

#### Bachelorarbeit

# Die Multilevel Monte Carlo Methode und deren Anwendung am Beispiel der linearen Transportgleichung

Tim Buchholz

??.??.??

Betreuung: Prof.Dr. Christian Wieners und M.Sc. Niklas Baumgarten

Fakultät für Mathematik

Karlsruher Institut für Technologie

# Inhaltsverzeichnis

1	Einl	eitung	3
2	<b>Gru</b> 2.1 2.2	analytische/numerische Grundlagen	<b>5</b> 8
3	Mor	nte Carlo Methoden	9
4	Mul	tilevel Monte Carlo Methode (MLMC)	10
5	MLI	MC angewandt auf das Transportproblem	11
	5.1	Problemstellung	11
		5.1.1 deterministisches Problem	11
		5.1.2 probabilistisches Problem	12
	5.2	Numerische Lösung des Potentialströmungsproblem	14
		5.2.1 Schwache Formulierung	16
		5.2.2 Diskretisierung	17
	5.3	Formulierung als LGS	18
	5.4	Optionaler Abschnitt	19
		5.4.1 Referenzzelle	19
		5.4.2 Hybridisierung	21
	5.5	Numerische Lösung des Transportproblem	23
		5.5.1 Diskretisierung	23
	5.6	Anwendung der MLMC Methode auf das probabilistische Transportproblem	28
6	Beispiel/Experiment		29
	6.1	Konkretes Problem	29
	6.2	Ergebnisse	29
7	Aus	blick und Fazit	30

# 1 Einleitung

TODO(Einleitung wird zu einem späterem Zeitpunkt noch ausgebaut und nachgebessert mehr cites mehr forschung mehr inhalt) Monte Carlo Methoden sind weit verbreitet und finden in verschiedenen Bereichen der Mathematik ihre Anwendung. Sie dienen dabei als statistische Schätzer für Erwartungswerte. Eine der bekanntesten Anwendungen ist wohl die Monte Carlo Quadratur, welche zur numerischen Integration genutzt werden kann.

Nachdem Giles (cite ...) ... gewöhnliche DGL ... kam ... für SPDE's zu nutzen ...cite . So entstehende Problemstellungen fallen in das Gebiet der Uncertainty Quantification, einem 'Zusammentreffen der Wahrscheinlichkeitstheorie, Numerik, Statistik und der echten Welt' [24]. Allerdings besitzt die Monte Carlo Methode einen entscheidenden Nachteil, will man sie im Zusammenhang unsicherer Ausgangsdaten für die Lösung von partiellen Differentialgleichungen nutzen, sie konvergiert im Normalfall relativ langsam und das (numerische) Lösen von PDE's ist oft sehr aufwendig. Es werden also unter Umständen sehr viele, sehr teure (Zufalls-)Samples benötigt, um ein vernünftiges Ergebnis zu erhalten.

Diese Thesis soll sich daher mit der Multilevel Monte Carlo Methode (im Folgenden MLMC Methode genannt) beschäftigen, welche an die Monte Carlo Methode angelehnt ist, aber durch die geschickte Auswertung der (Zufalls-Samples) deutliche Effizienzvorteile gegenüber der Standard Monte Carlo Methode besitzt. Die MLMC Methode soll nach einer ausführlichen theoretischen Analyse auch praktisch auf das (lineare) Transportproblem angewandt werden. Genauer soll für

- ein beschränktes Gebiet  $\mathbb{D} \subseteq \mathbb{R}^d$
- ein Zeitintervall  $\mathbb{T} = [0, T]$
- ein Wahrscheinlichkeitsraum  $(\Omega, \mathcal{A}, \mathbb{P})$
- ein zufälliges Flussvektorfeld  $q: \Omega \times \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}^d$
- eine Anfangskonzentration eines (zu transportierenden) Stoffes  $\rho_0: \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}^d$
- einen Einfluss  $\rho_{\text{in}}: \Gamma_{\text{in}} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}$  über den Einflussrand  $\Gamma_{\text{in}} := \{z \in \partial \mathbb{D}: q(z) \cdot n(z) \leq 0\} \subset \partial \mathbb{D}$  mit n(z) als äußeren Normalenvektor im (Rand-)Punkt z

der Erwartungswert eines Funktionals der Konzentration des Stoffes  $\rho: \overline{\mathbb{D}} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}_{\geq 0}$  bestimmt werden. Dabei erhält man  $\rho$  als Lösung der folgenden partiellen Differentialgleichung:

Bestimme 
$$\rho : \overline{\mathbb{D}} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}_{\geq 0}$$
, sodass
$$(TP) \begin{cases} \partial_t \rho + \operatorname{div}(\rho q) = 0 & \text{in } \mathbb{D} \times (0, T) \\ \rho(x, t) = \rho_{\text{in}}(x, t) & \text{auf } \Gamma_{\text{in}} \times (0, T) \\ \rho(x, 0) = \rho_0(x) & \text{auf } \mathbb{D}. \end{cases}$$

Außerdem muss zunächst ein zwar zufälliges aber dennoch sinnvolles Vektorfeld q erzeugt werden. Wir nutzen hierbei das Darcy-Gesetz  $q = -\kappa(\nabla p + G)$ , welches als Modellierung von Fluiden in porösen Bodenschichten bereits oft genutzt wurde (vgl. z.B. [10]). Dabei ist

- $p: \mathbb{D} \to \mathbb{R}$  der hydrostatische Druck
- $\kappa: \Omega \times \mathbb{D} \to (\mathbb{R}_{\text{sym}})^{d \times d}$  der Permeabilitätstensor
- $G = (0, 0, p_0 g_0)^{\top}$  der Gravitationsvektor

und es soll später, bevor wir das eigentliche Transportproblem lösen, stets zunächst für ein zufälliges  $\kappa$  ein entsprechendes Flussvektorfeld q über das sogenannte Potentialströmungsproblem, welches sich aus dem Darcy-Gesetz ableitet, berechnet werden. Die genauere Modellierung des so entstehenden Gesamtproblems soll aber an späterer Stelle erfolgen.

Die Thesis ist dazu folgendermaßen unterteilt:

Abschnitt 2 sammelt verschiedene Grundlagen aus den Bereichen der Stochastik, der Analysis und Numerik partieller Differentialgleichungen, sowie einige Aspekte der (standard) Monte Carlo Methoden, welche auch der MLMC Methode als theoretischer Unterbau dienen sollen.

In Abschnitt 3 wird anschließend die MLMC Methode an sich erklärt, ohne die Theorie hierbei allzu sehr auf die Anwendung auf das Transportproblem zu beschränken.

In Abschnitt 4 werden dann das (lineare) Transportproblem und das Potentialströmungsproblem beschrieben, welches wir lösen müssen, um an die entsprechenden Ausgangsdaten zu kommen. Anschließend wird die numerische Lösung der beiden Probleme mit Finite Elementen Methoden behandelt, bevor schließlich auf die Anwendung der MLMC Methode auf das Transportproblem mit unsicheren Ausgangsdaten am Beispiel der Permeabilität  $\kappa$  eingegangen wird.

Der fünfte und letzte Abschnitt befasst sich mit konkreten Durchführung und Implementierung des zuvor theoretisch beleuchteten Problem innerhalb der parallelen Finite Elemente Softwarebibliothek "M++"[1], welche am Institut für Angewandte und Numerische Mathematik 3 (KIT) von Herrn Prof. Dr. C. Wieners entwickelt wurde.

Am Schluss der Thesis steht eine kleine Zusammenfassung der bis dahin erarbeiteten Resultate und der Ausblick auf Möglichkeiten vielfältiger Art an, diese in weiteren Arbeiten anzuknüpfen.

# 2 Grundlagen

## 2.1 analytische/numerische Grundlagen

Sei  $\mathcal{D} \subseteq \mathbb{R}^d$  für  $d \in \mathbb{N}$  und  $\|\cdot\|$  eine Norm auf  $\mathbb{R}^d$  Die folgenden Definitionen und Sätze sollen als Grundlagen für die weiteren Betrachtungen dieser Thesis dienen. Insbesondere wollen wir hierbei meist auf konkrete Beweise verzichten und verweisen dahingehend auf die Literatur. Die analytischen Grundlagen bauen zum Teil auf der Vorlesung Rand- und Eigenwertprobleme aus dem Sommersemester 2019 von Herrn Prof. Dr. Reichel auf sind aber auch in etwas abgewandelter Form z.B. in [11] oder [13] zu finden.

**Definition 2.1.** (Einige Operatoren)

(a) Für  $F: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}^d$  ist die Divergenz von F definiert durch

$$\operatorname{div} F = \nabla \cdot F := \sum_{i=1}^{d} \frac{\partial F_i}{\partial x_i}$$

(b) Für  $f: \mathbb{R}^d \to \mathbb{R}$  und  $\alpha = (\alpha_1, \dots, \alpha_d) \in \mathbb{N}^d$  ist die partielle Ableitung von f nach dem sogenannten Multiindex  $\alpha$  definiert durch

$$\partial^{\alpha} f := \frac{\partial^{|\alpha|} f}{\partial x_1^{\alpha_1} \cdots \partial x_d^{\alpha_d}} = \frac{\partial^{\alpha_1 + \cdots + \alpha_d} f}{\partial x_1^{\alpha_1} \cdots \partial x_d^{\alpha_d}}$$

Definition 2.2. (Einige Funktionenräume) todo C,C1,Ccinf,Lp, L1loc

**Satz 2.3.** Sei  $\mathcal{D} \subset \mathbb{R}^d$  offen und beschränkt und  $1 \leq p < \infty$ , dann gilt:  $C_c^{\infty}(\mathcal{D})$  liegt dicht in  $L^p(\mathcal{D})$ , d.h.  $C_c^{\infty}(\mathcal{D}) \subseteq L^p(\mathcal{D})$  und  $\overline{C_c^{\infty}(\mathcal{D})}^{\|\cdot\|_p} = L^p(\mathcal{D})$ 

**Definition 2.4.** (Lipschitz-Gebiet TODO cite rwp)

(a) Eine offene zusammenhängenden Menge  $\mathcal{D} \subset \mathbb{R}^d$  heißt Lipschitz-Gebiet, falls für jedes  $x_0 \in \partial \mathcal{D}$  ein Radius r > 0 und eine Lipschitz-stetige Funktion  $\phi : \mathbb{R}^{d-1} \to \mathbb{R}$  existiert, so dass (nach einer geeigneten Bewegung des Koordinatensystems) gilt: Für  $x' = (x_1, \ldots, x_{d-1})$  und  $B_r(x_0) := \{x \in \mathbb{R}^d : ||x - x_0|| < r\}$  ist

$$\mathcal{D} \cap B_r(x_0) = \{ x = (x', x_d) \in B_r(x_0) : x_d > \phi(x') \}$$

Es gilt dann notwendigerweise:

$$\partial \mathcal{D} \cap B_r(x_0) = \{ x = (x', x_d) \in B_r(x_0) : x_d = \phi(x') \}$$

(b) Ist  $\mathcal{D}$  ein Lipschitz-Gebiet so existiert  $x = (x', \phi(x')) \in \partial \mathcal{D} \cap B_r(x_0)$  der Vektor

$$n(x) = \frac{1}{\sqrt{1 + |\nabla \phi(x')|^2}} \begin{pmatrix} \nabla \phi(x') \\ -1 \end{pmatrix}$$

fast überall bezüglich des Oberflächenmaßes auf  $\partial \mathcal{D}$  und heißt der äußere Einheitsnormalenvektor an  $\partial \mathcal{D}$  im Punkt x.

#### Satz 2.5. (Gaußscher Integralsatz für Lipschitz-Gebiete)

Sei  $\mathcal{D} \subset \mathbb{R}^d$  ein beschränktes Lipschitz-Gebiet und sei n der äußere Einheitsnormalenvektor an  $\partial \mathcal{D}$ . Dann gilt:

$$\int_{\mathcal{D}} \frac{\partial f}{\partial x_i} \, \mathrm{d}x = \int_{\partial \mathcal{D}} f n_i \, \mathrm{d}a$$

für jede Funktion  $f \in C^1(\overline{\mathcal{D}})$ .

Oft erscheint der Gaußsche Integralsatz in auch folgender Form:

$$\int_{\mathcal{D}} \operatorname{div} F \, \mathrm{d}x = \int_{\partial \mathcal{D}} F \cdot n \, \mathrm{d}a$$

wobei  $F: \mathcal{D} \to \mathbb{R}^d$  ein Vektorfeld ist. Die Komponentenfunktionen von  $F = (F_1, \dots, F_d)$  sollen dann  $F_i \in C^1(\overline{\mathcal{D}})$  für  $i = 1, \dots, n$  erfüllen.

### Folgerung 2.6. (mehrdimensionale partielle Integration)

Sei  $u \in C^1(\mathbb{R}^d, \mathbb{R})$  und  $\vec{v} : \mathcal{D} \to \mathbb{R}^d$  ein stetig partiell differenzierbares Vektorfeld. Dann gilt:

$$\int_{\mathcal{D}} u \operatorname{div}(\vec{v}) dx = \int_{\partial \mathcal{D}} u \vec{v} \cdot n da - \int_{\mathcal{D}} \vec{v} \cdot \nabla \phi dx$$

#### **Definition 2.7.** (schwache Ableitung)

Sei  $u \in L^1_{loc}$ . Wir sagen v besitzt eine schwache Ableitung zum Multiindex  $\alpha$ , falls eine Funktion  $v \in L^1_{loc}$  existiert, mit

$$\int_{\mathcal{D}} u \partial^{\alpha} \Phi \, \mathrm{d}x = (-1)^{|\alpha|} \int_{\mathcal{D}} v \Phi \, \mathrm{d}x \qquad \forall \Phi \in C_0^{\infty}(\mathcal{D})$$

In diesem Zusammenhang nennen wir  $\Phi$  auch Testfunktion und wir definieren  $D^{\alpha}u := v$  als die schwache Ableitung von u zum Multiindex  $\alpha$ .

**Bemerkung.** Per Konvention ist für  $\alpha = (0, ..., 0)$   $\partial^{\alpha} u = u$ 

#### **Definition 2.8.** (Sobolevräume)

Sei  $\mathcal{D} \subseteq \mathbb{R}^d$  offen,  $k \in \mathbb{N}$  und  $1 \le p \le \infty$ 

(a)  $W^{k,p}(\mathcal{D}) := \{ u \in L^p(\mathcal{D}) \text{ und die schwachen Ableitungen } \partial^{\alpha} u \text{ existieren, mit } \partial^{\alpha} u \in L^p(\mathcal{D}) \text{ für alle } \alpha \in \mathbb{N}_0^d, |\alpha| \leq k \}$ 

(b) 
$$||u||_{k,p} = ||u||_{W^{k,p}(\mathcal{D})} := \begin{cases} \left( \sum_{|\alpha| \le k} \int_{\mathcal{D}} |\partial^{\alpha} u|^{p} \, \mathrm{d}x \right)^{\frac{1}{p}}, 1 \le p < \infty \\ \sum_{|\alpha| \le k} ||\partial^{\alpha} u||_{\infty}, p = \infty \end{cases}$$

(c) 
$$W_0^{k,p}(\mathcal{D}) := \overline{C_c^{\infty}(\mathcal{D})}^{\|\cdot\|_{k,p}}$$

Satz 2.9. (Multiplikation mit Testfunktionen und Integration) Sei  $\mathcal{D} \subset \mathbb{R}^d$  offen und  $u \in L^1_{loc}(\mathcal{D})$  und  $\int_{\mathcal{D}} u\psi \, \mathrm{d}x = 0 \, \forall \psi \in C^\infty_c(\mathcal{D})$  Dann gilt  $u \equiv 0$ .

Satz 2.10. (Rechnen mit Differentialoperatoren) todo FEM

**Definition 2.11.** Hdiv? todo

# 2.2 stochastische Grundlagen

# 3 Monte Carlo Methoden

[18] [24]

# 4 Multilevel Monte Carlo Methode (MLMC)

# 5 MLMC angewandt auf das Transportproblem

## 5.1 Problemstellung

#### 5.1.1 deterministisches Problem

Sei  $\mathbb{T}=[0,T]$  ein Zeitintervall für T>0 und  $\mathbb{D}\subset\mathbb{R}^d, d\in\mathbb{N}$  ein beschränktes, offenes und konvexes Lipschitz-Gebiet mit Rand  $\partial\mathbb{D}=\Gamma_{\mathbb{D}}\dot{\cup}\Gamma_{\mathbb{N}}$ . Wie bereits in der Einleitung beschrieben, wollen wir den Transport eines Stoffes in einer porösen Bodenschicht auf Grundlage eines vorhandenen Flusses beschreiben. Als modellhaftes Problem soll uns hierfür die Regenwasserversickerung dienen: In einer porösen Bodenschicht befindet sich zum Zeitpunkt t=0 ein Stoff (beispielsweise Öl) in einer gegebenen Anfangskonzentration und -verteilung. Nun sickert Regenwasser in diese poröse Bodenschicht ein. Zusätzlich wollen wir weitere Zuflüsse des Fremdstoffes über den Einflussrand  $\Gamma_{\rm in}\subset\partial\mathbb{D}$  zulassen. Wir sind letztendlich an der Konzentration dieser Substanz an einer Stelle  $x\in\overline{\mathbb{D}}$  zu einem Zeitpunkt  $t\in\mathbb{T}$  interessiert.

Bevor allerdings die Konzentration als Lösung des Transportproblems bestimmt werden kann, muss zunächst das Flussvektorfeld  $q: \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}^d$  berechnet werden.

Sei hierfür  $p: D \to \mathbb{R}$  der hydrostatische Druck,  $\kappa: D \to (\mathbb{R}_{\text{sym}})^{d \times d}$  der Permeabilitätstensor und  $G = (0, 0, p_0 g_0)^{\top}$ . Wie bereits in der Einleitung angedeutet, kann der Fluss des Regenwassers durch das Darcy-Gesetz  $q = -\kappa(\nabla p + G)$  modelliert werden. Durch  $u(x) := p(x) + p_0 q_0 x_3$  vereinfacht sich das Darcy-Gesetz zu  $q = -\kappa \nabla u$ .

Nehmen wir die physikalische Annahme hinzu, dass der Fluss q 'quellfrei' sein soll, also an keiner Stelle Masse verschwinden oder erscheinen kann, erhalten wir das Potentialströmungsproblem:

Bestimme  $u: \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}$  und  $q: \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}^2$  mit

(PS) 
$$\begin{cases} \operatorname{div} q = 0 &, \text{in } \mathbb{D} \\ q = -\kappa \nabla u &, \text{in } \mathbb{D} \\ u = u_D &, \text{auf } \Gamma_D \\ -q \cdot n = g_N &, \text{auf } \Gamma_N \end{cases}$$

Bemerkung. Wir wollen aus verschiedenen Gründen direkt die sogenannte gemischte Formulierung des Potentialströmungsproblem nutzen. Näheres dazu findet sich im nächsten Abschnitt.

Anschließend suchen wir die Dichteverteilung  $\rho : \mathbb{D} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}_{\geq 0}$  einer transportierten Substanz (in unserem Modell das Öl).

Gegeben sei dazu die Anfangsverteilung  $\rho_0: \mathbb{D} \to \mathbb{R}_{\geq 0}$  und der Einfluss der Substanz über die Zeit  $\rho_{\text{in}}: \Gamma_{\text{in}} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}_{\geq 0}$  mit  $\Gamma_{\text{in}}:=\{z\in\partial\mathbb{D}: q(z)\cdot n(z)\leq 0\}\subset\partial\mathbb{D}$ . Dabei ist n(z) der äußere Normalenvektor im (Rand-)Punkt z. Wir bedienen uns wieder der Physik und fordern die Erfüllung der Bilanzgleichung

$$\forall K \subseteq \mathbb{D}, t \in \mathbb{T} : \frac{d}{dt} \int_K \rho(x, t) \, \mathrm{d}x + \int_{\partial K} \rho(x, t) q(x) \cdot n(x) \, \mathrm{d}a = 0.$$

Wenden wir für ein zulässiges  $K \subseteq \mathbb{D}$  und  $\rho, q \in C^1(\mathbb{D})$  den Satz von Gauß an erhalten wir

$$\int_{K} \partial_{t} \rho(x, t) + \operatorname{div}(\rho q)(x, t) \, \mathrm{d}x = 0$$

und können so die (lineare) Transportgleichung ableiten:

$$\partial_t \rho + \operatorname{div}(\rho q) = 0 \text{ in } \mathbb{D} \times (0, T]$$

Mit den entsprechenden Rand- und Anfangswerten erhalten wir so:

Bestimme 
$$\rho : \overline{\mathbb{D}} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}_{\geq 0}$$
, sodass
$$(\text{TP}) \begin{cases} \partial_t \rho + \operatorname{div}(\rho q) = 0 &, \text{in } \mathbb{D} \times (0, T) \\ \rho(x, t) = \rho_{\text{in}}(x, t) &, \text{auf } \Gamma_{\text{in}} \times (0, T) \\ \rho(x, 0) = \rho_0(x) &, \text{auf } \mathbb{D} \end{cases}$$

#### 5.1.2 probabilistisches Problem

In dem letzten Unterabschnitt sind wir bereits bei der Lösung des Potentialströmungsproblems davon ausgegangen, sämtliche benötigten Randwerte sowie den Permeabilitätstensor  $\kappa$  exakt für das gesamte Gebiet  $\mathbb D$  zu kennen. Wir wollen uns von dieser durchaus starken Annahme lösen und deshalb zusätzlich die Permeabilität  $\kappa$  mit Mitteln der Stochastik modellieren. Sei dazu  $(\Omega, \mathcal A, \mathbb P)$  ein Wahrscheinlichkeitsraum und ab nun d=2, also  $\mathbb D\subseteq\mathbb R^2$ .

**Bemerkung.** Grundsätzlich funktionieren die vorgestellten Verfahren auch für d=3, wir wollen uns aber der Anschaulichkeit halber auf zwei Dimensionen beschränken. Das so betrachtete Gebiet  $\mathbb D$  lässt sich so z.B. als Querschnitt einer Bodenschicht interpretieren.

Weiter sei nun  $\kappa(\cdot, x): \Omega \to \mathbb{R}_{\geq 0}$  die (vom Zufall abhängige) Permeabilität. Wie schon an anderer Stelle (z.B. in [17] oder cite) wollen wir die Permeabilität als lognormal-Feld (TODO) modellieren. Unser so entstehendes Problem fällt somit in den Bereich der Uncertainty Quantification und lautet:

Für  $\omega \in \Omega$ , bestimme  $u(\omega, \cdot) : \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}$  und  $q(\omega, \cdot) : \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}^2$  mit

$$(PS) \begin{cases} \operatorname{div}(q(\omega, x)) &= 0 &, \text{ für } x \in \mathbb{D} \\ q(\omega, x) &= -\kappa(\omega) \nabla u(\omega, x) &, \text{ für } x \in \mathbb{D} \\ -q(\omega, x) \cdot n &= g_N(x) &, \text{ für } x \in \Gamma_N \\ u(\omega, x) &= u_D(x) &, \text{ für } x \in \Gamma_D \end{cases}$$

$$(TP) \begin{cases} u(\omega, x) &:= u_D(x) & \text{, für } x \in \Gamma_D \\ u(\omega, x) &:= u_D(x) & \text{, für } x \in \Gamma_D \end{cases}$$

$$(TP) \begin{cases} \partial_t \rho(\omega, x, t) + \operatorname{div}(\rho(\omega, x, t)q(\omega, x)) &= 0 & \text{, für } (x, t) \in \mathbb{D} \times (0, T] \\ \rho(\omega, x, t) &= \rho_{\text{in}}(x, t) & \text{, für } (x, t) \in \Gamma_{\text{in}} \times \mathbb{T} \\ \rho(\omega, x, 0) &= \rho_0(x) & \text{, für } x \in \mathbb{D} \end{cases}$$

für die Anfangs- und Randwerte:

$$\begin{array}{ll} g_N &: \Gamma_{\mathrm{N}} \to \mathbb{R} \\ u_D &: \Gamma_{\mathrm{D}} \to \mathbb{R} \\ \rho_{\mathrm{in}} &: \Gamma_{\mathrm{in}} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}_{\geq 0} \\ \rho_0 &: \mathbb{D} \to \mathbb{R}_{\geq 0} \\ \mathrm{wobei} \ \partial \mathbb{D} = \Gamma_{\mathrm{D}} \dot{\cup} \Gamma_{\mathrm{N}} \ \mathrm{und} \ \Gamma_{\mathrm{in}} \coloneqq \{z \in \partial \mathbb{D} : q(z) \cdot n(z) \leq 0\} \subset \partial \mathbb{D} \end{array}$$

Dabei stellen wir uns die Aufgabe, den Erwartungswert eines gegebenen Zielfunktionals  $Q(\rho)$  zu berechnen, etwa dem Ausfluss der transportierten Substanz über den Rand. An dieser Stelle können wir dann, nachdem wir uns in den nächsten zwei Unterabschnitten damit beschäftigt haben, wie wir obige Probleme numerisch lösen, die MLMC Methode nutzen, um diesen Erwartungswert zu berechnen.

## 5.2 Numerische Lösung des Potentialströmungsproblem

Bemerkung. Die beiden folgenden Abschnitte bauen im Wesentlichen auf den beiden Vorlesungen 'Einführung in das Wissenschaftliche Rechnen' (SS 2019) und 'Finite Elemente Methoden' (WS 2019/2020) von Herrn Prof. Dr. Wieners auf. Dem entsprechend sind als Quellen neben [3], [2] und [14] vor allem die Mitschriebe zu den oben genannten Vorlesungen, sowie die Berichte zum Rechnerpraktikum mit M++ [1] zu nennen.

Wie bereits in obigem Abschnitt erwähnt, sollen sich die nächsten beiden Abschnitte damit beschäftigen, wie wir die oben beschriebenen Probleme für ein festes  $\omega \in \Omega$  numerisch lösen können. Ein Überblick über alle möglichen Verfahren, welche zur Lösung der beiden Probleme geeignet sind, würde den Rahmen dieser Thesis sprengen. Wir wollen deshalb im Folgenden auf eine Möglichkeit eingehen diese Berechnung numerisch durchzuführen. Insbesondere werden dabei jene Verfahren beschrieben, welche wir auch später innerhalb der MLMC Methode in M++ nutzen wollen. Da wir in diesen beiden Abschnitte  $\omega \in \Omega$  ohnehin fest halten, genügt es zudem das deterministische Problem zu betrachten.

Sowohl das hybride Finite Elemente Verfahren, welches wir zur Lösung des Potentialströmungsproblem nutzen wollen, als auch das Discontinuous Galerkin Vefahren, mit dessen Hilfe wir das Transportproblem lösen wollen, bauen auf der Finite Elemente Theorie auf. Diese ist im Wesentlichen in der zweiten Hälfte des 20. Jahrhunderts entstanden, ist aber bis heute in praktischer wie auch in theoretischer Sicht aktuell. Die Grundidee ist hierbei die vorliegenden Rand-Anfangswertaufgaben in einem passenden endlichen Unterraum zu lösen. Dabei löst man sich auf analytischer Seite zunächst oft von einzelnen Regularitäts- und Differenzierbarkeitsbedingungen und führt einen sogenannten schwachen Lösungsbegriff ein (vergleiche Abschnitt 2.1). Statt nun aber solch eine schwache Lösung in einem unendlich dimensionalen Funktionenraum, wie beispielsweise in den Sobolevräumen  $W^{1,2}(\mathbb{D})$  oder  $W_0^{1,2}(\mathbb{D})$  zu bestimmen, zieht man sich auf endliche Unterräume zurück.

Die folgende Definition entstammt [3] und geht ursprünglich (1978) auf Ciarlet zurück.

#### Definition 5.1. Sei

- $K \subseteq \mathbb{R}^d$  eine beschränkte abgeschlossene Menge mit einem nichtleeren Inneren und stückweise stetig differenzierbarem Rand
- ullet ein endlich dimensionaler Funktionenraum auf K
- $\mathcal{N} = \{N_1, N_2, \dots, N_k\}$  eine Basis für  $\mathcal{P}'$

Dann heißt  $(K, \mathcal{P}, \mathcal{N})$  ein finites Element.

Wir wollen im Folgenden diese theoretische Definition zwar im Hinterkopf behalten, aber wie in [2] meist nur mit den sogenannten Finite-Elemente-Räumen arbeiten. Dabei wird eine geeignete Zerlegung  $\mathfrak{K} = \{K_1, K_2, \ldots, K_M\}$  von  $\mathbb D$  in endlich viele Teilgebiete gewählt. Anschließend betrachten wir einen endlichen Raum von Funktionen, die eingeschränkt auf diese Teilgebiete von einfacher Gestalt sind, beispielsweise bieten sich oft

polynomielle Darstellungen niedrigen Grades an. Ein solches Teilgebiet  $K \in \mathfrak{K}$  nennen wir Finites Element oder auch Zelle und fordern implizit verbunden mit dem betrachteten Funktionenraum die Erfüllung der obigen Definition.

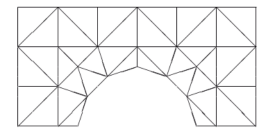
Im Falle  $\mathbb{D} \subseteq \mathbb{R}^2$  kommen so z.B. Dreiecke oder Vierecke in Frage, in  $\mathbb{D} \subseteq \mathbb{R}^3$  können Tetraeder, Würfel, Quader und andere genutzt werden.

Sei nun  $\mathbb{D} \subseteq \mathbb{R}^2$  zudem ein polygonales Gebiet, um eine einfache Zerlegung in Dreiecke oder Vierecke zu gewährleisten.

**Definition 5.2.** 1. Eine Zerlegung  $\mathfrak{K} = \{K_1, K_2, \dots, K_M\}$  von  $\mathbb{D}$  in Dreiecks- oder Viereckselemente heißt zulässig, wenn folgende Eigenschaften erfüllt sind:

- $\overline{\mathbb{D}} = \bigcup_{i=1}^{M} K_i$
- Für  $i \neq j$  ist  $K_i \cap K_j$ 
  - a) ein gemeinsamer Eckpunkt von  $K_i$  und  $K_j$
  - b) eine gemeinsame Kante von  $K_i$  als auch von  $K_j$
  - c) oder  $K_i \cap K_i = \emptyset$
- 2. Wir schreiben oft  $\mathfrak{K}_h$  anstatt  $\mathfrak{K}$ , wenn jedes Element einen Durchmesser von höchstens 2h besitzt [Vorlesung  $h = \max \text{ diam } K \text{ was passt besser}]$

Abbildung 1: Zulässige Zerlegung und unzulässige Zerlegung mit hängendem Knoten



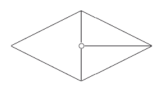


Abbildung aus [2] Seite 58

Wir führen außerdem folgende Bezeichnungen ein:

- ein  $K \in \mathfrak{K}$  nennen wir Zelle
- $\mathbb{D}_h := \bigcup_{K \in \mathfrak{K}} K$  sei die Menge der Zellen
- ein  $z \in \mathcal{V}_K := \{z_{K,0}, z_{K,1}, z_{K,2}\} \subset \mathbb{R}^2$  nennen wir Knoten und  $\mathcal{V}_K$  die Menge der Knoten von K
- $\mathcal{V}_{\mathfrak{K}} \coloneqq \bigcup_{K \in \mathfrak{K}} \mathcal{V}_K$  sei die Menge aller Knoten
- $\mathcal{F} := (\{\partial K_1 \cap \partial K_2 : K_1, K_2 \in \mathfrak{K}\} \cup \{\partial K_1 \cap \partial \mathbb{D} : K_1 \in \mathfrak{K}\}) \setminus \{\emptyset\}$  sei die Menge aller Seiten
- $\mathcal{F}_K := (\{\partial K \cap \partial K' : K' \in \mathfrak{K}\} \cup \{\partial K \cap \partial \mathbb{D}\}) \setminus \{\emptyset\}$  sei die Menge aller Seiten von K
- $\partial \mathbb{D}_h := \bigcup_{F \in \mathcal{F}} F$  sei der Rand von  $\mathbb{D}_h$

#### 5.2.1 Schwache Formulierung

Betrachten wir also die deterministische Version des Potentialströmungsproblem:

Bestimme  $u: \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}$  und  $q: \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}^2$  mit

(PS) 
$$\begin{cases} \operatorname{div} q = 0 & , \text{in } \mathbb{D} \quad (1) \\ q = -\kappa \nabla u & , \text{in } \mathbb{D} \quad (2) \\ u = u_D & , \text{auf } \Gamma_D \\ -q \cdot n = g_N & , \text{auf } \Gamma_N \end{cases}$$

Satz 2.9 sagt uns , dass wir in obiger Formulierung Gleichung (1) mit Testfunktionen  $\phi \in W_0^{1,2}(\mathbb{D})$  und Gleichung (2) mit Testfunktionen  $\psi \in ???$  multiplizieren und anschließend über  $\mathbb{D}$  integrieren können und so eine äquivalente schwache Formulierung herleiten:

$$\int_{\mathbb{D}} \operatorname{div}(q) \phi \, \mathrm{d}x = 0 \text{ für alle Testfunktionen } \phi : \mathbb{D} \to \mathbb{R}$$
$$\int_{\mathbb{D}} (q + \kappa \nabla u) \cdot \psi \, \mathrm{d}x = 0 \text{ für alle Testfunktionen } \psi : \mathbb{D} \to \mathbb{R}^2$$

Da  $\kappa$  weiter symmetrisch positiv definit ist, lässt sich letztere Gleichung zu

$$\int_{\mathbb{D}} \kappa^{-1} (q + \kappa \nabla u) \cdot \psi \, dx = 0$$

$$\Leftrightarrow \qquad \int_{\mathbb{D}} \nabla u \cdot \psi \, dx = -\int_{\mathbb{D}} (\kappa^{-1} q) \cdot \psi \, dx \qquad (\star)$$

umformen. Außerdem wollen wir nun noch die Dirichlet-Randbedingungen  $u=u_D$  auf  $\Gamma_D$  einfließen lassen. Dazu verwenden wir den Satz von Gauß:

$$\int_{\partial\Omega} (u\psi) \cdot n \, \mathrm{d}a \stackrel{\mathrm{Gauß}}{=} \int_{\Omega} \mathrm{div}(u\psi) \, \mathrm{d}x = \int_{\Omega} \nabla u \cdot \psi \, \mathrm{d}x + \int_{\Omega} u \, \mathrm{div}(\psi) \, \mathrm{d}x \quad (\psi : \Omega \to \mathbb{R}^2)$$

Wählen wir nun unseren Ansatzraum so, dass für die Funktion  $\psi$  gilt  $\psi \cdot n = 0$  auf  $\Gamma_N$ . Damit folgt

$$\int_{\Gamma_D} (u_D \psi) \cdot n \, \mathrm{d}a \stackrel{\psi \cdot n|_{\Gamma_N} = 0}{=} \int_{\partial \Omega} (u \psi) \cdot n \, \mathrm{d}a = \underbrace{\int_{\Omega} \nabla u \cdot \psi \, \mathrm{d}x}_{\stackrel{(\star)}{=} - \int_{\Omega} (\kappa^{-1} q) \cdot \psi \, \mathrm{d}x} + \int_{\Omega} u \, \mathrm{div}(\psi) \, \mathrm{d}x.$$

Die Neumann-Randbedingung  $(\kappa \nabla u) \cdot n = g_N$  auf  $\Gamma_N$  wird durch die Wahl des Lösungsraumes erfüllt.

Wir erhalten so folgende schwache Formulierung:

Bestimme (q, u) mit  $q \cdot n = -g_N$  auf  $\Gamma_N$  und

(sPS) 
$$\begin{cases} \int_{\mathbb{D}} \kappa^{-1} q \cdot \psi \, dx - \int_{\mathbb{D}} u \, \operatorname{div}(\psi) \, dx &= -\int_{\Gamma_D} (u_D \psi) \cdot n \, da \\ \int_{\mathbb{D}} \operatorname{div}(q) \, \phi \, dx &= 0 \end{cases}$$

für alle  $(\psi, \phi)$  in einem geeigneten Testraum mit  $\psi \cdot n = 0$  auf  $\Gamma_N$ 

#### 5.2.2 Diskretisierung

Sei  $\mathfrak{K}$  eine zulässige Zerlegung von  $\mathbb{D}$  und alle Bezeichnungen wie oben. Wir nummerieren zunächst die Zellen und die Seiten durch:

$$\mathcal{F} = \{F_1, \dots, F_{|\mathcal{F}|}\}$$
 globale Seitennummerierung   
  $\mathfrak{K} = \{K_1, \dots, K_{|\mathfrak{K}|}\}$  globale Zellennumerierung

Dabei sei im Weiteren  $N := |\mathcal{F}|$  und  $M := |\mathfrak{K}|$  Als Nächstes soll es nun Ziel sein, eine Lösung der im letzten Abschnitt erklärten schwachen Formulierung in einem endlich dimensionalen Finite Elemente Ansatzraum zu bestimmen. Um aber hierfür genau diese Räume definieren zu können, benötigen wir zuerst sogenannte Basisfunktionen, genauer die Seiten- und die Zellenbasis.

#### **Definition 5.3.** (Seiten- und Zellenbasis)

(a)  $\{\psi_i\}_{i=1}^N$  heißt Seitenbasis und ist definiert durch

$$\forall i, j \in \{1, \dots, N\} : \int_{F_i} \psi_i \cdot n^K \, \mathrm{d}a = \pm \delta_{i,j} \text{ und } \psi_i|_K \in \mathbb{P}_1(K, \mathbb{R}^2) \cap C(\overline{\mathbb{D}}) \ (K \in \mathfrak{K})$$

(b)  $\{\mu_i\}_{m=1}^{|\mathcal{K}|}$  heißt Zellenbasis und ist gegeben durch

$$\forall m \in \{1, \dots, M\} : \mu_m \coloneqq \chi_{K_m}.$$

Anschließend wählen wir als Testräume bzw. Finite Elemente Räume:

#### **Definition 5.4.** (Ansatzräume)

- (a)  $W_h \coloneqq \operatorname{span}\{\psi_1, \dots, \psi_N\}$  (Seitenansatzraum/ Raum für  $\psi$  und  $q_h$ )
- (b)  $W_h(g) := \{ \psi_h \in W_h : \int_F \psi_h \cdot n \, \mathrm{d}a = \int_F g \, \mathrm{d}a \text{ für alle } F \subseteq \Gamma_N) \}$
- (c)  $Q_h \coloneqq \operatorname{span}\{\mu_1,\dots,\mu_M\}$  (Zellenansatzraum/ Raum für  $\phi$  und  $u_h$ )

Zusammen mit der schwachen Formulierung (5.2.1) erhalten wir so das nun diskretisierte Problem:

Bestimme 
$$(q_h, u_h) \in W_h(-g_N) \times Q_h$$
 mit
$$\begin{cases}
\int_{\Omega} \kappa^{-1} q_h \cdot \psi_h \, \mathrm{d}x - \int_{\Omega} u_h \, \operatorname{div}(\psi_h) \, \mathrm{d}x &= -\int_{\Gamma_D} (u_D \psi_h) \cdot n \, \mathrm{d}a \\
\int_{\Omega} \operatorname{div}(q_h) \, \phi_h \, \mathrm{d}x &= 0
\end{cases}$$
für alle  $(\psi_h, \phi_h) \in W_h(0) \times Q_h$ 

### 5.3 Formulierung als LGS

Wir können nun damit beginnen das so entstandene endlich dimensionale Problem in ein Lineares Gleichungs System umzuformulieren. Dazu definieren wir:

$$\underline{A} \in \mathbb{R}^{N \times N} \text{ mit } \underline{A}[n, k] \coloneqq \int_{\Omega} \kappa^{-1} \psi_n \cdot \psi_k \, \mathrm{d}x$$

$$\underline{B} \in \mathbb{R}^{M \times N} \text{ mit } \underline{B}[m, k] \coloneqq -\int_{\Omega} \mu_m \, \mathrm{div}(\psi_k) \, \mathrm{d}x$$

$$\underline{b} \in \mathbb{R}^N \text{ mit } \underline{b}[k] \coloneqq -\int_{\Gamma_D} u_D \psi_k \cdot n \, \mathrm{d}a$$

und (für die Randbedingungen)

$$\underline{W}(g) := \left\{ \underline{q} \in \mathbb{R}^N : \underline{q}[k] = \int_{F_k} g \, \mathrm{d}a \text{ (für } k \text{ mit } F_k \subseteq \Gamma_N) \right\}$$

Unser zu lösendes Problem lässt sich so mit  $q_h = \sum_{n=1}^N \underline{q}[n]\psi_n$  und  $u_h = \sum_{m=1}^M \underline{u}[m]\mu_m$  umformen zu

Bestimme
$$(\underline{q}, \underline{u}) \in \underline{W}(-g_N) \times \mathbb{R}^M$$
 mit
$$(\text{L gFE}) \begin{cases} \underline{A}\underline{q} + \underline{B}^T\underline{u} &= \underline{b} \\ \underline{B}\underline{q} &= 0 \end{cases}$$

oder anders geschrieben

Bestimme
$$(\underline{q}, \underline{u}) \in \underline{W}(-g_N) \times \mathbb{R}^M$$
 mit  $(dgPS) \left\{ \begin{pmatrix} \underline{A} & \underline{B}^T \\ \underline{B} & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \underline{q} \\ \underline{u} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \underline{b} \\ 0 \end{pmatrix}. \right.$ 

Wir haben so eine diskrete gemischte Formulierung des Potentialströmungsproblem hergeleitet und können mit dieser aus gegebenen Rand- und Anfangswerten ein Flussvektorfeld q erzeugen, welches der obigen Differentialgleichung genügt. Es handelt sich hierbei um das gemischte Finite Elemente Verfahren. In M++ selbst lösen wir das Po-

tentialströmungsproblem durch eine Abwandlung dieses Verfahrens. Wir diskretisieren dazu eine äquivalente Formulierung von (sPS) und erhalten so mit dem hybriden Finite Elemente Verfahren die gleichen Ergebnisse, die auch der vorgestellte gemischte Ansatz liefern würde, bei besserer Effizienz und guter Parallelisierbarkeit. Da das Potentialströumgsproblem in dieser Thesis primär dazu genutzt werden soll das Vektorfeld q zu bestimmen, soll uns aus theoretischer Sicht aber obige Formulierung genügen und wir verweisen hinsichtlich der Lösung mit hybriden gemischten Finiten Elementen auf die Literatur, wie etwa [4] oder [23].

## 5.4 Optionaler Abschnitt

#### 5.4.1 Referenzzelle

An dieser Stelle hat es sich bei konkreten Implementierung Finiter Elemente bereits oft als nützlich erwiesen eine Referenzzelle einzuführen. Statt sich also die Daten jeder Zelle statisch zu speichern und dann darauf zuzugreifen, gehen wir stets von der Referenzzelle aus und können über eine linear affine Abbildung in der jeweiligen Zelle operieren.

**Definition 5.5.** Das Referenzdreieck  $\triangle$  ist definiert als

$$\hat{K} := \operatorname{conv}\{\hat{\mathcal{V}}\}, \text{ wobei } \hat{\mathcal{V}} := \left\{ \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} \right\}$$

Die Seiten des Referenzdreiecks sind

$$\hat{F}_0 := \operatorname{conv} \left\{ \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \right\}$$

$$\hat{F}_1 := \operatorname{conv} \left\{ \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} \right\}$$

$$\hat{F}_2 := \operatorname{conv} \left\{ \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix} \right\}$$

die Seitenbasis ist gegeben durch

$$\hat{\psi}_0 : \hat{K} \to \mathbb{R}^2, \hat{\psi}_0(\xi) := \begin{pmatrix} \xi_1 \\ \xi_2 - 1 \end{pmatrix}$$

$$\hat{\psi}_1 : \hat{K} \to \mathbb{R}^2, \hat{\psi}_1(\xi) := \begin{pmatrix} \xi_1 \\ \xi_2 \end{pmatrix}$$

$$\hat{\psi}_2 : \hat{K} \to \mathbb{R}^2, \hat{\psi}_2(\xi) := \begin{pmatrix} \xi_1 - 1 \\ \xi_2 \end{pmatrix}.$$

und  $\hat{n}$ sei der äußere Normalenvektor von  $\hat{K}$ 

#### Abbildung 2: Referenzzelle



Abbildung aus [16] Seite 51

Bemerkung.  $\forall i, j \in \{1, 2, 3\} : \int_{F_j} \hat{\psi}_i \cdot \hat{n} \, da = \delta_{i,j} \text{ und } \hat{\psi}_i \in \mathbb{P}_1(\hat{K}, \mathbb{R}^2).$ 

Weiter setzen wir noch

die Menge der Seiten 
$$\hat{\mathcal{F}} := \left\{ \hat{F}_0, \hat{F}_1, \hat{F}_2 \right\}$$
 und den Seitenansatzraum  $\hat{W} := \operatorname{span} \left\{ \psi_0, \psi_1, \psi_2 \right\}.$ 

**Transformation von**  $\hat{K}$  **zu** K: Für ein beliebiges  $K \in \mathcal{K}$  wollen wir jetzt eine Seitenbasis  $\{\psi_1^K, \psi_2^K, \psi_3^K\}$  berechnen (Wie bisher gegeben durch  $\forall i \in \{1, 2, 3\} : \psi_i^K \in \mathbb{P}_1(K, \mathbb{R}^2)$  und  $\int_{F_j^K} \psi_i^K \cdot n^K da = \delta_{i,j}$ , wobei  $n^K$  äußere Normale von K und  $F_j^K$  beliebige Seite von K). Dazu betrachten wir die affine Transformationsabbildung  $\varphi_K$  von  $\hat{K}$  zu K:

$$\varphi_K: \hat{K} \to K, \varphi_K(\xi) = z_{0,K} + B_K \xi$$
 mit passenden  $B_K \in \mathbb{R}^{2 \times 2}$  und 
$$J_K := \det(B_K) > 0.$$

Abbildung 3: Affine lineare Transformation von  $\hat{K}$  nach K

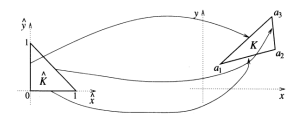


Abbildung aus [16] Seite 53

**Lemma 5.6.** Es gilt:  $\tilde{n}^K = \frac{1}{|B_K^{-T}\hat{n}|} B_K^{-T} \hat{n}$  ist Normale zu  $\partial K$ .

Die Seitenbasis auf K ist dann gegeben durch

$$\psi_i^K = J_K^{-1} B_K \hat{\psi}_i \circ \varphi_K \ (i \in \{1, 2, 3\})$$

Die globale Seitenbasis  $\{\psi_j\}_{j=1}^{|\mathcal{F}|}$  auf  $\mathbb{D}$  erhalten wir dann mithilfe einer weiteren Abbildung l die zwischen der Seitennummerierung in einer Zelle K und der globalen Seitenbasis

tennummerierung vermittelt. Es ist dabei

$$l: \mathcal{K} \times \{1, 2, 3\} \to \{1, \dots, |\mathcal{F}|\}, (K, i) \mapsto l(K, i).$$

Wir setzen nun also  $\psi_i(j \in \{1, \dots, |\mathcal{F}|\})$  durch

$$\psi_j(x) = \begin{cases} \psi_i^K(x), & \text{falls } j = l(K, i) \\ 0, & \text{sonst.} \end{cases}$$

**Bemerkung.** Für alle Zellen  $K \in \mathcal{K}$  von denen  $F_j$  eine anliegende Seite  $(\overline{K} \cap F_j \neq \emptyset)$  und  $F_j$  lokal mit  $i \in \{1, 2, 3\}$  nummeriert ist, gilt:

$$\psi_i|_K = \psi_i^K$$
.

#### 5.4.2 Hybridisierung

Wir betrachten die Räume

$$W_K := \left\{ \psi_K : K \to \mathbb{R}^2 : \psi_K = J_K^{-1} B_K \hat{\psi} \circ \varphi_K^{-1}, \hat{\psi} \in \hat{W} \right\}$$

$$W_K := \prod_{K \in \mathcal{K}} W_K, \qquad M_h := \prod_{F \in \mathcal{F}} \mathbb{P}_0(F)$$

$$M_h(u_D) := \left\{ \mu_h \in M_h : \forall F \subset \Gamma_D \int_F \mu_h \, \mathrm{d}a = \int_F u_D \, \mathrm{d}a \right\}$$

Bemerkung.

$$\psi_h \in W_h \iff \left[\psi_h \in W_{\mathcal{K}} \text{ und } (\psi_{K_1} - \psi_{K_2}) \cdot n^F = 0 \ (F = \partial K_1 \cap \partial K_2 \in \mathcal{F}^{\circ})\right]$$

Und untersuchen folgendes Problem:

Bestimmme 
$$(q_h, u_h, \lambda_h) \in W_K \times Q_h \times M_h(u_D)$$
 mit
$$\begin{cases}
(1) \int_K \kappa^{-1} q_h \psi_K \, \mathrm{d}x - \int_K u_h \, \mathrm{div}(\psi_K) \, \mathrm{d}x = -\int_{\partial K} \lambda_h \psi_K \cdot n^K \, \mathrm{d}a \\
(2) \int_K \mathrm{div}(q_h) \phi_K \, \mathrm{d}x = 0 \\
(3) \sum_{K \in \mathcal{K}} \int_{\partial K} q_h \cdot n\mu_h \, \mathrm{d}a = -\int_{\Gamma_N} g_N \mu_h \, \mathrm{d}a \\
\text{für alle } K \in \mathcal{K}, \psi_K \in W_K, \phi_K \in Q_h \text{ und } \mu_h \in M_h(0)
\end{cases}$$

Dieses Problem ist äquivalent zu dem diskreten gemischten FE-Problem, welches wir

zuvor betrachtet haben:

Bestimme 
$$(q_h, u_h) \in W_h(-g_N) \times Q_h$$
 mit
$$\begin{cases} \int_{\Omega} \kappa^{-1} q_h \cdot \psi_h \, \mathrm{d}x - \int_{\Omega} u_h \, \mathrm{div}(\psi_h) \, \mathrm{d}x = -\int_{\Gamma_D} u_D \psi_h \cdot n \, \mathrm{d}a \\ -\int_{\Omega} \, \mathrm{div}(q_h) \phi_h \, \mathrm{d}x = 0 \end{cases}$$
für alle  $(\psi_h, \phi_h) \in W_h(0) \times Q_h$ 

Für ein festes  $K \in \mathcal{K}$  ergibt sich mit der Wahl einer Basis von  $W_K$ ,  $Q_h$  und  $M_h$  eine Formulierung als LGS mit Nebenbedingung, wobei  $q_K := \underline{R}_K q$ ,  $\underline{u}_K := \underline{R}_K \underline{u}$ 

Bestimme  $q, \underline{u}$  und  $\underline{\lambda}$  mit

$$\begin{cases} (1) \begin{pmatrix} \underline{A}_K & \underline{B}_K \\ \underline{B}_K^T & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \underline{q}_K \\ \underline{u}_K \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -\underline{C}_K & \underline{R}_K \underline{\lambda} \\ 0 \end{pmatrix} \\ (2) \sum_{K \in \mathcal{K}} (\underline{R}_K \underline{\mu})^T \underline{C}_K \underline{q}_K & = \underline{\mu}^T \underline{b} \end{cases}$$

für alle  $\mu$  mit  $\mu[F] = 0$  für  $F \in \Gamma_D \cap \mathcal{F}$ 

$$\begin{pmatrix} 1\\1\\1\\\vdots\\1\\1\\\underline{\mu} \end{pmatrix}^T \underbrace{\begin{pmatrix} \underline{A}_{K_1} & \underline{B}_{K_1} & & & & \underline{C}_{K_1}\underline{R}_{K_1}\\\underline{B}_{K_1} & 0 & & & \underline{C}_{K_2}\underline{R}_{K_2}\\&&\underline{B}_{K_2} & 0 & & \underline{C}_{K_2}\underline{R}_{K_2}\\&&&\underline{B}_{K_2} & 0 & & \underline{0} \end{pmatrix}}_{=:\begin{pmatrix} \underline{Q}_{K_1}\\\underline{u}_{K_1}\\\underline{u}_{K_2}\\\vdots\\\underline{\lambda} \end{pmatrix}} = \begin{pmatrix} 0\\0\\\vdots\\0\\0\\\underline{\mu}^T\underline{b} \end{pmatrix}$$

$$=:\begin{pmatrix} \underline{Q} & \underline{E}\\\underline{E}^T & 0 \end{pmatrix}$$

$$=:\begin{pmatrix} \underline{D} & \underline{E}\\\underline{E}^T & 0 \end{pmatrix}$$

$$=:\begin{pmatrix} \underline{Q}_{K_1}\\\underline{u}_{K_2}\\\vdots\\\underline{\lambda} \end{pmatrix}_{K_i \in \mathcal{K}}$$

Mit dem Schurkomplement  $\underline{S} \coloneqq \underline{E}^T \underline{D}^{-1} \underline{E}$  folgt

$$\underline{\mu}^T \underline{S} \underline{\lambda} = \underline{\mu}^T \underline{b}$$
 für alle  $\underline{\mu}$  mit  $\underline{\mu}[F] = 0$  für  $F \in \Gamma_D \cap \mathcal{F}$ 

Sobald wir  $\underline{\lambda}_k := \underline{R}_K \underline{\lambda}$  bestimmt haben, können wir auch das obere LGS (1) lösen um  $q_K$  und  $\underline{u}_K$  zu erhalten.

## 5.5 Numerische Lösung des Transportproblem

In diesem Abchnitt soll nun, nachdem wir  $q(\omega, \cdot)$  als Finite-Elemente-Lösung des Potentialströmungsproblems erhalten haben, die numerische Lösung des linearen Transportproblems behandelt werden:

Für 
$$\omega \in \Omega$$
 und  $q(\omega, \cdot) : \overline{\mathbb{D}} \to \mathbb{R}^2$ , bestimme  $\rho(\omega, \cdot) : \overline{\mathbb{D}} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}_{\geq 0}$  mit 
$$(\text{pTP}) \left\{ \begin{array}{ccc} \partial_t \rho(\omega, x, t) + \operatorname{div}(\rho(\omega, x, t) q(\omega, x)) &= 0 &, \text{ für } (x, t) \in \mathbb{D} \times (0, T] \\ \rho(\omega, x, t) &= \rho_{\text{in}}(x, t) &, \text{ für } (x, t) \in \Gamma_{\text{in}} \times \mathbb{T} \\ \rho(\omega, x, 0) &= \rho_0(x) &, \text{ für } x \in \mathbb{D} \end{array} \right.$$

Insbesondere wollen wir an dieser Stelle wieder  $\omega \in \Omega$  fest halten und betrachten deshalb zunächst nur das deterministische Problem wie in 5.1.1:

Bestimme 
$$\rho: \overline{\mathbb{D}} \times \mathbb{T} \to \mathbb{R}_{>0}$$
, sodass

$$(\text{dTP}) \begin{cases} \partial_t \rho(x,t) + \text{div}(\rho(x,t)q(x)) = 0 &, \text{in} \quad \mathbb{D} \times (0,T) \\ \rho(x,t) = \rho_{\text{in}}(x,t) &, \text{auf} \quad \Gamma_{\text{in}} \times (0,T) \\ \rho(x,0) = \rho_0(x) &, \text{auf} \quad \mathbb{D} \end{cases}$$

Wir greifen dabei auf ein sogenanntes discontinuous Galerkin Verfahren zurück, welches für diese Problemklasse bereits an anderen Stellen (z.B. in [8]) erprobt wurde. Ursprünglich geht das Discontinuous Galerkin Verfahren auf Reed und Hill [21] zurück. Einen guten (wenn auch mittlerweile etwas in die Jahre gekommenen) Überblick über die Anwendung von discontinuous Galerkin Verfahren bietet [6]. Grundätzlich handelt es sich beim discontinuous Galerkin Verfahren ebenfalls um einen FEM Ansatz, der zwar Änhlichkeiten zum Finite Elemente Verfahren aufweist, welches wir im letzten Abschnitt gesehen hatten, aber auch einige bedeutende Unterschiede aufweist, auf welche wir im Folgenden besonders eingehen wollen. Anders als zuvor das Potentialströmungsproblem ist die lineare Transportgleichung nämlich sowohl Orts- als auch Zeitabhängig. Daher werden wir die lineare Transportgleichung zunächst im Ort diskretisieren. Wir erhalten so eine Semidiskretisierung, welche wir anschließend mit einem Zeitintegrator, wie beispielsweise der impliziten Mittelpunktsregel, in eine Volldiskretisierung überführen.

#### 5.5.1 Diskretisierung

Wie bereits weiter oben beschrieben werden wir im Folgenden zunächst den Raum diskretisieren und anschließend die so entstandene Semidiskretisierung in eine Volldiskretisierung auflösen. Insgesamt wollen wir das discontinuous Galerkin Verfahren mit einem Zeitintegrator, wie der impliziten Mittelpunktsregel oder einem klassischen Runge-Kutta-Verfahren nutzen. Zunächst führen wir die analytische Flussfunktion ein.

#### **Definition 5.7.** (Flussfunkion)

Zu einem gegebenen Flussvektorfeld  $q: \mathbb{D} \to \mathbb{R}^2$  ist die Flussfunktion  $\Upsilon$  definiert als:

$$\Upsilon : Abb(\mathbb{D} \times \mathbb{T}, \mathbb{R}) \to Abb(\mathbb{D} \times \mathbb{T}, \mathbb{R}^2)$$

$$\rho \mapsto \rho q$$

Für eine klassische Lösung  $\rho$  von (dTP) gilt dann insbesondere  $\partial_t \rho = -\operatorname{div}(\Upsilon(\rho))$  auf  $\mathbb{D} \times (0, T]$ .

Halten wir also zunächst  $t \in \mathbb{T}$  und leiten so zunächst die Semidiskretisierung her.

Sei nun  $\mathfrak K$  eine zulässige Triangulierung von  $\mathbb D$  aus dreiecken wie in 5.2 und  $(\cdot,\cdot)_A$  das  $L^2(A)$ -Skalarprodukt.. Wir wählen als Lösungs-/Testraum  $Q_h = \prod_{K \in \mathfrak K} \mathbb P_p(K,\mathbb R)$  für ein festes  $p \geq 1$ . Anders als zuvor fordern wir für unsere Lösungs- und Testfunktionen diesmal aber explizit nicht die Stetigkeit auf  $\mathbb D$ . Da so  $Q_h$  nicht im betrachteten analytischen Lösungs- und Testraum liegt, etwa  $Q_h \not\subseteq W^{1,2}(\mathbb D)$ , nennt man  $Q_h$  auch einen nicht-konformen Ansatzraum. Außerdem lässt sich im Allgemeinen auch die später bestimmt Lösung  $\rho_h \in Q_h$  (definiert auf  $\mathbb D_h = \bigcup_{K \in \mathfrak K} K$ ) nicht stetig auf  $\mathbb D$  fortsetzen, denn für eine beliebige innere Kante F kann der Grenzwert von  $\rho_h$  auf den anliegenden Zellen K, K' ( $\overline{F} = \partial K \cap \partial K'$ ) unterschiedlich sein.

Trotzdem müssen wir auch auf den inneren Kanten  $\mathcal{F}^0 \subset \mathcal{F}$  festlegen, welcher Grenzwert in einem solchen Falle gewählt wird.

dazu führen wir als Pendant zur analytischen Flussfunktion (vgl. 5.7) auch eine numerische Flussfunktion ein. Grundsätzlich kommen mehrere solche Flussfunktionen in Frage, welche direkten Einfluss auf Eigenschaften des entstehenden Verfahrens besitzen. Wir entscheiden uns an dieser Stelle für den weit verbreiteten sogenannten upwind flux:

#### **Definition 5.8.** (upwind flux)

Sei  $K \in \mathfrak{K}$  eine beliebige Zelle und  $F \in \mathcal{F}_K$  eine Kante von K. Dann ist

$$\Upsilon^{\star}: \mathrm{Abb}(\mathbb{D} \times \mathbb{T}, \mathbb{R}) \to \mathrm{Abb}(\mathbb{D} \times \mathbb{T}, \mathbb{R}^2)$$
 
$$\rho_h \mapsto \begin{cases} \Upsilon(\rho_h|_K), & \text{für } q \cdot n_F^K \geq 0 \\ \Upsilon(\rho_h|_{K'}), & \text{für } q \cdot n_F^K < 0 \text{ und } \overline{F} = \partial K \cap \partial K' \end{cases}$$

Sei nun also  $\rho$  klassische Lösung von (dTP) mit  $\partial_t \rho = -\operatorname{div}(\Upsilon(\rho))$  auf  $\mathbb{D}$ . Dann gilt nach Satz von Gauß:

$$\int_{\partial \mathbb{D}} \rho q \cdot n\phi \, da = \int_{\partial \mathbb{D}} \Upsilon(\rho) \cdot n\phi \, da = \int_{\mathbb{D}} \operatorname{div}(\Upsilon(\rho)\phi) \, dx$$
 (5.1)

Das Integral über den Rand von  $\mathbb{D}$  können wir nach der folgenden kleinen Vorüberlegung auch als Integral über alle Kanten der gewählten Zerlegung  $\mathfrak{K}$  ausdrücken:

Es gilt nämlich für alle inneren Kanten, also solche Kanten F für die zwei Zellen K und K' existieren, sodass  $\overline{F} = K \cap K'$  ist, dass  $\int_F \Upsilon^\star(\rho) \cdot n^K \phi \, \mathrm{d}a = -\int_F \Upsilon^\star(\rho) \cdot n^{K'} \phi \, \mathrm{d}a$  stets erhalten ist.

Summieren wir also zunächst über alle Zellen, addieren anschließend die Integrale über die Kanten und ersetzen dabei den analytischen durch den numerischen Fluss, erhalten

wir gerade wieder obiges Randintegral. Es gilt also:

$$\sum_{K \in \mathfrak{K}} \sum_{F \in \mathcal{F}_K} \int_F \Upsilon^{\star}(\rho) \cdot n^K \phi \, \mathrm{d}a = \int_{\partial \mathbb{D}} \Upsilon(\rho) \cdot n\phi \, \mathrm{d}a \stackrel{5.1}{=} \int_{\mathbb{D}} \mathrm{div}(\Upsilon(\rho)\phi) \, \mathrm{d}x$$

Nach der Produktregel der Divergenz lässt sich das letzte Integral auswerten zu:

$$\int_{\mathbb{D}} \operatorname{div}(\Upsilon(\rho)\phi) \, \mathrm{d}x = \int_{\mathbb{D}} \phi \, \operatorname{div}(\Upsilon(\rho)) + \Upsilon(\rho) \cdot \nabla \phi \, \mathrm{d}x \stackrel{\text{Vor.}}{=} - \int_{\mathbb{D}} \partial_t \rho \phi \, \mathrm{d}x + \int_{\mathbb{D}} \Upsilon(\rho) \cdot \nabla \phi \, \mathrm{d}x$$

Durch Umstellen und das Zusammenfassen der obigen Resultate erhalten wir so:

$$\sum_{K \in \mathfrak{K}} \int_{K} \partial_{t} \rho \phi \, \mathrm{d}x = \sum_{K \in \mathfrak{K}} \int_{K} \Upsilon(\rho) \cdot \nabla \phi \, \mathrm{d}x - \sum_{K \in \mathfrak{K}} \sum_{F \in \mathcal{F}_{K}} \int_{F} \Upsilon^{\star}(\rho) \cdot n^{K} \phi \, \mathrm{d}a$$

Dabei wurde zusätzlich ausgenutzt, dass es sich bei den Kanten um Nullmengen handelt und wir so das Integral über  $\mathbb D$  als Summe der Integrale über alle Zellen auffassen können. Nutzen wir nun noch aus, dass für den Fluss  $\rho(x,t)=\rho_{\rm in}(x,t)$  für  $x\in\Gamma_{\rm in}$  gilt, kommen wir so auf

$$\sum_{K \in \mathfrak{K}} \int_{K} \partial_{t} \rho \phi \, \mathrm{d}x = \sum_{K \in \mathfrak{K}} \int_{K} \Upsilon(\rho) \cdot \nabla \phi \, \mathrm{d}x - \sum_{K \in \mathfrak{K}} \left( \sum_{\substack{F \in \mathcal{F}_{K} \\ F \not\subseteq \Gamma_{\mathrm{in}}}} \int_{F} \Upsilon^{\star}(\rho) \cdot n^{K} \phi \, \mathrm{d}a - \sum_{\substack{F \in \mathcal{F}_{K} \\ F \subseteq \Gamma_{\mathrm{in}}}} \rho_{\mathrm{in}} q \cdot n^{K} \phi \, \mathrm{d}a \right)$$

$$(5.2)$$

Sei nun  $\mathfrak{K} = \{K_1, \dots, K_N\}, N := |\mathfrak{K}|$ . Die Semidiskretisierung ist motiviert durch (5.2) und lautet: Bestimme  $\rho_h \in Q_h$ , sodass für alle  $\phi_h \in Q_h$  gilt:

$$\sum_{i=1}^{N} (\partial_{t} \rho_{h}, \phi_{h})_{K_{i}} = \sum_{i=1}^{N} \left( (\Upsilon(\rho_{h}), \nabla \phi_{h})_{K_{i}} - \sum_{\substack{F \in \mathcal{F}_{K} \\ F \subseteq \Gamma_{\text{in}}}} (\Upsilon^{\star}(\rho_{h}) \cdot n^{K}, \phi_{h})_{F} - (\rho_{\text{in}} q \cdot n^{K}, \phi_{h})_{\partial K_{i} \cap \Gamma_{\text{in}}} \right)$$

$$(5.3)$$

Durch Einsetzen der Zellenbasis  $\{\mu_i\}_{i=1}^N$  mit  $\mu_i = \chi_{K_i}$  und mit  $\mathrm{supp}(\mu_i) \subseteq \overline{K_i} (i \in \{1, \ldots, N\})$  ergibt sich für alle  $i \in \{1, \ldots, N\}$ 

$$(\partial_{t}\rho_{h}, \mu_{i})_{K_{i}} = \left(\underbrace{(\Psi(\rho_{h}), \nabla \mu_{i})_{K_{i}}}_{=0, \text{ da } \nabla \mu_{i}=0} - \sum_{\substack{F \in \mathcal{F}_{K_{i}} \\ F \not\subseteq \Gamma_{\text{in}}}} \left(\Psi^{*}(\rho_{h}) \cdot n^{K_{i}}, \mu_{i}\right)_{F} - \left(\rho_{\text{in}}q \cdot n^{K_{i}}, \mu_{i}\right)_{\partial K_{i} \cap \Gamma_{\text{in}}} \right)$$

$$= \left(-\sum_{\substack{F \in \mathcal{F}_{K_{i}}, F \not\subseteq \Gamma_{\text{in}} \\ F \text{ mit } q \cdot n^{K_{i}} > 0}} \left(\underbrace{\Psi^{*}(\rho_{h}) \cdot n^{K_{i}}, \mu_{i}}_{=\rho_{h|K} q}\right)_{F} - \sum_{\substack{F \in \mathcal{F}_{K_{i}}, F \not\subseteq \Gamma_{\text{in}} \\ F \text{ mit } q \cdot n^{K_{i}} < 0}} \left(\underbrace{\Psi^{*}(\rho_{h}) \cdot n^{K_{i}}, \mu_{i}}_{=\rho_{h|K'} q}\right)_{F} - \left(\rho_{\text{in}}q \cdot n^{K_{i}}, \mu_{i}\right)_{\partial K_{i} \cap \Gamma_{\text{in}}} \right)$$

Zusammen mit der Basisdarstellung von  $\rho_h$  in  $\{\mu_i\}_{i=1}^N$ ,  $\rho_h = \sum_{i=1}^N \underline{\rho}[i] \mu_i$ , und

Massenmatrix  $\underline{M} \in \mathbb{R}^{N \times N}$ 

$$\underline{\underline{M}}[K, K'] := \begin{cases} \int_{K} |\mu_{K}|^{2} dx & \text{, für } K = K' \\ 0 & \text{, sonst} \end{cases}$$

Flussmatrix  $\underline{A} \in \mathbb{R}^{N \times N}$ 

$$\underline{A}[K,K'] \coloneqq \begin{cases} -\sum_{\substack{F \in \mathcal{F}_K \\ F \text{ mit } q \cdot n_{|F}^K > 0}} \int_F \mu_K^2 q \cdot n^K \, \mathrm{d}a &, \text{ für } K = K' \\ -\int_F \mu_K \mu_{K'} q \cdot n^K \, \mathrm{d}a &, \text{ für } q \cdot n^K < 0 \text{ und } \overline{F} = \partial K \cap \partial K' \\ 0 &, \text{ sonst} \end{cases}$$

Lastvektor  $b \in \mathbb{R}^N$ 

$$\underline{b}[K] := \int_{\partial K \cap \Gamma_{\text{in}}} \rho_{\text{in}} q \cdot n \, da$$

ergibt sich die dGL

$$\begin{cases} \underline{M}\partial_t \underline{\rho}(t) = \underline{A}\underline{\rho}(t) + \underline{b}(t) \\ \underline{\rho}(0) = \underline{\rho}_0 \end{cases}$$

Da es sich hierbei nun um eine gewöhnliche differentialgleichung handelt können wir die Lösung

$$\underline{\rho}(t) = \exp(t\underline{M}^{-1}\underline{A}) \left(\underline{\rho_0} + \int_0^t \exp(-s\underline{M}^{-1}\underline{A})\underline{b}(s) \,\mathrm{d}s\right)$$
 (5.4)

explizit angeben. Es handelt sich hierbei aber immer noch um eine semidiskrete Formulierung.

Wir wollen deshalb zuletzt noch auf die Herleitung der Zeitintegratoren eingehen. Diese nutzen wir um unter Verwendung der oben hergeleiteten Semidiskretisierung unsere numerische Lösung  $\underline{\rho}$  sowohl orts- al auch zeitdiskret zu berechnen. Der Ansatz leitet sich hierbei direkt aus dem aus dem Resultat (5.4) ab und besteht aus der Integration der differentialgleichung  $\underline{M}\partial_t\underline{\rho} = \underline{A}\underline{\rho} + \underline{b}$  über die Zeit t im Intervall  $[t_i, t_{i+1}]$ . Dabei ist  $t_i = i\delta t$ . Hiermit folgt:

$$\underline{M}\underline{\rho}(t_{i+1}) - \underline{M}\underline{\rho}(t_i) = \int_{t_i}^{t_{i+1}} \underline{M}\partial_t\underline{\rho}(t)dt = \int_{t_i}^{t_{i+1}} \underline{A}\underline{\rho}(t) + \underline{b}(t)dt.$$

Mithilfe der Anwendung verschiedener Quadraturformeln lässt sich daraus ein Runge-

Kutta Verfahren herleiten. Über die Rechteckformel

$$\int_{t_i}^{t_{i+1}} \underline{A}\underline{\rho}(t) + \underline{b}dt \approx (t_{i+1} - t_i)(\underline{A}\underline{\rho}(t_{i+1}) + \underline{b}(t_{i+1})) = \delta t(\underline{A}\underline{\rho}(t_{i+1}) + \underline{b}(t_{i+1}))$$

ergibt sich z.B. das implizite Euler Verfahren

$$\rho(t_{i+1}) = \rho(t_i) + \delta t \underline{M}^{-1}(\underline{A}\rho(t_{i+1}) + \underline{b}(t_{i+1})).$$

Ein weiteres Verfahren dieser Art, welches wir an dieser Stelle verwenden werden, ist die implizite Mittelpunktsregel (der Übersicht wegen für  $\underline{b} \equiv 0$ ):

$$\underline{\rho}(t_{i+1}) = \underline{\rho}(t_i) + \delta t \underline{M}^{-1}(\underline{A}\frac{1}{2}(\underline{\rho}(t_i) + \underline{\rho}(t_{i+1})) + \frac{1}{2}(\underline{\rho}(t_i) + \underline{\rho}(t_{i+1}))).$$

Das so entstehenden Gesamtverfahren ist aufgrund der Kombination von Discontinuous Galerkin Verfahren und Runge-Kutta-Zeitintegratoren in der Literatur oft auch unter dem Namen 'Runge-Kutta discontinuous Galerkin Methods' zu finden. Einen schönen Überblick über diese Verfahrensklasse bietet der Artikel [9]. Nachdem wir nun das Discontinuous Galerkin Verfahren für die lineare Transportgleichung eingeführt und erklärt haben, sollen nun noch auf einige Eigenschaften des Verfahrens verwiesen werden. Dabei wollen wir uns aber beschränken einige grundlegende Resultate zu nennen und so eher einen groben Überblick mit Referenzen zur Literatur zu geben. Mehr zur numerischen Analyse des Discontinuous Galerkin Verfahren findet sich zum einen in Standardwerken, wie [12], eine schöne Zusammenstellung bietet aber auch [15].

Ebenfalls findet sich in [15] eine grundlegende numerische Analyse des Discontinuous Galerkin Verfahrens angewandt auf die stationäre (TODO stimmt das? fehlende Zeitabhängigkeit) lineare Transportgleichung. Dabei werden unter anderem die Konsistenz, die sogenannte Galerkin-Orthogonalität sowie die Stabilität und Konvergenz des Verfahrens behandelt. Mit der numerischen Analyse des Discontinuous Galerkin Verfahrens an sich befassten sich unter anderem LeSaint und Raviart [19], Peterson [20] und Richter [22]. Runge-Kutta DG verfahren für hyperbolische Probleme betrachteten Cockburn und Shu in einer 5 teiligen Serie von Arbeiten. Besonders zu nennen sind in unserem Kontext dabei [7] und [5].

# 5.6 Anwendung der MLMC Methode auf das probabilistische Transportproblem

- 6 Beispiel/Experiment
- 6.1 Konkretes Problem
- 6.2 Ergebnisse

# 7 Ausblick und Fazit

## Literatur

- [1] M++ (meshes, multigrid and more). http://www.math.kit.edu/ianm3/page/mplusplus/de. Accessed: 2019-10-17.
- [2] D. Braess. Finite Elemente: Theorie, schnelle Löser und Anwendungen in der Elastizitätstheorie. Springer-Verlag, 2013.
- [3] S. Brenner and R. Scott. The mathematical theory of finite element methods, volume 15. Springer Science & Business Media, 2007.
- [4] F. Brezzi and M. Fortin. *Mixed and hybrid finite element methods*, volume 15. Springer Science & Business Media, 2012.
- [5] B. Cockburn, S. Hou, and C.-W. Shu. The runge-kutta local projection discontinuous galerkin finite element method for conservation laws. iv. the multidimensional case. *Mathematics of Computation*, 54(190):545–581, 1990.
- [6] B. Cockburn, G. E. Karniadakis, and C.-W. Shu. The development of discontinuous galerkin methods. In *Discontinuous Galerkin Methods*, pages 3–50. Springer, 2000.
- [7] B. Cockburn and C.-W. Shu. Tvb runge-kutta local projection discontinuous galer-kin finite element method for conservation laws. ii. general framework. *Mathematics of computation*, 52(186):411–435, 1989.
- [8] B. Cockburn and C.-W. Shu. The runge–kutta discontinuous galerkin method for conservation laws v: multidimensional systems. *Journal of Computational Physics*, 141(2):199–224, 1998.
- [9] B. Cockburn and C.-W. Shu. Runge–kutta discontinuous galerkin methods for convection-dominated problems. *Journal of scientific computing*, 16(3):173–261, 2001.
- [10] G. De Marsily. Quantitative hydrogeology. Technical report, Paris School of Mines, Fontainebleau, 1986.
- [11] M. Dobrowolski. Angewandte Funktionalanalysis: Funktionalanalysis, Sobolev-Räume und elliptische Differentialgleichungen. Springer-Verlag, 2010.
- [12] A. Ern and J.-L. Guermond. Theory and practice of finite elements. 2004. *Applied Mathematical Sciences*, 2004.
- [13] L. C. Evans. *Partial differential equations*. American Mathematical Society, Providence, R.I., 2010.
- [14] M. Hanke-Bourgeois. Grundlagen der numerischen Mathematik und des wissenschaftlichen Rechnens, volume 1. Springer, 2002.

#### Literatur

- [15] R. Hartmann. Numerical analysis of higher order discontinuous Galerkin finite element methods. In H. Deconinck, editor, VKI LS 2008-08: CFD ADIGMA course on very high order discretization methods, Oct. 13-17, 2008. Von Karman Institute for Fluid Dynamics, Rhode Saint Genèse, Belgium, 2008.
- [16] P. Knabner and L. Angermann. Numerik partieller Differentialgleichungen: eine anwendungsorientierte Einführung. Springer-Verlag, 2013.
- [17] P. Kumar, P. Luo, F. J. Gaspar, and C. W. Oosterlee. A multigrid multilevel monte carlo method for transport in the darcy–stokes system. *Journal of Computational Physics*, 371:382–408, 2018.
- [18] B. Lapeyre, E. Pardoux, and R. Sentis. *Introduction to Monte Carlo methods for transport and diffusion equations*, volume 6. Oxford University Press on Demand, 2003.
- [19] P. Lesaint and P.-A. Raviart. On a finite element method for solving the neutron transport equation. *Publications mathématiques et informatique de Rennes*, (S4):1–40, 1974.
- [20] T. E. Peterson. A note on the convergence of the discontinuous galerkin method for a scalar hyperbolic equation. SIAM Journal on Numerical Analysis, 28(1):133–140, 1991.
- [21] W. H. Reed and T. Hill. Triangular mesh methods for the neutron transport equation. Technical report, Los Alamos Scientific Lab., N. Mex.(USA), 1973.
- [22] G. R. Richter. An optimal-order error estimate for the discontinuous galerkin method. *Mathematics of Computation*, 50(181):75–88, 1988.
- [23] J. E. Roberts and J.-M. Thomas. Mixed and hybrid methods. 1991.
- [24] T. J. Sullivan. *Introduction to uncertainty quantification*, volume 63. Springer, 2em015.

# Erklärung

Ich versichere wahrheitsgemäß, die Arbeit selbstständig verfasst, alle benutzten Hilfsmittel vollständig und genau angegeben und alles kenntlich gemacht zu haben, was aus Arbeiten anderer unverändert oder mit Abänderungen entnommen wurde, sowie die Satzung des KIT zur Sicherung guter wissenschaftlicher Praxis in der jeweils gültigen Fassung beachtet zu haben.

Ort, den Datum