

電 301 数值解析

第 10 回

数值積分

- 今回の講義の典拠はおもに
杉原, 室田, 数値計算法の数理, 岩波書店, 1994
斎藤, 数値解析入門, 東京大学出版会, 2012
- 各自で教科書のプログラムを試してみることに
(著者のホームページよりダウンロードできる).

数値積分の必要性 (1)

- 微分と積分は微分積分学の両輪.
- 微分積分学は工学の至る所で利用される.
- 関数が既知の関数の合成関数で表現されているとき, その関数の微分も既知の関数 (とその微分) の合成関数で表現される. この意味で, 微分は代数的な演算によって処理できる.

数値積分の必要性 (2)

- 一方, 関数が既知の関数の合成関数で表現されていても, その不定積分が既知の関数 (とその積分など) の合成関数で表現されることは稀である.
- したがって, 工学などの応用で積分を使うときには, 積分の数値的な評価 (数値積分) が本質的に重要になる.

数値積分の必要性 (3)

- 応用上よく用いられる積分には, 実軸上で定義された実関数の積分, 多次元空間における積分, 複素積分, 線積分, 面積分などがある.
- この講義では実軸上で定義された実関数の積分のみについて議論する.

Scilab における数値積分の概要 (1)

- 数値積分には, いろいろな方法があるが, Scilab はそれほど多くの数値積分法をサポートしているわけではない.
- Scilab がサポートしている数値積分法を以下に示す. 各方法がどのようなものかは後述.

Scilab における数値積分の概要 (2)

▷ 実軸上で定義された実関数

<code>intg</code>	21 点 Gauss-Kronrod 則による数値積分
<code>inttrap</code>	複合台形則による数値積分
<code>intsplin</code>	スプライン補間による数値積分
<code>integrate</code>	複数の終端について積分を評価、内部で <code>intg</code> を呼んでいる

Scilab における数値積分の概要 (3)

▷ 複素積分

`intl` 複素積分 (積分路は円弧)

`intc` 複素積分 (積分路は直線)

いずれも, 内部では複素積分を実パラメータに関する積分に変換して `intg` を呼んでいる. 数値解析の観点からは実積分と同じなので, この講義では取り扱わない.

Scilab における数値積分の概要 (4)

▷ 多次元空間における積分

int2d 2次元空間における積分

int3d 3次元空間における積分

多次元空間における数値積分は理論的にそれほど発達していない分野なので、この講義では取り扱わない。

実軸上の数値積分 (1)

- 以下では, 区間 $[a, b]$ (ただし $a < b$) における実関数 f の積分, すなわち

$$\int_a^b f(x)dx$$

を数値的に求めることを考える. f は Riemann 積分可能であると仮定する.

実軸上の数値積分 (2)

- 積分のもっとも素朴な計算法は、区間 $[a, b]$ に有限個の点 $a = x_0 < x_1 < \cdots < x_N = b$ (これを分点とよぶ) と、区間 $[x_k, x_{k+1}]$ ($0 \leq k \leq N$) の点 ξ_k (これを代表点という) を取り、

$$\int_a^b f(x) dx \simeq \sum_{k=0}^{N-1} f(\xi_k)(x_{k+1} - x_k)$$

によって近似値を求める、というものである。

実軸上の数値積分 (3)

- 先に述べた方法は Riemann 和の定義と同じ (杉浦, 解析入門, 東京大学出版会, 1980 などを参照). ξ_k は区間 $[x_k, x_{k+1}]$ のどの点でもよい.
- ξ_k を区間 $[x_k, x_{k+1}]$ の中点に取る方法を **中点則**あるいは**中点公式**という (教科書では 136–139 ページ).

実軸上の数値積分 (4)

- **公式**という言葉は**計算の方法**という意味で用いられているが、ここで言う計算は近似計算である。したがって、公式を適用することによって厳密に正しい値が得られるとは限らない。
- 以下、公式という言葉が頻出するが、数学の公式とはニュアンスが異なるので混乱しないよう注意すること。

実軸上の数値積分 (5)

- f が Riemann 積分可能であれば, 分割を細かくすると上記の数値積分値は真値に近づく.
- とはいっても, コンピュータでは無限回の計算はできないので, 有限個の分点で良い近似値を得ることが望ましい. この観点から言うと, 上記より良い方法がある.

実軸上の数値積分 (6)

- 数値積分に評価するときに, 分点が計算中に
 - ▷ 調整できない場合
 - ▷ 調整できる場合

がある. 前者に対応するのは, 関数値を別の測定実験で求めており, 追加実験ができないような場合.

実軸上の数値積分 (7)

- 分点が動かさせないときには, 標本点をスプライン補間してそれを積分する, という手法を用いることが一般的である.
- このようにするのは, 精度が中点公式より良いことを期待してのことであるが, そうなることが理論的に保証されるわけではない.

実軸上の数値積分 (8)

- スプライン補間は代数的に積分できる. したがって, 多項式の値と端点がわかっているならば, そこから代数演算によって数値積分を求めることができる.

実軸上の数値積分 (9)

- 分点が動かせるときには、数値積分の精度が十分でない場合には分点を取り直すことにすれば、より高精度の数値積分が得られる。
- この場合には、分点で被積分関数と値が一致する Lagrange 補間多項式を作りそれを積分するという手法が取られる。この種の方法を補間型公式という。

実軸上の数値積分 (10)

- 補間型公式において, 補間の取り方や分点の実数には様々なバリエーションがある.
- 区間を m 等分して Lagrange 補間する方法を, **Newton-Cotes 公式** という.
- 区間の分点として直交多項式の零点を取る方法を, **Gauss 型 (積分) 公式** という.

実軸上の数値積分 (11)

- Newton-Cotes 公式および Gauss 型公式にも、色々なバリエーションがある.
- 以上でわかるように、補間は数値積分において本質的に重要な役割を果たす.

次に、Newton-Cotes 公式について解説する.

Newton-Cotes 公式 (1)

- 分点 (標本点) を等間隔に取った Lagrange 補間には, 区間の端の近くで補間関数ともとの関数の値が大きく異なる場合がある, という問題があった (Runge の現象).
- したがって, 数値積分の精度を上げたいからといって, むやみに分点を増やすわけにはいかない.

Newton-Cotes 公式 (2)

- 実用上は, $\int_a^b f(x)dx$ を計算する際, 全区間 $[a, b]$ に後述の積分公式を適用するかわりに, $[a, b]$ を $a = x_0 < x_1 < \dots < x_N = b$ のように分割しておき, 各区間 $[x_k, x_{k+1}]$ ($0 \leq k \leq N - 1$) に積分公式を適用することが普通である. これを**複合公式**という.

Newton-Cotes 公式 (3)

- 以下では、複合公式を前提とし、細分後のある区間 $[x_k, x_{k+1}]$ における f における積分公式を考える。この場合、区間 $[x_k, x_{k+1}]$ の中に分点が取られることになるので、混乱しないよう注意すること。

Newton-Cotes 公式 (4)

- すでに区間 $[x_k, x_{k+1}]$ が十分細かく取られていると仮定すれば, Lagrange 補間で関数近似をする際に, 分点を多く取らなくても, 良い精度の近似が得られることが期待される.
- 実用上よく出てくるのは, $m = 1$ (分割しない) と, $m = 2$ (この区間を 2 等分) だけである.

Newton-Cotes 公式 (5)

- Newton-Cotes 公式で $m = 1$ (分割なし) の場合には, Lagrange 補間多項式は,

$$(x_k, f(x_k)), \quad (x_{k+1}, f(x_{k+1}))$$

を通る直線となる. これを積分する (この直線と x 軸が作る台形の面積を求める) 手法を**台形則**と呼ぶ.

Newton-Cotes 公式 (6)

$(x_k, f(x_k)), (x_{k+1}, f(x_{k+1}))$ を通る直線は

$$p(x) = f(x_k) + \frac{f(x_{k+1}) - f(x_k)}{x_{k+1} - x_k}(x - x_k)$$

だから、台形則は以下のように書き直される。これは確かに台形の面積である。

$$\int_{x_k}^{x_{k+1}} p(x) dx = \frac{f(x_{k+1}) + f(x_k)}{2}(x_{k+1} - x(x_k))$$

Newton-Cotes 公式 (7)

- Newton-Cotes 公式で $m = 2$ の場合には, $z_k = (x_k + x_{k+1})/2$ とすると, Lagrange 補間多項式は,

$$(x_k, f(x_k)), (z_k, f(z_k)), (x_{k+1}, f(x_{k+1}))$$

を通る放物線となる. これを積分する手法を **Simpson 則** と呼ぶ.

Newton-Cotes 公式 (8)

2 次の Lagrange 補間多項式を積分することで (代数的にできる), Simpson 則の具体的な形が求められる. 結果のみ書くと, $z_k = \frac{x_k + x_{k+1}}{2}$ として,

$$\int_{x_k}^{x_{k+1}} f(x) dx \simeq \frac{x_{k+1} - x_k}{6} (f(x_k) + 4f(z_k) + f(x_{k+1})).$$

Newton-Cotes 公式 (9)

- 積分公式が $1, x, \dots, x^m$ まで正しい積分を与え, x^{m+1} に対して正しい値を与えないとき, その積分公式を m 次の積分公式という.
- 台形則は 1 次, Simpson 則は 2 次の Lagrange 補間に基づいているから, 台形則は 1 次以上, Simpson 則は 2 次以上である.

Newton-Cotes 公式 (10)

- x^2 に対し, 直接計算することにより, 台形則が $\int_{x_k}^{x_{k+1}} x^2 dx$ の正しく評価できないことが確認できるので, 台形則は 1 次の積分公式である.
- 計算は略すが, Simpson 則は, x^3 については正しい値を与え, x^4 については正しい値を与えない. よって, Simpson 則は 3 次の積分公式である.

Newton-Cotes 公式 (11)

- 次に数値積分の誤差の上界を、中点則と比較する。中点則と台形則は f の 2 階微分, Simpson 則は f の 4 階微分に基づいて評価される (したがって, その階数の微分可能性を仮定しなければならない).
- 計算を略し (詳細は [斎藤], pp. 188–190), 次ページに結果のみ示す.

Newton-Cotes 公式 (12)

公式	誤差の上界
中点則	$\frac{1}{24}(x_{k+1} - x_k)^3 \ f''\ _\infty$
台形則	$\frac{1}{12}(x_{k+1} - x_k)^3 \ f''\ _\infty$
Simpson 則	$\frac{1}{2880}(x_{k+1} - x_k)^5 \ f^{(4)}\ _\infty$

ただし, $\|g\|_\infty = \sup_{x \in [x_k, x_{k+1}]} |g(x)|$

Newton-Cotes 公式 (13)

- 各区間 $[x_k, x_{k+1}]$ ($0 \leq k \leq N - 1$) における f の積分の近似値を台形則 Simpson 則によって求め、それを足し合わせることで $\int_a^b f(x)dx$ の近似値を求める手法を、**複合台形則**という。
- 上記で、台形則のかわりに Simpson 則を用いる手法を、**複合 Simpson 則**という。
- 複合台形則、複合 Simpson 則を単に台形則、Simpson 則と呼ぶこともある。

Gauss 型公式 (1)

- 続いて, Gauss 型公式について述べる.
- Gauss 型積分公式で取り扱われる問題は, 正の重み関数 $w(x)$ に対し,
$$\int_a^b f(x)w(x)dx$$
 を近似する問題である. ただし, $\int_a^b w(x)dx < \infty$ と仮定する ($w \equiv 1$ なら通常の積分).

Gauss 型公式 (2)

- Gauss 公式では、必ずしも複合公式が使われるとは限らない. したがって、以下では、区間 $[a, b]$ に直接 Gauss 型公式を適用するという問題設定で議論を進める.
- 内積 $(f, g)_w = \int_a^b f(x)g(x)w(x)dx$ に関し、 $\{\phi_k(x)\}_{k=0,1,2,\dots}$ が直交多項式系をなし、 $\phi_k(x)$ は k 次の多項式であるものとする.

Gauss 型公式 (3)

- 直交多項式 ϕ_k は開区間 (a, b) に k 個の相異なる零点を持つことが示せる ([斎藤], pp. 156–157).
- ある n を固定し, (a, b) における ϕ_{n+1} の零点を小さい方から並べたものを x_0, \dots, x_n とする. すなわち, $a < x_0 < \dots < x_n < b$ である.
- $(n + 1)$ 個の点 x_0, \dots, x_n に関する f の n 次の Lagrange 補間多項式を q_n とする.

Gauss 型公式 (4)

- Gauss 型公式は, n 次の Lagrange 補間多項式 $q_n(x)$ を使い, 積分の近似値を

$$\int_a^b q_n(x)w(x)dx$$

によって与える公式である.

Gauss 型公式 (5)

- $p_k(x) = \frac{\prod_{j < k} (x - x_j) \prod_{j > k} (x - x_j)}{\prod_{j < k} (x_k - x_j) \prod_{j > k} (x_k - x_j)}$ とおく

と (第 8 回の記法, $0 \leq k \leq n$),

$$q_n(x) = \sum_{k=0}^n f(x_k) p_k(x) \text{ である.}$$

- 各 k に対し, $p_k(x)$ は多項式だから, $\int_a^b p_k(x) dx$ は代数的に計算できる. これを W_k とする.

Gauss 型公式 (6)

- 以上の記法のもとで次式が成り立つ.

$$\int_a^b q_n(x)w(x)dx = \sum_{k=0}^n f(x_k)W_k$$

- この積分公式は, f が $2n + 1$ 次の多項式まで, 正しい積分の値を与えることが証明できる ([斎藤] pp. 205–206).

Gauss 型公式 (7)

- Gauss 型公式には, 重み関数と直交多項式の取り方に応じて, 色々な種類があるが, 詳細は略す ([斎藤], [杉原, 室田] 参照).
- Scilab で数値積分の基本となっている `intg` でも, Gauss 型公式の一種が採用されている.

Scilab における数値積分 (1)

▷ 台形則

- 台形則による積分には関数 `inttrap` を使う.
- `inttrap` の第一引数には x 軸上の分点をならべたベクトルを, 第二引数には対応する関数値をならべたベクトルを与える.
- `inttrap` を使うときに必要なのは関数の値であって, 関数そのものではないことに注意.

Scilab における数値積分 (2)

- 第一引数を省略できるが, 省略すると横軸は 1 刻みであると解釈される. 予期しない結果になることがあるので, 第一引数を省略しない方がよい.
- 横軸を 0 から π まで 0.1 刻みで動かし, `inttrap` で $\int_0^{\pi} \sin x dx$ を計算する例を次に示す. 横軸の値が格納されたベクトルを `x`, 縦軸の値が格納されたベクトルを `y` とする.

Scilab における数値積分 (3)

実行例

```
x=0:0.1:%pi;  
y=sin(x);  
v=inttrap(x,y);
```

結果

```
-->v  
v =  
1.9974689
```

$\int_0^\pi \sin x dx = 2$ となる筈であるが、数値積分の値には 0.1%程度の相対誤差が含まれている。

Scilab における数値積分 (4)

- x がベクトルのとき, Scilab の $\sin(x)$ は, x の各成分に \sin を適用したベクトルを返す. 例えば, $x = (x_1, x_2, x_3)$ なら $\sin(x) = (\sin(x_1), \sin(x_2), \sin(x_3))$ となる (x_1 から x_3 までは適当な数値).
- 自分で関数を定義する場合には, 関数が上記のようにふるまうように定義するか, `for` 文などを適用することにより, 関数値のリストを自分で作る必要がある.

Scilab における数値積分 (5)

こうしても先ほどと同じ.

```
function y=f(x)
    y=x^2+1
endfunction
x=0:.1:1;
v=inttrap(x,f(x));
```

```
x=0:0.1:%pi;
v=inttrap(x,sin(x));
```

自分で関数を定義するときには注意が必要. たとえば, このようにすると, 「この構文は次期バージョンで廃止予定」という警告が出る.

Scilab における数値積分 (6)

```
function y=f(x)
    y=x.^2+1
endfunction
x=0:.1:1;
v=inttrap(x,f(x));
```

このようにすれば警告は出ない。見にくいですが、 $x.^2$ という記法で、成分ごとの2乗であることを明示的に指定している。

```
function y=f(x)
    y=x^2+1
endfunction
x=0:.1:1;
y=[];
for i=1:length(x)
    y=[y f(x(i))];
end
v=inttrap(x,y);
```

関数の定義が変数がベクトルの場合向けにうまく書き換えられないときには、このように for 文を使って関数値から成るベクトルを作ればよい。

Scilab における数値積分 (8)

▷ スプライン補間による数値積分

- スプライン補間による積分をおこなう関数は `intsplin`. 使い方は `inttrap` と同じ.
- 先と同様に, 横軸を 0 から π まで 0.1 刻みで動かし, `inttrap` で $\int_0^\pi \sin x dx$ を計算する例を次に示す.

Scilab における数値積分 (9)

実行例

```
x=0:0.1:%pi;  
y=sin(x);  
v=intsplin(x,y);
```

結果

```
-->v  
v =  
1.9991349
```

$\int_0^\pi \sin x dx = 2$ となる筈であるが、数値積分の値には 0.04% 程度の相対誤差が含まれている。

Scilab における数値積分 (10)

▷ Gauss 型公式

- Scilab で Gauss 型公式 (21 点 Gauss-Kronrod 則) によって積分を計算する関数は `intg` であるが, この使い方はあまり直感的でない.
- 関数 `integrate` は, `intg` に使いやすいユーザインターフェースを提供しているので (内部では各区間に対して `intg` を使っている), こちらを使うとよい.

Scilab における数値積分 (11)

- `integrate` は, `inttrap` や `intsplin` と異なり, 積分したい関数の値ではなく被積分関数そのものを第一引数として要求する. 第二引数は被積分関数の変数である. 第三引数は積分の下限であるが, 第四引数には積分の上限をならべたベクトルである.

Scilab における数値積分 (12)

- 仮に, 被積分関数を f , 第三引数を s とする.
- 第四引数にスカラー (仮に t とする) を与えると, `integrate` は $\int_s^t f(x)dx$ を計算する.
- 第四引数にベクトル (仮に $t = (t_1, t_2, \dots, t_n)$ とする) を与えると, `integrate` は $\int_s^{t_i} f(x)dx$ が格納されたベクトルを返す.

Scilab における数値積分 (13)

- 第一引数の被積分関数と第二引数は数値ではなく文字列であり, 引用符'' で括って文字列であることを明示しなければならない.
- 以下に, `integrate` で $\int_0^\pi \sin x dx$ を計算する例と, $\int_0^{t_k} \sin(x) dx$ (ただし $t_k = k\pi/2, 1 \leq k \leq 4$) を計算する例を示す.

実行例

```
v=integrate('sin(x)', 'x', 0, %pi);
```

結果

```
-->v  
v =  
    2.
```

実行例

```
t=%pi/2*(1:4);  
v=integrate('sin(x)', 'x', 0, t);
```

結果

```
-->v  
v =  
    1.    2.    1. - 2.220D-16
```

微分 (1)

- 関数を数値的に微分するもっとも簡単な方法は, 差分近似, すなわち $f'(x) \simeq \frac{f(x+h) - f(x)}{h}$ とすること. これを**前進差分近似**という.
- $f'(x) \simeq \frac{f(x+h) - f(x-h)}{2h}$ とする方法もある. これを**中心差分近似**という.

微分 (2)

- 微分の近似値を Df とする. $Df(x) = f'(x) + O(h^p)$ となっているとき, Df は p 次の精度を持つという. [http://web.stanford.edu/~fringer/](http://web.stanford.edu/~fringer/teaching/numerical_methods_02/handouts/lecture4.pdf)

[teaching/numerical_methods_02/handouts/lecture4.pdf](http://web.stanford.edu/~fringer/teaching/numerical_methods_02/handouts/lecture4.pdf)

$O(h^p)$ は Landau の記号 (杉浦, 解析入門 I など) を参照.

微分 (3)

- 前進差分近似は1次, 中心差分近似は2次の精度である. より高い次数の公式を作ることもできる.
- 関数の評価値に誤差が含まれる場合 (測定実験などで関数値を得ていて値に雑音が含まれる場合など) には, 差分近似は誤差の影響を大きく受けるので, 注意が必要である.

微分 (4)

- スプライン補間をおこない, 補間多項式の微分を微分の推定値とする方法もある.
- 平滑化フィルタによって雑音 (と思われるもの) を除去してから数値的な微分をおこなうこともある.
- 合成関数の微分の手続きを利用して微分を計算する高速微分という方法もある (詳細は略, 興味がある者は [杉原, 室田] を参照).

Scilab における微分 (1)

- 数値微分を計算するには関数 `numderivative` を使う (有限差分近似).
- 第一引数は関数名, 第二引数は微分を評価する点, あるいはそれをまとめたベクトルである.
- 第三引数 (オプション) で刻み幅を指定できる.
- 第四引数 (オプション) には精度に関する次数を指定する. デフォルトは 2 で, これ以外に 1 と 4 が選択可能である.

Scilab における微分 (2)

- 第一引数には関数名を引数なしで指定する。第二引数がスカラーの場合には `numderivative` は単純にその点における導関数値の推定値を返すが、第二引数がベクトルのときには、`numderivative` は関数が第二引数と同じ型のベクトル値関数と解釈してその Jacobi 行列を返す。後者の挙動は直観に反することがあるので注意が必要である。
- 以下に例を示す。

実行例

```
v=numderivative(sin,%pi);
```

結果

```
-->v  
v =  
- 1.
```

実行例

```
v=numderivative(sin,[%pi 2*%pi]);
```

結果

```
-->v  
v =  
- 1.    0.  
  0.    1.
```

Scilab における微分 (4)

- 上記の例の前半は素直な結果だが、後半で行列が返されるのが不可解に見える。
- このように書いた場合、Scilab は、 $\mathbf{f}(\mathbf{x}) = (\sin(x_1), \sin(x_2))$, $\mathbf{x} = (x_1, x_2)$ と解釈し、
$$\frac{\partial \mathbf{f}}{\partial \mathbf{x}} = \begin{pmatrix} \cos x_1 & 0 \\ 0 & \cos x_2 \end{pmatrix}$$
 を第二引数の点で数値的に評価した値を返す (らしい)。