

Mathematik II

TMM22

Dr. M. Oettinger 2024

Inhaltsverzeichnis

1	Differentialrechnung	2
1.1	Rechenregeln für die Ableitung	5
1.2	Höhere Ableitungen, Kurven	7
1.3	Kurvendiskussion	10
1.4	Speziellere Ableitungen	13
1.4.1	Logarithmische Ableitung	13
1.4.2	Ableitung der Umkehrfunktion	15
1.5	Einfache Anwendungen der Differentialrechnung	16
1.5.1	Die Regel von De L'Hospital	16
1.5.2	Bewegung eines Massenpunktes	18
1.5.3	Induktion	20
1.6	Differentiale	22
1.6.1	Das Newton-Verfahren	22
2	Taylor-Polynome und -Reihen	25
2.0.1	der Konvergenzradius	26
2.1	Taylorreihen	27
2.1.1	Die Mac Laurinsche Reihe	29
2.1.2	Taylorpolynome und -reihen	32
3	Funktionen mehrerer Variabler	41
3.1	Grafische Darstellung	42
3.2	Ableitung von Funktionen mehrerer Variabler	43
4	Lineare Gleichungssysteme, Matrizen	46
4.1	Gaußsches Eliminationsverfahren	50
4.2	Rechnen mit Matrizen	52
4.3	Quadratische Matrizen	55
4.4	Determinanten	59

1 Differentialrechnung

Wir betrachten die Steigung einer Geraden g (gegeben beispielsweise durch zwei Punkte und die Verbindungslinie dazwischen), die wir als Funktion $g : \mathbb{R} \mapsto \mathbb{R}$ auffassen können:

Die Steigung m der Geraden ist definiert als Änderung des Funktionswerts y bei einer vorgegebenen Änderung der Variablen x

$$m = \frac{y_2 - y_1}{x_2 - x_1}$$

oder mit $y = g(x)$:

$$\frac{g(x_2) - g(x_1)}{x_2 - x_1} \left(\text{formal auch } \frac{\Delta g}{\Delta x} \right)$$

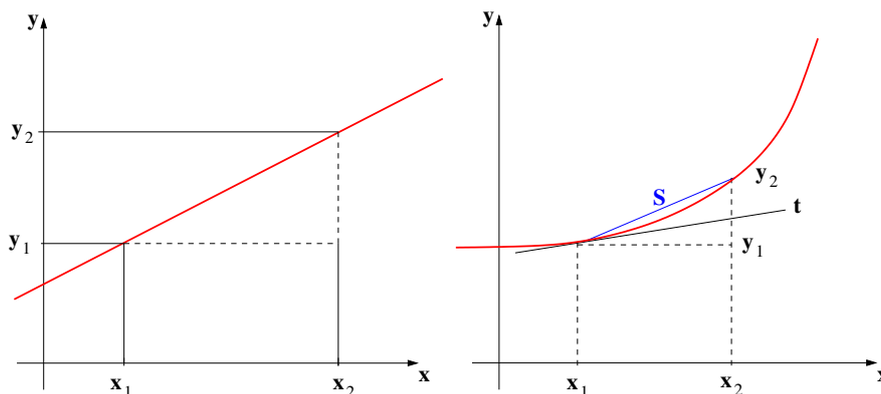


Abbildung 1: Steigung einer Geraden g (links) und Steigung einer glatten Kurve.

Bei einer beliebigen, 'glatten' (d.h. stetigen) Funktion ist die Situation komplizierter: es lässt sich keine allgemeingültige Steigung angeben. Die Funktion besitzt im allgemeinen in jedem Punkt, in dem sie definiert ist, eine eigene Steigung. Um sie zu finden, betrachten wir *Sekanten* an die Kurve:

$$m = \frac{f(x) - f(x_0)}{x - x_0}$$

ist die Steigung der Sekanten s , den Grenzwert der Sekantensteigung

$$f'(x_0) := \lim_{x \rightarrow x_0} \frac{f(x) - f(x_0)}{x - x_0}$$

nennt man die Ableitung der Funktion im Punkt $P = (x_0; f(x_0))$. Sie entspricht der Steigung eines unendlich kleinen Kurvenstücks durch den Punkt $(x_0/f(x_0))$ der Funktion.

Definition: (Ableitung)

Sei f eine Funktion mit Definitionsbereich D und $x_0 \in D$. Dann heißt f differenzierbar in x_0

$$\Leftrightarrow \lim_{x \rightarrow x_0} \frac{f(x) - f(x_0)}{x - x_0} \text{ existiert.}$$

Der Grenzwert wird dann als Ableitung $f'(x)$ im Punkt x_0 bezeichnet, der Ausdruck $\frac{f(x)-f(x_0)}{x-x_0}$ heißt Differenzenquotient.

In vielen Fällen ist die folgende Formulierung mit $x = x_0 + h$:

$$f'(x_0) = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(x_0 + h) - f(x_0)}{h}$$

günstig.

Die Definition der Ableitung gilt für reelle $D \subset \mathbb{R}$ sowie für komplexe $D \subset \mathbb{C}$. Ebenso können die Funktionswerte im komplexen liegen.

Beispiel: (komplexe Ableitungen)

- $f : \mathbb{C} \mapsto \mathbb{C}, x \mapsto c$ mit $c \in \mathbb{C}$ und konstant.

$$\lim_{x \rightarrow x_0} \frac{f(x) - f(x_0)}{x - x_0} = \lim_{x \rightarrow x_0} \frac{c - c}{x - x_0} = 0$$

Wie erwartet verschwindet die Steigung (Änderung des Funktionswertes mit der Änderung der Variablen) im Falle einer Konstanten. Dies gilt natürlich auch im komplexen Fall.

- $f : \mathbb{C} \mapsto \mathbb{C}, x \mapsto m \cdot x + c$ mit $m, c \in \mathbb{C}$ und konstant.

$$\lim_{x \rightarrow x_0} \frac{f(x) - f(x_0)}{x - x_0} = \lim_{x \rightarrow x_0} \frac{m \cdot x - m \cdot x_0 + c - c}{x - x_0} = \lim_{x \rightarrow x_0} m \cdot \frac{x - x_0}{x - x_0} = m$$

Auch dieser Sachverhalt überrascht nicht: die Ableitung der Geraden ist die Steigung (die Konstante, die die Änderung der Funktionswerte mit einer Änderung der Variablenwerte verknüpft), die Additive Konstante verschwindet.

- $f : \mathbb{C} \mapsto \mathbb{C}, x \mapsto x^2$.

$$\lim_{x \rightarrow x_0} \frac{f(x) - f(x_0)}{x - x_0} = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(x_0 + h) - f(x_0)}{h} = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{(x_0 + h)^2 - x_0^2}{h} = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{x_0^2 + 2x_0h + h^2 - x_0^2}{h} = \lim_{h \rightarrow 0} 2x_0 + h = 2x_0$$

Damit folgt: $f(x) = x^2$ ist differenzierbar, die Ableitung ist $f'(x) = 2x$.

Satz:

Ist die Funktion f differenzierbar in x_0 , so wird durch

$$t(x) = f(x_0) + f'(x_0) \cdot (x - x_0) \quad (1)$$

die Tangente an die Kurve an der Stelle x_0 beschrieben.

Beispiel:

$f(x) = x^2$, wir suchen die Tangente an die Kurve im Punkt $P(x_0 = 1; f(x_0) = 1)$:

$$t(x) = f(x_0) + f'(x_0)(x - x_0) = 1 + 2 \cdot 1^2 \cdot (x - 1)$$

Anmerkungen:

- Der Grenzwert

$$\lim_{x \rightarrow x_0} \frac{f(x) - f(x_0)}{x - x_0}$$

existiert, wenn $\lim_{x \rightarrow x_0} (f(x) - f(x_0))$ existiert. Also gilt $\lim_{x \rightarrow x_0} f(x) = f(x_0) \Rightarrow f(x)$ muss stetig sein.

- Die Umkehrung gilt aber nicht unbedingt. Beispielsweise ist die Funktion $f : \mathbb{R} \mapsto \mathbb{R}, x \mapsto |x|$ stetig in ganz \mathbb{R} , insbesondere in $x_0 = 0$. Es ist aber bei $x_0 = 0$

$$\frac{f(x) - f(0)}{x - 0} = \frac{|x|}{x} = \begin{cases} +1 & x \geq 0 \\ -1 & x < 0 \end{cases}$$

$$\implies \lim_{x \rightarrow 0} \frac{f(x) - f(0)}{x - 0} \text{ existiert nicht.}$$

$f(x) = |x|$ ist in $x_0 = 0$ nicht differenzierbar.

- Im Alltag begegnet man der Ableitung häufig in Form der Geschwindigkeit als Änderung des Ortes in Abhängigkeit von Zeit. Die Größe $s(t)$ beschreibt die zurückgelegte Strecke, die Geschwindigkeit als Änderung des Ortes kann als Differenzenquotient

$$\frac{s(t_2) - s(t_1)}{t_2 - t_1},$$

der die durchschnittliche Geschwindigkeit zwischen den Zeitpunkten t_2 und t_1 beschreibt, oder als Ableitung (die Momentangeschwindigkeit)

$$\dot{s}(t_1) = v(t_1) = \lim_{t \rightarrow t_1} \frac{s(t) - s(t_1)}{t - t_1}$$

ausgedrückt werden.

1.1 Rechenregeln für die Ableitung

Satz:

Sind f und g differenzierbare Funktionen, so sind auch $f \pm g$, $f \cdot g$, $\lambda \cdot f$ und, falls $g \neq 0$, $\frac{f}{g}$ differenzierbar. Dabei gelten die Regeln:

$$(f \pm g)' = f' \pm g' \quad (2)$$

$$(\lambda \cdot f)' = \lambda \cdot f' \quad (3)$$

$$(f \cdot g)' = f' \cdot g + f \cdot g' \text{ (Produktregel)} \quad (4)$$

$$\left(\frac{f}{g}\right)' = \frac{f' \cdot g - f \cdot g'}{g^2} \text{ (Quotientenregel)} \quad (5)$$

Insbesondere gilt für

$$\left(\frac{1}{g}\right)' = \frac{-g'}{g^2}$$

Beispiel:

Wir betrachten die Funktion $f : \mathbb{R} \setminus \{0\} \mapsto \mathbb{R}, x \mapsto \frac{1}{x^2}$. Die Ableitung berechnet sich nach dem obigen Satz nach

$$\left(\frac{1}{x^2}\right)' = \frac{-(x^2)'}{(x^2)^2} = \frac{-2x}{x^4} = -\frac{2}{x^3}.$$

Satz: (Kettenregel)

Die Verkettung zweier (oder mehrerer) Funktionen ist wieder differenzierbar. Im Falle zweier Funktionen f, g gilt

$$(g \circ f)'(x_0) = \underbrace{g'(f(x_0))}_{\text{äußere Ableitung}} \cdot \underbrace{f'(x_0)}_{\text{innere Ableitung}} \quad (6)$$

Beweis:

$$\begin{aligned} (g \circ f)'(x_0) &= \lim_{x \rightarrow x_0} \frac{g(f(x)) - g(f(x_0))}{x - x_0} = \lim_{x \rightarrow x_0} \frac{[g(f(x)) - g(f(x_0))] \cdot (f(x) - f(x_0))}{(f(x) - f(x_0)) \cdot (x - x_0)} \\ &= g'(f(x_0)) \cdot f'(x_0) \end{aligned}$$

Beispiel:

Es sei $f : \mathbb{C} \mapsto \mathbb{C}, x \mapsto ax$ und $g : \mathbb{C} \mapsto \mathbb{C}, x \mapsto e^x$. Also ist $f'(x) = a$ und $g'(x) = e^x$ und

$$(g \circ f)' = e^{ax}.$$

Damit folgt für die Ableitung

$$(g \circ f)' = g'(f(x)) \cdot f'(x) = e^{ax} \cdot a.$$

Mit der imaginären Einheit i ergibt sich daraus insbesondere für $a = i$

$$(e^{ix})' = i \cdot e^{ix} = i(\cos x + i \sin x) = i \cos x - \sin x.$$

Andererseits wissen wir, dass $(f \pm g)' = f' \pm g'$, also

$$(e^{ix})' = (\cos x + i \sin x)' = (\cos x)' + i(\sin x)'$$

Es gilt also $i \cos x - \sin x = (\cos x)' + i(\sin x)'$, der Vergleich von Imaginär- und Realteil liefert sofort

$$(\cos x)' = -\sin x \quad (\sin x)' = \cos x.$$

Für die Ableitung des Tangens kann die Quotientenregel (5) benutzt werden:

$$\begin{aligned}
 (\tan x)' &= \left(\frac{\sin x}{\cos x} \right)' \\
 &= \frac{(\sin x)' \cdot \cos x - \sin x \cdot (\cos x)'}{\cos^2 x} \\
 &= \frac{1}{\cos^2 x} = \underbrace{(\cos^2 x + \sin^2 x)}_{\text{Mit } \sin^2 x + \cos^2 x = 1} \cdot \frac{1}{\cos^2 x} \\
 &= 1 + \tan^2 x.
 \end{aligned}$$

Für $a > 0$ ist

$$\begin{aligned}
 a^x &= (e^{\ln a})^x = e^{x \cdot \ln a}, \text{ also} \\
 (a^x)' &= (e^{x \cdot \ln a})' = e^{(\ln a) \cdot x} \cdot \ln a = a^x \cdot \ln a.
 \end{aligned}$$

Gesucht ist die Ableitung der Funktion $x \mapsto \sin^2 x$. Schreibt man die Funktion in der Form $\sin x \cdot \sin x$, so kann sie mit der Produktregel berechnet werden:

$$(\sin x \cdot \sin x)' = \cos x \cdot \sin x + \sin x \cdot \cos x$$

Genauso lässt sich aber natürlich auch die Kettenregel nutzen:

$$\begin{aligned}
 f(x) &= \sin x \Rightarrow f'(x) = \cos x \\
 g(x) &= x^2 \Rightarrow g'(x) = 2x. \\
 g(f(x)) &= (\sin x)^2 \Rightarrow g(f(x))' = g'(f(x)) \cdot f'(x) = 2 \sin x \cdot \cos x.
 \end{aligned}$$

1.2 Höhere Ableitungen, Kurven

Definition: lokales Extremum:

Sei $f : D \mapsto \mathbb{R}$ und $x_0 \in D$. Dann hat f in x_0 ein lokales Maximum \Leftrightarrow es gibt eine Umgebung $U_\varepsilon(x_0)$ mit $f(x) \leq f(x_0)$ für alle $x \in U_\varepsilon(x_0) \cap D$.

Analog: f hat in x_0 ein lokales Minimum \Leftrightarrow es gibt eine Umgebung $U_\varepsilon(x_0)$ mit $f(x) \geq f(x_0)$ für alle $x \in U_\varepsilon(x_0) \cap D$.

x_0 wird dann als lokale Extremstelle bezeichnet.

Lokal bedeutet in diesem Zusammenhang, dass die Funktion f außerhalb der ε -umgebung noch weitere Extrema besitzen kann.

Satz:

Ist die Funktion $f :]a, b[\rightarrow \mathbb{R}$ differenzierbar, so gilt:
 $x_0 \in]a, b[$ ist lokale Extremstelle $\Rightarrow f'(x_0) = 0$.

Bemerkungen:

- i) Die Umkehrung des obigen Satzes gilt im allgemeinen nicht! Beispielsweise hat die Funktion $f :]-1, 1[\rightarrow \mathbb{R}, x \mapsto x^3$ die Ableitung $f'(x) = 3x^2$ und damit $f'(0) = 0$, 0 ist aber keine Extremstelle von $f(x)$.
- ii) Es ist wichtig, dass die untersuchte Stelle x_0 im Inneren des Intervalls liegt. Bei einer lokalen Extremstelle am Rand des Intervalls muss die Ableitung (einseitig!) nicht Null sein.
- iii) Der Satz kann zur Berechnung von Maxima oder Minima benutzt werden: man berechnet die Nullstellen der Ableitung. Liegt eine Extremstelle im Inneren des Definitionsbereichs, so muss sie eine der Nullstellen sein.

Satz:

Sei $f :]a, b[\rightarrow \mathbb{R}$ differenzierbar.

Gilt $f'(x) \begin{cases} > \\ \geq \\ = \\ \leq \\ < \end{cases} 0$ für $x \in]a, b[$, so ist $f \begin{cases} \text{streng monoton wachsend} \\ \text{monoton wachsend} \\ \text{monoton fallend} \\ \text{streng monoton fallend} \end{cases}$

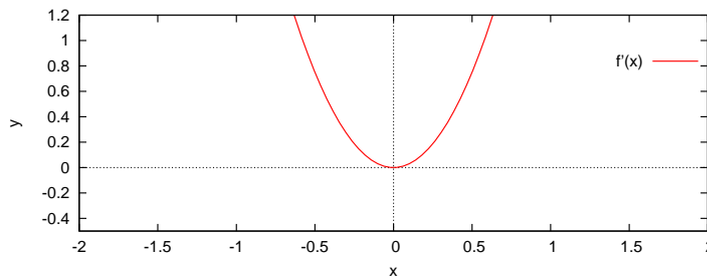
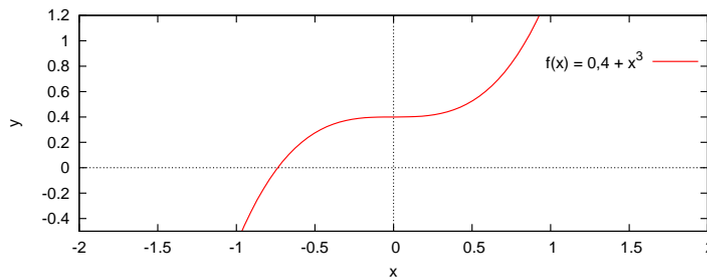
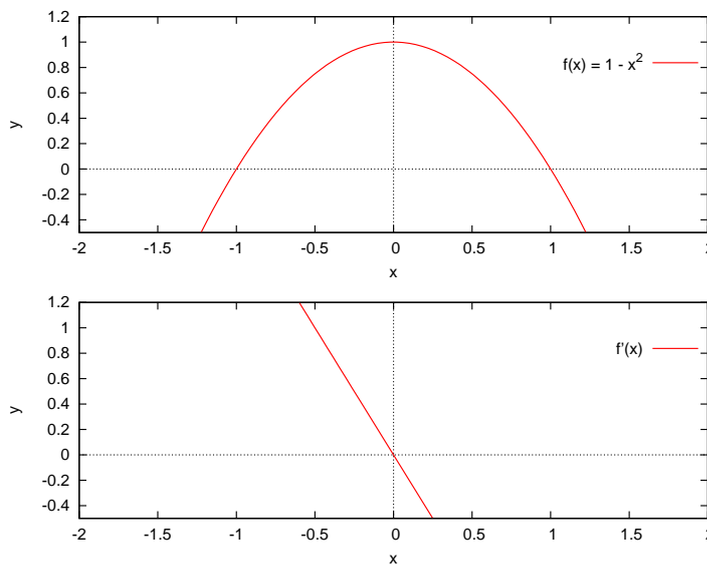


Abbildung 2: Die Funktion $0,4 + x^3$ (oben) und ihre Ableitung.

Man sieht am Beispiel $f :]-1, 1[\rightarrow \mathbb{R}, x \mapsto 0,4 + x^3$ (vgl. Abb. 2) sofort, dass auch aus strenger Monotonie nicht zwangsläufig folgt, dass $f'(x)$ stets größer oder kleiner Null ist.

Wir wissen also, dass $f'(x_0) = 0$ eine notwendige Bedingung für eine lokale Extremstelle ist. Wie verhält sich aber $f'(x)$ in der Nähe von x_0 ?

**Abbildung 3:** Die Funktion $1 - x^2$ (oben) und ihre Ableitung.

In Abb. 3 ist eine Funktion mit Extremstelle, in Abb. 2 eine Funktion mit einer an einer Stelle verschwindenden Ableitung dargestellt. Man erkennt, dass das Vorzeichen der Ableitung $f'(x)$ bei einer Extremstelle wechselt. Bleibt das Vorzeichen der Ableitung gleich, so liegt keine Extremstelle vor, die Funktion besitzt dann in x_0 einen Sattelpunkt.

Definition:

Sei $f : D \rightarrow K$ differenzierbar in D und $x_0 \in D$.
Ist $f' : D \rightarrow K$ differenzierbar (in x_0), so heißt f zweimal differenzierbar (in x_0).

Man schreibt $f''(x_0) := (f')'(x_0)$.

Entsprechend spricht man von mehrfach (3-mal, ... , n -mal) differenzierbar und bezeichnet die n -te Ableitung mit $f^{(n)}$, speziell ist $f^{(2)} = f''$, $f^{(1)} = f'$, $f^{(0)} = f$.

Satz:

$f :]a, b[\rightarrow \mathbb{R}$ sei zweimal differenzierbar. Gilt für ein $x_0 \in]a, b[$, dass $f'(x_0) = 0$ und $f''(x_0) < 0$, so hat f in x_0 ein lokales Maximum
 $f''(x_0) > 0$, so hat f in x_0 ein lokales Minimum

Anmerkung:

Die Bedingung $f''(x) \neq 0$ ist für die Existenz eines lokalen Extremums hinreichend, sie ist aber nicht notwendig. Für das einfache Beispiel $f(x) = x^4$ sieht man sofort, dass die zweite Ableitung an der Stelle des Minimums $x_0 = 0$ Null liefert, es handelt sich aber selbstverständlich um ein lokales Extremum. In diesem Fall ist es sinnvoll, zu untersuchen, ob die erste Ableitung einen Vorzeichenwechsel in ihrer Nullstelle zeigt. Wechselt die erste Ableitung $f'(x)$ in x_0 ihr Vorzeichen von positiven zu negativen Werten, handelt es sich bei der gefundenen Extremstelle um ein Minimum, bei einem Wechsel von negativen zu positiven Werten um ein Maximum.

Satz:

Sei $f :]a, b[\rightarrow \mathbb{R}$ zweimal differenzierbar.

1. Ist $f''(x) < 0$ für alle $x \in]a, b[$, so ist $f(x)$ rechtsgekrümmt (konkav) linksgekrümmt (konvex).
2. Ist f sogar 3-mal stetig differenzierbar, $x_0 \in]a, b[$ mit $f''(x_0) = 0$ und $f^{(3)}(x_0) \neq 0$, so ändert sich das Krümmungsverhalten in x_0 . x_0 wird dann als Wendestelle bezeichnet.

Eine Wendestelle x_0 mit $f'(x_0) = 0$ wird als Sattelstelle bezeichnet (beispielsweise $f(x) = x^3$, $x_0 = 0$).

1.3 Kurvendiskussion

Eine Kurvendiskussion dient dazu, sich ein Bild einer gegebenen Funktion zu machen. Dazu bestimmt man möglichst viele der folgenden Eigenschaften der Funktion:

- ggf. den maximalen Definitionsbereich,

- die Nullstellen,
- die Extremstellen,
- die Wendepunkte,
- das Krümmungsverhalten,
- falls nötig die Grenzwerte bei isolierten nicht definierten Stellen bzw. die Grenzwerte am Rand des Definitionsbereichs.

Mit Hilfe der bestimmten Eigenschaften ist es dann im Normalfall möglich, einen Graphen der Funktion zu erstellen.

Beispiel: $f(x) = x^2$

Ein erstes einfaches Beispiel:

- Definitionsbereich: $D = \mathbb{R}$
- Nullstellen: $f(x) = 0 \Leftrightarrow x = 0$.
- Extremstellen: $f'(x) = 2x = 0 \Leftrightarrow x = 0$.
 $f''(x) = 2 > 0 \Rightarrow f$ hat in x_0 ein lokales Minimum mit dem Funktionswert $f(0) = 0^2 = 0$.
- Wendepunkte: $f''(x) = 2 \neq 0$ für alle $x \in D \Rightarrow$ es existieren keine Wendepunkte.
- $f''(x) = 2 > 0$ für alle $x \in D \Rightarrow f(x)$ ist linksgekrümmt.
- Grenzwerte: die Funktion besitzt keine Polstellen. Es ist

$$\lim_{x \rightarrow -\infty} f(x) = \lim_{x \rightarrow \infty} f(x) = \infty.$$

Beispiel: ausführliche Kurvendiskussion:

Wir untersuchen die Funktion

$$\frac{x}{x^2 + 1}.$$

- Definitionsbereich: $D = \mathbb{R}$

- Nullstellen: $f(x) = 0 \Leftrightarrow x = 0$.

- Extrema: es ist

$$f'(x) = \frac{1 \cdot (x^2 + 1) - x \cdot 2x}{(x^2 + 1)^2} = \frac{-x^2 + 1}{(x^2 + 1)^2}.$$

Notwendige Bedingung für eine Extremstelle (f ist auf ganz \mathbb{R} differenzierbar) ist $f'(x) = 0$, also

$$-x^2 + 1 = 0 \Leftrightarrow x = \pm 1.$$

Zweite Ableitung:

$$\begin{aligned} f''(x) &= \frac{-2x(x^2 + 1)^2 - (-x^2 + 1) \cdot 2(x^2 + 1) \cdot 2x}{(x^2 + 1)^4} \\ &= \frac{-2x(x^2 + 1) + (-x^2 - 1) \cdot 4x}{(x^2 + 1)^3} = \frac{2x^3 - 6x}{(x^2 + 1)^3}, \end{aligned}$$

also

$$\begin{aligned} f''(1) &= \frac{-4}{2^3} = -\frac{1}{2} < 0 \Rightarrow 1 \text{ ist Maximalstelle mit } f(1) = \frac{1}{2} \\ f''(-1) &= \frac{4}{2^3} = \frac{1}{2} > 0 \Rightarrow -1 \text{ ist Minimalstelle mit } f(-1) = -\frac{1}{2} \end{aligned}$$

- Wendestellen:

$$f''(x) = 0 \Leftrightarrow 2x^3 - 6x = 0 \Leftrightarrow x^3 = 3x$$

$$x = 0 \text{ oder } x = \pm\sqrt{3}$$

Man kann nachrechnen, dass $f^{(3)}(x)$ an diesen Stellen ungleich Null ist, damit sind 0 und $\pm\sqrt{3}$ Wendestellen mit $f(0) = 0$ und $f(\pm\sqrt{3}) = \pm\sqrt{3}/4$.

- Für $x \rightarrow \infty$ ist $f''(x) > 0$. Das Vorzeichen der Ableitung ändert sich genau an den Wendestellen, damit folgt:
 - für $x > \sqrt{3}$ ist $f''(x) > 0 \Rightarrow f$ linksgekrümmt,
 - für $0 < x < \sqrt{3}$ ist $f''(x) < 0 \Rightarrow f$ rechtsgekrümmt,
 - für $-\sqrt{3} < x < 0$ ist $f''(x) > 0 \Rightarrow f$ linksgekrümmt,
 - für $x < -\sqrt{3}$ ist $f''(x) < 0 \Rightarrow f$ rechtsgekrümmt.

- Grenzwerte: die Funktion besitzt keine Polstellen. Es ist

$$\lim_{x \rightarrow -\infty} f(x) = \lim_{x \rightarrow \infty} f(x) = 0.$$

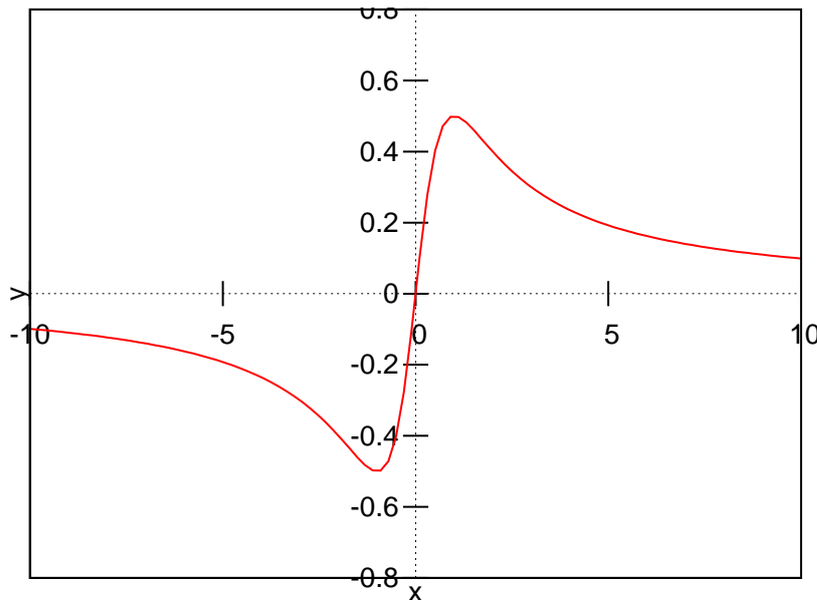


Abbildung 4: Beispielfunktion $f(x) = \frac{x}{x^2+1}$.

1.4 Speziellere Ableitungen

1.4.1 Logarithmische Ableitung

Wir betrachten den Spezialfall $f(x) = x^x, x > 0$. Beim Versuch, die Ableitung zu bestimmen, fällt sofort auf, dass hier keine der bisher bekannten Ableitungsregeln anwendbar ist, da die Variable x hier sowohl im Exponenten als auch in der Basis der Funktion auftritt. Um die Funktion ableiten zu können, wird sie zunächst logarithmiert:

$$\ln(f(x)) = \ln(x^x) = x \cdot \ln(x).$$

Differenziert man nun die linke und die rechte Seite der entstandenen Gleichung mithilfe der Produkt- und der Kettenregel, so erhält man einen Aus-

druck, der sich nach der gesuchten Größe $f'(x)$ auflösen lässt

$$\frac{1}{f(x)} \cdot f'(x) = \frac{f'(x)}{f(x)} = 1 \cdot \ln(x) + x \cdot \frac{1}{x} = \ln(x) + 1$$

$$f'(x) = f(x) \cdot (\ln(x) + 1) = x^x \cdot (\ln(x) + 1)$$

Diese Art des Differenzierens wird als *logarithmische Differentiation* bezeichnet. Dabei ist

$$(\ln(f(x)))' = \frac{1}{f(x)} \cdot f'(x) = \frac{f'(x)}{f(x)} \quad (7)$$

Definition: logarithmische Differentiation

In vielen Fällen, z.B. bei Funktionen der Form $f(x) = [u(x)]^{v(x)}$ mit $u(x) > 0$, kann die Ableitung nach dem Schema

- i) Logarithmieren der Funktionsgleichung
- ii) Differenzieren der logarithmierten Gleichung unter Beachtung der Kettenregel
- iii) Auflösen der entstandenen Gleichung nach der gesuchten Ableitung $f'(x)$.

Beispiel:

- $y = x^{\sin(x)}, x > 0$

Logarithmieren der Funktionsgleichung:

$$\ln y = \ln x^{\sin x} = \sin x \cdot \ln x$$

Jetzt kann die Gleichung differenziert werden ($y = y(x)$, Kettenregel beachten)

$$\frac{1}{y} \cdot y' = \cos x \cdot \ln x + \frac{1}{x} \sin x = \frac{x \cdot \cos \cdot \ln x + \sin x}{x}$$

$$y' = \frac{y(x \cdot \cos \cdot \ln x + \sin x)}{x},$$

durch einsetzen der Funktion $y = f(x) = x^{\sin x}$ erhält man das Ergebnis

$$(x^{\sin x})' = \frac{x^{\sin x}(x \cdot \cos \cdot \ln x + \sin x)}{x} = x^{\sin x - 1} \cdot (x \cdot \cos \cdot \ln x + \sin x)$$

- $y = \frac{u(x)}{v(x)}$ Logarithmieren der Funktionsgleichung:

$$y = \frac{u}{v} \Rightarrow \ln y = \ln \left(\frac{u}{v} \right) = \ln u - \ln v$$

und Differenzieren der logarithmierten Funktion (y, u und v sind Funktionen von x !)

$$\begin{aligned} \frac{1}{y} \cdot y' &= \frac{1}{u} \cdot u' - \frac{1}{v} \cdot v' \\ \frac{y'}{y} &= \frac{u'}{u} - \frac{v'}{v} = \frac{u'v - uv'}{uv} \end{aligned}$$

Durch Auflösen nach y' ergibt sich daraus

$$\begin{aligned} y' &= \left(\frac{u}{v} \right)' = y \cdot \frac{u'v - uv'}{uv} = \frac{u}{v} \cdot \frac{u'v - uv'}{uv} \\ &= \frac{u'v - uv'}{v^2}, \end{aligned}$$

die bereits bekannte Quotientenregel.

1.4.2 Ableitung der Umkehrfunktion

Wir betrachten eine umkehrbare Funktion $y = f(x)$ mit der Ableitung $y' = f'(x)$. Gesucht ist die Ableitung der Umkehrfunktion $y = g(x)$. Durch Auflösen der Funktionsgleichung $y = f(x)$ nach der Variablen x erhält man die nach x aufgelöste Gleichung $x = g(y)$

Da g die Umkehrfunktion zu f ist, gilt für die beiden Funktionen $y = f(x)$ und $x = g(y)$ der Zusammenhang

$$f(x) = f(g(y)) = y. \quad (8)$$

Dabei ist die Funktion $f(g(y))$ eine aus den Funktionen f und g zusammengesetzte, verkettete Funktion mit der inneren Funktion $g(y)$. Differenziert man die Gleichung $f(g(y))$ nach der Variablen x , so ist zu beachten, dass auch die Variable $y = y(x)$ der inneren Funktion von x abhängt. Durch zweimalige Anwendung der Kettenregel erhalten wir

$$y' = f'(x) = f'(g(y(x))) = f'(g(y)) \cdot g'(y) \cdot y'$$

1.5 Einfache Anwendungen der Differentialrechnung

$$y' = f'(g(y)) \cdot g'(y) \cdot y'$$

oder mit der Beziehung $g(y) = x$

$$f'(x) \cdot g'(y) = 1.$$

(Dasselbe Ergebnis erhält man auch durch Ableitung der Gleichung (8) nach der Variablen y). Nun lösen wir diese Beziehung nach $g'(y)$ auf:

$$g'(y) = \frac{1}{f'(x)} \quad (f'(x) \neq 0). \quad (9)$$

Hieraus lässt sich die Ableitung der Umkehrfunktion bestimmen, indem zunächst in der Ableitung $f'(x)$ die Variable x durch $g(y)$ ersetzt und danach formal die beiden Variablen vertauscht werden (Umbenennung der Variablen).

Beispiel: Ableitung der Umkehrfunktion

Gegeben ist die Funktion $f(x) = e^x$, deren Ableitung $f'(x) = e^x$ bereits bekannt ist.

Gesucht sei die Ableitung der Umkehrfunktion $y = g(x) = \ln x$.

Durch Auflösen der Funktionsgleichung $y = e^x$ nach der Variablen x erhalten wir $x = \ln y$. Die Ableitung dieser Funktion ist nach Gleichung (9)

$$g'(y) = \frac{1}{f'(x)} = \frac{1}{e^x} = \frac{1}{y} \quad (e^x = y)$$

Die Bezeichnung der Variablen spielt natürlich keine Rolle, so dass die Variablennamen x und y einfach vertauscht werden dürfen. Damit ergibt sich die gesuchte Ableitung der Umkehrfunktion $y = g(x) = \ln x$ zu

$$g'(x) = (\ln x)' = \frac{1}{x}$$

1.5 Einfache Anwendungen der Differentialrechnung

1.5.1 Die Regel von De L'Hospital

Wir können in vielen Fällen bereits Grenzwerte der Form $\lim_{x \rightarrow a} \frac{f(x)}{g(x)}$ bestimmen. Oft jedoch stößt man dabei auf Ausdrücke der Form $\frac{0}{0}$ oder $\frac{\infty}{\infty}$, wie beispielsweise bei der Bestimmung von $\lim_{x \rightarrow 0} \frac{\sin x}{x}$.

1.5 Einfache Anwendungen der Differentialrechnung

Wir betrachten den Fall $f(a) = g(a) = 0$ (d.h den Ausdruck der Form $\frac{0}{0}$). Dann gilt

$$\begin{aligned}\frac{f(x)}{g(x)} &= \frac{f(x) - f(a)}{g(x) - g(a)} \\ &= \frac{\frac{f(x)-f(a)}{x-a}}{\frac{g(x)-g(a)}{x-a}} \xrightarrow{x \rightarrow a} \frac{f'(a)}{g'(a)} \text{ falls } g'(a) \neq 0\end{aligned}$$

, also

$$\lim_{x \rightarrow a} \frac{f(x)}{g(x)} = \lim_{x \rightarrow a} \frac{f'(x)}{g'(x)}.$$

Für das obige Beispiel bedeutet dies

$$\lim_{x \rightarrow 0} \frac{\sin x}{x} = \lim_{x \rightarrow 0} \frac{\cos x}{1} = \frac{1}{1} = 1.$$

Satz: Regel von De L'Hospital

Sei $a \in \mathbb{R}$ oder $a = \pm\infty$ und

$$\lim_{x \rightarrow a} f(x) = 0 = \lim_{x \rightarrow a} g(x) \text{ oder } \lim_{x \rightarrow a} f(x) = \pm\infty = \lim_{x \rightarrow a} g(x).$$

Sind f und g differenzierbar und $g' \neq 0$ in der Nähe von a ($x \neq a$), so gilt

$$\lim_{x \rightarrow a} \frac{f(x)}{g(x)} = \lim_{x \rightarrow a} \frac{f'(x)}{g'(x)}, \quad (10)$$

sofern der rechte Grenzwert existiert (dabei ist $\pm\infty$ zugelassen).

Entsprechendes gilt natürlich für einseitige Grenzwerte.

Beispiel:

$$\lim_{x \rightarrow 0} \frac{\cos x - 1}{x^2} = \lim_{x \rightarrow 0} \frac{-\sin x}{2x} = \lim_{x \rightarrow 0} \frac{-\cos x}{2} = -\frac{1}{2}.$$

Vorsicht! Falls der Grenzwert auf der rechten Seite nicht existiert, kann daraus im allgemeinen nicht geschlossen werden, dass auch der linke nicht existiert:

Sei $f(x) = x + \sin x$, $g(x) = x$ und $a = \infty$. Dann ist

$$\lim_{x \rightarrow \infty} \frac{f'(x)}{g'(x)} = \lim_{x \rightarrow \infty} \frac{1 + \cos x}{1}$$

nicht existent, wohl aber

$$\lim_{x \rightarrow \infty} \frac{f(x)}{g(x)} = \lim_{x \rightarrow \infty} \frac{x + \sin x}{x} = \lim_{x \rightarrow \infty} \left(1 + \frac{\sin x}{x}\right) = 1.$$

Anmerkung:

es kann praktisch sein, Grenzwerte von $f(x) \cdot g(x)$ vom Typ $0 \cdot \infty$ in der Form

$$\frac{f(x)}{\frac{1}{g(x)}} \left(\text{Typ } \frac{0}{0} \right) \text{ oder } \frac{g(x)}{\frac{1}{f(x)}} \left(\text{Typ } \frac{\infty}{\infty} \right)$$

zu behandeln

Beispiel:

Bestimmung des Grenzwerts $\lim_{x \rightarrow 0^+} x \ln x$, also $f(x) = x \xrightarrow{x \rightarrow 0^+} 0$ und $g(x) = \ln x \xrightarrow{x \rightarrow 0^+} -\infty$:

i)

$$\lim_{x \rightarrow 0^+} x \ln x = \lim_{x \rightarrow 0^+} \frac{x}{\frac{1}{\ln x}} = \lim_{x \rightarrow 0^+} \frac{1}{\frac{-1/x}{(\ln x)^2}} = \lim_{x \rightarrow 0^+} \frac{(\ln x)^2}{-\frac{1}{x}}$$

... (Sackgasse!)

ii)

$$\lim_{x \rightarrow 0^+} x \ln x = \lim_{x \rightarrow 0^+} \frac{\ln x}{\frac{1}{x}} = \lim_{x \rightarrow 0^+} \frac{\frac{1}{x}}{-\frac{1}{x^2}} = \lim_{x \rightarrow 0^+} (-x) = 0$$

1.5.2 Bewegung eines Massenpunktes

Wir betrachten einen Massenpunkt, der sich der Einfachheit halber in einer Richtung entlang einer Geraden bewegen soll. Die gesamte Bewegung kann dann durch zwei Variablen, die zurückgelegte Strecke s und die Zeit t , beschrieben werden. Wir können die zurückgelegte Strecke als eine Funktion der Zeit auffassen $s = s(t)$ (es handelt sich um eine eindeutige Zuordnung). Befindet sich der Massenpunkt zur Zeit t an einer beliebigen Stelle $s(t)$, so legt er in der anschließenden Zeit Δt die Strecke $s(t + \Delta t) - s(t)$ zurück.

Daraus kann die durchschnittliche Geschwindigkeit über die Strecke Δs und die Zeit Δt nach

$$\bar{v} = \frac{\Delta s}{\Delta t} = \frac{s(t + \Delta t) - s(t)}{\Delta t}$$

berechnet werden¹. Die zu einer bestimmten Zeit t erreichte *Momentangeschwindigkeit* erhält man, wenn man das Zeitintervall genügend klein wählt, also im Grenzübergang $\Delta t \rightarrow 0$:

$$v(t) = \lim_{\Delta t \rightarrow 0} \frac{\Delta s}{\Delta t} = \lim_{\Delta t \rightarrow 0} \frac{s(t + \Delta t) - s(t)}{\Delta t} = \frac{ds}{dt} =: \dot{s}(t).$$

Die Momentangeschwindigkeit ist also die 1. Ableitung des Weges (bzw. des Ortes) nach der Zeit

$$v = \dot{s}(t) = \frac{ds}{dt}.$$

Die Beschleunigung $a(t)$ gibt die Änderung der Geschwindigkeit Δv im Zeitintervall Δt an. Besitzt unser Massenpunkt zu Zeit t die Geschwindigkeit $v(t)$ und zum Zeitpunkt $t + \Delta t$ die Geschwindigkeit $v + \Delta v$, dann beträgt die durchschnittliche Beschleunigung über die Zeit Δt

$$\bar{a} = \frac{\Delta v}{\Delta t} = \frac{v(t + \Delta t) - v(t)}{\Delta t},$$

für ein genügend klein gewähltes Zeitintervall (Grenzübergang $\Delta t \rightarrow 0$) erhält man die *Momentanbeschleunigung* $a(t)$:

$$a(t) = \lim_{\Delta t \rightarrow 0} \frac{\Delta v}{\Delta t} = \lim_{\Delta t \rightarrow 0} \frac{v(t + \Delta t) - v(t)}{\Delta t} = \frac{dv}{dt} =: \dot{v}(t).$$

Wegen $v(t) = \dot{s}(t)$ können wir den Ausdruck umformen:

$$a(t) = \frac{d}{dt}v(t) = \frac{d}{dt} \left(\frac{d}{dt}s(t) \right) = \ddot{s}(t)$$

Die Momentanbeschleunigung ist die 1. Ableitung der Geschwindigkeit nach der Zeit und damit gleichzeitig die 2. Ableitung des Weges nach der Zeit.

Beispiel: freier Fall

Für einen Körper (Massenpunkt) im freien Fall ohne Berücksichtigung des Luftwiderstands gilt das Weg-Zeit-Gesetz²

$$s(t) = \frac{1}{2}gt^2 \quad (t \geq 0)$$

(Dieses Gesetz ist experimentell sehr leicht nachzuvollziehen!). Geschwindigkeit und Beschleunigung beim freien Fall ohne Luftwiderstand

¹Voraussetzung ist die Definition der Geschwindigkeit als pro Zeiteinheit zurückgelegte Strecke.

erhält man daraus sofort durch ein- bzw. zweimaliges differenzieren nach der Zeit t :

$$v(t) = \dot{s} = \frac{1}{2}g \cdot 2t = gt$$

$$a(t) = \dot{v} = \ddot{s} = g = \text{const.}$$

1.5.3 Induktion

Wir betrachten eine im konstanten Magnetfeld rotierende Leiterschleife (vgl. Abb. 5).

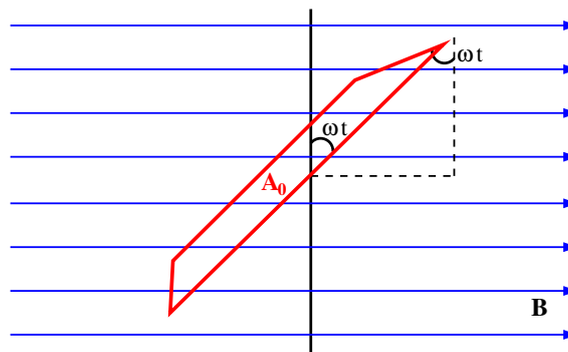


Abbildung 5: Leiterschleife im Magnetfeld

In einer Leiterschleife der Fläche A_0 , die von einer Flussdichte B durchsetzt wird, wird bei einer Änderung der Fläche eine Spannung

$$U_{\text{ind}} = -\frac{d\Phi}{dt} = -\dot{\Phi} \quad (11)$$

induziert (das ist das Induktionsgesetz). Die Größe $\Phi = B \cdot A$ wird als Induktionsfluss bezeichnet, die induzierte Spannung ist der Änderung des Induktionsflusses mit der Zeit direkt proportional.

Legt man die Position der Leiterschleife zur Zeit $t = 0$ senkrecht zur Flussdichte fest und lässt die Leiterschleife um eine Achse senkrecht zur Flussdichte mit der Winkelgeschwindigkeit ω rotieren, so wird sich der Induktionsfluss zeitlich verändern, da sich die Fläche senkrecht zur Flussdichte ändert. Die Spule hat

1.5 Einfache Anwendungen der Differentialrechnung

sich nach t Sekunden um den Winkel ωt aus der Senkrechten herausgedreht, die wirksame Fläche (senkrecht zu B) beträgt also

$$A(t) = A_0 \cos(\omega t)$$

Nach dem Induktionsgesetz (11) ist die induzierte Spannung

$$\begin{aligned} U_{\text{ind}} &= -\frac{d\Phi}{dt} = -\frac{d}{dt}(B \cdot A) = -B \frac{d}{dt}A(t) \\ &= -B \frac{d}{dt}A_0 \cos(\omega t) = \underbrace{BA_0\omega}_{=:U_0} \sin \omega t \end{aligned}$$

Man erhält eine induzierte Sinusspannung mit dem Scheitelwert $U_0 = BA_0\omega$

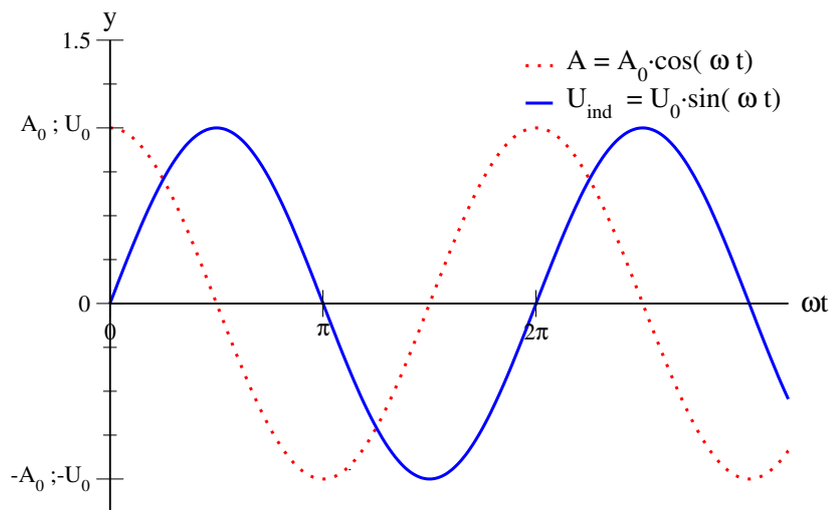


Abbildung 6: Leiterschleife im Magnetfeld: effektive Fläche A und induzierte Spannung U_{ind} . Die induzierte Spannung wird an den Stellen maximal, an denen die Änderung der effektiven Fläche maximal ist, also bei den Nulldurchgängen.

1.6 Differentiale

Definition: Differential einer Funktion

das Differential einer Funktion beschreibt den Zuwachs des Funktionswertes auf der an der Stelle x_0 errichteten Kurventangente bei einem Anstieg der Variablen um den Betrag dx :

$$dy = df = f'(x_0) \cdot dx$$

Da die Ableitung der Funktion $f'(x_0)$ über ihre Steigung an der Stelle x_0 definiert ist

$$y' = f'(x_0) = \lim_{\Delta x \rightarrow 0} \frac{\Delta y}{\Delta x}$$

mit $\Delta y = f(x_0 + \Delta x) - f(x_0)$,

schreibt man die Ableitung auch oft als Quotient der Differentiale

$$f'(x) = y' = \frac{dy}{dx} = \frac{d}{dx} f(x).$$

Für kleine Änderungen der Variablen $\Delta x = dx$ gilt dann näherungsweise

$$\Delta y = dy = f'(x_0)dx = f'(x_0)\Delta x,$$

die Tangente im Punkt $(x_0; f(x_0))$ ist in der unmittelbaren Nähe des Punktes eine gute Näherung für die Funktion $f(x)$.

1.6.1 Das Newton-Verfahren

Bei einer differenzierbaren Funktion kann der Funktionsgraph durch Tangenten approximiert werden. Diese Tatsache kann man zur Berechnung von Nullstellen ausnutzen.

Wir gehen von einer differenzierbaren Funktion $f : \mathbb{R} \mapsto \mathbb{R}$ und einem Variablenwert x_0 in der Nähe einer Nullstelle der Funktion f aus. Dann liefert die Nullstelle der Tangente an die Kurve an einer zunächst beliebig gewählten Stelle x_0 einen Variablenwert x_1 , der als Näherung für die Nullstelle angesehen werden kann.

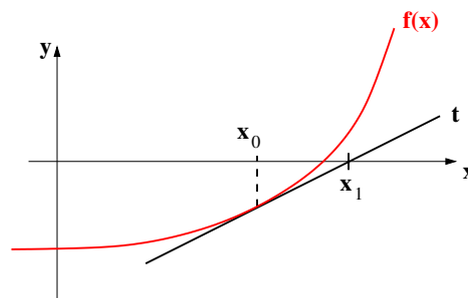


Abbildung 7: Zum Newton-Verfahren: Startwert x_0 und daraus bestimmter Variablenwert x_1 .

Wiederholt man die Prozedur mit einer Tangente an die Kurve mit der durch die Näherung gewonnenen Stelle x_1 , so erhält man eine weitere Näherung, die unter günstigen Bedingungen besser ist als die ursprüngliche Näherung x_0 . Wiederholt man die obigen Schritte mehrmals, so nähert man sich sukzessive dem tatsächlichen Wert der Nullstelle von f .

Die Tangente an die Kurve wird nach Gleichung (1) beschrieben durch

$$t(x) = f(x_0) + f'(x_0)(x - x_0),$$

wir suchen die Nullstelle der Tangente, also

$$\begin{aligned} 0 &= f(x_0) + f'(x_0)(x - x_0) \\ \Leftrightarrow -\frac{f(x_0)}{f'(x_0)} &= x_1 - x_0 \\ \Leftrightarrow x_1 &= x_0 - \frac{f(x_0)}{f'(x_0)} \end{aligned}$$

Durch Iteration (Wiederholung des Verfahrens mit dem im letzten Schritt gewonnenen Wert) nähert man sich im Idealfall an die Nullstelle der Funktion an:

$$x_{n+1} = x_n - \frac{f(x_n)}{f'(x_n)}, n \in \mathbb{N} \quad (12)$$

Beispiel:

Gesucht ist eine Nullstelle von $f(x) = x^2 - 4$. Benötigt wird natürlich die

erste Ableitung $f'(x) = 2x$.

Als erste Näherung wählen wir $x_0 = 1$.

$$x_{n+1} = x_n - \frac{f(x_n)}{f'(x_n)} = x_n - \frac{x_n^2 - 4}{2x_n} = \frac{2x_n^2 - (x_n^2 - 4)}{2x_n} = \frac{x_n^2 + 4}{2x_n}$$

Damit ergeben sich die Schritte

$$x_1 = \frac{1^2 + 4}{2 \cdot 1} = 2,5; x_2 = \frac{2,5^2 + 4}{2 \cdot 2,5} = 2,05; x_3 \approx 2,0006; x_4 \approx 2,0000009.$$

Anmerkungen:

- Das Newton-Verfahren konvergiert nicht immer (vgl. Abb. 7 - liegt der Startpunkt zu weit von der Nullstelle entfernt, kann die Tangente die x -Achse auch weit von der Nullstelle entfernt schneiden). Wenn es aber konvergiert, dann oft sehr schnell.
- Das Newton-Verfahren kann auch zur Lösung von Gleichungen benutzt werden. Sucht man beispielsweise eine Lösung von $x \cdot e^x = 1$, so wird daraus durch einfaches Umstellen $x \cdot e^x - 1 = 0$, was mit dem Newton-Verfahren behandelt werden kann.

2 Taylor-Polynome und -Reihen

Das Approximieren (Annähern) von Funktionen ist ein wichtiges Gebiet der Mathematik, da viele Geräte des modernen Lebens darauf zurückgreifen. Taschenrechner und Computer sind prominente Beispiele dafür, sie können selbst nur die 4 Grundrechenarten verarbeiten (Addition, Subtraktion, Multiplikation und Division) und müssen für kompliziertere Berechnungen (z.B. bei 3D-Anwendungen oder für aufwändige Regelungen) dennoch in der Lage sein, Werte von Funktionen wie $\sin(x)$, $\tan(x)$ oder Logarithmen mit einer gewissen Genauigkeit zu berechnen.

Durch Approximation ist es nun tatsächlich möglich, die genannten Funktionen (und natürlich viele weitere) durch geschicktes Verknüpfen der Grundrechenarten nachzubauen - eine der dafür genutzten Methoden ist die Taylor-Entwicklung.

Beispiel: Anwendung der Taylor-Entwicklung - Ableitung von e^x

Mit Hilfe der Taylorentwicklung um die Stelle $x_0 = 0$ (McLaurin-Entwicklung) - bisher schlicht als die Potenzreihendarstellung von e^x bekannt - lässt sich die Ableitung der Funktion $f(x) = e^x$ sehr einfach berechnen. Kennt man die Potenzreihe der Exponentialfunktion

$$e^x = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{x^n}{n!} = 1 + x + \frac{x^2}{2!} + \frac{x^3}{3!} + \frac{x^4}{4!} + \dots,$$

So kann man die Ableitung natürlich gliederweise durchführen und erhält

$$(e^x)' = 0 + 1 + 2 \cdot \frac{x}{2!} + 3 \cdot \frac{x^2}{3!} + 4 \cdot \frac{x^3}{4!} + \dots$$

und daraus wegen $n! = n \cdot (n-1) \cdot (n-2) \cdot \dots \cdot 1$ nach kürzen sofort

$$\begin{aligned}(e^x)' &= 0 + 1 + x + \frac{x^2}{2!} + \frac{x^3}{3!} + \frac{x^4}{4!} + \dots \\ &= 0 + e^x = e^x\end{aligned}$$

2.0.1 der Konvergenzradius

Wir betrachten eine Potenzreihe der allgemeinen Form

$$R(x) = \sum_{n=0}^{\infty} a_n x^n \quad (13)$$

und setzen voraus, dass sich alle Koeffizienten a_n von Null unterscheiden. Wenn die Reihe als Näherung für eine Funktion benutzt werden soll, muss sie natürlich konvergieren, sie muss für bestimmte Werte der Variablen x zumindest angenähert den Funktionswert liefern.

Satz: Quotientenkriterium (d'Alembert-Kriterium)

Die unendliche Reihe

$$\sum_{n=0}^{\infty} b_n \text{ mit } b_n \neq 0 \forall n \in \mathbb{N}, b_n \in \mathbb{C}$$

konvergiert, wenn

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{b_{n+1}}{b_n} \right| < 1.$$

Die Reihe divergiert, wenn

$$\lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{b_{n+1}}{b_n} \right| > 1.$$

Setzt man für die Koeffizienten $b_n = a_n x^n$ (und damit $b_{n+1} = a_{n+1} x^{n+1}$), so wird die unendliche Reihe zur Potenzreihe (13), sie konvergiert nach dem Quotientenkriterium, wenn

$$\begin{aligned} \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{a_{n+1} x^{n+1}}{a_n x^n} \right| &= |x| \cdot \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{a_{n+1}}{a_n} \right| < 1 \\ \Rightarrow |x| &< \frac{1}{\lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{a_{n+1}}{a_n} \right|} = \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{a_n}{a_{n+1}} \right| =: r \end{aligned} \quad (14)$$

Die Größe r heißt Konvergenzradius (oft auch Konvergenzbereich). Für $|x| < r$, also für x im Intervall $] - r; r[$ konvergiert die Potenzreihe.

Beispiel: geometrische Reihe
die unendliche Reihe

$$\sum_{n=0}^{\infty} x^n = 1 + x + x^2 + x^3 + \dots + x^n + x^{n+1} + \dots$$

ist eine Potenzreihe der Form

$$\sum_{n=0}^{\infty} a_n x^n$$

mit den Koeffizienten $a_n = 1 \forall x \in \mathbb{N}$. Ihr Konvergenzradius berechnet sich nach (14) wie folgt:

$$r = \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{a_n}{a_{n+1}} \right| = \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{1}{1} \right| = 1.$$

Wir erhalten also das erwartete Ergebnis, die Reihe konvergiert für $|x| < r = 1$, sie divergiert für $|x| > r = 1$. Das Quotientenkriterium liefert keine Aussage über die Ränder des Intervalls ($x = \pm 1$), sie müssen gesondert untersucht werden. Für $x = 1$ ergibt sich für die Reihe

$$\sum_{n=0}^{\infty} x^n = 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + \dots \text{ divergent,}$$

für $x = -1$ ergibt sich

$$\sum_{n=0}^{\infty} x^n = 1 - 1 + 1 - 1 + 1 - 1 + \dots \text{ divergent.}$$

2.1 Taylorreihen

Als Beispiel für den Zusammenhang zwischen Potenzreihen und Funktionen betrachten wir wieder die geometrische Reihe, die Potenzreihe

$$P(x) = 1 + x^1 + x^2 + x^3 + \dots = \sum_{n=0}^{\infty} x^n.$$

Sie konvergiert für $|x| < 1$, wir wissen bereits, dass der Wert der Summe in diesem Konvergenzbereich $\frac{1}{1-x}$ beträgt. Folglich gilt für $-1 < x < 1$ die

Beziehung

$$\sum_{n=0}^{\infty} x^n = \frac{1}{1-x},$$

dies bedeutet aber auch die Gleichheit zweier Funktionen

$$f(x) = \frac{1}{1-x} = \sum_{n=0}^{\infty} x^n.$$

Die gebrochenrationale Funktion $f(x) = \frac{1}{1-x}$ stimmt überall im Intervall $] -1; 1[$ mit der Potenzreihe $\sum x^n$ überein, die Potenzreihe ist lediglich eine spezielle Darstellung der Funktion.

Allgemein gilt: ist eine Funktion f in x_0 differenzierbar, so lässt sich die Kurve in der Nähe der Stelle x_0 grob durch die Tangente annähern. Beispielsweise gilt an der Stelle $x_0 = 0$:

$$f(x) \approx f(0) + f'(0) \cdot x$$

Es darf vermutet werden, dass höhere Ableitungen bessere Näherungen für den Kurvenverlauf liefern. Um dies zu untersuchen, setzen wir ein Polynom höherer Ordnung als Näherung für $f(x)$ an:

$$f(x) \approx f(0) + bx + cx^2 + dx^3 =: p(x).$$

Da das Polynom $p(x)$ als Näherung für die Funktion f fungieren soll, müssen seine Ableitungen den jeweiligen Ableitungen $f^{(n)}$ entsprechen:

$$p'(x) = b + 2cx + 3dx^2$$

$$p''(x) = 2c + 3 \cdot 2 \cdot dx$$

$$p^{(3)}(x) = 3 \cdot 2 \cdot 1 \cdot d, \text{ also}$$

$$f'(0) = p'(0) = b$$

$$f''(0) = p''(0) = 2c \Rightarrow c = \frac{1}{2} f''(0)$$

$$f^{(3)}(0) = p^{(3)}(0) = 3 \cdot 2 \cdot 1 \cdot d \Rightarrow d = \frac{1}{3!} f^{(3)}(0)$$

Für steigendes n erhält man Polynome immer höheren Grades und im Grenzwert für $n \rightarrow \infty$ schließlich eine Potenzreihe. Diese Potenzreihe wird als *Taylorreihe* bezeichnet. In vielen Fällen konvergiert diese Reihe, sie ist dann eine andere Darstellung der ursprünglichen Funktion.

2.1.1 Die Mac Laurinsche Reihe

Für die Entwicklung einer Funktion $f(x)$ in eine Potenzreihe der Form

$$f(x) = a_0 + a_1x + a_2x^2 + a_3x^3 + a_4x^4 + \dots \quad (15)$$

gehen wir von zwei einfachen Annahmen aus:

- i) Die Entwicklung der Funktion in die obige Form ist grundsätzlich möglich und eindeutig
- ii) Die Funktion $f(x)$ ist in der Umgebung von $x = 0$ beliebig oft differenzierbar, die Ableitungen an der Stelle $x = 0$ ($f'(0)$, $f''(0)$, $f^{(3)}(0)$, ...) sind bekannt (oder berechenbar).

Bezeichnen wir den Konvergenzradius der Potenzreihe mit r , dann ist die Funktion für $|x| < r$ lediglich eine andere Darstellung der Potenzreihe, so dass für die Funktion und ihre Ableitungen gilt:

$$\begin{aligned} f(x) &= a_0 + a_1x + a_2x^2 + a_3x^3 + a_4x^4 + \dots \\ f'(x) &= a_1 + 2a_2x + 3a_3x^2 + 4a_4x^3 + 5a_5x^4 + \dots \\ f''(x) &= 2 \cdot 1a_2 + 2 \cdot 3a_3x + 3 \cdot 4a_4x^2 + 4 \cdot 5a_5x^3 + 5 \cdot 6a_6x^4 + \dots \\ f^{(3)}(x) &= 1 \cdot 2 \cdot 3a_3 + 2 \cdot 3 \cdot 4a_4x + 3 \cdot 4 \cdot 5a_5x^2 + 4 \cdot 5 \cdot 6a_6x^3 + 5 \cdot 6 \cdot a_6x^4 + \dots \\ &\vdots \end{aligned}$$

Um die Koeffizienten a_k zu bestimmen, können wir jetzt die als bekannt vorausgesetzten Ableitungen an der Stelle $x = 0$ benutzen:

$$\begin{aligned} f(0) &= 1 \cdot a_0 &&= 0! \cdot a_0 \\ f'(0) &= 1 \cdot a_1 &&= 1! \cdot a_1 \\ f''(0) &= 1 \cdot 2 \cdot a_2 &&= 2! \cdot a_2 \\ f^{(3)}(0) &= 1 \cdot 2 \cdot 3 \cdot a_3 &&= 3! \cdot a_3 \\ f^{(4)}(0) &= 1 \cdot 2 \cdot 3 \cdot 4 \cdot a_4 &&= 4! \cdot a_4 \\ &\vdots \end{aligned}$$

Betrachtet man die Funktion selbst als die nullte Ableitung, so sind die Koeffizienten der Potenzreihe durch die Ableitungen der Funktion an der Stelle $x = 0$ eindeutig bestimmt. Sie werden offensichtlich durch die Vorschrift

$$a_0 = \frac{f(0)}{0!}, a_1 = \frac{f'(0)}{1!}, a_2 = \frac{f''(0)}{2!}, a_3 = \frac{f^{(3)}(0)}{3!}, \dots$$

oder verallgemeinert

$$a_n = \frac{f^{(n)}}{n!} \quad (n = 0, 1, 2, 3, \dots)$$

gebildet. Für die Potenzreihenentwicklung einer solchen Funktion gilt unter den genannten Voraussetzungen

Satz: Entwicklung einer Funktion in eine Potenzreihe (Mac Laurinsche Reihe)

Unter bestimmten Bedingungen kann eine Funktion $f(x)$ in eine Potenzreihe der Form

$$f(x) = f(0) + \frac{f'(0)}{1!}x^1 + \frac{f''(0)}{2!}x^2 + \dots = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{f^{(n)}(0)}{n!}x^n \quad (16)$$

(Mac Laurinsche Reihe) entwickelt werden.

- Die Mac Laurinsche Reihe ist die Potenzreihenentwicklung der Funktion $f(x)$ um den Nullpunkt $x = 0$, der deshalb auch als *Entwicklungspunkt* bezeichnet wird. Sie ist ein Sonderfall der allgemeineren Potenzreihenentwicklung nach Taylor.
- Für die Entwicklung ist es notwendig, dass die Funktion $f(x)$ an der Entwicklungsstelle $x = 0$ *beliebig oft differenzierbar* sein. Diese Bedingung ist allerdings nicht hinreichend.
- Der Konvergenzradius der Mac Laurinschen Reihe von $f(x)$ kann nach Gl. (14) bestimmt werden. Innerhalb des Konvergenzradius wird die Funktion $f(x)$ eindeutig durch die Potenzreihe dargestellt.
- Die Symmetrieeigenschaften einer Funktion $f(x)$ spiegeln sich in der Mac Laurinschen Reihe wieder: in der Reihenentwicklung einer geraden (ungeraden) Funktion treten nur gerade (ungerade) Potenzen von x auf.

Beispiel:

1. Mac Laurinsche Reihe von $f(x) = e^x$: die Exponentialfunktion ist sicher beliebig oft differenzierbar, wir können sehr einfach alle Ableitungen angeben:

$$f(x) = e^x \text{ und damit } f^{(n)}(x) = e^x \quad (n = 0, 1, 2, \dots)$$

Für die Reihenentwicklung um den Nullpunkt benötigen wir die Ableitungen an der Stelle $x = 0$:

$$f^{(n)}(0) = e^0 = 1 \quad (n = 0, 1, 2, \dots)$$

Damit erhalten wir sofort die Potenzreihenentwicklung der e -Funktion

$$\begin{aligned} e^x &= 1 + \frac{1}{1!}x^1 + \frac{1}{2!}x^2 + \frac{1}{3!}x^3 + \dots \\ &= 1 + \frac{x^1}{1!} + \frac{x^2}{2!} + \frac{x^3}{3!} + \dots = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{x^n}{n!}. \end{aligned}$$

Ihr Konvergenzradius berechnet sich nach (14)

$$r = \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{a_n}{a_{n+1}} \right| = \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{(n+1)!}{n!} \right| = \lim_{n \rightarrow \infty} n = \infty,$$

Die Reihe konvergiert beständig.

Ersetzt man in der Reihenentwicklung formal die Variable x durch $-x$, so erhält man

$$\begin{aligned} e^{-x} &= 1 + \frac{(-x)^1}{1!} + \frac{(-x)^2}{2!} + \frac{(-x)^3}{3!} + \dots = 1 - \frac{x^1}{1!} + \frac{x^2}{2!} - \frac{x^3}{3!} + \dots \\ &= \sum_{n=0}^{\infty} (-1)^n \cdot \frac{x^n}{n!}. \end{aligned}$$

Sie konvergiert ebenfalls beständig.

2. Mac Laurinsche Reihe von $f(x) = \cos x$: es ist

$$\begin{aligned} f(x) &= \cos x && \Rightarrow f(0) = 1 \\ f'(x) &= -\sin x && \Rightarrow f'(0) = 0 \\ f''(x) &= -\cos x && \Rightarrow f''(0) = -1 \\ f^{(3)}(x) &= \sin x && \Rightarrow f^{(3)}(0) = 0 \\ f^{(4)}(x) &= \cos x && \Rightarrow f^{(4)}(0) = 1 \end{aligned}$$

Ab der vierten Ableitung wiederholen sich die Werte. Die Mac Laurinsche Reihe der Kosinusfunktion lautet also

$$\cos x = 1 - \frac{x^2}{2!} + \frac{x^4}{4!} - \frac{x^6}{6!} + \dots = \sum_{n=0}^{\infty} (-1)^n \cdot \frac{x^{2n}}{(2n)!}.$$

Sie besteht wegen der Spiegelsymmetrie (gerade Funktion) ausschließlich gerade Potenzen. Die Berechnung des Konvergenzradius ist hier komplizierter, da ja jeder zweite Koeffizient verschwindet. Durch die Substitution der Variablen ($t = x^2$) erhält man aber einen Konvergenzradius von $r = \infty$.

2.1.2 Taylorpolynome und -reihen

In vielen Fällen ist die MacLaurin-Entwicklung einer Funktion $f(x)$ nicht möglich. Oft liegt das daran, dass die Funktion selbst an der Stelle $x = 0$ nicht Definiert ist (z.B. für $f(x) = \ln(x); x \in \mathbb{R}; x > 0$). Auch das folgende Beispiel zeigt dies:

Beispiel:

wir versuchen die Funktion $f(x) = \frac{1}{x}$ in eine Potenzreihe zu entwickeln. Die ersten Ableitungen sind

$$\begin{aligned} f(x) &= \frac{1}{x} = x^{-1} = x^{-1} = (-1)^0 \cdot 0! \cdot x^{-0-1} \\ f'(x) &= (-1)x^{-2} = (-1)^1 x^{-2} = (-1)^1 \cdot 1! \cdot x^{-1-1} \\ f''(x) &= (-1)(-2)x^{-3} = (-1)^2 \cdot 2x^{-3} = (-1)^2 \cdot 2! \cdot x^{-2-1} \\ f^{(3)}(x) &= 1 \cdot 2 \cdot (-3)x^{-4} = (-1)^3 \cdot 1 \cdot 2 \cdot 3 \cdot x^{-4} = (-1)^3 \cdot 3! \cdot x^{-3-1} \\ &\vdots \end{aligned}$$

Die Systematik ist leicht zu erkennen, verallgemeinert gilt offensichtlich für die n -te Ableitung

$$f^{(n)}(x) = (-1)^n \cdot n! \cdot x^{-n-1}.$$

Für die Entwicklung um die Stelle $x = 0$ werden die Ableitungen $f^{(n)}(0)$ benötigt, die in diesem Fall nicht definiert sind.

Um die Funktion trotzdem in eine Potenzreihe entwickeln zu können, drücken wir sie zunächst in einer anderen Form aus:

$$f(x) = g(x - x_0) = g(h).$$

Die Entwicklung der unbekanntenen Funktion $g(h)$ nach ihrer Variablen h (um die Stelle $h = 0$) kann nun einfach angegeben werden:

$$g(h) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{g^{(n)}(0)}{n!} h^n \quad (17)$$

$$= g(h=0) + \frac{g'(h=0)}{1!} h + \frac{g''(h=0)}{2!} h^2 + \frac{g^{(3)}(h=0)}{3!} h^3 + \dots \quad (18)$$

Nutzt man aus, dass

$$\begin{aligned} f(x) &= g(x - x_0) & \Rightarrow g(h=0) &= f(x_0) \\ f^{(n)}(x) &= g^{(n)}(x - x_0) & \Rightarrow g^{(n)}(h=0) &= f^{(n)}(x_0) \\ h &= x - x_0, \end{aligned}$$

so kann Gleichung (18) umgeschrieben werden in

$$\begin{aligned} f(x) &= f(x_0) + \frac{f'(x_0)}{1!} (x - x_0) + \frac{f''(x_0)}{2!} (x - x_0)^2 + \frac{f^{(3)}(x_0)}{3!} (x - x_0)^3 + \dots \\ &= \sum_{n=0}^{\infty} \frac{f^{(n)}(x_0)}{n!} (x - x_0)^n, \end{aligned}$$

die allgemeine Form einer Taylorreihe. Da für die Entwicklung die spezielle Stelle x_0 benutzt wird, bezeichnet man sie als eine Taylor-Entwicklung um die Stelle x_0 .

Beispiel: Taylorentwicklung

zurück zu unserem Beispiel oben - wir können mit der Taylor-Entwicklung auch die Funktion $f(x) = \frac{1}{x}$ in ein Potenzreihe entwickeln. Wählt man als Entwicklungspunkt $x_0 = 1$, ergibt sich mit den Ableitungen oben

$$\begin{aligned} f^{(n)}(x_0) &= (-1)^n \cdot n! \cdot x_0^{-n-1} = (-1)^n \cdot n! \cdot 1^{-n-1} = (-1)^n \cdot n! \\ f(x) &= \sum_{n=0}^{\infty} \frac{f^{(n)}(1)}{n!} (x - 1)^n = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(-1)^n \cdot n!}{n!} (x - 1)^n = \sum_{n=0}^{\infty} (-1)^n (x - 1)^n. \end{aligned}$$

Der Konvergenzradius der Reihe ist

$$r = \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{a_n}{a_{n+1}} \right| = \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{(-1)^n}{(-1)^{n+1}} \right| = \lim_{n \rightarrow \infty} |(-1)| = 1.$$

Die Reihe konvergiert also für $|x - x_0| = |x - 1| < r = 1$ bzw. im Bereich $0 < x < 2$:

$$f(x) = \frac{1}{x} = \sum_{n=0}^{\infty} (-1)^n (x-1)^n; \quad 0 < x < 2$$

Ganz analog lässt sich eine Reihe für den natürlichen Logarithmus $f(x) = \ln(x); x > 0$ über eine Entwicklung um die Stelle $x_0 = 1$ berechnen. Die Funktion und ihre erste Ableitung lauten

$$\begin{aligned} f(x) &= \ln(x) & \Rightarrow f(1) &= \ln(1) = 0 \\ f'(x) &= \frac{1}{x} \\ &\Rightarrow f'(1) = 1, \end{aligned}$$

ab hier können die oben gefundenen Ableitungen direkt benutzt werden (n wird einfach um eins hochgezählt!):

$$\begin{aligned} f''(x) &= (-1)x^{-2} = (-1)^1 x^{-2} = (-1)^1 \cdot (2-1)! \cdot x^{-2} \\ &\Rightarrow f''(1) = (-1)^1 \cdot (2-1)! \\ f^{(3)}(x) &= (-1)(-2)x^{-3} = (-1)^2 \cdot 2x^{-3} = (-1)^2 \cdot (3-1)! \cdot x^{-3} \\ &\Rightarrow f^{(3)}(1) = (-1)^2 \cdot (3-1)! \\ &\vdots \\ f^{(n)}(x) &= (-1)^{n-1} (n-1)! \cdot x^{-n} \\ &\Rightarrow f^{(n)}(1) = (-1)^{n-1} \cdot (n-1)! \end{aligned}$$

Damit lautet die Reihe für den $\ln(x)$ also

$$\begin{aligned} f(x) = \ln(x) &= \sum_{n=0}^{\infty} \frac{f^{(n)}(x_0)}{n!} (x - x_0)^n = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{f^{(n)}(1)}{n!} (x - 1)^n \\ &= \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(-1)^{n-1} (n-1)!}{n!} (x - 1)^n = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(-1)^{n-1}}{n} (x - 1)^n \end{aligned}$$

Ihr Konvergenzradius ist

$$\begin{aligned} r &= \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{a_n}{a_{n+1}} \right| = \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{(-1)^{n-1} (n+1)}{(-1)^n \cdot n} \right| \\ &= \lim_{n \rightarrow \infty} \left| \frac{n+1}{n} \right| = \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{n}{n} + \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{1}{n} = 1. \end{aligned}$$

Die Reihe konvergiert ebenfalls für $0 < x < 2$.

Definition:

Es sei $x_0 \in D$ und $f : D \mapsto K$ sei n -mal differenzierbar. Dann heißt

$$T_n(x) := \sum_{k=0}^n \frac{1}{k!} f^{(k)}(x_0)(x - x_0)^k \quad (19)$$

$$= f(x_0) + f'(x_0)(x - x_0) + \frac{1}{2} f''(x_0)(x - x_0)^2 + \cdots + \frac{1}{n!} f^{(n)}(x_0)(x - x_0)^n$$

das n -te Taylorpolynom zur Funktion f in x_0 .

Setzt man $n = 1$, so erhält man die Tangentengleichung als lineare Näherung

$$f(x) \approx T_1(x) = f(x_0) + f'(x_0) \cdot (x - x_0),$$

für $n = 2$ ergibt sich eine Parabel.

Beispiel:

Das 2. Taylorpolynom der Funktion $f(x) = \frac{1}{x}$ in $x_0 = 2$ mit $f'(x) = -\frac{1}{x^2}$ und $f''(x) = 2 \cdot \frac{1}{x^3}$ ist

$$\begin{aligned} T_2(x) &= f(2) + f'(2)(x - 2) + \frac{1}{2} f''(2)(x - 2)^2 \\ &= \frac{1}{2} + \left(-\frac{1}{4}\right)(x - 2) + \frac{1}{2} \cdot \frac{1}{4}(x - 2)^2 \\ &= \frac{1}{2} - \frac{1}{4}x + \frac{1}{2} + \frac{1}{8}(x^2 - 4x + 4) \\ &= \frac{3}{2} - \frac{3}{4}x + \frac{1}{8}x^2 \end{aligned}$$

Man sieht sofort, dass damit tatsächlich gilt:

$$\begin{aligned} T_2(2) &= \frac{3}{2} - \frac{3}{2} + \frac{1}{2} = \frac{1}{2} = f(2) \\ T_2'(2) &= -\frac{3}{4} + 2 \cdot \frac{1}{8} \cdot 2 = -\frac{1}{4} = f'(2) \\ T_2''(2) &= \frac{1}{4} = f''(2) \end{aligned}$$

Beispiel:

Wir betrachten die Funktion $f(x) = e^x$.

Die n -te Ableitung ist hier $f^{(n)} = e^x$ mit der Eigenschaft $f^{(n)}(0) = e^0 = 1$.

Damit vereinfacht sich die Taylorreihe um $x_0 = 0$ zu

$$e^x = 1 + x + \frac{1}{2!}x^2 + \frac{1}{3!}x^3 + \dots = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{x^n}{n!}$$

(Zur Erinnerung: $0! := 1$).

Die bereits bekannte Potenzreihen-Darstellung einer Funktion entspricht der Taylorreihe um die Stelle $x_0 = 0$. Man nennt diese spezielle Reihe auch *McLaurinsche Reihe* zu f . Das n -te Taylorpolynom in $x_0 = 0$ entspricht einer nach n Gliedern (nach x^n) abgeschnittenen Potenzreihe.

Satz:

Sei $f :]a, b[\rightarrow \mathbb{R}$ $(n+1)$ -mal differenzierbar, $x_0 \in]a, b[$ und $T_n(x)$ das n -te Taylorpolynom zu f in x_0 . Dann gibt es zu jedem $x \in]a, b[$ ein θ zwischen x_0 und x mit

$$f(x) = T_n(x) + \underbrace{\frac{f^{(n+1)}(\theta)}{(n+1)!}(x-x_0)^{n+1}}_{\text{Restglied}}$$

Der letzte Satz liefert eine Möglichkeit, die Qualität der Näherung über das Taylorpolynom abzuschätzen. Stellt man den Ausdruck um, so ergibt sich

$$|f(x) - T_n(x)| = \left| \frac{f^{(n+1)}(\theta)}{(n+1)!}(x-x_0)^{n+1} \right| \quad (20)$$

für ein θ zwischen x_0 und x . Man erhält damit eine Abschätzung, wie groß die maximale Abweichung des Taylorpolynoms von der dargestellten Funktion $f(x)$ für ein gegebenes x ist.

Beispiel:

Für das im vorigen Beispiel mit $f(x) = \frac{1}{x}$ bestimmte Taylorpolynom um die Stelle $x_0 = 2$

$$T_2(x) = \frac{3}{2} - \frac{3}{4}x + \frac{1}{8}x^2$$

lässt sich die Qualität der Näherung für x aus dem Intervall $[1, 5; 2, 5]$ folgendermaßen abschätzen:

Nach (20) gibt es für alle $x \in [1,5; 2,5]$ ein θ zwischen 2 und x mit der Eigenschaft

$$|f(x) - T_2(x)| = \left| \frac{f^{(3)}(\theta)}{3!} (x-2)^3 \right|.$$

Es wird also die dritte Ableitung $f^{(3)} = -6 \cdot \frac{1}{x^4}$ benötigt. Eingesetzt ergibt sich

$$|f(x) - T_2(x)| = \left| -6 \cdot \frac{1}{\theta^4} \frac{1}{3!} (x-2)^3 \right|.$$

Da die Größe θ^4 im Nenner steht, wird der Ausdruck für das kleinste θ maximal, wir können also sicher schreiben

$$|f(x) - T_2(x)| = \left| -6 \cdot \frac{1}{\theta^4} \frac{1}{3!} (x-2)^3 \right| \leq \frac{1}{1,5^4} (0,5)^3 \approx 0,025$$

Beispiel:

Taylorpolynom $T_n(x)$ für $n = 1, 2$ und 3 der Funktion

$$f(x) = e^{\cos x} \text{ um } x_0 = 0$$

Ableitungen:

$$f'(x) = e^{\cos x} \cdot (-\sin x)$$

$$\Rightarrow f'(0) = 0$$

$$f''(x) = e^{\cos x} (-\sin x)(-\sin x) + (-\cos x)e^{\cos x}$$

$$= e^{\cos x} (\sin^2 x - \cos x)$$

$$\Rightarrow f''(0) = e^1 (0 - 1) = -e$$

$$f^{(3)}(x) = e^{\cos x} (-\sin(x))(\sin x - \cos x) + e^{\cos x} (2 \sin x \cdot \cos x - (-\sin x))$$

$$= e^{\cos x} (3 \sin x \cos x - \sin^3 x + \sin x)$$

$$\Rightarrow f^{(3)}(0) = 0$$

Es folgt also

$$T_1(x) = e; T_2(x) = T_3(x) = e - \frac{1}{2}ex^2$$

Der maximale Fehler bei der Approximation wird durch das Restglied beschrieben:

$$|f(x) - T_n(x)| = \left| \frac{f^{(n+1)}(\theta)}{(n+1)!} (x-x_0)^{n+1} \right|.$$

Für den vorliegenden Fall vereinfacht sich der Ausdruck $(x - x_0)$ zu x , es ergibt sich für die das erste Taylorpolynom mit $n = 1$:

$$|f(x) - T_1(x)| = \left| \frac{e^{\cos \theta} (\sin^2 \theta - \cos \theta)}{2} \cdot x^2 \right| \leq \frac{e}{2} \cdot x^2$$

und für das zweite Taylorpolynom mit $n = 2$:

$$|f(x) - T_2(x)| = \left| \frac{f^{(3)}(\theta)}{3!} x^3 \right| \leq \frac{e}{3} |x^3|$$

Anwendungen der Taylorentwicklung

Eine häufige Anwendung der Taylor- oder MacLaurin-Entwicklung ist die näherungsweise Berechnung von Wurzeln.

Beispiel: Entwicklung einer Wurzel:

gesucht ist der Wert $\sqrt[3]{1,1}$, er lässt sich recht einfach durch die ersten zwei Glieder einer Entwicklung der Funktion

$$f(x) = \sqrt[3]{1+x} = (1+x)^{\frac{1}{3}}$$

um die Stelle $x_0 = 0$ abschätzen. Benötigt werden der Wert der Funktion sowie der Wert der ersten Ableitung an der Stelle x_0

$$\begin{aligned} f(0) &= \sqrt[3]{1} = 1 \\ f'(x) &= \frac{1}{3} (1+x)^{-\frac{2}{3}} \Rightarrow f'(0) = \frac{1}{3} \end{aligned}$$

Die Näherung ist das Taylorpolynom $T_1(x)$

$$\begin{aligned} T_1(x) &= \frac{1}{0!} f(0) + \frac{1}{1!} f'(0)x \\ &= 1 + \frac{1}{3}x \approx f(x) \end{aligned}$$

Der Wert der Wurzel ist also etwa $f(0,1) = 1 + \frac{1}{3} \cdot 0,1 = 1,0333 \dots$

Beispiel: Drittel

Es ist $1 : 3 = \frac{1}{3} = 0, \bar{3} = 0,3333333 \dots$. Gleichzeitig gilt natürlich, dass $1 = 3 \cdot \frac{1}{3} = 3 \cdot 0, \bar{3} = 0, \bar{9}$. Also ist offensichtlich $0, \bar{9} = 0,999999 \dots \equiv 1$.

Die Gleichung sieht auf den ersten Blick eigenartig aus, sie ist aber völlig korrekt und kann über eine Taylorentwicklung einfach gezeigt werden:

$$\begin{aligned} 0, \bar{9} &= \sum_{k=1}^{\infty} \frac{9}{10^k} = 9 \cdot \sum_{k=1}^{\infty} \frac{1}{10^k} \\ &= 9 \left(\sum_{k=0}^{\infty} \frac{1}{10^k} - 1 \right) \text{ zusätzlicher Summand wg. } k=0, \end{aligned}$$

bei der Summe handelt es sich um die geometrischen Reihe, die gegen den Wert

$$\begin{aligned} \sum_{k=0}^{\infty} q^k &= \frac{1}{1-q} \text{ konvergiert, da } |q| < 1. \\ \Rightarrow 0, \bar{9} &= 9 \left(\frac{1}{1 - \frac{1}{10}} - 1 \right) = 9 \left(\frac{1}{\frac{9}{10}} - 1 \right) \\ &= 9 \left(\frac{10}{9} - \frac{9}{9} \right) = \frac{9}{9} = 1. \end{aligned}$$

Beispiel: Energie einer bewegten Masse

Ein Körper mit einer Ruhemasse m_0 verändert nach der speziellen Relativitätstheorie seine Masse, sobald er sich mit der Geschwindigkeit v relativ zu einem Beobachter bewegt. Die Masse nimmt bei einer gleichförmigen Bewegung (ohne Beschleunigung, c ist die Vakuumlichtgeschwindigkeit) zu:

$$m(v) = \frac{m_0}{\sqrt{1 - \frac{v^2}{c^2}}}.$$

Es handelt sich wieder um eine Wurzelfunktion, die sich recht einfach

entwickeln lässt:

$$m(v) = m_0 \cdot \left(1 - \frac{v^2}{c^2}\right)^{-\frac{1}{2}} = m_0 \cdot f(v)$$

Entwicklung der Funktion $f(v)$ nach der Variablen v um die Stelle $v_0 = 0$:

$$f(0) = 1$$

$$f'(v) = \left(-\frac{1}{2}\right) \left(1 - \frac{v^2}{c^2}\right)^{-\frac{3}{2}} \left(-\frac{2v}{c^2}\right) = \left(1 - \frac{v^2}{c^2}\right)^{-\frac{3}{2}} \left(\frac{v}{c^2}\right)$$

$$\Rightarrow f'(0) = 0$$

$$f''(v) = \left(-\frac{3}{2}\right) \left(1 - \frac{v^2}{c^2}\right)^{-\frac{5}{2}} \left(-\frac{2v}{c^2}\right) \left(\frac{v}{c^2}\right) + \left(1 - \frac{v^2}{c^2}\right)^{-\frac{3}{2}} \cdot \frac{1}{c^2}$$

$$\Rightarrow f''(0) = 0 + \frac{1}{c^2}$$

Damit kennen wir die ersten drei Glieder der Entwicklung und können eine Näherung für die Masse in Bewegung angeben:

$$\begin{aligned} m(v) &\approx m_0 \left(\frac{1}{0!} f(0) v^0 + \frac{1}{1!} f'(0) v^1 + \frac{1}{2!} f''(0) v^2 \right) \\ &= m_0 \left(1 + \frac{1}{2} \frac{v^2}{c^2} \right) \end{aligned}$$

Setzt man die Näherung für die geschwindigkeitsabhängige Masse in den bekannten Ausdruck

$$E = mc^2$$

(die relativistische Energie) ein, so erhält man sofort

$$\begin{aligned} E &= m(v)c^2 \approx m_0 \left(1 + \frac{1}{2} \frac{v^2}{c^2} \right) c^2 \\ &= m_0 c^2 + \frac{1}{2} m_0 v^2 = E(v=0) + E_{\text{kin}}. \end{aligned}$$

Durch die Taylor-Näherung ergibt sich direkt die kinetische Energie E_{kin} als relativistische Korrektur der Masse für kleine Geschwindigkeiten ($v \ll c$).

3 Funktionen mehrerer Variabler

Bisher wurden stets Beispiele von Funktionen betrachtet, die von einer einzelnen Variablen x abhängen. Sie wurden als Modelle benutzt, um Abhängigkeiten (Zusammenhänge) zwischen (meist) technischen Größen darzustellen. Oft treten aber in der Anwendung auch Größen auf, die von zwei oder mehreren Variablen abhängen, was sich recht einfach behandeln lässt, indem man den Begriff der Funktion erweitert und mehrere unabhängige Variable zulässt.

Beispiel: Ohmsches Gesetz

Nach dem ohmschen Gesetz ist die an einem (ohmschen) Widerstand abfallende Spannung U der eingepprägten Stromstärke I proportional, wir bezeichnen die Proportionalitätskonstante mit dem Formelzeichen R

$$U = R \cdot I \text{ mit } R = \text{const.}$$

Man kann die Spannung U als eine Funktion der Stromstärke I betrachten:

$$U = f(I) = U(I).$$

Auch bei nicht ohmschem Verhalten eines Systems kann man sich natürlich eine Größe 'Widerstand' als das Verhältnis U/I definieren - der Unterschied ist schlicht, dass diese Größe R nicht mehr konstant ist, sie kann von der Stromstärke I abhängen, muss dies aber nicht. Damit hängt die Spannung im allgemeinen Fall von der Stromstärke I und dem (nicht mehr konstanten) Widerstand ab:

$$U = f(R, I) = U(R, I)$$

Wir können den Begriff der Funktion etwas erweitern, indem wir mehrere voneinander unabhängige variable Größen als Argument einführen:

Definition:

Unter einer Funktion von zwei unabhängigen Variablen versteht man eine Abbildungsvorschrift, die jedem geordneten Zahlenpaar $(x; y)$ aus einer Menge D genau ein Element z aus einer Menge W zuordnet. Man schreibt dafür symbolisch

$$z = f(x, y) \tag{21}$$

Wir bezeichnen die Mengen D bzw. W wieder als Definitions- bzw. Wertebereich der Funktion f . Den Definitionsbereich der Funktion (geordnete, voneinander unabhängige Zahlenpaare) kann man dann als eine flächenhafte Punktmenge der x, y -Ebene auffassen.

Beispiel:

Die reellwertige Funktion zweier Variablen

$$z = z(x, y) = \sqrt{16 - x^2 - y^2} \in \mathbb{R}$$

besitzt als Definitionsbereich einen Kreis mit Radius $r = 4$ in der x, y -Ebene, denn der Ausdruck unter der Wurzel muss ≥ 0 sein. Es muss also gelten:

$$16 - x^2 - y^2 \geq 0 \iff x^2 + y^2 \leq 16,$$

Damit kann der Wertebereich W bestimmt werden: $0 \leq z \leq 4$ (wegen $0 \leq 16 - x^2 - y^2 \leq 16$).

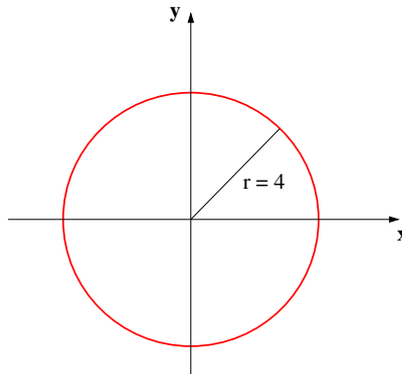


Abbildung 8: Definitionsbereich der Funktion $f(x, y) = \sqrt{16 - x^2 - y^2}$.

3.1 Grafische Darstellung

Beschränkt man sich auf Funktionen von zwei unabhängigen Variablen (ein in der Anwendung häufiger Fall), so kann eine Funktion grafisch recht einfach dargestellt werden.

Durch die Funktionsgleichung $z = f(x, y)$ wird jedem Zahlenpaar aus dem Definitionsbereich der Funktion genau ein Funktionswert $z_0 = f(x_0, y_0)$ zugeordnet. Wir können die drei Zahlen x_0, y_0 und z_0 als kartesische Koordinaten

3.2 Ableitung von Funktionen mehrerer Variabler

eines Punktes im dreidimensionalen Raum deuten, dem ein rechtwinkliges Koordinatensystem zugrunde liegt. Der Funktionswert z_0 kann dann geometrisch als Höhenkoordinate oberhalb der x, y -Ebene interpretiert werden. Ordnet man jedem Zahlenpaar $(x; y) \in D$ einen Punkt $P = (x; y; z = f(x, y))$ als Höhenkoordinate zu, so erhält man in der Regel eine über dem Definitionsbereich D liegende Fläche, die anschaulich den Verlauf der Funktion $z = f(x, y)$ wiedergibt.

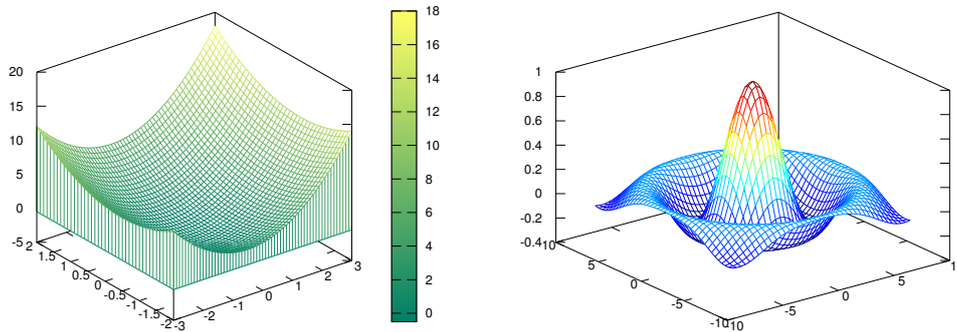


Abbildung 9: zwei Beispiele für die grafische Darstellung von Funktionen als Flächen im Raum. Links die Funktion $f(x, y) = z = x + x^2 + y + y^2$, rechts die 'Sombrero-Funktion' $f(r) = \sin(r)/r$ mit $r = \sqrt{x^2 + y^2}$.

3.2 Ableitung von Funktionen mehrerer Variabler

Wir können skalarwertige Funktionen einer Variablen bereits ohne Probleme ableiten:

$$f'(x_0) = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(x_0 + h) - f(x_0)}{h}.$$

Dieses Konzept lässt sich auch einfach auf vektorwertigen Funktionen einer Variablen anwenden - es werden hier einfach die einzelnen Komponenten der vektorwertigen Funktion, die alle von derselben Variablen x abhängen, differenziert:

$$\vec{f}'(x) = \begin{pmatrix} f'_1(x) \\ \vdots \\ f'_n(x) \end{pmatrix}$$

Wie aber differenziert man eine skalarwertige Funktion mehrerer Variablen, beispielsweise eine Funktion wie $f(x_1, x_2) = x_1^3 \cos x_2$?

Da die Funktion von mehreren Variablen abhängt, gibt es in diesem Fall auch mehrere Möglichkeiten, diese Variablen zu verändern (im obigen Beispiel könnte ja nach der Variablen x_1 oder nach der davon unabhängigen Variablen x_2 differenziert werden). Zunächst muss also festgelegt werden, welche der Variablen betrachtet werden sollen.

Differenziert man einfach nach einer Variablen und hält alle anderen fest (man betrachtet sie als Parameter), so gelangt man zu partiellen Ableitungen einer Funktion mehrerer Variabler:

Definition: partielle Ableitung

Die Funktion $f(\vec{x})$ ist in \vec{x}_0 nach der Variablen x_i partiell differenzierbar, falls der Grenzwert

$$\frac{\partial}{\partial x_i} f(\vec{x}) = \lim_{h \rightarrow 0} \frac{f(\vec{x}_0) + h\vec{e}_i - f(\vec{x}_0)}{h} \tag{22}$$

existiert. Dabei bezeichnet \vec{e}_i den i -ten kanonischen Einheitsvektor. Er besteht aus einem Nullvektor, in dem die i -te Komponente durch den Wert 1 ersetzt wird:

$$\begin{pmatrix} 0 \\ \vdots \\ 1 \\ \vdots \\ 0 \end{pmatrix}$$

Die Größe $\frac{\partial}{\partial x_i} f(\vec{x})$ heißt partielle Ableitung von $f(\vec{x})$ nach x_i im Punkt \vec{x}_0 .

Ist $f(\vec{x})$ in jedem beliebigen Punkt $\vec{x}_0 \in D$ partiell differenzierbar nach x_i , so heißt f auf D partiell differenzierbar nach x_i . Trifft dies für alle Variablen $x_i, i = 1, \dots, n$ zu, so heißt f partiell differenzierbar (auf D).

- Die partielle Ableitung einer Funktion mehrerer Variabler $(x_1, x_2, \dots) \mapsto f(x_1, x_2, \dots)$ ist also die Ableitung der Funktion nach einer dieser Variablen. Man schreibt dafür auch:

$$f_{x_i}(x_1; x_2; \dots) = \frac{\partial}{\partial x_i} f \tag{23}$$

- Für den Fall der beiden unabhängigen Variablen können wir die Definition etwas einfacher schreiben:

Partielle Ableitung 1. Ordnung nach x :

$$f_x(x; y) = \lim_{\Delta x \rightarrow 0} \frac{f(x + \Delta x; y) - f(x; y)}{\Delta x} \tag{24}$$

Partielle Ableitung 1. Ordnung nach y :

$$f_y(x; y) = \lim_{\Delta y \rightarrow 0} \frac{f(x; y + \Delta y) - f(x; y)}{\Delta y} \quad (25)$$

Beispiel:

$f(x_1, x_2) = x_1^3 \cos x_2$. Dann sind die beiden partiellen Ableitungen

$$\frac{\partial f(x_1, x_2)}{\partial x_1} = 3x_1^2 \cos x_2$$

und

$$\frac{\partial f(x_1, x_2)}{\partial x_2} = -x_1^3 \sin x_2.$$

Die bekannten Ableitungsregeln für Funktionen einer Variabler übertragen sich direkt auf Funktionen mehrerer Variabler.

Für eine Funktion $(x, y) \mapsto f(x, y)$ von zwei unabhängigen Variablen versteht man unter dem totalen Differential den Ausdruck

$$df = \frac{\partial f}{\partial x} dx + \frac{\partial f}{\partial y} dy \quad (26)$$

Der Ausdruck wird als *totales Differential* bezeichnet, weil er die gesamte Information über die Ableitung enthält, während die partiellen Ableitungen nur Information über die Ableitung in Richtung der jeweiligen Koordinatenachsen enthalten.

Ähnlich wie die Tangente die Gerade beschreibt, die mit der Steigung der Funktion in diesem Punkt an der Kurve anliegt, beschreibt das totale Differential eine Ebene. Diese Tangentialebene wird in einem Punkt $P = f(x_0; y_0)$ durch die beiden senkrecht zueinander an die (flächenartige) Kurve abgelegten Tangenten in Richtung der beiden Variablen x und y aufgespannt.

Das totale Differential beschreibt also näherungsweise das Verhalten der Funktion in der Umgebung des Punktes.

4 Lineare Gleichungssysteme, Matrizen

Wir betrachten das lineare Gleichungssystem

$$2x_1 - x_2 - x_3 = 1$$

$$x_1 + x_2 + 4x_3 = 5$$

Durch Ausprobieren erkennt man, dass $x = \begin{pmatrix} 2 \\ 3 \\ 0 \end{pmatrix}$ eine Lösung ist. In diesem

Abschnitt sind $x, y \in \mathbb{R}^n$ Vektoren, auf die Schreibweise mit Pfeil wird der Einfachheit halber verzichtet.

Für ein solches Gleichungssystem sind die Koeffizienten auf der linken Seite und die rechte Seite entscheidend:

$$A = \begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix}, b = \begin{pmatrix} 1 \\ 5 \end{pmatrix}$$

Definition:

Eine Matrix $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ ist ein Zahlenschema, bestehend aus m Zeilen und n Spalten:

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & a_{m2} & \dots & a_{mn} \end{pmatrix}.$$

Zu $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ und $x \in \mathbb{R}^n$ ist $Ax \in \mathbb{R}^m$ definiert durch

$$\begin{aligned} A \cdot x &= \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1n} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2n} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{m1} & a_{m2} & \dots & a_{mn} \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + \dots + a_{1n}x_n \\ a_{21}x_1 + a_{22}x_2 + \dots + a_{2n}x_n \\ \vdots \\ a_{m1}x_1 + a_{m2}x_2 + \dots + a_{mn}x_n \end{pmatrix} \end{aligned}$$

Matrizen werden auch oft in der Indexschreibweise $A = (a_{ij})_{1 \leq i \leq m, 1 \leq j \leq n}$ oder kurz $A = (a_{ij})$ notiert.

Beispiel:

Das obige Beispiel für ein lineares Gleichungssystem wird durch

$$\begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 5 \end{pmatrix}$$

beschrieben, die bereits geratene Lösung durch

$$\begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 2 \\ 3 \\ 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 2 \cdot 2 + (-1) \cdot 3 + (-1) \cdot 0 \\ 1 \cdot 2 + 1 \cdot 3 + 4 \cdot 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 5 \end{pmatrix}$$

Anmerkung: es versteht sich von selbst, dass bei der Multiplikation von Matrizen und Vektoren die Dimensionen der jeweiligen Größen passen müssen, eine Multiplikation wie

$$\begin{pmatrix} 1 & 2 \\ 2 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{pmatrix}$$

kann nicht funktionieren.

Satz:

Für $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $x, y \in \mathbb{R}^n$ und $\alpha \in \mathbb{R}$ gilt

$$A \cdot (x \pm y) = Ax \pm Ay \quad \text{und} \quad A \cdot (\alpha x) = \alpha \cdot (Ax). \quad (27)$$

Beispiel:

$$\begin{aligned} \begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot \left(\begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 2 \\ 3 \\ 0 \end{pmatrix} \right) &= \begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 3 \\ 4 \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 11 \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} 0 \\ 6 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 1 \\ 5 \end{pmatrix} \end{aligned}$$

Definition: transponierte Matrix

Die transponierte Matrix A^T (auch gespiegelte oder gestürzte Matrix) ist diejenige Matrix, die durch Vertauschen der Rollen von Zeilen und Spalten der Matrix A entsteht.

Beispiel:

Die transponierte Matrix zu

$$A = \begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \text{ ist } A^T = \begin{pmatrix} 2 & 1 \\ -1 & 1 \\ -1 & 4 \end{pmatrix}$$

Definition:

Ein lineares Gleichungssystem $A \cdot x = b$, $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $b \in \mathbb{R}^m$ heißt homogen, falls $b = 0$, ansonsten inhomogen.

Beispiel:

$\begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot x = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \end{pmatrix}$ ist ein homogenes Gleichungssystem. Eine einfache Lösung ist $x = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$. Weitere Lösungen sind $\begin{pmatrix} 1 \\ 3 \\ -1 \end{pmatrix}$ und $\begin{pmatrix} 2 \\ 6 \\ -2 \end{pmatrix}$.

Sind x und y Lösungen des homogenen Gleichungssystems $A \cdot x = 0$, so folgt mit (27) sofort

$$A \cdot (x \pm y) = Ax \pm Ay = 0 \pm 0 = 0$$
$$A(\alpha \cdot x) = \alpha \cdot Ax = \alpha \cdot 0 = 0,$$

d.h. auch $x \pm y$ und $\alpha \cdot x$ sind Lösungen.

Satz:

Ein lineares homogenes Gleichungssystem besitzt immer die triviale Lösung $x = 0$. Die Menge aller Lösungen bildet einen Vektorraum.

Beispiel:

Die Lösungsmenge des homogenen linearen Gleichungssystems

$$\begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot x = 0$$

ist die Gerade

$$g = \left\{ \lambda \cdot \begin{pmatrix} 1 \\ 3 \\ -1 \end{pmatrix} \mid \lambda \in \mathbb{R} \right\}.$$

Sind x und y Lösungen von $A \cdot x = b$, dann folgt

$$A(x - y) = Ax - Ay = b - b = 0,$$

also löst der Ausdruck $x - y$ das homogene Gleichungssystem.

Satz:

Ist x_s eine spezielle Lösung von $Ax = b$, so erhält man sämtliche Lösungen des Gleichungssystems $Ax = b$ durch $x_s + x_h$. dabei ist x_h die Lösung des homogenen Systems $Ax = 0$.

Beispiel:

$$x_s = \begin{pmatrix} 2 \\ 3 \\ 0 \end{pmatrix} \text{ ist Lösung zu } \begin{pmatrix} 2 & -1 & -1 \\ 1 & 1 & 4 \end{pmatrix} \cdot x = \begin{pmatrix} 1 \\ 5 \end{pmatrix}.$$

Für jede andere Lösung x gilt, dass $x - x_s$ das homogene Gleichungssystem löst, also $x - x_s \in g$ mit der Geraden g aus dem vorigen Beispiel. Die Lösungsmenge ist folglich

$$\left\{ \begin{pmatrix} 2 \\ 3 \\ 0 \end{pmatrix} + \lambda \cdot \begin{pmatrix} 1 \\ 3 \\ -1 \end{pmatrix} \mid \lambda \in \mathbb{R} \right\}.$$

4.1 Gaußsches Eliminationsverfahren

Das Gaußsche Eliminationsverfahren dient zur Lösung linearer Gleichungssysteme wie beispielsweise

$$\begin{array}{rcl} 2x_1 + 4x_2 & + 4x_4 & = 8 \\ x_1 + 3x_2 & + x_3 + 4x_4 & = 10 \\ -2x_1 - 2x_2 & + x_3 + x_4 & = 7 \\ -x_2 & + x_4 & = -1. \end{array}$$

Wir schreiben das Gleichungssystem als erweiterte Koeffizientenmatrix um (Koeffizienten und rechte Seite der Gleichungen):

$$\left(\begin{array}{cccc|c} 2 & 4 & 0 & 4 & 8 \\ 1 & 3 & 1 & 4 & 10 \\ -2 & -2 & 1 & 1 & 7 \\ 0 & -1 & 0 & 1 & -1 \end{array} \right)$$

Die Idee zur Lösung des Gleichungssystems: die Lösungsmenge ändert sich nicht, wenn

- Komplette Zeilen (Gleichungen) mit einem Faktor $\neq 0$ multipliziert werden
- Zeilen (Gleichungen) vertauscht werden
- Vielfache einer Zeile zu einer anderen Zeile addiert oder davon subtrahiert werden.

Mit diesen elementaren Zeilenoperationen versucht man, eine Zeilen-Stufen-Form zu erreichen. Wir machen zunächst den Wert a_{11} zu 1, indem die erste Zeile durch 2 geteilt wird:

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 2 & 4 & 0 & 4 & 8 \\ 1 & 3 & 1 & 4 & 10 \\ -2 & -2 & 1 & 1 & 7 \\ 0 & -1 & 0 & 1 & -1 \end{array} \right) : 2$$

Die Koeffizienten a_{21} und a_{31} können durch Abziehen von Zeile I und Addition von $2 \cdot II$ eliminiert werden:

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 2 & 0 & 2 & 4 \\ 1 & 3 & 1 & 4 & 10 \\ -2 & -2 & 1 & 1 & 7 \\ 0 & -1 & 0 & 1 & -1 \end{array} \right) \begin{array}{l} \\ -I \\ +2 \cdot I \\ \end{array}$$

4.1 Gaußsches Eliminationsverfahren

Das Verfahren wird solange fortgesetzt, bis die Diagonalelemente a_{ii} den Wert 1 besitzen und alle anderen (a_{ik} mit $i \neq k$) zu Null verschwinden.

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 2 & 0 & 2 & 4 \\ 0 & 1 & 1 & 2 & 6 \\ 0 & 2 & 1 & 5 & 15 \\ 0 & -1 & 0 & 1 & -1 \end{array} \right) \begin{array}{l} \\ -2 \cdot II \\ +II \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 2 & 0 & 2 & 4 \\ 0 & 1 & 1 & 2 & 6 \\ 0 & 0 & -1 & 1 & 3 \\ 0 & 0 & 1 & 3 & 5 \end{array} \right) \cdot (-1)$$

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 2 & 0 & 2 & 4 \\ 0 & 1 & 1 & 2 & 6 \\ 0 & 0 & 1 & -1 & -3 \\ 0 & 0 & 1 & 3 & 5 \end{array} \right) -III$$

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 2 & 0 & 2 & 4 \\ 0 & 1 & 1 & 2 & 6 \\ 0 & 0 & 1 & -1 & -3 \\ 0 & 0 & 0 & 4 & 8 \end{array} \right) : 4$$

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 2 & 0 & 2 & 4 \\ 0 & 1 & 1 & 2 & 6 \\ 0 & 0 & 1 & -1 & -3 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 2 \end{array} \right) +IV$$

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 2 & 0 & 2 & 4 \\ 0 & 1 & 1 & 2 & 6 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & -1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 2 \end{array} \right) -III - 2 \cdot IV$$

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 2 & 0 & 2 & 4 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 3 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & -1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 2 \end{array} \right) -2 \cdot II - 2 \cdot IV$$

Damit liegt die Lösung des Gleichungssystems in Form der erweiterten Koeffizientenmatrix vor

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \left(\begin{array}{cccc|c} 1 & 0 & 0 & 0 & -6 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 3 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & -1 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 2 \end{array} \right) ,$$

denn betrachtet man die Multiplikation der Matrix mit dem Vektor x , so ergibt sich

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \\ x_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -6 \\ 3 \\ -1 \\ 2 \end{pmatrix}$$

oder ausgeschrieben

$$x_1 = -6$$

$$x_2 = 3$$

$$x_3 = -1$$

$$x_4 = 2.$$

4.2 Rechnen mit Matrizen

Wir kennen bisher die Matrix als Zahlenschema und haben die Matrix-Vektor-Multiplikation benutzt, um lineare Gleichungssysteme zu behandeln. Im Folgenden werden wir das Konzept der Matrix erweitern, um auch formal mit Matrizen rechnen zu können.

Definition:

Sind $A, B \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $A = (a_{ij})$, $B = (b_{ij})$, $\alpha \in \mathbb{R}$, so sei

$$A + B := (a_{ij} + b_{ij}) \in \mathbb{R}^{m \times n}$$

$$\alpha \cdot A := (\alpha \cdot a_{ij}) \in \mathbb{R}^{m \times n} \quad (\text{skalare Multiplikation})$$

Definition: (Multiplikation von Matrizen)

Es seien $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $B \in \mathbb{R}^{n \times l}$, $A = (a_{ij})$, $B = (b_{ij})$. Dann sei

$$C = (c_{ij}) = A \cdot B \in \mathbb{R}^{m \times l} \quad \text{mit}$$

$$c_{ij} = a_{i1}b_{1j} + a_{i2}b_{2j} + a_{i3}b_{3j} + \dots + a_{in}b_{nj} = \sum_{k=1}^n a_{ik}b_{kj}$$

Anmerkungen:

- i) Man kann einen Spaltenvektor $x \in \mathbb{R}^n$ als eine $n \times 1$ - Matrix betrachten. Die Matrix-Vektor-Multiplikation ist als Spezialfall in der Matrix-Matrix-Multiplikation enthalten.
- ii) Man beachte die Dimensionen: $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ multipliziert mit $B \in \mathbb{R}^{n \times l}$ ergibt eine Matrix der Dimension $\mathbb{R}^{m \times l}$.
- iii) Die Matrix-Multiplikation kann man sich durch das Falk-Schema merken:

Das Falk-Schema

Beim Falk-Schema handelt es sich um eine einfache Hilfe zur Multiplikation von Matrizen. Es lässt sich leicht anhand eines Beispiels entwickeln:

Beispiel: Falk-Schema

Nehmen wir an, wir wollen die Matrizen $A \in \mathbb{R}^{3 \times 2}$ und $B \in \mathbb{R}^{2 \times 2}$ miteinander multiplizieren:

$$C = A \cdot B = \begin{pmatrix} 1 & 4 \\ 2 & 5 \\ 3 & -6 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} -1 & 1 \\ 1 & -2 \end{pmatrix}$$

Das Falk-Schema besteht nun aus einer Tabelle, in der die linke Matrix A im linken Teil dargestellt wird. Die rechte Matrix B wird über die Tabelle auf die rechte Seite geschrieben:

		-1	1
		1	-2
1	4		
2	5		
3	-6		

Wo sich die i -te Zeile der linken Matrix und die j -te Spalte der rechten Matrix kreuzen, wird das entsprechende Skalarprodukt eingetragen. Das Element c_{11} der entstehenden Matrix ist also die elementweise Multiplikation der ersten Zeile von A mit der ersten Spalte von B

$$1 \cdot (-1) + 4 \cdot 1 = 4 - 1 = 3$$

$$\begin{array}{cc|c|c} & & -1 & 1 \\ & & 1 & -2 \\ \hline 1 & 4 & 3 & \\ 2 & 5 & & \\ 3 & -6 & & \end{array}$$

Mit den weiteren Elementen der Matrix C wird analog verfahren:

$$\begin{array}{cc|c|c} & & -1 & 1 \\ & & 1 & -2 \\ \hline 1 & 4 & 3 & -7 \\ 2 & 5 & 3 & -8 \\ 3 & -6 & -9 & 15 \end{array}$$

Als Ergebnis ergibt sich also die Matrix

$$C = A \cdot B = \begin{pmatrix} 1 & 4 \\ 2 & 5 \\ 3 & -6 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} -1 & 1 \\ 1 & -2 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 3 & -7 \\ 3 & -8 \\ -9 & 15 \end{pmatrix}$$

Anmerkungen

- Der Vektor $x \in \mathbb{R}^n$ kann als Spaltenvektor ($n \times 1$ -Matrix) aufgefasst werden, der transponierte Vektor $x^T \in \mathbb{R}^{1 \times n}$ ist dann ein Zeilenvektor, zu

$$x = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{pmatrix} \text{ ist } x^T = (1 \ 2 \ 3)$$

- Das Skalarprodukt $x \cdot y$ entspricht dann einer Matrix-Multiplikation $x^T \cdot y$:

$$\text{Für } x = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{pmatrix} \text{ und } y = \begin{pmatrix} 0 \\ -1 \\ 1 \end{pmatrix} \text{ ist}$$

$$x^T \cdot y = (1 \ 2 \ 3) \cdot \begin{pmatrix} 0 \\ -1 \\ 1 \end{pmatrix} = 1.$$

Dabei ist aber

$$x \cdot y^T = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{pmatrix} \cdot (0 \ -1 \ 1) = \begin{pmatrix} 0 & -1 & 1 \\ 0 & -2 & 2 \\ 0 & -3 & 3 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{3 \times 3}.$$

4.3 Quadratische Matrizen

Definition:

$A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ heißt quadratische Matrix

Eine quadratische Matrix mit der Eigenschaft $A^T = A$ heißt symmetrisch.

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & 0 & \dots & 0 \\ 0 & a_{22} & \ddots & \vdots \\ \vdots & \ddots & \ddots & 0 \\ 0 & \dots & 0 & a_{nn} \end{pmatrix} \text{ heißt Diagonalmatrix,}$$

$$E = \begin{pmatrix} 1 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 1 & \ddots & \vdots \\ \vdots & \ddots & \ddots & 0 \\ 0 & \dots & 0 & 1 \end{pmatrix} \text{ heißt Einheitsmatrix, die Matrix}$$

$$0 = \begin{pmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 0 & \ddots & \vdots \\ \vdots & \ddots & \ddots & 0 \\ 0 & \dots & 0 & 0 \end{pmatrix} \text{ heißt Nullmatrix}$$

Anmerkungen:

- Eine symmetrische Matrix ist symmetrisch zur Hauptdiagonalen
- Die Einheitsmatrix E wird oft auch als I oder $I_{n \times n}$ (für Identität) bezeichnet.

| Beispiel:

$D = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 5 \end{pmatrix}$ ist eine Diagonalmatrix.

$$D \cdot A = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 5 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 3 & 1 & 0 \\ -1 & 4 & 1 \\ -1 & 1 & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 3 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ -5 & 5 & 0 \end{pmatrix},$$

$$A \cdot D = \begin{pmatrix} 3 & 1 & 0 \\ -1 & 4 & 1 \\ -1 & 1 & 0 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 5 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 3 & 0 & 0 \\ -1 & 0 & 5 \\ -1 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$

Satz:

Ist

$$D = \begin{pmatrix} d_{11} & & 0 \\ & \dots & \\ 0 & & d_{nn} \end{pmatrix}$$

eine Diagonalmatrix, so gilt:

- $D \cdot A$ ergibt sich aus A durch Multiplikation der k -ten Zeile mit d_{kk} .
- $A \cdot D$ ergibt sich aus A durch Multiplikation der k -ten Spalte mit d_{kk} .

Definition:

$A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ heißt *regulär oder invertierbar*

\Leftrightarrow es gibt eine Matrix $A^{-1} \in \mathbb{R}^{n \times n}$ mit $A \cdot A^{-1} = I$.

Ansonsten heißt die Matrix *singulär*.

Beispiel:

Wir wollen untersuchen, ob $A = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 0 & -1 & 0 \\ 2 & 4 & 3 \end{pmatrix}$ regulär ist. Falls ja, existiert ein $X = (x_{ij})$ mit $A \cdot X = I$, also

$$\begin{pmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 0 & -1 & 0 \\ 2 & 4 & 3 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x_{11} & x_{12} & x_{13} \\ x_{21} & x_{22} & x_{23} \\ x_{31} & x_{32} & x_{33} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Die Matrixgleichung entspricht drei Gleichungssystemen:

$$A \cdot \begin{pmatrix} x_{11} \\ x_{21} \\ x_{31} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}, A \cdot \begin{pmatrix} x_{12} \\ x_{22} \\ x_{32} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix}, A \cdot \begin{pmatrix} x_{13} \\ x_{23} \\ x_{33} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix},$$

die sich simultan lösen lassen:

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \quad \left(\begin{array}{ccc|ccc} 1 & 2 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 2 & 4 & 3 & 0 & 0 & 1 \end{array} \right) \begin{array}{l} \\ \cdot(-1) \\ -2 \cdot I \end{array}$$

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \quad \left(\begin{array}{ccc|ccc} 1 & 2 & 1 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & -2 & 0 & 1 \end{array} \right) \begin{array}{l} \\ -2 \cdot II - III \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{l} I \\ II \\ III \\ IV \end{array} \quad \left(\begin{array}{ccc|ccc} 1 & 0 & 0 & 3 & 2 & -1 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & -2 & 0 & 1 \end{array} \right)$$

Dies entspricht $I \cdot X$. Also ist

$$A^{-1} = \begin{pmatrix} 3 & 2 & -1 \\ 0 & -1 & 0 \\ -2 & 0 & 1 \end{pmatrix}.$$

Bemerkungen:

- Das Verfahren aus dem letzten Beispiel (*Gauß-Jordan-Verfahren*) kann allgemein zur Berechnung einer inversen Matrix zu $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ nutzen.

•

A ist invertierbar

$\Leftrightarrow A$ lässt sich durch elementare Zeilenoperationen in die Form einer Einheitsmatrix bringen

$\Leftrightarrow A$ enthält keine 0-Zeile

Satz:

1. Ist A invertierbar, so auch A^{-1} und es gilt $(A^{-1})^{-1} = A$.
2. Ist A invertierbar, so auch A^T und es gilt $(A^T)^{-1} = (A^{-1})^T$.
3. Sind A und B invertierbar, so auch $A \cdot B$ und es ist $(A \cdot B)^{-1} = B^{-1} \cdot A^{-1}$.

Anmerkungen dazu:

- Aus $A^{-1} \cdot A = I$ folgt

$$I = I^T = (A^{-1} \cdot A)^T = A^T \cdot (A^{-1})^T,$$

$$\text{also } (A^T)^{-1} = (A^{-1})^T$$

- Sind A und B invertierbar, so gilt

$$(A \cdot B) \cdot (B^{-1} \cdot A^{-1}) = A \cdot (B \cdot B^{-1}) \cdot A^{-1} = A \cdot I \cdot A^{-1} = A \cdot A^{-1} = I,$$

$$\text{also } (A \cdot B)^{-1} = B^{-1} \cdot A^{-1}$$

- Ist ein lineares Gleichungssystem $Ax = b$ gegeben und kennt man die invertierte Matrix A^{-1} , so folgt

$$A^{-1}b = A^{-1}Ax = I \cdot x = x,$$

man erhält sofort die Lösung $x = A^{-1} \cdot b$.

Beispiel:

Gesucht ist die Lösung des linearen Gleichungssystems

$$\begin{array}{rcl} x_1 + 2x_2 & & +x_3 = 1 \\ & -x_2 & = 2 \\ 2x_1 + 4x_2 & & +3x_3 = 1 \end{array}$$

oder in Matrix-Schreibweise $Ax = b$:

$$\begin{pmatrix} 1 & 2 & 1 \\ 0 & -1 & 0 \\ 2 & 4 & 3 \end{pmatrix} \cdot x = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix}.$$

Mit der aus dem vorigen Beispiel bekannten inversen Matrix ergibt sich

$$x = A^{-1}b = \begin{pmatrix} 3 & 2 & -1 \\ 0 & -1 & 0 \\ -2 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 6 \\ -2 \\ -1 \end{pmatrix}$$

4.4 Determinanten

Definition: (Determinante)

Durch die Determinante wird einer Matrix $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ eine Zahl $\det A \in \mathbb{R}$ zugeordnet, wobei gilt:

i) Hat die Matrix A Dreiecksgestalt, d.h.

$$A = \begin{pmatrix} * & \dots & 0 \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ * & \dots & * \end{pmatrix} \text{ oder } A = \begin{pmatrix} * & \dots & * \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & \dots & * \end{pmatrix},$$

so ist $\det A$ das Produkt der Diagonalelemente

ii) $\det A$ bleibt bei Addition des Vielfachen einer Zeile zu einer anderen Zeile unverändert

iii) $\det A$ wechselt beim Vertauschen von Zeilen das Vorzeichen

Für den zweidimensionalen Fall $A = a_{ij}$ schreibt man oft auch

$$\det A = \begin{vmatrix} a_{11} & \dots & a_{1n} \\ \vdots & & \vdots \\ a_{n1} & \dots & a_{nn} \end{vmatrix}$$

Durch Umformungen, die bereits vom Gauß-Eliminationsverfahren bekannt sind kann man die Determinante einer Matrix berechnen.

- Der Wert der Determinanten ändert sich nicht, wenn man die mit einem Faktor multiplizierten Elemente einer Zeile (Spalte) zu einer anderen Zeile (Spalte) addiert.
- Wird eine Zeile mit dem konstanten Wert C multipliziert, so wird die Determinante mit C multipliziert.
- Die Determinante ändert ihr Vorzeichen, wenn man Zeilen bzw. Spalten vertauscht.
- eine Determinante hat den Wert 0, wenn alle Elemente einer Zeile (Spalte) 0 sind oder zwei Zeilen (Spalten) gleich oder proportional sind.

Eine zweireihige Determinante wird durch

$$\begin{vmatrix} a_{11} & a_{12} \\ a_{21} & a_{22} \end{vmatrix} = a_{11}a_{22} - a_{12}a_{21} \quad (28)$$

berechnet. Im dreidimensionalen Fall gilt

$$\begin{vmatrix} a_{11} & a_{12} & a_{13} \\ a_{21} & a_{22} & a_{23} \\ a_{31} & a_{32} & a_{33} \end{vmatrix} = a_{11}a_{22}a_{33} + a_{13}a_{23}a_{31} + a_{13}a_{21}a_{32} \\ - a_{13}a_{22}a_{31} - a_{12}a_{21}a_{33} - a_{11}a_{23}a_{32}. \quad (29)$$

Die Regel von Sarrus

Die Regel von Sarrus ist ein Schema, das die Berechnung von dreireihigen Determinanten ermöglicht: man schreibt die zwei ersten Spalten noch einmal auf die Rechte Seite neben die Determinante. Dadurch erhält man gedanklich drei 'Hauptdiagonalen' von links oben nach rechts unten und drei 'Nebendiagonalen' von rechts oben nach links unten. Man berechnet die Produkte der Elemente in jeder der Hauptdiagonalen und berechnet deren Summe, davon werden die Produkte der Elemente in den Nebendiagonalen abgezogen.

Beispiel: Regel von Sarrus.

Zur Berechnung der Determinanten

$$\begin{vmatrix} 2 & 6 & 2 \\ -1 & -3 & 0 \\ 0 & 3 & 3 \end{vmatrix}$$

schreiben wir die beiden ersten Spalten rechts neben die Determinante

$$\begin{vmatrix} 2 & 6 & 2 & 2 & 6 \\ -1 & -3 & 0 & -1 & -3 \\ 0 & 3 & 3 & 0 & 3 \end{vmatrix}.$$

Jetzt können die Zahlen in den gedachten Hauptdiagonalen multipliziert und die Produkte summiert werden. Genauso werden die Zahlen der Nebendiagonalen multipliziert und die Produkte subtrahiert:

$$= 2 \cdot (-3) \cdot 3 + 6 \cdot 0 \cdot 0 + 2 \cdot (-1) \cdot 3 - 2 \cdot (-3) \cdot 0 - 2 \cdot 0 \cdot 3 - 6 \cdot (-1) \cdot 3 \\ = -18 - 6 - (-18) = -6$$

Beispiel: Ebene und Gerade

Ein typisches Problem der linearen Algebra ist der Schnitt zwischen einer Ebene und einer Geraden:

$$E : \vec{x} = \begin{pmatrix} 0 \\ 3 \\ 2 \end{pmatrix} + s \begin{pmatrix} 1 \\ -1 \\ 2 \end{pmatrix} + t \begin{pmatrix} 2 \\ 0 \\ -1 \end{pmatrix}$$

$$g : \vec{x} = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix} + \lambda \begin{pmatrix} 2 \\ -1 \\ 3 \end{pmatrix}$$

Berechnet werden soll der Schnittpunkt von g und E (falls er existiert), der gemeinsame Punkt \vec{x}_S . Gleichsetzen liefert

$$\begin{pmatrix} 0 \\ 3 \\ 2 \end{pmatrix} + s \begin{pmatrix} 1 \\ -1 \\ 2 \end{pmatrix} + t \begin{pmatrix} 2 \\ 0 \\ -1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix} + \lambda \begin{pmatrix} 2 \\ -1 \\ 3 \end{pmatrix}$$

Oder ausformuliert ein lineares Gleichungssystem mit drei Gleichungen und drei Unbekannten

$$\begin{array}{rclcl} 0 & +s & +2t & = & 1 & +2\lambda \\ 3 & -s & +0 & = & 2 & -\lambda \\ 2 & +2s & -t & = & 1 & +3\lambda \end{array}$$

Das LGS $A \cdot x = b$ lautet in Matrixschreibweise

$$\begin{pmatrix} 1 & 2 & -2 \\ -1 & 0 & 1 \\ 2 & -1 & -3 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} s \\ t \\ \lambda \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \\ -1 \\ -1 \end{pmatrix},$$

die erweiterte Koeffizientenmatrix kann in einem ersten Schritt vereinfacht werden (zur ersten Zeile I wird 2·Zeile III addiert):

$$\left(\begin{array}{ccc|c} 1 & 2 & -2 & 1 \\ -1 & 0 & 1 & -1 \\ 2 & -1 & -3 & -1 \end{array} \right) \Rightarrow \left(\begin{array}{ccc|c} 5 & 0 & -8 & -1 \\ -1 & 0 & 1 & -1 \\ 2 & -1 & -3 & -1 \end{array} \right)$$

Falls das LGS eindeutig lösbar ist, besitzen Gerade und Ebene einen gemeinsamen Punkt.

Die Determinante der Matrix A kann nach der zweiten Spalte entwickelt werden:

$$\begin{aligned} \begin{vmatrix} 5 & 0 & -8 \\ -1 & 0 & 1 \\ 2 & -1 & -3 \end{vmatrix} &= 0 + 0 + (-1)(-1) \begin{vmatrix} 5 & -8 \\ -1 & 1 \end{vmatrix} \\ &= 1 \cdot (5 \cdot 1 - (-1)(-8)) = -3 \neq 0 \end{aligned}$$

Die Determinante $\det A$ ist ungleich Null, also ist das LGS eindeutig lösbar, die Gerade schneidet die Ebene.

Die Lösungen lassen sich aus den Determinanten $|A_i|$ berechnen (der Vektor b ersetzt die i -te Spalte der Matrix A).

$\det A_1$ kann nach der zweiten Spalte entwickelt werden:

$$\det A_1 = \begin{vmatrix} -1 & 0 & -8 \\ -1 & 0 & 1 \\ -1 & -1 & -3 \end{vmatrix} = 1 \cdot \begin{vmatrix} -1 & -8 \\ -1 & 1 \end{vmatrix} = -1 - 8 = -9$$

Zur Berechnung von $\det A_2$ kann wieder umgeformt werden:

$$\begin{aligned} \det A_2 &= \begin{vmatrix} 5 & -1 & -8 \\ -1 & -1 & 1 \\ 2 & -1 & -3 \end{vmatrix} \begin{matrix} -III \\ -III \end{matrix} = \begin{vmatrix} 3 & 0 & -5 \\ -3 & 0 & 4 \\ 2 & -1 & -3 \end{vmatrix} \\ &= 1 \cdot \begin{vmatrix} 3 & -5 \\ -3 & 4 \end{vmatrix} = 12 - 15 = -3 \end{aligned}$$

$\det A_3$ kann wieder direkt nach der zweiten Spalte entwickelt werden:

$$\det A_3 = \begin{vmatrix} 5 & 0 & -1 \\ -1 & 0 & -1 \\ 2 & -1 & -1 \end{vmatrix} = 1 \cdot \begin{vmatrix} 5 & -1 \\ -1 & -1 \end{vmatrix} = -5 - 1 = -6$$

Damit sind die drei Variablen festgelegt:

$$\begin{aligned} s &= \frac{\det A_1}{\det A} = \frac{-9}{-3} = 3; & t &= \frac{\det A_2}{\det A} = \frac{-3}{-3} = 1; \\ \lambda &= \frac{\det A_3}{\det A} = \frac{-6}{-3} = 2 \end{aligned}$$

Der Schnittpunkt berechnet sich am einfachsten aus der Geradengleichung

$$g : \vec{x} = \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix} + \lambda \begin{pmatrix} 2 \\ -1 \\ 3 \end{pmatrix} \text{ mit } \lambda = 2 :$$

$$\vec{x}_S = \begin{pmatrix} 1 + 2 \cdot 2 \\ 2 + 2 \cdot (-1) \\ 1 + 2 \cdot 3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 5 \\ 0 \\ 7 \end{pmatrix}$$