

EL MÉTODO QR.

ALAN REYES-FIGUEROA MÉTODOS NUMÉRICOS II

(AULA 13) 29.AGOSTO.2024

El algoritmo QR, (FRANCIS, KUBLANÓVSKAYA), data de la década de los 50s, es una de las joyas del análisis numérico. En su forma más simple, este algoritmo se puede ver como un procedimiento estable para calcular factoraciones QR de las potencias de una matriz A, A^2, A^3, \ldots

En su versión más simple, el algoritmo el es siguiente:

Algoritmo: (Método QR puro, sólo calcula autovalores).

Inputs: $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, simétrica.

Outputs: $R \in \mathbb{R}^{n \times n}$, matriz diagonal, con los autovalores de A en la diagonal.

Initialize $A^{(0)} = A$.

for k = 1, 2, ...: $Q^{(k)}R^{(k)} = A^{(k-1)}, \text{ (factoración } QR)$ $A^{(k)} = R^{(k)}Q^{(k)}. \text{ (Recombinar en orden reverso)}$

Tomar una factoración QR, multiplicar los factores Q y R en el orden inverso RQ, y repetir.



Bajo supuestos adecuados, este algoritmo simple converge a una forma de Schur para la matriz A (triangular superior si A es arbitraria, y diagonal si A es simétrica), donde en la diagonal de los iterados $A^{(k)}$ se van guardando los autovalores de la matriz A.

Formalmente, si $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ es una matriz a la que queremos calcular los autovalores, durante el k-ésimo paso del método anterior, calculamos la descomposición QR de $A^{(k)}$: $A^{(k)} = Q^{(k)}R^{(k)}$. Luego, $Q^{(k)}$ es ortogonal y $R^{(k)}$ es triangular superior. Al formar $Q^{(k+1)} = R^{(k)}Q^{(k)}$ resulta

$$A^{(k+1)} = R^{(k)}Q^{(k)} = (Q^{(k)})^{-1}Q^{(k)}R^{(k)}Q^{(k)} = (Q^{(k)})^{-1}A^{(k)}Q^{(k)} = (Q^{(k)})^{T}A^{(k)}Q^{(k)}.$$
(1)

Esto muestra que $A^{(k+1)}$ es similar a $A^{(k)}$, y portanto tienen los mismos autovalores. Como esto vale para $k=0,1,2,\ldots$, todos los iterados $A^{(k)}$ son similares a $A^{(0)}=A$, y se preservan los autovalores de A.

En el límite, los iterados $A^{(k)}$ convergen a una matriz diagonal Λ , cuyas entradas son los autovalores de A, esto es

$$\lim_{k\to\infty} A^{(k)} = \Lambda.$$



De (1)
$$A = A^{(o)} = Q^{(o)}A^{(1)}(Q^{(o)})^{T} = Q^{(o)}Q^{(1)}A^{(2)}(Q^{(1)})^{T}(Q^{(o)})^{T}$$

$$= \dots$$

$$= \underbrace{Q^{(o)}Q^{(1)}\cdots Q^{(k)}}_{Q_{k}}A^{(k+1)}\underbrace{(Q^{(o)}Q^{(1)}\cdots Q^{(k)})^{T}}_{Q_{k}^{T}}.$$

Entonces en el límite, si $Q = \lim_{k \to \infty} \prod_{j=0}^k Q^{(j)}$, se tiene $A = \lim_{k \to \infty} Q_k A^{(k+1)} Q_k^T = Q \Lambda Q^T$, y se obtiene una descomposición espectral para A.

El algoritmo *QR* se puede considerar una versión más sofisticada del método de las potencias. Ambos métodos multiplican repetidamente un vector por la matriz de la que se quieren conocer los valores propios, normalizando después de cada iteración.

Sin embargo, mientras que el método de las potencias solo proporciona el mayor de los valores propios, el método QR usa la descomposición homónima para normalizar y ortogonalizar tras cada iteración. Así cuando $k \to \infty$, se obtiene la matriz diagonal Λ con todos los autovalores y por tanto Q queda con los autovectores como columnas.

Algoritmo: (Método QR puro, autovalores y autovectores).

Inputs: $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, simétrica.

Outputs: $Q \in \mathbb{R}^{n \times n}$, ortogonal con los autovectores de A como columnas, $R \in \mathbb{R}^{n \times n}$ matriz diagonal, con los autovalores de A en la diagonal.

Initialize $A^{(0)} = A$, Q = I. for k = 1, 2, ...: $Q^{(k)}R^{(k)} = A^{(k-1)}$, (factoración QR) $A^{(k)} = R^{(k)}Q^{(k)}$, (Recombinar en orden reverso), $Q = QQ^{(k)}$. (Multiplicar los iterados $Q^{(k)}$. Return Q, $R = R^{(k)}$.

El método *QR* no es el único de este tipo. Antes de éste, se usaba también el método *LR*, el cual ejecuta una iteración similar al *QR* pero basándose en la descomposición *LU*, en lugar de la *QR*.

Como es de esperar el método *QR* proporcional una solución mucho más estable, debido a la ortogonalidad de los componentes.



```
Algoritmo: (Método QR práctico).
Inputs: A \in \mathbb{R}^{n \times n}, simétrica.
Outputs: Q \in \mathbb{R}^{n \times n}, ortogonal con los autovectores de A como columnas, R \in \mathbb{R}^{n \times n}
matriz diagonal, con los autovalores de A en la diagonal.
Initialize A^{(0)} = A. O = I.
for k = 1, 2, ...:
      u^{(k)} = \text{shift}
      O^{(k)}R^{(k)} = A^{(k-1)} - \mu^{(k)}I. (factoración QR)
      A^{(k)} = R^{(k)}Q^{(k)} + \mu^{(k)}I. (Recombinar en orden reverso).
      Q = QQ^{(k)}. (Multiplicar los iterados Q^{(k)}.
Return O, R = R^{(k)}.
```

Para efectos de mejorar la estabilidad y eficiencia en el cálculo de los autovalores, se propone un esquema en dos fases:

- 1. Reducir la matriz A a la forma de Hessenberg mediante una secuencia de transformaciones de semejanza unitaria.
- 2. Calcular los autovalores sobre la forma de Hessemberg.

Para calcular la factoración de Schur $A = QTQ^T$, nos gustaría aplicar transformaciones unitarias de similitud sobre A, de tal manera que se introduzcan ceros bajo la diagonal. Una mala idea es triangularizar la matriz A mediante aplicaciones de reflexiones de Househölder de forma directa:

$$\begin{bmatrix} \times \times \times \times \times \\ \times \times \times \times \times \\ \times \times \times \times \times \\ \times \times \times \times \times \end{bmatrix} \xrightarrow{Q_1^*} \begin{bmatrix} \times \times \times \times \\ 0 \times \times \times \end{bmatrix}$$

$$A$$

$$Q_1^*A$$

Desafortunadamente, para completar la transformación de similitud, también debemos multiplicar Q_1 a la derecha de A:

$$\begin{bmatrix} \times \times \times \times \times \times \\ \times \times \times \times \times \\ \times \times \times \times \times \\ \times \times \times \times \times \end{bmatrix} \xrightarrow{Q_1} \begin{bmatrix} \times \times \times \times \times \\ \times \times \times \times \times \end{bmatrix}$$

$$Q_1^*A$$

$$Q_1^*AQ_1$$

Esto tiene el efecto de reemplazar cada columna de la matriz por una combinación lineal de todas las columnas. El resultado es que los ceros que estaban previamente introducidos son destruidos.

La estrategia correcta para introducir ceros requeridos consiste en ser menos ambicioso y operan sobre menos entradas de la matriz. En el primer paso, seleccionamos un reflector Househölder Q_1 que deja la primera fila sin cambios. Cuando se multiplica a la izquierda de A, forma combinaciones lineales de las filas $2, \ldots, n$ para introducir ceros



en las filas 3, ..., n de la primera columna. Entonces, al multiplicar Q_1 a la derecha de A, esto deja la primera columna sin cambios.

Esta idea se repite para introducir ceros en columnas posteriores. Por ejemplo, el reflector Househölder, Q_2 , deja la primera y segunda filas y columnas sin cambios:

Después de repetir este proceso n-2 veces, tenemos un producto en la **forma de** HESSENBERG:

$$\underbrace{Q_{m-2}^*\cdots Q_2^*Q_1^*}_{Q^*} \underbrace{A}_{Q_1Q_2\cdots Q_{m-2}}_{Q} = H.$$

Algoritmo: (Reducción de Househölder a la forma de Hessemberg).

Inputs: $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$, simétrica.

Outputs: $Q \in \mathbb{R}n \times n$ matriz ortogonal de reflexiones de Househölder, $H \in \mathbb{R}^{n \times n}$, matriz en la forma de Hessemberg, tales que $A = Q^T H Q$.

Initialize
$$Q = I$$
, $H = A$.
for $k = 1, 2, ..., n - 2$:
 $\mathbf{x} = H_{k+1:n,k}$,
 $\mathbf{q}_k = \operatorname{sign}(\mathbf{x}_1) ||\mathbf{x}||_2 \mathbf{e}_1 + \mathbf{x}$,
 $\mathbf{q}_k = \mathbf{q}_k / ||\mathbf{q}_k||_2$,
 $H_{k+1:n,k:n} = H_{k+1:n,k:n} - 2\mathbf{q}_k(\mathbf{q}_k^T H_{k+1:n,k:n})$,
 $H_{1:n,k+1:n} = H_{1:n,k+1:n} - 2(H_{1:n,k+1:n}\mathbf{q}_k)\mathbf{q}_k^T$.
 $Q = QQ^{(k)}$. (Multiplicar los iterados $Q^{(k)}$).
Return Q , H .

Obs! En la práctica la matriz Q no se guarda explícitamente. Sólo se construye H.