruktion mit $(\widetilde{\lambda}, U_m y)$ ein Ritz-Paar des gewöhnlichen Eigenproblems bezüglich des Suchraums \mathcal{U}_m . Demnach hängt von der Wahl des Suchraumes ab, ob und wie gut die gewünschen Eigenpaare approximiert werden. Wir werden später aus den Untersuchungen des allgemeinen Eigenwertproblems folgern, dass im Falle der Invarianz von \mathcal{U}_m unter A jedes Ritz-Paar von A sogar ein Eigenpaar ist. An dieser Stelle begnügen wir uns schlicht mit dieser erfreulichen Botschaft.

Fassen wir die eben geschilderte Vorgehensweise algorithmisch zusammen, so ist der folgende Pseudocode denkbar:

- do stuff
- do further stuff
- stuff stuff stuff
- finish the stuff

Doch wozu dient die Mühe, das ursprüngliche Eigenwertproblem in ein anderes Eigenwertproblem zu überführen? Zwar gelingt es, aus dem transformierten Problem (2.2) Ritz-Paare zu extrahieren, aber wäre nicht auch denkbar, sämtliche Eigenpaare von A zu approximieren und die gewünschte Teilmenge direkt auszuwählen?

Dies mag in Einzelfällen in der Tat sinnvoller sein. Sprechen wir allerdings von Matrixdimensionen jenseits der Vorstellungskraft, ist eine vollständige Berechnung aller Eigenpaare mitunter ein sehr zeitintensives Vergnügen. Bei genauerer Betrachtung der Gleichung (2.2) fällt auf, dass die Matrix $(U_m^H A U_m) \in \mathbb{C}^{m,m}$ im Falle $n \gg m$ ein

mitunter deutlich kleineres Format hat, als die Matrix A im ursprünglichen Problem. Man darf hier also erwarten, dass die benötigte Laufzeit zur Bestimmung der Ritz-Paare mit dem Algorithmus (XXX) geringer ist, als beim Approximieren sämtlicher Eigenpaare von A.

```
1 Berechne eine ONB \{v1, ..., vm\} von V und setze Vm = [v1, ..., vm]
```

- 2 Berechne Eigenwerte von Vm^H * A * Vm und w hle die gewnschten aus
- 3 Berechne die zu den eben ermittelten Eigenwerte zugehrigen EVektoren
- 4 Berechne die Ritz Paare

Algorithmus 2.1: Rayleigh-Ritz-Verfahren (Vgl. Saad Algo. 4.5)

Die folgende Proposition weist nach, dass der eben vorgestellte Algorithmus tatsächlich ein Projektionsverfahren ist.

Proposition 2.1. Die durch die Matrix $V_mV_m^H\in\mathbb{C}^{n,n}$ induzierte lineare Abbildung

$$P \colon \mathbb{C}^n \to \mathbb{C}^n, x \mapsto V_m V_m^H x$$

ist eine orthogonale Projektion auf den Unterraum V und löst das Minimierungsproblem

$$\min_{y \in V} ||x - y||, x \in \mathbb{C}^n(||x - P(x)|| = \dots)$$

Beweis. Sei $x\in\mathbb{C}^n$ vorgegeben. Dann gilt $P(x)=V_mV_m^Hx\in \mathrm{Bild}(V_m)=V$ nach Konstruktion. Da aus der Orthogonalität der Spalten von V_m

$$P^{2} = V_{m}V_{m}^{H}V_{m}V_{m}^{H} = V_{m}V_{m}^{H} = P$$

folgt, ist P somit eine Projektion auf V. Darüber hinaus gilt für alle Vektoren $y \in V$

$$\langle y, x - P(x) \rangle = y^H (x - V_m V_m^H x) = y^H x - P(y)^H x = 0$$

Also ist $x-P(x)\in V^\perp$ und P tatsächlich eine orthogonale Projektion. Wegen $P(x)-y\in V$ folgt die Minimalität aus der Abschätzung

$$||x - y||^2 = ||x - P(x) + P(x) - y||^2$$

$$= \langle x - P(x) + P(x) - y, x - P(x) + P(x) - y \rangle$$

$$= ||x - P(x)||^2 + \langle x - P(x), P(x) - y \rangle + \langle P(x) - y, x - P(x) \rangle + ||P(x) - y||^2$$

$$= ||x - P(x)||^2 + ||P(x) - y||^2$$

$$> ||x - P(x)||^2.$$

Damit ist die Behauptung bewiesen, da Gleichheit nur mit y = P(x) folgen kann. \square

Wir wollen nun die eben erarbeitete Theorie auf das verallgemeinerte Eigenwertproblem

$$Ax = \lambda Bx$$

übertragen. Dabei gehen wir ganz analog zum gewöhnlichen Eigenwertproblem vor. Es sei daher wieder $\mathcal{V}_m \subseteq \mathbb{C}^n$ ein m-dimensionaler Suchraum. Dann suchen wir wie oben Paare $(\widetilde{\lambda}, \widetilde{x}) \in \mathbb{C} \times \mathcal{V}_m \setminus \{0\}$ die nun der Orthogonalitätsbedingung

$$A\widetilde{x} - \widetilde{\lambda}B\widetilde{x} \perp \mathcal{V}_m$$
 (2.3)

genügen sollen. Wieder substituieren wir $V_m y = \tilde{x}$ und erhalten die zu (2.3) äquivalente Forderung

$$V_m^H(AV_m y - \widetilde{\lambda}BV_m y) = 0.$$

Schließlich lösen wir das transformierte allgemeine Eigenwertproblem

$$(V_m^H A V_m) y = \widetilde{\lambda}(V_m^H B V_m) y. \tag{2.4}$$

Jede Lösung $(\widetilde{\lambda}, y)$ von (2.4) liefert dann mit $(\widetilde{\lambda}, V_m y)$ ein Ritzpaar. Eine algorithmische Umsetzung erwartet man hier jetzt echte code oder ist pseudocode ok? kann dann wie folgt verallgemeinern

- 1 blubbblubb
- 2 blubbblubb

Algorithmus 2.2: Verallgemeinertes Rayleigh-Ritz-Verfahren (Vgl. [TP16] Algorithmus A, S. 356 wie richtig angeben?)

Nun verallgemeinern wir das Resultat 2.1.

Proposition 2.2. Sei B eine HPD-Matrix und V_m habe B-orthogonale Vektoren aus V, das heißt, es gelte $V_m^H B V_m = I_m$. Die durch die Matrix $V_m V_m^H B \in \mathbb{C}^{n,n}$ induzierte lineare Abbildung

$$P_B \colon \mathbb{C}^n \to \mathbb{C}^n, x \mapsto V_m V_m^H B x$$

ist eine B-orthogonale Projektion auf den Unterraum $\mathcal V$ und löst das Minimierungsproblem

$$\min_{y \in \mathcal{V}} \|x - y\|_B, x \in \mathbb{C}^n.$$

Beweis. Der Beweis geht ganz analog zu 2.1. Es gilt

$$P_B^2 = V_m \underbrace{V_m^H B V_m}_{=I_m} V_m^H B = V_m V_m^H B = P_B$$

und $P_B(\mathbb{C}^n) = \mathcal{V}$ folgt nach Konstruktion (Rang $P_B = \dim(\mathcal{V})$). Ist nun $y \in \mathcal{V}$ und $x \in \mathbb{C}^n$, dann folgt wegen $P_B(y) = y$ und $B = B^H$ auch

$$\langle y, x - P_B(x) \rangle_B = y^H (Bx - BV_m V_m^H Bx)$$
$$= y^H (Bx - B^H V_m V_m^H Bx)$$
$$= y^H Bx - P_B(y)^H Bx = 0.$$

Es gilt demnach $x - P_B(x) \perp_B \mathcal{V}$. Schließlich gilt

$$||x - y||_B^2 = ||x - P(x) + P(x) - y||_B^2 = ||x - P(x)||_B^2 + ||P(x) - y||_B^2 \ge ||x - P(x)||_B^2$$

mit Gleichheit genau dann, wenn P(x) = x erfüllt ist.

Auf diesen Überlegungen aufbauend, lässt sich nun das folgende Verfahren konstruieren. blabla saad... s. 98.

2.2 Konturintegration

Das Filtern von Eigenpaaren durch Integration über komplexe Kurven scheint zunächst nicht sehr naheliegend. Wie ist der Zusammenhang

Kapitel 3

Beschleunigung durch rationale Funktionen

Dieses Kapitel wird aufzeigen, dass sich Projektive Verfahren und KOnturintegration verheiraten lassen :D

Nachdem vorgestellt wurde, wie mit Polynomen Eigenwerte extrahiert werden können, verpflichtet sich diese Kapitel der Vorstellung einer anderen Klasse von Methoden, die das Filtern von Eigenwerten ermöglichen. Die Protagonisten dieser Methoden sind die sogenannten rationale Funktionen. Ausgehend von zwei Polynomen $p, q \in \mathbb{C}[t]$ mit

$$p := \sum_{k=0}^{n} p_k t^k \text{ und } q := \sum_{k=0}^{n} q_k t^k$$

definieren wir eine rationale Funktion $r\colon \mathbb{C}\setminus N_q\to \mathbb{C}$ vermöge

$$r(t) := \frac{p(t)}{q(t)}$$

und identifizieren wie üblich die Argumente von p und q mit der Unbestimmten t. Eine rationale Funktion wird als $echt\ gebrochen$ bezeichnet, falls die Bedingung $\operatorname{Grad}(p) < \operatorname{Grad}(q)$ erfüllt ist. Nullstellen von q müssen aus dem Definitionsbereich verschwinden.

Wir erinnern uns an das Rayleigh-Ritz-Verfahren aus Kapitel 2. Die Konvergenz (?) hängt davon ab, mit welchem Startvektor das Verfahren beginnt...

Ein optimaler Filter ist der Spektralprojektor $\rho(B^{-1}A) = X_k X_k^H B...$ warum, siehe PTEP S. 356.

- 3.1 Konturintegration
- 3.2 Der FEAST-Algorithmus

Kapitel 4

Implementation und numerische Experimente

Da für die im Folgenden diskutierten Verfahren eine Methode benötigt wird, um die in Dimesion reduzierten Eigenwertprobleme zu lösen, betrachten wir kurz das folgende Verfahren

QR-ITERATION

4.1 Rayleigh-Ritz

4.2 Beschleunigtes RR-Verfahren

4.3 Feast

4.4 Mathematische Idee

JORDAN KURVE? Zun"chst wollen wir uns mit den mathematischen Ideen, welche die Grundlage für den FEAST-Algorithmus bilden, vetraut machen. Dafür werden wir die von E. Polizzi in seinem Paper [Pol09] verwendeten Notationen in großen Teilen – aber nicht vollständig – übernehmen.

Es seien nun zwei Zahlen $\lambda_1, \lambda_2 \in \mathbb{R}$ vorgegeben, die das reelle Intervall $I := [\lambda_1, \lambda_2] \subseteq \mathbb{R}$ definieren. Für zwei hermitesche Matrizen $A, B \in \mathbb{C}^{n,n}$ mit der zusätzlichen Forderung, dass B positiv definit ist, sollen Paare der Gestalt $(\lambda, x) \in I \times \mathbb{C}^n$ ermittelt werden, welche der verallgemeinerten Eigenwertgleichung

$$Ax = \lambda Bx \tag{4.1}$$

genügen. Um diese Eigenpaare¹ bestimmen zu können, wird das Problem mit Hilfe einer gewissen Matrix $Q \in \mathbb{C}^{n,n}$ in das äquivalente Problem

$$A_O \phi = \mu B_O \phi \tag{4.2}$$

überführt. Hierbei sind $A_Q = Q^T A Q$, $B_Q = Q^T B Q$ und $(\mu, \phi) \in I \times \mathbb{C}^n$. Wird die Matrix Q richtig gewählt, so ist dann jeder zulässige Eigenwert von (4.2) auch ein zulässiger Eigenwert von (4.1) und umgekehrt.² Für die Ermittlung der gesuchten Eigenvektoren bedarf es hingegen zusätzlicher Arbeit.

Zur Bestimmung der Transformationsmatrix Q wird eine Konturintegration bemüht. Ausgangspunkt dieser Integration ist die durch

$$G \colon \Omega \to \mathbb{C}^{n,n}$$

 $\omega \mapsto (\omega B - A)^{-1}$

definierte Green-Funktion, wobei $\Omega \subseteq \mathbb{C}$ eine passende Teilmenge der komplexen Zahlen ist. Insbesondere müssen Ω und das Spektrum von $B^{-1}A$ disjunkt sein, da G andernfalls nicht wohldefiniert ist.

Die Funktion G wird nun über eine geschlossene komplexe Kurve γ , die um das vorgegebene Intervall I herumläuft, in der Gestalt

$$-\frac{1}{2\pi\iota}\int_{\gamma}G(\omega)\ \mathrm{d}\omega$$

integriert.³

Wir wollen nun annehmen, dass es genau $k \in \mathbb{N}$ Eigenwerte gibt, die im Inneren des Intervalls I liegen.⁴ Für zu diesen Eigenwerten passende Eigenvektoren $\{x_i\}_{i=1:k} \subseteq \mathbb{C}^n$ sei außerdem die Matrix $X_k := [x_i]_{i=1:k}$ gegeben. Dann lässt die Konturintegration Rückschlüsse auf die Eigenvektoren zu, denn man kann zeigen, dass die Identität

$$X_k X_k^T = \sum_{i=1}^k x_i x_i^T = -\frac{1}{2\pi\iota} \int_{\gamma} G(\omega) d\omega$$
 (4.3)

¹Um der besseren Lesbarkeit Willen werden im Folgenden die verallgemeinerten Eigenvektoren und deren verallgemeinerte Eigenwerte kurz als Eigenvektor und Eigenwert bezeichnet.

²Daher ist die Angabe $\mu \in I$ gerechtfertigt.

³Mit ι ist im Folgenden stets die imaginäre Einheit bezeichnet, also $\iota = \sqrt{-1}$.

⁴Diese Forderung ist wohldefiniert, da der Eigenschaften von A und B wegen alle Eigenwerte von $B^{-1}A$ reell sind.

gilt.

Wir wählen nun k linear unabhängige Vektoren $\{y_i\}_{i=1:k} \subseteq \mathbb{C}^n$ aus, die wir in der Matrix $Y_k := [y_i]_{i=1:k}$ zusammenfassen. Unsere gewünschte Matrix Q definieren wir nun durch Matrixmultiplikation vermöge

$$Q := X_k X_k^T Y_k. \tag{4.4}$$

Die Spalten von Q sind also gerade Linearkombinationen aus den Eigenvektoren. Sind dann $\{\phi_i\}_{i=1:k} \subseteq \mathbb{C}^n$ Vektoren die das transformierte Eigenwertproblem (4.2) lösen und ist $\Phi_k := [\phi_i]_{i=1:k}$ gegeben, so gilt $X_k = Q\Phi_k$.

In der Praxis sind natürlich weder die Anzahl der Eigenwerte noch die dazugehörigen Eigenvektoren bekannt. Während die Anzahl mit Hilfe einer passenden Filterfunktion bestimmt werden kann, verhilft die wegen (4.3) und (4.4) gültige Gleichheit

$$Q = -\frac{1}{2\pi\iota} \left(\int_{\gamma} G(\omega) \, d\omega \right) \cdot Y \tag{4.5}$$

zur Berechnung der Eigenvektoren.

4.5 Beispiel

In diesem Abschnitt soll mit Hilfe eines einfachen Beispiels die eben erarbeitete Theorie verifiziert werden. Dafür betrachten wir die beiden Matrizen $A, B \in \mathbb{C}^{n,n}$, welche durch

$$A := \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & -1 \end{bmatrix} \text{ und } B := \begin{bmatrix} 1/2 & 0 & 0 \\ 0 & 1/2 & 0 \\ 0 & 0 & 1/4 \end{bmatrix}$$

gegeben sind. Durch einfaches Nachrechnen überprüft man, dass das verallgemeinerte Eigenwertproblem (4.1) durch Vektoren $x_1 \in \operatorname{Span}_{\mathbb{C}}\{e_1\}$ mit zugehörigem Eigenwert $\lambda_1 = 0$, Vektoren $x_2 \in \operatorname{Span}_{\mathbb{C}}\{e_2\}$ mit zugehörigem Eigenwert $\lambda_2 = 2$, sowie Vektoren $x_3 \in \operatorname{Span}_{\mathbb{C}}\{e_3\}$ mit zugehörigem Eigenwert $\lambda_3 = -4$ gelöst wird.⁵

Wir wollen nun auf dem reellen Intervall [-3,3] die Eigenpaare bestimmen. Als Integrationskontur wählen wir daher den Kreis mit einem Radius von drei Längeneinheiten und dem Mittelpunkt im Ursprung. Das heißt, wir werden die Green-Funkion G über die Kurve

$$\gamma \colon [0, 2\pi] \to \mathbb{C}^n, \, \varphi \mapsto 3e^{i\varphi}$$
 (4.6)

integrieren. Da nach Konstruktion keiner der Eigenwerte auf dem Graphen von γ liegt, ist G auf der gesamten Kontur wohldefiniert.

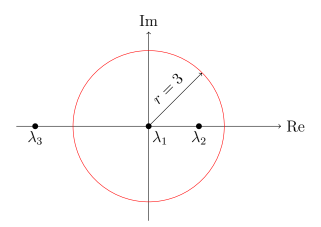


Abbildung 4.1: Skizze der Kurve γ in der komplexen Ebene.

Zunächst überprüfen wir die Identität (4.3). Mit $x_1 := \begin{bmatrix} \sqrt{2}\iota & 0 & 0 \end{bmatrix}^T$ und $x_2 := \begin{bmatrix} 0 & \sqrt{2}\iota & 0 \end{bmatrix}^T$ sind zwei passende Eigenvektoren für unser Eigenwertproblem gege-

 $^{{}^5{\}rm Hier}$ bezeichnen $e_1,e_2,e_3\in\mathbb{C}^n$ die kanonischen Einheitsvektoren.

ben, und in der Tat gilt

$$-\frac{1}{2\pi\iota} \int_{\gamma} G(\omega) \, d\omega = -\frac{1}{2\pi\iota} \int_{0}^{2\pi} G(\gamma(\omega)) \cdot \gamma'(\omega) \, d\omega$$

$$= -\frac{1}{2\pi\iota} \int_{0}^{2\pi} \begin{bmatrix} \frac{2}{3e^{\iota\omega}} & 0 & 0\\ 0 & \frac{2}{3e^{\iota\omega} - 2} & 0\\ 0 & 0 & \frac{4}{3e^{\iota\omega} + 4} \end{bmatrix} \cdot 3\iota e^{\iota\omega} \, d\omega$$

$$= \operatorname{diag}(-2, -2, 0)$$

$$= x_{1}x_{1}^{T} + x_{2}x_{2}^{T}.$$

Als Nächstes überprüfen wir, ob die Matrix $X_2 := \begin{bmatrix} x_1 & x_2 \end{bmatrix}$ mit Hilfe der in Abschnitt 4.4 beschriebenen Methode rekonstruierbar ist.

Dort wird von uns zunächst die Konstruktion der Matrix Q aus (4.4) verlangt. Da wir bereits wissen, dass wir zwei Eigenvektoren finden wollen, wählen wir also beliebig eine Matrix $Y_2 \in \mathbb{C}^{3,2}$ vollen Ranges – die wir in diesem Beispiel mit $Y_2 := \begin{bmatrix} e_1 & e_1 + e_2 \end{bmatrix}$ festlegen wollen – und multiplizieren diese von rechts an das Integral der Green-Funktion über die durch (4.6) definierte Kontur. Wir erhalten somit

$$Q = -\frac{1}{2\pi\iota} \left(\int_{\gamma} G(\omega) \, d\omega \right) \cdot Y_2 = \begin{bmatrix} -2 & 0 & 0 \\ 0 & -2 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} 1 & 1 \\ 0 & 1 \\ 0 & 0 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} -2 & -2 \\ 0 & -2 \\ 0 & 0 \end{bmatrix}.$$

Nun lösen wir das in (4.2) beschriebene Eigenwertproblem. Wir suchen also Paare $(\mu, \phi) \in \mathbb{C} \times \mathbb{C}^n$ die der Gleichung

$$A_Q \phi = \mu B_Q \phi$$

genügen. Durch Nachrechnen überzeugt man sich davon, dass dieses von allen Vektoren $\phi_1 \in \operatorname{Span}_{\mathbb{C}}\{e_1\}$ mit dem Eigenwert $\mu_1 = 0$ sowie allen Vektoren $\phi_2 \in \operatorname{Span}_{\mathbb{C}}\{-e_1 + e_2\}$ mit dem Eigenwert $\mu_2 = 2$ gelöst wird.

Die soeben ermittelten Eigenwerte stimmen also schon mit den Eigenwerten unseres betrachteten Problems überein. Wählen wir schließlich die Matrix

$$\Phi_2 := \begin{bmatrix} \phi_1 & \phi_2 \end{bmatrix} := \begin{bmatrix} -\iota/\sqrt{2} & \iota/\sqrt{2} \\ 0 & -\iota/\sqrt{2} \end{bmatrix},$$

⁶Es mag den Leser verwundern, wie bei Unkenntnis über die Anzahl $k \in \mathbb{N}$ der zu findenden Eigenvektoren die Spaltenzahl von Y_k korrekt zu ermitteln ist. Eine gängige Methode ist zum Beispiel das Konstruieren einer passenden Filterfunktion, welche die nicht erwünschten Eigenwerte aussortiert (Vgl. Abschnitt 4.6.2).

mit den Eigenvektoren ϕ_1 und ϕ_2 , so erhalten wir wie gewünscht

$$Q\Phi_2 = \begin{bmatrix} -2 & -2 \\ 0 & -2 \\ 0 & 0 \end{bmatrix} \begin{bmatrix} -\iota/\sqrt{2} & \iota/\sqrt{2} \\ 0 & -\iota/\sqrt{2} \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} \sqrt{2}\iota & 0 \\ 0 & \sqrt{2}\iota \\ 0 & 0 \end{bmatrix} = X_2.$$

Bemerkung. An dieser Stelle sei darauf hingewiesen, dass die Matrix Φ_2 aus kosmetischen Gründen gerade so gewählt wurde, dass die Kalkulation am Ende X_2 ergibt und somit alles hübsch anzusehen ist. Der Wahl einer anderen Matrix Φ'_2 mit skalaren Vielfachen der hier gewählten Eigenvektoren steht selbstverständlich nichts im Wege und führt freilich zu einer anderen Matrix X'_2 , deren Spalten ebenfalls zulässige Eigenvektoren enthält.

4.6 Realisierung des FEAST-Algorithmus'

Nun, da die mathematischen Ideen diskutiert und durch ein Bespiel verifiziert worden sind, widmen wir uns der Implementation des FEAST-Algorithmus' in MAT-LAB. Wir orientieren uns dabei an der Vorgehensweise aus dem Beispiel in Abschnitt 4.5. Auch die Notation wird beibehalten.

4.6.1 Naive Implementation

Zunächst wählen wir also für $k \in \mathbb{N}$ eine vollrangige Zufallsmatrix Y_k , um die Transformationsmatrix Q zu ermitteln. Dazu führen wir die Green-Funktion

funGreen =
$$@(w)$$
 inv($w.*B-A$)

ein und wählen eine passende Integrationskontur C. Um es einfach zu halten, wird diese in der Implementation die Menge

$$C = \left\{ z \in \mathbb{C} : \left\| z - \frac{\lambda_{\max} - \lambda_{\min}}{2} \right\|_{1} = 1 \right\}$$

sein, wobei λ_{\min} und λ_{\max} die vorgegebenen Intervallgrenzen bezeichnen. Die entsprechenden Quadraturpunkte werden im Quellcode durch die Variablen

repräsentiert.

Ist Q bestimmt, benutzen wir die MATLAB interne Eigenwertfunktion

um die RITZ-Paare des transformierten Problems zu berechnen. Schließlich berechnen wir die Eigenwerte und Eigenvektoren des ursprünglichen Problems. Die Matrix Φ_k wird im Quelltext mit Vq bezeichnet.

Wir wollen annehmen, dass der Input des Users die Voraussetzungen des Problems (4.1) erfüllt und die Anzahl $k \in \mathbb{N}$ der Eigenwerte im Intervall $[\lambda_{\min}, \lambda_{\max}]$ bekannt ist. Eine naive Implementation könnte daher wie folgt aussehen:

```
1 %% Eingabe: Matrizen A, B des Eigenwertproblems,
              Intervallgrenzen lmin, lmax,
  응응
  응응
              Anzahl k der erwarteten Eigenwerte
  %% Ausgabe: Matrix V mit Eigenvektoren,
              Matrix D mit Eigenwerten auf der Diagonalen
  %% Funktionsaufruf: [V, D] = feast[A, B, lmin, lmax, k]
  function[V, D] = feast(A, B, lmin, lmax, k);
  n = length(A);
11
12
  % erzeuge Zufallsmatrix
  Y = randn(n, k);
15
  % generiere Green-Funktion
  funGreen = @(w) inv(w.*B - A);
  % berechne die Integrationsknotenpunkte
  n0 = lmax;
  n1 = (lmin + lmax)/2 + (lmax - (lmin + lmax)/2)*i;
22 	 n2 = 1min;
  n3 = (lmin + lmax)/2 - (lmax - (lmin + lmax)/2)*i;
  % Integrationskontur
  C = [n1 \ n2 \ n3];
27
  % berechne Transformationsmatrix Q
  Q = (-1/(2*pi*i))*integral(funGreen, n0, n0,...
       'Waypoints', C, 'ArrayValued', true) * Y;
30
32 % berechne Ritz-Paare des transformierten Problems
```

```
33 Aq = Q'*A*Q; Bq = Q'*B*Q;
34 [Vq, D] = eig(Aq, Bq);
35
36 % berechne die gesuchten Eigenvektoren
37 V = Q*Vq;
```

Algorithmus 4.1: Naive FEAST Implementation.

Überprüfen wir die Funktionalität mit den Matrizen A und B aus dem Abschnitt 4.5, erhalten wir folgende Ausgabe:

Die vorgestellte Umsetzung des FEAST-Algorithmus' lässt sich ohne Weiteres auf dynamische Matrixdimensionen übertragen. Da sich mit zunehmender Dimension unter Umständen auch die Kardinalität des Spektrums und die Anzahl der Eigenräume ändert, sollten gegebenenfalls Optimierungsmaßnahmen getroffen werden, wie etwa die Wahl der Knotenpunkte für die Konturintegration.

Man könnte sich nun die Frage stellen, warum man anstatt (4.1) nicht einfach das Problem

$$B^{-1}Ax = \lambda x$$

zu lösen versucht. Der positiven Definitheit von B wegen, wäre diese Umformulierung möglich und mit bekömmlicheren Verfahren lösbar.

Nun ist aber das Invertieren von Matrizen bekanntermaßen numerisch eher ungünstig, da man unter Umständen mit hohem Rechenaufwand und dem Verlust von Stabilität bezahlen muss. Ein erneuter Blick auf (4.3) oder (4.4) stimmt demnach

benklich, da sowohl mit der Integration als auch mit dem Berechnen der Green-Funktion gewisse Risiken eingegangen werden.

Man muss sich also die Frage stellen, ob eine Implementation des FEAST-Algorithmus ohne Inversion und Integration möglich ist.

4.6.2 Rational Krylov Toolbox

Wie in der Einleitung versprochen, soll abschließend ein numerischer Werkzeugkoffer präsentiert werden, der es ermöglicht den FEAST-Algorithmus elegant und ohne die eben beschriebenen Bedenklichkeiten umzusetzen.

Mit der "Rational Krylov Toolbox for MATLAB" [Ber16] stellen deren Entwickler Mario Berljafa und Stefan Güttel eine Bibliothek zur Verfügung, die es ermöglicht, gängige Krylov-Unterraum-Verfahren unkompliziert zu implementieren. Bevor wir dieses Tool genauer betrachten, wollen wir uns klarmachen, warum die Anwendung eines solchen Verfahrens möglich ist. Dazu begnügen wir uns an dieser Stelle mit einer Plausibilitätsbetrachtung.

Studieren wir erneut die in (4.3) formulierte Identität

$$X_k X_k^T := \sum_{i=1}^k x_i x_i^T = -\frac{1}{2\pi\iota} \int_{\gamma} G(\omega) \, d\omega,$$

fällt sodann auf, dass die Abbildung

$$P \colon \mathbb{C}^n \to \mathbb{C}^n, v \mapsto Pv := \left(-\frac{1}{2\pi\iota} \int_{\gamma} G(\omega) \, d\omega\right) v$$

Vektoren in den von den Eigenvektoren $(x_i)_{1:k}$ aufgespannten Unterraum abbildet. Man kann sogar zeigen, dass die Abbildung eine B-orthogonale Projektion ist. Die Idee, den FEAST-Algorithmus per Projektionsverfahren umzusetzen, liegt demnach gar nicht so fern.

Eine mögliche Implementation stellen die Autoren in ihren Beispielen auf der Seite

http://www.guettel.com/rktoolbox/examples/html/example_feast.html

vor:

```
1 % Search space basis V of dimension m.
2 m = 10;
```

```
V = randn(N, m);
  for iter = 1:8
     % Apply rational filter to V.
    V = r(A, V);
     % Compute and sort Ritz pairs.
    Am = V' * A * V; Bm = V' * B * V;
    [W, D] = eig(Am, Bm);
    [D, ind] = sort(diag(D)); W = W(:, ind);
11
12
    % B-normalize W.
    nrm = sqrt(diag(W'*Bm*W)); W = W/diag(nrm);
13
    % Form approximate eigenvectors.
    V = V * W;
15
     % Check residuals and number of eigenpairs inside
16
     % search iterval.
17
    Di = diag(D(lmin < D \& D < lmax));
    Vi = V(:, lmin < D \& D < lmax);
19
    resid(iter) = norm(A*Vi - B*Vi*Di, 'fro');
20
     nrvec(iter) = size(Vi, 2);
22 end
```

Algorithmus 4.2: FEAST-Implementation mit Unterraumprojektion.

Diese beginnt mit der Initialisierung und dem Festlegen eines Suchraums, der durch die Spalten der Matrix V aufgespannt wird. Hierbei ist N die Dimension der Matrizen A und B und m die Anzahl der erwarteten Eigenpaare.

In der folgenden Iterationsschleife wird der Eigenraum approximiert. Besonderes Augenmerk muss auf die Filterfunktion r gelegt werden. Diese ist gerade so konzipiert, dass Argumente innerhalb des Suchintervalls in einen Bereich $(1 - \varepsilon, 1 + \varepsilon)$ abbgebildet werden. Der Wert $\varepsilon > 0$ ist hierbei vom Input abhängig und kann stark variieren. Argumente außerhalb des Intervalls werden in ähnlicher Manier auf einen Bereich $(-\delta, \delta)$ abgebildet – für ein entsprechendes $\delta > 0$.

Der Toolbox-interne Aufruf r(A, V) ermöglicht nun das Berechnen der Wirkung des Filters auf den Suchraum V.

Schlussendlich löst der Algorithmus auch hier das transformierte Eigenwertproblem und ermittelt daraus approximativ die gesuchten Eigenpaare.

 $^{^7\}mathrm{Auch}$ in diesem Beispiel ist diese Anzahl der Eigenpaare im Voraus bekannt. Trotzdem wird ein Filter eingesetzt.

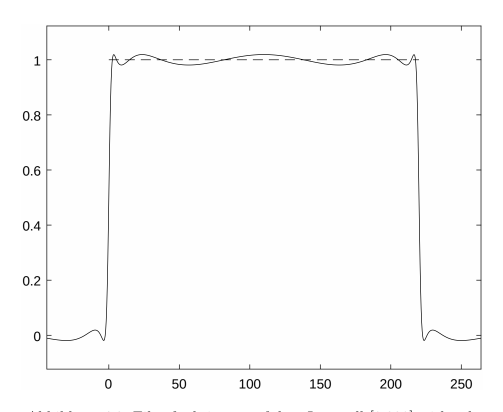


Abbildung 4.2: Filterfunktion r
 auf dem Intervall $[0,\!220]$ wirkend.

Kapitel 5

Finale

Anhang A

yolo

Sed commodo posuere pede. Mauris ut est. Ut quis purus. Sed ac odio. Sed vehicula hendrerit sem. Duis non odio. Morbi ut dui. Sed accumsan risus eget odio. In hac habitasse platea dictumst. Pellentesque non elit. Fusce sed justo eu urna porta tincidunt. Mauris felis odio, sollicitudin sed, volutpat a, ornare ac, erat. Morbi quis dolor. Donec pellentesque, erat ac sagittis semper, nunc dui lobortis purus, quis congue purus metus ultricies tellus. Proin et quam. Class aptent taciti sociosqu ad litora torquent per conubia nostra, per inceptos hymenaeos. Praesent sapien turpis, fermentum vel, eleifend faucibus, vehicula eu, lacus.

Literatur

- [Bar15] Marc van Barel. "Designing rational filter functions for solving eigenvalue problems by contour integration." In: (2015).
- [Ber16] Mario Berljafa. "Rational Krylov Toolbox for MATLAB." In: (2016).
- [Lie13] Jrg Liesen. Krylov subspace methods. Principles and analysis. 2013.
- [Pol09] Eric Polizzi. "Density-matrix-based algorithm for solving eigenvalue problems." In: (2009).
- [Ste13] Gilbert W. Stewart. *Matrix algorithms*. Bd. 2: Eigensystems. 2013.
- [TP16] Ping Tak Peter Tang und Eric Polizzi. "Feast as a subspace iteration eigensolver accelerated by approximate spectral projection." In: (2016).