Analysis III für Studierende der Ingenieurwissenschaften

Ingenuin Gasser

Fachbereich Mathematik Universität Hamburg

Technische Universität Hamburg–Harburg Wintersemester 2021/22

basierend auf dem Foliensatz von Jens Struckmeier Wintersemster 2020/21

Inhalte der Vorlesung Analysis III.

- Partielle Ableitungen, Differentialoperatoren.
- 2 Vektorfelder, vollständiges Differential, Richtungsableitungen.
- 3 Mittelwertsätze, Satz von Taylor.
- 4 Extrema, Satz über implizite Funktionen.
- Implizite Darstellung von Kurven und Flächen.
- Extrema bei Gleichungsnebenbedingungen.
- Newton-Verfahren, nichtlineare Gleichungen und Ausgleichsrechnung.
- Bereichsintegrale, Satz von Fubini, Transformationssatz.
- Potentiale, Integralsatz von Green, Integralsatz von Gauß.
- Greensche Formeln, Integralsatz von Stokes.



Kapitel 1. Differentialrechnung mehrerer Variablen

1.1 Partielle Ableitungen

Im Folgenden sei

 $f(x_1, \ldots, x_n)$ eine skalare Funktion, die von n Variablen abhängt

Beispiel: Die Zustandsgleichung eines idealen Gases lautet pV = RT.

Jede der drei Größen p (Druck), V (Volumen) und T (Temperatur) läßt sich als Funktion der anderen darstellen, wobei R die universelle Gaskonstante ist.

$$p = p(V, t) = \frac{RT}{V}$$

$$V = V(p, T) = \frac{RT}{p}$$

$$T = T(p, V) = \frac{pV}{R}$$

1.1. Partielle Ableitungen

Definition: Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, $f: D \to \mathbb{R}$, $x^0 \in D$.

• f(x) heißt in x^0 nach x_i partiell differenzierbar, falls der Grenzwert

$$\frac{\partial f}{\partial x_{i}}(x^{0}) := \lim_{t \to 0} \frac{f(x^{0} + te_{i}) - f(x^{0})}{t}$$

$$= \lim_{t \to 0} \frac{f(x_{1}^{0}, \dots, x_{i}^{0} + t, \dots, x_{n}^{0}) - f(x_{1}^{0}, \dots, x_{i}^{0}, \dots, x_{n}^{0})}{t}$$

existiert, wobei e_i den i—ten Einheitsvektor bezeichnet. Den Grenzwert nennt man die partielle Ableitung von f(x) nach x_i im Punkt x^0 .

• Existieren für jeden Punkt x^0 die partiellen Ableitungen nach jeder Variablen $x_i, i = 1, ..., n$ und sind diese **stetige Funktionen**, so nennt man f(x) stetig partiell differenzierbar oder eine \mathcal{C}^1 -Funktion.

Beispiele.

Betrachte die Funktion

$$f(x_1, x_2) = x_1^2 + x_2^2$$

Für einen Punkt $x^0 \in \mathbb{R}^2$ existieren beide partiellen Ableitungen und diese sind auch stetig:

$$\frac{\partial f}{\partial x_1}(x^0) = 2x_1, \qquad \frac{\partial f}{\partial x_2}(x^0) = 2x_2$$

Die Funktion ist also eine C^1 -Funktion.

Die Funktion

$$f(x_1, x_2) = x_1 + |x_2|$$

ist im Punkt $x^0 = (0,0)^T$ partiell differenzierbar nach der Koordinate x_1 , aber die partielle Ableitung nach x_2 existiert im Ursprung **nicht**!

Konkretes technisches Beispiel.

Der Schalldruck einer eindimensionalen Schallwelle ist gegeben durch

$$p(x,t) = A\sin(\alpha x - \omega t)$$

Die partielle Ableitung

$$\frac{\partial p}{\partial x} = \alpha A \cos(\alpha x - \omega t)$$

beschreibt zu einer festen Zeit t die örtliche Änderungsrate des Schalldrucks.

Die partielle Ableitung

$$\frac{\partial p}{\partial t} = -\omega A \cos(\alpha x - \omega t)$$

beschreibt für einen festen Ort x die zeitliche Änderung des Schalldruckes.

Differentiationsregeln

• Sind f,g partiell nach x_i differenzierbar, $\alpha,\beta\in\mathbb{R}$, so gelten die Regeln

$$\frac{\partial}{\partial x_{i}} \left(\alpha f(\mathbf{x}) + \beta g(\mathbf{x}) \right) = \alpha \frac{\partial f}{\partial x_{i}}(\mathbf{x}) + \beta \frac{\partial g}{\partial x_{i}}(\mathbf{x})$$

$$\frac{\partial}{\partial x_{i}} \left(f(\mathbf{x}) \cdot g(\mathbf{x}) \right) = \frac{\partial f}{\partial x_{i}}(\mathbf{x}) \cdot g(\mathbf{x}) + f(\mathbf{x}) \cdot \frac{\partial g}{\partial x_{i}}(\mathbf{x})$$

$$\frac{\partial}{\partial x_{i}} \left(\frac{f(\mathbf{x})}{g(\mathbf{x})} \right) = \frac{\frac{\partial f}{\partial x_{i}}(\mathbf{x}) \cdot g(\mathbf{x}) - f(\mathbf{x}) \cdot \frac{\partial g}{\partial x_{i}}(\mathbf{x})}{g(\mathbf{x})^{2}} \quad \text{für } g(\mathbf{x}) \neq 0$$

• Man verwendet alternativ die Bezeichnungen:

$$D_i f(x^0)$$
 oder $f_{x_i}(x^0)$

für die partielle Ableitung von f(x) nach x_i in x^0 .



Gradient und Nabla-Operator.

Definition: Sei $f: D \to \mathbb{R}$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, und partiell differenzierbar.

Man bezeichnet den Zeilenvektor

$$\operatorname{grad} f(x^0) := \left(\frac{\partial f}{\partial x_1}(x^0), \dots, \frac{\partial f}{\partial x_n}(x^0)\right)$$

als Gradient von f(x) in x^0 .

• Weiterhin bezeichnet man den symbolischen Vektor

$$\nabla := \left(\frac{\partial}{\partial x_1}, \dots, \frac{\partial}{\partial x_n}\right)^T$$

als Nabla-Operator.

So bekommt man den Spaltenvektor

$$\nabla f(\mathbf{x}^0) := \left(\frac{\partial f}{\partial x_1}(\mathbf{x}^0), \dots, \frac{\partial f}{\partial x_n}(\mathbf{x}^0)\right)^T$$

Weitere Differentiationsregeln.

Seien f(x) und g(x) partiell differenzierbar. Dann gelten die folgenden Differentiationsregeln:

$$\operatorname{grad} \left(lpha f + eta g
ight) \ = \ lpha \cdot \operatorname{grad} f + eta \cdot \operatorname{grad} g$$
 $\operatorname{grad} \left(f \cdot g
ight) \ = \ g \cdot \operatorname{grad} f + f \cdot \operatorname{grad} g$ $\operatorname{grad} \left(\frac{f}{g} \right) \ = \ \frac{1}{g^2} \left(g \cdot \operatorname{grad} f - f \cdot \operatorname{grad} g \right), \quad g
eq 0$

Beispiele:

• Sei $f(x,y) = e^x \cdot \sin y$. Dann gilt:

$$\operatorname{grad} f(x,y) = (e^{x} \cdot \sin y, e^{x} \cdot \cos y) = e^{x} (\sin y, \cos y)$$

• Für
$$r(x) := ||x||_2 = \sqrt{x_1^2 + \dots + x_n^2}$$
 gilt

grad
$$r(x) = \frac{x}{r(x)} = \frac{x}{\|x\|_2}$$
 für $x \neq 0$,

wobei $x = (x_1, \dots, x_n)$ Zeilenvektor.

←□▶ ←□▶ ← □ ▶

Partiell differenzierbar impliziert nicht Stetigkeit.

Beobachtung: Eine (nach allen Koordinaten) partiell differenzierbare Funktion ist nicht notwendigerweise eine stetige Funktion.

Beispiel: Betrachte die Funktion $f: \mathbb{R}^2 \to \mathbb{R}$ definiert durch

$$f(x,y) := \begin{cases} \frac{x \cdot y}{(x^2 + y^2)^2} & : & \text{für } (x,y) \neq 0 \\ 0 & : & \text{für } (x,y) = 0 \end{cases}$$

Die Funktion ist auf ganz \mathbb{R}^2 partiell differenzierbar, und es gilt

$$f_x(0,0) = f_y(0,0) = 0$$

$$\frac{\partial f}{\partial x}(x,y) = \frac{y}{(x^2 + y^2)^2} - 4\frac{x^2y}{(x^2 + y^2)^3}, \quad (x,y) \neq (0,0)$$

$$\frac{\partial f}{\partial y}(x,y) = \frac{x}{(x^2 + y^2)^2} - 4\frac{xy^2}{(x^2 + y^2)^3}, \quad (x,y) \neq (0,0)$$

Beispiel (Fortsetzung).

Berechnung der partiellen Ableitungen im Ursprung (0,0):

$$\frac{\partial f}{\partial x}(0,0) = \lim_{t \to 0} \frac{f(t,0) - f(0,0)}{t} = \frac{\frac{t \cdot 0}{(t^2 + 0^2)^2} - 0}{t} = 0$$

$$\frac{\partial f}{\partial y}(0,0) = \lim_{t \to 0} \frac{f(0,t) - f(0,0)}{t} = \frac{\frac{0 \cdot t}{(0^2 + t^2)^2} - 0}{t} = 0$$

Aber: Im Nullpunkt (0,0) ist die Funktion **nicht** stetig, denn

$$\lim_{n \to \infty} f\left(\frac{1}{n}, \frac{1}{n}\right) = \frac{\frac{1}{n} \cdot \frac{1}{n}}{\left(\frac{1}{n} \cdot \frac{1}{n} + \frac{1}{n} \cdot \frac{1}{n}\right)^2} = \frac{\frac{1}{n^2}}{\frac{4}{n^4}} = \frac{n^2}{4} \to \infty$$

und somit gilt

$$\lim_{(x,y)\to(0,0)} f(x,y) \neq f(0,0) = 0$$

Beschränkheit der Ableitungen impliziert Stetigkeit.

Um die Stetigkeit einer partiell differenzierbaren Funktion zu garantieren, benötigt man zusätzliche Voraussetzungen an f.

Satz: Ist $f: D \to \mathbb{R}$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, in einer Umgebung von $\mathbf{x}^0 \in D$ partiell differenzierbar, und sind die partiellen Ableitungen $\frac{\partial f}{\partial x_i}$, $i = 1, \ldots, n$, dort beschränkt, so ist $f(\mathbf{x})$ stetig in \mathbf{x}^0 .

Beachte: In unserem vorigem Beispiel sind die partiellen Ableitungen in einer Umgebung der Null (0,0) nicht beschränkt, denn es gilt

$$\frac{\partial f}{\partial x}(x,y) = \frac{y}{(x^2 + y^2)^2} - 4\frac{x^2y}{(x^2 + y^2)^3} \quad \text{für } (x,y) \neq (0,0)$$

◆ロト ◆個 ト ◆ 恵 ト ◆ 恵 ・ り へ ②

Beweis des Satzes.

Für $\|\mathbf{x} - \mathbf{x}^0\|_{\infty} < \varepsilon$, $\varepsilon > 0$ hinreichend klein, schreiben wir:

$$f(x) - f(x^{0}) = (f(x_{1}, \dots, x_{n-1}, x_{n}) - f(x_{1}, \dots, x_{n-1}, x_{n}^{0}))$$

$$+ (f(x_{1}, \dots, x_{n-1}, x_{n}^{0}) - f(x_{1}, \dots, x_{n-2}, x_{n-1}^{0}, x_{n}^{0}))$$

$$\vdots$$

$$+ (f(x_{1}, x_{2}^{0}, \dots, x_{n}^{0}) - f(x_{1}^{0}, \dots, x_{n}^{0}))$$

Für jede Differenz auf der linken Seite, betrachten wir f als univariate Funktion:

$$g(x_n) - g(x_n^0) := f(x_1, \dots, x_{n-1}, x_n) - f(x_1, \dots, x_{n-1}, x_n^0)$$

Da f partiell differenzierbar, ist g differenzierbar und es gilt der Mittelwertsatz:

$$g(x_n) - g(x_n^0) = g'(\xi_n)(x_n - x_n^0)$$

für ein geeignetes ξ_n zwischen x_n und x_n^0 .

Beweis des Satzes (Fortsetzung).

Anwendung des Mittelwertsatzes auf jeden Term der rechten Seite ergibt somit

$$f(x) - f(x^{0}) = \frac{\partial f}{\partial x_{n}}(x_{1}, \dots, x_{n-1}, \xi_{n}) \cdot (x_{n} - x_{n}^{0})$$

$$+ \frac{\partial f}{\partial x_{n-1}}(x_{1}, \dots, x_{n-2}, \xi_{n-1}, x_{n}^{0}) \cdot (x_{n-1} - x_{n-1}^{0})$$

$$\vdots$$

$$+ \frac{\partial f}{\partial x_{1}}(\xi_{1}, x_{2}^{0}, \dots, x_{n}^{0}) \cdot (x_{1} - x_{1}^{0})$$

Mit der Beschrankheit der partiellen Ableitungen gilt

$$|f(x) - f(x^0)| \le C_1|x_1 - x_1^0| + \cdots + C_n|x_n - x_n^0|$$

für $\|\mathbf{x} - \mathbf{x}^0\|_{\infty} < \varepsilon$, und damit ist $f(\mathbf{x})$ stetig in \mathbf{x}^0 , denn es gilt

$$f(x) \rightarrow f(x^0)$$
 für $||x - x^0||_{\infty} \rightarrow 0$

Höhere Ableitungen.

Definition: Eine skalare Funktion f(x) sei auf einer offenen Menge $D \subset \mathbb{R}^n$ partiell differenzierbar. Sind die partiellen Ableitungen erneut partiell differenzierbar, so erhält man sämtliche partiellen Ableitungen zweiter Ordnung von f mit

$$\frac{\partial^2 f}{\partial x_j \partial x_i} := \frac{\partial}{\partial x_j} \left(\frac{\partial f}{\partial x_i} \right)$$

Beispiel: Partielle Ableitungen zweiter Ordnung einer Funktion f(x, y):

$$\frac{\partial^2 f}{\partial x^2} = \frac{\partial}{\partial x} \left(\frac{\partial f}{\partial x} \right), \quad \frac{\partial^2 f}{\partial y \partial x} = \frac{\partial}{\partial y} \left(\frac{\partial f}{\partial x} \right), \quad \frac{\partial^2 f}{\partial x \partial y}, \quad \frac{\partial^2 f}{\partial y^2}$$

Seien nun $i_1, \ldots, i_k \in \{1, \ldots, n\}$. Dann definiert man rekursiv

$$\frac{\partial^k f}{\partial x_{i_k} \partial x_{i_{k-1}} \dots \partial x_{i_1}} := \frac{\partial}{\partial x_{i_k}} \left(\frac{\partial^{k-1} f}{\partial x_{i_{k-1}} \partial x_{i_{k-2}} \dots \partial x_{i_1}} \right)$$

Ableitungen höherer Ordnung.

Definition: Die Funktion f(x) heißt k-fach partiell differenzierbar, falls alle Ableitungen der Ordnung k,

$$\frac{\partial^k f}{\partial x_{i_k} \partial x_{i_{k-1}} \dots \partial x_{i_1}} \qquad \text{für alle } i_1, \dots, i_k \in \{1, \dots, n\},$$

auf D existieren.

Alternative Notationen:

$$\frac{\partial^k f}{\partial x_{i_k} \partial x_{i_{k-1}} \dots \partial x_{i_1}} = D_{i_k} D_{i_{k-1}} \dots D_{i_1} f = f_{x_{i_1} \dots x_{i_k}}$$

Sind alle Ableitungen k-ter Ordnung stetig, so heißt die Funktion f(x) k-fach stetig partiell differenzierbar oder auch \mathcal{C}^k -Funktion auf D. Stetige Funktionen f(x) nennt man auch \mathcal{C}^0 -Funktionen.

Beispiel: Für die Funktion
$$f(x_1, ..., x_n) = \prod_{i=1}^n x_i^i$$
 gilt $\frac{\partial^n f}{\partial x_n ... \partial x_1} = ?$

Partielle Ableitungen sind nicht beliebig vertauschbar.

ACHTUNG: Die Reihenfolge, in der die partiellen Ableitungen durchzuführen sind, ist im Allgemeinen nicht beliebig vertauschbar!

Beispiel: Für die Funktion

$$f(x,y) := \begin{cases} xy \frac{x^2 - y^2}{x^2 + y^2} & : & \text{für } (x,y) \neq (0,0) \\ 0 & : & \text{für } (x,y) = (0,0) \end{cases}$$

berechnet man direkt

$$f_{xy}(0,0) = \frac{\partial}{\partial y} \left(\frac{\partial f}{\partial x}(0,0) \right) = -1$$

$$f_{yx}(0,0) = \frac{\partial}{\partial x} \left(\frac{\partial f}{\partial y}(0,0) \right) = +1$$

d.h. $f_{xy}(0,0) \neq f_{yx}(0,0)$.

- (ロ) (個) (E) (E) E の(C)

Vertauschbarkeitssatz von Schwarz.

Satz: Ist $f: D \to \mathbb{R}$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, eine C^2 -Funktion, so gilt

$$\frac{\partial^2 f}{\partial x_j \partial x_i}(x_1, \dots, x_n) = \frac{\partial^2 f}{\partial x_i \partial x_j}(x_1, \dots, x_n)$$

für alle $i, j \in \{1, \dots, n\}$.

Beweisidee:

Zweifache Anwendung des Mittelwertsatzes.

Folgerung:

Ist f(x) eine C^k -Funktion, so kann man die Reihenfolge der Differentiationen zur Berechnung der partiellen Ableitungen bis zur k-ten Ordnung beliebig vertauschen!

Beispiel zur Vertauschbarkeit partieller Ableitungen.

Berechne für die Funktion

$$f(x, y, z) = y^{2}z\sin(x^{3}) + (\cosh y + 17e^{x^{2}})z^{2}$$

die partielle Ableitung dritter Ordnung f_{xyz} .

Die Reihenfolge der partiellen Ableitungen ist vertauschbar, da $f \in \mathcal{C}^3$.

• Differenziere zunächst nach z:

$$\frac{\partial f}{\partial z} = y^2 \sin(x^3) + 2z(\cosh y + 17e^{x^2})$$

• Differenziere dann f_z nach x (damit fällt cosh y raus):

$$f_{zx} = \frac{\partial}{\partial x} \left(y^2 \sin(x^3) + 2z(\cosh y + 17e^{x^2}) \right)$$
$$= 3x^2 y^2 \cos(x^3) + 68xze^{x^2}$$

 \bullet Für die partielle Ableitung von f_{zx} nach y erhalten wir schließlich

$$f_{xyz} = 6x^2y\cos(x^3)$$

Der Laplace-Operator.

Der Laplace-Operator ist definiert durch

$$\Delta := \sum_{i=1}^{n} \frac{\partial^2}{\partial x_i^2}$$

Für eine skalare Funktion $u(x) = u(x_1, ..., x_n)$ gilt somit

$$\Delta u = \sum_{i=1}^{n} \frac{\partial^2 u}{\partial x_i^2} = u_{x_1 x_1} + \dots + u_{x_n x_n}$$

Beispiele für wichtige partielle Differentialgleichungen zweiter Ordnung:

$$\Delta u - rac{1}{c^2} u_{tt} = 0$$
 (Wellengleichung)
$$\Delta u - rac{1}{k} u_t = 0$$
 (Wärmeleitungsgleichung)
$$\Delta u = 0$$
 (Laplace–Gleichung oder Potentialgleichung)

Vektorwertige Funktionen.

Definition: Sei $f: D \to \mathbb{R}^m$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, $f = (f_1, \dots, f_m)^T$, eine vektorwertige Funktion.

Die Funktion f heißt partiell differenzierbar in $x^0 \in D$, falls für alle i = 1, ..., n die Grenzwerte

$$\frac{\partial f}{\partial x_i}(x^0) = \lim_{t \to 0} \frac{f(x^0 + te_i) - f(x^0)}{t}$$

existieren. Die Berechnung erfolgt komponentenweise

$$\frac{\partial f}{\partial x_i}(x^0) = \begin{pmatrix} \frac{\partial f_1}{\partial x_i} \\ \vdots \\ \frac{\partial f_m}{\partial x_i} \end{pmatrix} \quad \text{für } i = 1, \dots, n$$

Vektorfelder.

Definition: Für m=n nennt man die Funktion $f:D\to\mathbb{R}^n$ ein Vektorfeld auf D. Ist jede Koordinatenfunktion $f_i(x)$ von $f=(f_1,\ldots,f_n)^T$ eine \mathcal{C}^k -Funktion, so nennt man f ein \mathcal{C}^k -Vektorfeld.

Beispiele für Vektorfelder:

- Geschwindigkeitsfelder von strömenden Flüssigkeiten oder Gasen;
- elektromagnetische Felder;
- Temperaturgradienten in Festkörpern.

Definition: Für ein partiell differenzierbares Vektorfeld $f:D\to\mathbb{R}^n$ definiert man die Divergenz in $x\in D$ durch

$$\operatorname{div} f(x^0) := \sum_{i=1}^n \frac{\partial f_i}{\partial x_i}(x^0)$$

oder

$$\operatorname{div} f(x) = \nabla^T f(x) = (\nabla, f(x))$$

Rechenregeln und Rotation.

Es gelten die folgenden Rechenregeln:

$$\begin{array}{lcl} \operatorname{div} \left(\alpha \operatorname{f} + \beta \operatorname{g} \right) & = & \alpha \operatorname{div} \operatorname{f} + \beta \operatorname{div} \operatorname{g} & \operatorname{für} \operatorname{f}, \operatorname{g} : D \to \mathbb{R}^n \\ \\ \operatorname{div} \left(\varphi \cdot \operatorname{f} \right) & = & \left(\nabla \varphi, \operatorname{f} \right) + \varphi \operatorname{div} \operatorname{f} & \operatorname{für} \varphi : D \to \mathbb{R}, \operatorname{f} : D \to \mathbb{R}^n \end{array}$$

Bemerkung: Ist $f:D\to\mathbb{R}$ eine \mathcal{C}^2 -Funktion, so gilt für den Laplace-Operator

$$\Delta f = \operatorname{div}(\nabla f)$$

Definition: Für ein partiell differenzierbares Vektorfeld im \mathbb{R}^3 , $f:D\to\mathbb{R}^3$, $D\subset\mathbb{R}^3$ offen, definiert man die Rotation durch

$$\mathsf{rot}\; \mathsf{f}(\mathsf{x}^0) := \left(\frac{\partial \mathit{f}_3}{\partial \mathit{x}_2} - \frac{\partial \mathit{f}_2}{\partial \mathit{x}_3}, \frac{\partial \mathit{f}_1}{\partial \mathit{x}_3} - \frac{\partial \mathit{f}_3}{\partial \mathit{x}_1}, \frac{\partial \mathit{f}_2}{\partial \mathit{x}_1} - \frac{\partial \mathit{f}_1}{\partial \mathit{x}_2}\right)^T \bigg|_{\mathsf{x}^0}$$

◆□▶◆□▶◆■▶◆■▶ ■ 釣۹ペ

Alternativ Notationen und weitere Rechenregeln.

$$rot f(x) = \nabla \times f(x) = \begin{vmatrix} e_1 & e_2 & e_3 \\ \frac{\partial}{\partial x_1} & \frac{\partial}{\partial x_2} & \frac{\partial}{\partial x_3} \\ f_1 & f_2 & f_3 \end{vmatrix}$$

Bemerkung: Es gelten die folgenden Rechenregeln:

$$\begin{split} \operatorname{rot} \left(\alpha \operatorname{f} + \beta \operatorname{g} \right) &= & \alpha \operatorname{rot} \operatorname{f} + \beta \operatorname{rot} \operatorname{g} \\ \\ \operatorname{rot} \left(\varphi \cdot \operatorname{f} \right) &= & \left(\nabla \varphi \right) \times \operatorname{f} + \varphi \operatorname{rot} \operatorname{f} \end{split}$$

Bemerkung: Ist $\varphi:D\to\mathbb{R}$, $D\subset\mathbb{R}^3$, eine \mathcal{C}^2 -Funktion, so folgt

$$rot (\nabla \varphi) = 0,$$

mit dem Vertauschbarkeitssatz von Schwarz, d.h. Gradientenfelder sind stets rotationsfrei.

4ロト 4回ト 4 三ト 4 三ト 三 り Q ○

Kapitel 1. Differentialrechnung mehrerer Variablen

1.2 Das vollständige Differential

Definition: Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, $x^0 \in D$ und $f: D \to \mathbb{R}^m$. Die Funktion f(x) heißt differenzierbar in x^0 (oder vollständig differenzierbar bzw. total differenzierbar in x_0), falls es eine lineare Abbildung

$$I(x,x^0) := A \cdot (x-x^0)$$

mit einer Matrix $\mathbf{A} \in \mathbb{R}^{m \times n}$ gibt, für die die Approximationseigenschaft

$$f(x) = f(x^0) + A \cdot (x - x^0) + o(\|x - x^0\|)$$

gilt, d.h.

$$\lim_{x\to x^0}\frac{f(x)-f(x^0)-A\cdot(x-x^0)}{\|x-x^0\|}=0.$$

Das vollständige Differential und die Jacobi-Matrix.

Bezeichnungen: Man nennt die lineare Abbildung I das vollständige Differential oder das totale Differential von f(x) im Punkt x^0 , und man bezeichnet I mit $df(x^0)$.

Die zugehörige Matrix A heißt Jacobi–Matrix oder Funktionalmatrix von f(x) im Punkt x^0 und wird mit $Jf(x^0)$ (manchmal auch mit $Df(x^0)$ oder $f'(x^0)$) bezeichnet.

Bemerkung: Für m = n = 1 erhalten wir die bekannte Beziehung

$$f(x) = f(x_0) + f'(x_0)(x - x_0) + o(|x - x_0|)$$

für die Ableitung $f'(x_0)$ im Punkt x_0 .

Bemerkung: Im Fall einer skalaren Funktion (m = 1) ist A = a ein Zeilenvektor und a(x - x⁰) ein Skalarprodukt $\langle a^T, x - x^0 \rangle$.

◆ロト ◆昼ト ◆ 差ト → 差 → りへぐ

Vollständige und partielle Differenzierbarkeit.

Satz: Sei $f: D \to \mathbb{R}^m$, $x^0 \in D \subset \mathbb{R}^n$, D offen.

- a) Ist f(x) in x^0 differenzierbar, so ist f(x) auch stetig in x^0 .
- b) Ist f(x) in x^0 differenzierbar, so ist das (vollständige) Differential und damit auch die Jacobi-Matrix eindeutig bestimmt und es gilt

$$\mathsf{Jf}(\mathsf{x}^0) = \left(\begin{array}{ccc} \frac{\partial f_1}{\partial x_1}(\mathsf{x}^0) & \dots & \frac{\partial f_1}{\partial x_n}(\mathsf{x}^0) \\ \vdots & & \vdots \\ \frac{\partial f_m}{\partial x_1}(\mathsf{x}^0) & \dots & \frac{\partial f_m}{\partial x_n}(\mathsf{x}^0) \end{array} \right) = \left(\begin{array}{c} Df_1(\mathsf{x}^0) \\ \vdots \\ Df_m(\mathsf{x}^0) \end{array} \right)$$

c) Ist f(x) eine C^1 -Funktion auf D, so ist f(x) auf D differenzierbar.

◆ロト ◆昼 ト ◆ 亳 ト → 亳 ・ りへで

Beweis von a).

Ist f in x⁰ differenzierbar, so gilt nach Definition

$$\lim_{x \to x^0} \frac{f(x) - f(x^0) - A \cdot (x - x^0)}{\|x - x^0\|} = 0$$

Daraus folgt aber

$$\lim_{x \to x^0} \|f(x) - f(x^0) - A \cdot (x - x^0)\| = 0$$

und wir erhalten

$$\begin{split} \|f(x) - f(x^0)\| & \leq & \|f(x) - f(x^0) - A \cdot (x - x^0)\| + \|A \cdot (x - x^0)\| \\ & \to & 0 & \text{für } x \to x^0 \end{split}$$

Damit ist die Funktion f stetig im Punkt x⁰.



Beweis von b).

Sei $x = x^0 + te_i$, $|t| < \varepsilon$, $i \in \{1, ..., n\}$. Da f im Punkt x^0 differenzierbar ist, folgt

$$\lim_{x \to x^0} \frac{f(x) - f(x^0) - A \cdot (x - x^0)}{\|x - x^0\|_{\infty}} = 0$$

Wir schreiben nun

$$\frac{f(x) - f(x^0) - A \cdot (x - x^0)}{\|x - x^0\|_{\infty}} = \frac{f(x^0 + te_i) - f(x^0)}{|t|} - \frac{tAe_i}{|t|}$$

$$= \frac{t}{|t|} \cdot \left(\frac{f(x^0 + te_i) - f(x^0)}{t} - Ae_i\right)$$

$$\to 0 \quad \text{für } t \to 0$$

Daraus folgt

$$\lim_{t\to 0}\frac{\mathsf{f}(\mathsf{x}^0+t\mathsf{e}_i)-\mathsf{f}(\mathsf{x}^0)}{t}=\mathsf{Ae}_i \qquad i=1,\ldots,n$$

Beispiele.

• Betrachte die skalare Funktion $f(x_1, x_2) = x_1 e^{2x_2}$. Dann lautet die Jacobi-Matrix:

$$Jf(x_1,x_2) = Df(x_1,x_2) = e^{2x_2}(1,2x_1)$$

• Betrachte die Funktion $f: \mathbb{R}^3 \to \mathbb{R}^2$ definiert durch

$$f(x_1, x_2, x_3) = \begin{pmatrix} x_1 x_2 x_3 \\ \sin(x_1 + 2x_2 + 3x_3) \end{pmatrix}$$

Die Jacobi-Matrix ergibt sich in der Form

$$\mathsf{Jf}(x_1, x_2, x_3) = \begin{pmatrix} \frac{\partial f_1}{\partial x_1} & \frac{\partial f_1}{\partial x_2} & \frac{\partial f_1}{\partial x_3} \\ \\ \frac{\partial f_2}{\partial x_1} & \frac{\partial f_2}{\partial x_2} & \frac{\partial f_2}{\partial x_3} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x_2 x_3 & x_1 x_3 & x_1 x_2 \\ \\ \cos(s) & 2\cos(s) & 3\cos(s) \end{pmatrix}$$

wobei $s = x_1 + 2x_2 + 3x_3$.

- 4 ロ ト 4 個 ト 4 種 ト 4 種 ト 2 単 り 9 0 0

Weitere Beispiele.

• Sei f(x) = Ax, $A \in \mathbb{R}^{m \times n}$ und $x \in \mathbb{R}^n$. Dann gilt

$$Jf(x) = A$$
 für alle $x \in \mathbb{R}^n$

• Sei $f(x) = x^T A x = \langle x, A x \rangle$, $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ und $x \in \mathbb{R}^n$. Dann gilt

$$\frac{\partial f}{\partial x_i} = \langle e_i, Ax \rangle + \langle x, Ae_i \rangle$$
$$= e_i^T Ax + x^T Ae_i$$
$$= x^T (A^T + A)e_i$$

Daraus folgt

$$Jf(x) = grad f(x) = x^T (A^T + A)$$

Differentiationsregeln.

Satz:

a) **Linearität:** Sind f, g : $D \to \mathbb{R}^m$ differenzierbar in $x^0 \in D$, D offen, so ist auch α f(x^0) + β g(x^0), α , $\beta \in \mathbb{R}$, differenzierbar in x^0 und es gilt

$$d(\alpha f + \beta g)(x^{0}) = \alpha df(x^{0}) + \beta dg(x^{0})$$
$$J(\alpha f + \beta g)(x^{0}) = \alpha Jf(x^{0}) + \beta Jg(x^{0})$$

b) **Kettenregel:** Ist $f: D \to \mathbb{R}^m$ differenzierbar in $x^0 \in D$, D offen, und ist $g: E \to \mathbb{R}^k$ differenzierbar in $y^0 = f(x^0) \in E \subset \mathbb{R}^m$, E offen, so ist $g \circ f$ ebenfalls in x^0 differenzierbar.

Für die Differentiale gilt

$$d(g\circ f)(x^0)=dg(y^0)\circ df(x^0)$$

und analog für die Jacobi-Matrizen

$$J(g\circ f)(x^0)=Jg(y^0)\cdot Jf(x^0)$$

◆ロト ◆園 ト ◆ 園 ト ◆ 園 ・ 夕 Q ○

Beispiel zur Kettenregel.

Sei h : $I \to \mathbb{R}^n$, $I \subset \mathbb{R}$ Intervall, eine in $t_0 \in I$ differenzierbare Kurve mit Werten in $D \subset \mathbb{R}^n$, D offen, und $f : D \to \mathbb{R}$ eine in $x^0 = h(t_0)$ differenzierbare skalare Funktion.

Dann ist auch die Hintereinanderausführung

$$(f \circ h)(t) = f(h_1(t), \dots, h_n(t))$$

in to differenzierbar, und für die Ableitung gilt:

$$\begin{array}{lcl} (f \circ \mathsf{h})'(t_0) & = & \mathsf{J} f(\mathsf{h}(t_0)) \cdot \mathsf{J} \mathsf{h}(t_0) \\ \\ & = & \mathsf{grad} f(\mathsf{h}(t_0)) \cdot \mathsf{h}'(t_0) \\ \\ & = & \sum_{k=1}^n \frac{\partial f}{\partial \mathsf{x}_k}(\mathsf{h}(t_0)) \cdot h_k'(t_0) \end{array}$$

Richtungsableitungen.

Definition: Sei $f: D \to \mathbb{R}$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, $x^0 \in D$, und $v \in \mathbb{R} \setminus \{0\}$ ein Vektor. Dann heißt

$$D_{v} f(x^{0}) := \lim_{t \to 0} \frac{f(x^{0} + tv) - f(x^{0})}{t}$$

die Richtungsableitung (Gateaux-Ableitung) von f(x) in Richtung v.

Beispiel: Sei $f(x,y) = x^2 + y^2$ und $v = (1,1)^T$. Dann gilt für die Richtungsableitung in Richtung v:

$$D_{v} f(x,y) = \lim_{t \to 0} \frac{(x+t)^{2} + (y+t)^{2} - x^{2} - y^{2}}{t}$$
$$= \lim_{t \to 0} \frac{2xt + t^{2} + 2yt + t^{2}}{t}$$
$$= 2(x+y)$$

Bemerkungen.

• Für $v = e_i$ ist die Richtungsableitung in Richtung v gegeben durch die partielle Ableitung nach der Koordinatenrichtung x_i :

$$D_{v} f(x^{0}) = \frac{\partial f}{\partial x_{i}}(x^{0})$$

- Ist v ein Einheitsvektor, also ||v|| = 1, so beschreibt die Richtungsableitung $D_v f(x^0)$ den Anstieg (bzw. die Steigung) von f(x) in Richtung v.
- Ist f(x) in x^0 differenzierbar, so existieren sämtliche Richtungsableitungen von f(x) in x^0 und mit $h(t) = x^0 + tv$ gilt

$$D_{\mathsf{v}} f(\mathsf{x}^0) = \frac{d}{dt} (f \circ \mathsf{h})|_{t=0} = \operatorname{\mathsf{grad}} f(\mathsf{x}^0) \cdot \mathsf{v}$$

Dies folgt unmittelbar aus der Anwendung der Kettenregel.

◆□▶ ◆□▶ ◆豆▶ ◆豆 ◆ ○○○

Eigenschaften des Gradienten.

Satz: Sei $f: D \to \mathbb{R}$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, in $x^0 \in D$ differenzierbar. Dann gilt

a) Der Gradientenvektor grad $f(\mathbf{x}^0) \in \mathbb{R}^n$ steht senkrecht auf der Niveaumenge

$$N_{x^0} := \{ x \in D \mid f(x) = f(x^0) \}$$

Im Fall n=2 nennt man die Niveaumengen auch Höhenlinien, im Fall n=3 heißen die Niveaumengen auch Äquipotentialflächen.

2) Der Gradient grad $f(x^0)$ gibt die Richtung des steilsten Anstiegs von f(x) in x^0 an.

Beweisidee:

- a) Anwendung der Kettenregel.
- b) Für beliebige Richtung v gilt mit der Cauchy-Schwarzschen Ungleichung

$$|D_{v} f(x^{0})| = |(\operatorname{grad} f(x^{0}), v)| \le \|\operatorname{grad} f(x^{0})\|_{2}$$

Gleichheit wird für $v = \text{grad } f(x^0) / \|\text{grad } f(x^0)\|_2$ angenommen.

◆ロト ◆昼ト ◆ 差ト → 差 → りへぐ

Krummlinige Koordinaten.

Definition: Sei $\Phi: U \to V$, $U, V \subset \mathbb{R}^n$ offen, eine \mathcal{C}^1 -Abbildung, für die die Jacobimatrix $J\Phi(u^0)$ an jeder Stelle $u^0 \in U$ regulär ist.

Weiterhin existiere die Umkehrabbildung $\Phi^{-1}:V\to U$ und diese sei ebenfalls eine \mathcal{C}^1 -Abbildung.

Dann definiert $x = \Phi(u)$ eine Koordinatentransformation von den Koordinaten u auf x.

Beispiel: Betrachte für n=2 die Polarkoordinaten $\mathbf{u}=(r,\varphi)$ mit r>0 und $-\pi<\varphi<\pi$ und setze

$$x = r \cos \varphi$$

$$y = r \sin \varphi$$

mit den kartesischen Koordinaten x = (x, y).



Umrechnung der partiellen Ableitungen.

Für alle $u \in U$ mit $x = \Phi(u)$ gelten die Relationen

$$\Phi^{-1}(\Phi(u)) = u$$

$$J \Phi^{-1}(x) \cdot J \Phi(u) = I_n \quad \text{(Kettenregel)}$$

$$J \Phi^{-1}(x) = (J \Phi(u))^{-1}$$

Sei nun $\widetilde{f}:V o\mathbb{R}$ eine gegebene Funktion und setze

$$f(\mathsf{u}) := \tilde{f}(\Phi(\mathsf{u}))$$

Dann folgt aus der Kettenregel:

$$\frac{\partial f}{\partial u_i} = \sum_{j=1}^n \frac{\partial \tilde{f}}{\partial x_j} \frac{\partial \Phi_j}{\partial u_i} =: \sum_{j=1}^n g^{ij} \frac{\partial \tilde{f}}{\partial x_j}$$

mit

$$g^{ij} := \frac{\partial \Phi_j}{\partial u_i}, \qquad \mathsf{G}(\mathsf{u}) := (g^{ij}) = (\mathsf{J}\,\Phi(\mathsf{u}))^T$$

Notationen.

Wir verwenden die abkürzende Schreibweise

$$\frac{\partial}{\partial u_i} = \sum_{j=1}^n g^{ij} \frac{\partial}{\partial x_j}$$

Analog lassen sich die partiellen Ableitungen nach x_i durch die partiellen Ableitungen nach u_j ausdrücken mit

$$\frac{\partial}{\partial x_i} = \sum_{j=1}^n g_{ij} \frac{\partial}{\partial u_j}$$

wobei

$$(g_{ij}) := (g^{ij})^{-1} = (J \Phi)^{-T} = (J \Phi^{-1})^{T}$$

Man erhält diese Beziehungen durch Anwendung der Kettenregel auf Φ^{-1} .

Beispiel: Polarkoordinaten.

Wir betrachten die Polarkoordinaten

$$x = \Phi(u) = \begin{pmatrix} r\cos\varphi \\ r\sin\varphi \end{pmatrix}$$

Dann berechnet man

$$\mathsf{J}\,\Phi(\mathsf{u}) = \left(\begin{array}{cc} \cos\varphi & -r\sin\varphi\\ \sin\varphi & r\cos\varphi \end{array}\right)$$

und damit

$$(g^{ij}) = \left(egin{array}{ccc} \cos arphi & \sin arphi \ -r \sin arphi & r \cos arphi \end{array}
ight) \qquad (g_{ij}) = \left(egin{array}{ccc} \cos arphi & -rac{1}{r} \sin arphi \ \sin arphi & rac{1}{r} \cos arphi \end{array}
ight)$$

Partielle Ableitungen für die Polarkoordinaten.

Für die Umrechnung der partiellen Ableitungen bekommt man nun

$$\frac{\partial}{\partial x} = \cos \varphi \frac{\partial}{\partial r} - \frac{1}{r} \sin \varphi \frac{\partial}{\partial \varphi}$$
$$\frac{\partial}{\partial y} = \sin \varphi \frac{\partial}{\partial r} + \frac{1}{r} \cos \varphi \frac{\partial}{\partial \varphi}$$

Beispiel: Umrechnung des Laplace-Operator auf Polarkoordinaten

 $\Delta = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} = \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2}{\partial z^2} + \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial r}$

$$\frac{\partial^2}{\partial x^2} = \cos^2 \varphi \frac{\partial^2}{\partial r^2} - \frac{\sin(2\varphi)}{r} \frac{\partial^2}{\partial r \partial \varphi} + \frac{\sin^2 \varphi}{r^2} \frac{\partial^2}{\partial \varphi^2} + \frac{\sin(2\varphi)}{r^2} \frac{\partial}{\partial \varphi} + \frac{\sin^2 \varphi}{r} \frac{\partial}{\partial r}$$

$$\frac{\partial^2}{\partial y^2} = \sin^2 \varphi \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{\sin(2\varphi)}{r} \frac{\partial^2}{\partial r \partial \varphi} + \frac{\cos^2 \varphi}{r^2} \frac{\partial^2}{\partial \varphi^2} - \frac{\sin(2\varphi)}{r^2} \frac{\partial}{\partial \varphi} + \frac{\cos^2 \varphi}{r} \frac{\partial}{\partial r}$$

4 D > 4 A > 4 B > 4 B > B 900

Beispiel: Kugelkoordinaten.

Wir betrachten die Kugelkoordinaten

$$x = \Phi(u) = \begin{pmatrix} r \cos \varphi \cos \theta \\ r \sin \varphi \cos \theta \\ r \sin \theta \end{pmatrix}$$

Die Jacobi-Matrix ist dann gegeben durch:

$$J\Phi(u) = \begin{pmatrix} \cos\varphi\cos\theta & -r\sin\varphi\cos\theta & -r\cos\varphi\sin\theta \\ \sin\varphi\cos\theta & r\cos\varphi\cos\theta & -r\sin\varphi\sin\theta \\ \sin\theta & 0 & r\cos\theta \end{pmatrix}$$

Partielle Ableitungen für die Kugelkoordinaten.

Für die Umrechnung der partiellen Ableitungen bekommt man nun

$$\frac{\partial}{\partial x} = \cos \varphi \cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \varphi}{r \cos \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi} - \frac{1}{r} \cos \varphi \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta}$$

$$\frac{\partial}{\partial y} = \sin \varphi \cos \theta \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\cos \varphi}{r \cos \theta} \frac{\partial}{\partial \varphi} - \frac{1}{r} \sin \varphi \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta}$$

$$\frac{\partial}{\partial z} = \sin \theta \frac{\partial}{\partial r} + \frac{1}{r} \cos \theta \frac{\partial}{\partial \theta}$$

Beispiel: Umrechnung des Laplace-Operators auf Kugelkoordinaten

$$\Delta = \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{1}{r^2 \cos^2 \theta} \frac{\partial^2}{\partial \varphi^2} + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2}{\partial \theta^2} + \frac{2}{r} \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\tan \theta}{r^2} \frac{\partial}{\partial \theta}$$

Kapitel 1. Differentialrechnung mehrerer Variablen

1.3 Mittelwertsätze und Taylor-Entwicklungen

Satz (Mittelwertsatz): Sei $f:D\to\mathbb{R}$ eine auf einer offenen Menge $D\subset\mathbb{R}^n$ differenzierbare, skalare Funktion. Weiterhin seien $a,b\in D$ Punkte in D, so dass die Verbindungsstrecke

$$[a,b] := \{a + t(b-a) \mid t \in [0,1]\}$$

ganz in D liegt. Dann gibt es eine Zahl $\theta \in (0,1)$ mit

$$f(b) - f(a) = \operatorname{grad} f(a + \theta(b - a)) \cdot (b - a)$$

Beweis: Wir setzen

$$h(t) := f(\mathsf{a} + t(\mathsf{b} - \mathsf{a}))$$

Aus dem Mittelwertsatz für eine Veränderliche folgt dann mit der Kettenregel

$$f(b) - f(a) = h(1) - h(0) = h'(\theta) \cdot (1 - 0)$$

= grad $f(a + \theta(b - a)) \cdot (b - a)$

Definition und Beispiel.

Definition: Gilt die Bedingung $[a,b] \subset D$ für **alle** Punkte $a,b \in D$, so heißt die Menge D konvex.

Beispiel zum Mittelwertsatz: Gegeben sei die skalare Funktion

$$f(x,y) := \cos x + \sin y$$

Offensichtlich gilt

$$f(0,0) = f(\pi/2, \pi/2) = 1 \quad \Rightarrow \quad f(\pi/2, \pi/2) - f(0,0) = 0$$

Nach dem Mittelwertsatz existiert ein $\theta \in (0,1)$ mit

$$\operatorname{grad} f\left(\theta\left(\begin{array}{c}\pi/2\\\pi/2\end{array}\right)\right)\cdot\left(\begin{array}{c}\pi/2\\\pi/2\end{array}\right)=0$$

In der Tat gilt diese Beziehung für $\theta = \frac{1}{2}$.



Mittelwertsatz gilt nur für skalare Funktionen.

Beachte: Der Mittelwertsatz für mehrere Variablen gilt nur für skalare Funktionen, aber i.A. nicht für vektorwertige Funktionen!

Beispiel: Betrachte die vektorwertige Funktion

$$f(t) := \begin{pmatrix} \cos t \\ \sin t \end{pmatrix}, \qquad t \in [0, \pi/2]$$

Nun gilt

$$\mathsf{f}(\pi/2) - \mathsf{f}(0) = \left(\begin{array}{c} 0 \\ 1 \end{array}\right) - \left(\begin{array}{c} 1 \\ 0 \end{array}\right) = \left(\begin{array}{c} -1 \\ 1 \end{array}\right)$$

und

$$f'\left(\theta \frac{\pi}{2}\right) \cdot \left(\frac{\pi}{2} - 0\right) = \frac{\pi}{2} \left(\begin{array}{c} -\sin(\theta \pi/2) \\ \cos(\theta \pi/2) \end{array} \right)$$

ABER: Die Vektoren auf der rechten Seite haben die Längen $\sqrt{2}$ bzw. $\pi/2$!

Der Mittelwert-Abschätzungssatz für vektorwertige Funktionen.

Satz: Die Funktion $f:D\to\mathbb{R}^m$ sei differenzierbar auf der offenen Menge $D\subset\mathbb{R}^n$. Weiterhin seien a, b Punkte in D mit $[a,b]\subset D$. Dann gibt es ein $\theta\in(0,1)$ mit

$$\|f(b) - f(a)\|_2 \le \|J f(a + \theta(b - a)) \cdot (b - a)\|_2$$

Beweisidee: Anwendung des Mittelwertsatzes auf die skalare Funktion g(x) definiert durch

$$g(x) := (f(b) - f(a))^T f(x)$$
 (Skalarprodukt!)

Bemerkung: Eine andere (abgeschwächte) Form der Mittelwert-Abschätzung ist

$$\|f(b) - f(a)\| \le \sup_{\xi \in [a,b]} \|J \, f(\xi))\| \cdot \|(b-a)\|$$

wobei $\|\cdot\|$ eine beliebige Vektor– bzw. zugehörige Matrixnorm ist.

◆ロト ◆個 ト ◆ 恵 ト ◆ 恵 ・ 夕 ♀

Taylor–Entwicklungen: Notationen.

Zunächst definieren wir einen Multiindex $\alpha \in \mathbb{N}_0^n$ als

$$\alpha := (\alpha_1, \ldots, \alpha_n) \in \mathbb{N}_0^n$$

Weiterhin sei

$$|\alpha| := \alpha_1 + \dots + \alpha_n$$
 $\alpha! := \alpha_1! \cdot \dots \cdot \alpha_n!$

Ist $f:D \to \mathbb{R}$ $|\alpha|$ -mal stetig differenzierbar, so setzen wir

$$D^{\alpha} = D_1^{\alpha_1} D_2^{\alpha_2} \dots D_n^{\alpha_n} = \frac{\partial^{|\alpha|} f}{\partial x_1^{\alpha_1} \dots \partial x_n^{\alpha_n}},$$

wobei $D_i^{\alpha_i} = \underbrace{D_i \dots D_i}_{\alpha_i - \mathsf{mal}}$ und wir schreiben

$$\mathsf{x}^{\alpha} := \mathsf{x}_1^{\alpha_1} \, \mathsf{x}_2^{\alpha_2} \dots \mathsf{x}_n^{\alpha_n} \qquad \text{für } \mathsf{x} = (\mathsf{x}_1, \dots, \mathsf{x}_n) \in \mathbb{R}^n.$$

Der Satz von Taylor.

Satz: (Satz von Taylor)

Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ offen und konvex, $f: D \to \mathbb{R}$ eine \mathcal{C}^{m+1} -Funktion und sei $x_0 \in D$. Dann gilt für $x \in D$ die Taylor-Entwicklung

$$f(x) = T_m(x; x_0) + R_m(x; x_0)$$

$$T_m(x; x_0) = \sum_{|\alpha| \le m} \frac{D^{\alpha} f(x_0)}{\alpha!} (x - x_0)^{\alpha}$$

$$R_m(x; x_0) = \sum_{|\alpha| = m+1} \frac{D^{\alpha} f(x_0 + \theta(x - x_0))}{\alpha!} (x - x_0)^{\alpha}$$

mit einem geeigneten $\theta \in (0,1)$.

Bezeichnung: In der obigen Taylor–Entwicklung heißt $T_m(x; x_0)$ Taylor–Polynom m–ten Grades und $R_m(x; x_0)$ wird als Lagrange–Restglied bezeichnet.

Herleitung der Taylorschen Formel.

Wir definieren eine skalare Funktion einer Variablen $t \in [0,1]$ als

$$g(t) := f(x_0 + t(x - x_0))$$

und berechnen die Taylor-Entwicklung um t = 0. Es gilt:

$$g(1) = g(0) + g'(0) \cdot (1-0) + \frac{1}{2}g''(\xi) \cdot (1-0)^2$$
 für ein $\xi \in (0,1)$.

Die Berechnung von g'(0) liefert mit der Kettenregel

$$g'(0) = \frac{d}{dt} f(x_1^0 + t(x_1 - x_1^0), x_2^0 + t(x_2 - x_2^0), \dots, x_n^0 + t(x_n - x_n^0)) \Big|_{t=0}$$

$$= D_1 f(x_0) \cdot (x_1 - x_1^0) + \dots + D_n f(x_0) \cdot (x_n - x_n^0)$$

$$= \sum_{|\alpha|=1} \frac{D^{\alpha} f(x_0)}{\alpha!} \cdot (x - x_0)^{\alpha}$$

Fortsetzung der Herleitung.

Berechnung von g''(0) liefert

$$g''(0) = \frac{d^2}{dt^2} f(x_0 + t(x - x_0)) \Big|_{t=0} = \frac{d}{dt} \sum_{k=1}^n D_k f(x^0 + t(x - x^0)) (x_k - x_k^0) \Big|_{t=0}$$

$$= D_{11} f(x_0) (x_1 - x_1^0)^2 + D_{21} f(x_0) (x_1 - x_1^0) (x_2 - x_2^0)$$

$$+ \dots + D_{ij} f(x_0) (x_i - x_i^0) (x_j - x_j^0) + \dots +$$

$$+ D_{n-1,n} f(x_0) (x_{n-1} - x_{n-1}^0) (x_n - x_n^0) + D_{nn} f(x_0) (x_n - x_n^0)^2)$$

$$= \sum_{k=1}^n \frac{D^{\alpha} f(x_0)}{\alpha!} (x - x_0)^{\alpha} \qquad \text{(Vertauschungssatz von Schwarz!)}$$

Nun: Beweis der Taylor-Formel mittels vollständiger Induktion!

Beweis des Satzes von Taylor.

Die Funktion

$$g(t) := f(x^0 + t(x - x^0))$$

ist (m+1)-mal stetig differenzierbar, und es gilt

$$g(1) = \sum_{k=0}^m rac{g^{(k)}(0)}{k!} + rac{g^{(m+1)}(heta)}{(m+1)!} \quad ext{für ein } heta \in [0,1].$$

Weiterhin gilt (per Induktion über k)

$$\frac{g^{(k)}(0)}{k!} = \sum_{|\alpha|=k} \frac{D^{\alpha} f(x^0)}{\alpha!} (x - x^0)^{\alpha}$$

und

$$\frac{g^{(m+1)}(\theta)}{(m+1)!} = \sum_{|\alpha|=m+1} \frac{D^{\alpha} f(x^0 + \theta(x - x^0))}{\alpha!} (x - x^0)^{\alpha}$$

Beispiel zur Taylor-Entwicklung.

lacktriangle Berechne das Taylor–Polynom $T_2(x;x_0)$ zweiten Grades der Funktion

$$f(x, y, z) = x y^2 \sin z$$

zum Entwicklungspunkt $(x, y, z) = (1, 2, 0)^T$.

- ② Die Berechnung von $T_2(x; x_0)$ benötigt die partiellen Ableitungen bis zur zweiten Ordnung.
- **3** Diese Ableitungen müssen am Punkt $(x, y, z) = (1, 2, 0)^T$ ausgewertet werden.
- Als Ergebnis erhält man $T_2(x; x_0)$ in der Form

$$T_2(x;x_0)=4z(x+y-2)$$

Serechnung auf Folie.

Bemerkung zum Restglied eines Taylor-Polynoms.

Bemerkung: Das Restglied eine Taylor-Polynoms enthält **alle** partiellen Ableitungen der Ordnung (m+1):

$$R_m(\mathsf{x};\mathsf{x}_0) = \sum_{|\alpha|=m+1} \frac{D^{\alpha} f(\mathsf{x}_0 + \theta(\mathsf{x} - \mathsf{x}_0))}{\alpha!} (\mathsf{x} - \mathsf{x}_0)^{\alpha}$$

Sind all diese Ableitungen in der Nähe von x_0 durch eine Konstante C beschränkt, so gilt die Restgliedabschätzung

$$|R_m(x;x_0)| \le \frac{n^{m+1}}{(m+1)!} C ||x-x_0||_{\infty}^{m+1}$$

Für die Approximationsgüte des Taylor–Polynoms einer \mathcal{C}^{m+1} –Funktion folgt daher

$$f(x) = T_m(x; x_0) + O(||x - x_0||^{m+1})$$

Spezialfall m=1: Für eine C^2 -Funktion f(x) bekommt man

$$f(x) = f(x^0) + \operatorname{grad} f(x^0) \cdot (x - x^0) + O(\|x - x^0\|^2).$$

←□▶←□▶←□▶←□▶
□
●

Die Hesse-Matrix.

Man nennt die Matrix

$$Hf(x_0) := \begin{pmatrix} f_{x_1x_1}(x_0) & \dots & f_{x_1x_n}(x_0) \\ \vdots & & & \vdots \\ f_{x_nx_1}(x_0) & \dots & f_{x_nx_n}(x_0) \end{pmatrix}$$

die Hesse-Matrix von f(x) im Punkt x_0 .

Hesse–Matrix = Jacobi–Matrix des Gradienten ∇f

Die Taylor–Entwicklung einer C^3 –Funktion lautet daher

$$f(x) = f(x_0) + \operatorname{grad} f(x_0)(x - x_0) + \frac{1}{2}(x - x_0)^T H f(x_0)(x - x_0) + O(\|x - x_0\|^3)$$

Die Hesse-Matrix einer C^2 -Funktion ist symmetrisch.

→ロト→団ト→ミト→ミトーミーのQで

Kapitel 2. Anwendungen der Differentialrechnung mehrerer Variablen

2.1 Extrema von Funktionen mehrerer Veränderlichen

Definition: Sei $f: D \to \mathbb{R}$, $D \subset \mathbb{R}^n$, und $x^0 \in D$. Dann hat f(x) in x^0

- ein globales Maximum, falls $f(x) \le f(x^0)$ für alle $x \in D$.
- ein strenges globales Maximum, falls $f(x) < f(x^0)$ für alle $x \in D$.
- ullet ein lokales Maximum, falls es ein $\varepsilon > 0$ gibt mit

$$f(x) \le f(x^0)$$
 für alle $x \in D$ mit $||x - x^0|| < \varepsilon$.

ullet ein strenges lokales Maximum, falls es ein $\varepsilon > 0$ gibt mit

$$f(x) < f(x^0)$$
 für alle $x \in D$ mit $||x - x^0|| < \varepsilon$.

Analoge Definitionen für Minima.

Notwendige Bedingung für lokale Extrema.

Satz: Besitzt eine C^1 -Funktion f(x) in einem Punkt $x^0 \in D^0$ ein lokales Extremum (Minimum oder Maximum), so gilt

$$\operatorname{grad} f(x^0) = 0 \in \mathbb{R}^n$$

Beweis: Für ein beliebiges $v \in \mathbb{R}^n$, $v \neq 0$ ist die Funktion

$$\varphi(t) := f(x^0 + tv)$$

in einer Umgebung von $t^0 = 0$ stetig differenzierbar.

Weiterhin hat $\varphi(t)$ bei $t^0 = 0$ ein lokales Extremum. Damit folgt:

$$\varphi'(0) = \operatorname{grad} f(x^0) v = 0$$

Da dies für alle $v \neq 0$ gilt, folgt die Bedingung:

grad
$$f(x^0) = (0, ..., 0)^T$$



Bemerkungen zu lokalen Extremwerten.

Bemerkungen:

- Die Bedingung grad $f(x^0) = 0$ liefert gewöhnlich ein nichtlineares Gleichungssystem zur Berechnung von $x = x^0$ mit n Gleichungen und n Unbekannten.
- Die Punkte $x^0 \in D^0$ mit grad $f(x^0) = 0$ nennt man stationäre Punkte von f(x). Stationäre Punkte sind **nicht** notwendigerweise lokale Extremwerte. Zum Beispiel besitzt die Funktion

$$f(x,y) := x^2 - y^2$$

den Gradienten

$$\operatorname{grad} f(x,y) = 2(x,-y)$$

und hat daher nur einen stationären Punkt $x^0 = (0,0)^T$. Der Punkt x^0 ist jedoch ein Sattelpunkt von f, d.h. in jeder Umgebung von x^0 gibt es zwei Punkte x^1 und x^2 mit

$$f(x^1) < f(x^0) < f(x^2).$$



Klassifikation stationärer Punkte.

Satz: Sei f(x) eine C^2 -Funktion auf D^0 und $x^0 \in D^0$ ein stationärer Punkt von f(x), d.h. grad $f(x^0) = 0$.

a) Notwendige Bedingung

Ist x^0 ein lokales Extremum von f(x), so gilt:

 x^0 lokales Minimum \Rightarrow H $f(x^0)$ positiv semidefinit x^0 lokales Maximum \Rightarrow H $f(x^0)$ negativ semidefinit

b) Hinreichende Bedingung

Ist $H f(x^0)$ positiv definit (bzw. negativ definit), so ist x^0 ein strenges lokales Minimum (bzw. Maximum) von f(x).

Ist H $f(x^0)$ indefinit, so ist x^0 ein Sattelpunkt, d.h. es gibt in jeder Umgebung von x^0 Punkte x^1 und x^2 mit $f(x^1) < f(x^0) < f(x^2)$.

Beweis des Satzes, Teil a).

Sei x^0 ein lokales Minimum. Für $v\neq 0$ und $\varepsilon>0$ hinreichend klein folgt aus der Taylor–Formel

$$f(\mathbf{x}^0 + \varepsilon \mathbf{v}) - f(\mathbf{x}^0) = \frac{1}{2} (\varepsilon \mathbf{v})^T \mathbf{H} f(\mathbf{x}^0 + \theta \varepsilon \mathbf{v}) (\varepsilon \mathbf{v}) \ge 0$$
 (1)

mit $\theta = \theta(\varepsilon, v) \in (0, 1)$.

Der Gradient in der Taylorentwicklung verschwindet, grad $f(x^0) = 0$, denn x^0 ist stationär.

Aus (1) folgt

$$\mathbf{v}^T \mathbf{H} f(\mathbf{x}^0 + \theta \varepsilon \mathbf{v}) \mathbf{v} \ge 0 \tag{2}$$

Da f(x) eine \mathcal{C}^2 -Funktion ist, ist die Hesse-Matrix eine stetige Abbildung. Im Grenzwert $\varepsilon \to 0$ folgt daher aus (2),

$$v^T H f(x^0) v \geq 0$$

d.h. $H f(x^0)$ ist positiv semidefinit.



Beweis des Satzes, Teil b).

Ist $Hf(x^0)$ positiv definit, so ist Hf(x) ebenfalls in einer hinreichend kleinen Umgebung $x \in K_{\varepsilon}(x^0) \subset D$ um x^0 positiv definit. Dies folgt aus der Stetigkeit der zweiten partiellen Ableitungen.

Für $x \in \mathcal{K}_{\varepsilon}(x^0)$, $x \neq x^0$ gilt damit

$$f(x) - f(x^{0}) = \frac{1}{2}(x - x^{0})^{T} H f(x^{0} + \theta(x - x^{0}))(x - x^{0})$$

> 0

mit $\theta \in (0,1)$, d.h. f(x) hat in x^0 ein strenges lokales Minimum.

Ist $H f(x^0)$ indefinit, so existieren zu Eigenwerten von $H f(x^0)$ mit verschiedenen Vorzeichen gewisse Eigenvektoren v, w mit

$$v^T H f(x^0) v > 0$$
 $w^T H f(x^0) w < 0$

und somit ist x^0 ein Sattelpunkt.

← □ ト ← □ ト

Bemerkungen.

- Ein stationärer Punkt x^0 mit det $Hf(x^0) = 0$ heißt ausgeartet. Die Hesse–Matrix besitzt dann den Eigenwert $\lambda = 0$.
- Ist x^0 **nicht** ausgeartet, so gibt es 3 Fälle für die Eigenwerte von $Hf(x^0)$:

alle EW sind strikt positiv \Rightarrow x^0 ist strenges lokales Minimum alle EW sind strikt negativ \Rightarrow x^0 ist strenges lokales Maximum es gibt strikt pos. und neg. EW \Rightarrow x^0 Sattelpunkt

Die folgenden Implikationen gelten (aber f
 ür keine die Umkehrung)

 x^0 lokales Minimum $\Leftarrow x^0$ strenges lokales Minimum $Hf(x^0)$ positiv semidefinit \Leftarrow $Hf(x^0)$ positiv definit

Weitere Bemerkung.

• Ist f(x) eine C^3 -Funktion, x^0 ein stationärer Punkt von f(x) und $Hf(x^0)$ positiv definit, so gilt die Abschätzung:

$$(x - x^0)^T Hf(x^0) (x - x^0) \ge \lambda_{min} \cdot ||x - x^0||^2$$

wobei λ_{\min} den kleinsten Eigenwert der Hesse-Matrix bezeichnet.

Nach dem Satz von Taylor gilt dann:

$$f(x) - f(x^{0}) \ge \frac{1}{2} \lambda_{min} ||x - x^{0}||^{2} + R_{3}(x; x^{0})$$

 $\ge ||x - x^{0}||^{2} \left(\frac{\lambda_{min}}{2} - C||x - x^{0}||\right)$

mit einer geeigneten Konstanten C > 0.

Um x^0 wächst f(x) somit mindestens quadratisch mit dem Abstand von x^0 .

Beispiel.

Wir betrachten die Funktion

$$f(x,y) := y^2(x-1) + x^2(x+1)$$

und suchen die stationären Punkte:

grad
$$f(x,y) = (y^2 + x(3x + 2), 2y(x - 1))^T$$

Die Bedingung grad f(x, y) = 0 liefert die beiden stationären Punkte

$$x^0 = (0,0)^T$$
 und $x^1 = (-2/3,0)^T$.

Die jeweiligen Hesse-Matrizen von f an den Stellen x^0 und x^1 lauten

$$Hf(x^0) = \begin{pmatrix} 2 & 0 \\ 0 & -2 \end{pmatrix}$$
 und $Hf(x^1) = \begin{pmatrix} -2 & 0 \\ 0 & -10/3 \end{pmatrix}$

Die Matrix $Hf(x^0)$ ist indefinit, also ist x^0 ein Sattelpunkt, $Hf(x^1)$ ist negativ definit, somit ist x^1 ein strenges lokales Maximum von f(x).

(ロ) (個) (量) (量) (量) のQの

Kapitel 2. Anwendungen der Differentialrechnung mehrerer Variablen

2.2 Implizit definierte Funktionen

Ziel: Untersuche die Lösungsmengen von *nichtlinearen* Gleichungssystemen der Form

$$g(x) = 0$$

mit g : $D \to \mathbb{R}^m$, $D \subset \mathbb{R}^n$, d.h. wir betrachten m Gleichungen für n Unbekannte mit

$$m < n$$
.

Also: Es gibt weniger Gleichungen als Unbekannte.

Man nennt dann das Gleichungssystem unterbestimmt und die Lösungsmenge $G \subset \mathbb{R}^n$ enthält gewöhnlich unendlich viele Punkte.

Auflösbarkeit von (nichtlinearen) Gleichungen.

Frage: Kann man das System g(x) = 0 nach bestimmten Unbekannten, zum Beispiel den letzten m Variablen x_{n-m+1}, \ldots, x_n auflösen?

Mit anderen Worten: Existiert eine Funktion $f(x_1, ..., x_{n-m})$ mit

$$g(x) = 0 \iff (x_{n-m+1},...,x_n)^T = f(x_1,...,x_{n-m})$$

Terminologie: "Auflösen" bedeutet also die letzten m Variablen durch die ersten n-m Variablen zu beschreiben.

Weitere Frage: Nach welchen m Variablen lässt sich das Gleichungssystem auflösen? Ist die Auflösung global auf dem Definitionsbereich D möglich oder nur lokal auf einer Teilmenge $\tilde{D} \subset D$?

Geometrische Interpretation: Die Lösungsmenge G von g(x)=0 lässt sich (zumindest lokal) als Graph einer Funktion $f:\mathbb{R}^{n-m}\to\mathbb{R}^m$ darstellen.

←□ → ←□ → ← □ → ← □ → へ○

Beispiel.

Die Kreisgleichung

$$g(x,y) = x^2 + y^2 - r^2 = 0$$
 mit $r > 0$

definiert ein unterbestimmtes nichtlineares Gleichungssystem, denn wir haben zwei Unbekannte (x, y), aber nur eine Gleichung.

Die Kreisgleichung lässt sich lokal auflösen und definiert dabei die folgenden vier Funktionen:

$$y = \sqrt{r^2 - x^2}, -r \le x \le r$$

$$y = -\sqrt{r^2 - x^2}, -r \le x \le r$$

$$x = \sqrt{r^2 - y^2}, -r \le y \le r$$

$$x = -\sqrt{r^2 - y^2}, -r \le y \le r$$

Beispiel.

Sei g(x) eine affin-lineare Funktion, d.h. g hat die Form

$$g(x) = Cx + b$$
 für $C \in \mathbb{R}^{m \times n}$, $b \in \mathbb{R}^m$

Wir spalten die Variablen x in zwei Vektoren auf

$$\mathbf{x}^{(1)} = (x_1, \dots, x_{n-m})^T \in \mathbb{R}^{n-m} \quad \text{und} \quad \mathbf{x}^{(2)} = (x_{n-m+1}, \dots, x_n)^T \in \mathbb{R}^n$$

Aufspaltung der Matrix C = [B,A] ergibt die Darstellung

$$g(x) = Bx^{(1)} + Ax^{(2)} + b$$

mit $B \in \mathbb{R}^{m \times (n-m)}$, $A \in \mathbb{R}^{m \times m}$.

Das Gleichungssystem g(x) = 0 ist genau dann nach den Variablen $x^{(2)}$ (eindeutig) auflösbar, falls A regulär ist:

$$g(x) = 0 \iff x^{(2)} = -A^{-1}(Bx^{(1)} + b) = f(x^{(1)})$$

Fortsetzung des Beispiels.

Frage: Wie kann man die Matrix A in Abhängigkeit von g schreiben?

Aus der Darstellung

$$g(x) = Bx^{(1)} + Ax^{(2)} + b$$

erkennt man direkt, dass

$$A = \frac{\partial g}{\partial x^{(2)}}(x^{(1)}, x^{(2)})$$

gilt, d.h. A ist die Jacobi-Matrix der Abbildung

$$x^{(2)} \rightarrow g(x^{(1)}, x^{(2)})$$

für festes $x^{(1)}!$

Fazit: Auflösbarkeit ist somit gegeben, falls die Jacobi-Matrix regulär ist.

Satz über implizite Funktionen.

Satz: Sei $g: D \to \mathbb{R}^m$ eine \mathcal{C}^1 -Funktion, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen. Die Variablen in D seien (x,y) mit $x \in \mathbb{R}^{n-m}$ und $y \in \mathbb{R}^m$. Der Punkt $(x^0,y^0) \in D$ sei eine Lösung von $g(x^0,y^0)=0$.

Falls die Jacobi-Matrix

$$\frac{\partial g}{\partial y}(x^0, y^0) := \left(\begin{array}{ccc} \frac{\partial g_1}{\partial y_1}(x^0, y^0) & \dots & \frac{\partial g_1}{\partial y_m}(x^0, y^0) \\ \vdots & & \vdots \\ \frac{\partial g_m}{\partial y_1}(x^0, y^0) & \dots & \frac{\partial g_m}{\partial y_m}(x^0, y^0) \end{array} \right)$$

regulär ist, so gibt es Umgebungen U von x^0 und V von y^0 , $U \times V \subset D$ und eine eindeutig bestimmte stetig differenzierbare Funktion $f: U \to V$ mit

$$f(x^0) = y^0$$
 und $g(x, f(x)) = 0$ für alle $x \in U$

und

$$J\,f(x) = -\left(\frac{\partial g}{\partial y}(x,f(x))\right)^{-1}\,\left(\frac{\partial g}{\partial x}(x,f(x))\right)$$

◆ロト ◆問 ト ◆ 恵 ト ◆ 恵 ・ 夕 へ ○

Beispiel.

Für die Kreisgleichung $g(x,y)=x^2+y^2-r^2=0, r>0$ findet man im Punkt $(x^0,y^0)=(0,r)$

$$\frac{\partial g}{\partial x}(0,r) = 0, \quad \frac{\partial g}{\partial y}(0,r) = 2r \neq 0$$

Man kann also in einer Umgebung von (0, r) die Kreisgleichung nach y auflösen:

$$f(x) = \sqrt{r^2 - x^2}$$

Die Ableitung f'(x) kann man durch implizite Diffentiation berechnen:

$$g(x,y(x)) = 0 \implies g_x(x,y(x)) + g_y(x,y(x))y'(x) = 0$$

Also

$$2x + 2y(x)y'(x) = 0$$
 \Rightarrow $y'(x) = f'(x) = -\frac{x}{y(x)}$

Ein weiteres Beispiel.

Betrachte die Gleichung $g(x, y) = e^{y-x} + 3y + x^2 - 1 = 0$.

Es gilt

$$\frac{\partial g}{\partial y}(x,y)=e^{y-x}+3>0 \qquad \text{für alle } x\in\mathbb{R}.$$

Die Gleichung ist also für jedes $x \in \mathbb{R}$ nach y =: f(x) auflösbar und f(x) ist eine stetig differenzierbare Funktion. Implizite Differentiation liefert

$$e^{y-x}(y'-1) + 3y' + 2x = 0 \implies y' = \frac{e^{y-x} - 2x}{e^{y-x} + 3}$$

Erneute Differentiation liefert

$$e^{y-x}y'' + e^{y-x}(y'-1)^2 + 3y'' + 2 = 0$$
 \Longrightarrow $y' = -\frac{2 + e^{y-x}(y'-1)^2}{e^{y-x} + 3}$

Aber: Explizites Auflösen nach y (mit Hilfe elementarer Funktionen) ist in diesem Fall nicht möglich!

- 4日 > 4回 > 4 き > 4 き > - き - かく(*)

Allgemeine Bemerkung.

Implizites Differenzieren einer durch

$$g(x,y)=0, \quad \frac{\partial g}{\partial y}\neq 0$$

implizit definierten Funktion y = f(x), mit $x, y \in \mathbb{R}$, ergibt

$$f'(x) = -\frac{g_x}{g_y}$$

$$f''(x) = -\frac{g_{xx}g_y^2 - 2g_{xy}g_xg_y + g_{yy}g_x^2}{g_y^3}$$

Daher ist der Punkt x^0 ein stationärer Punkt von f(x), falls gilt

$$g(x^0, y^0) = g_x(x^0, y^0) = 0$$
 und $g_y(x^0, y^0) \neq 0$

Weiter ist x^0 ein lokales Maximum (bzw. Minimum), falls

$$\frac{g_{xx}(x^0,y^0)}{g_y(x^0,y^0)}>0 \qquad \bigg(\text{ bzw. } \frac{g_{xx}(x^0,y^0)}{g_y(x^0,y^0)}<0 \bigg)$$

Implizite Darstellung ebener Kurven.

Betrachte die Lösungsmenge einer skalaren Gleichungen

$$g(x,y)=0$$

Falls gilt

$$\operatorname{grad} g = (g_x, g_y) \neq 0$$

so definiert g(x, y) lokal eine Funktion y = f(x) oder $x = \overline{f}(y)$.

Definition: Ein Lösungspunkt (x^0, y^0) der Gleichung g(x, y) = 0 mit

- grad $g(x^0, y^0) \neq 0$ heißt regulärer Punkt,
- grad $g(x^0, y^0) = 0$ heißt singulärer Punkt.

Beispiel: Betrachte wieder die Kreisgleichung

$$g(x,y) = x^2 + y^2 - r = 0$$
 mit $r > 0$.

Auf der Kreislinie liegen keine singulären Punkte!



Horizontale und vertikale Tangenten.

Bemerkung:

a) Gilt für einen regulären Punkt (x^0, y^0)

$$g_x(x^0) = 0$$
 und $g_y(x^0) \neq 0$

so besitzt die Lösungskurve eine horizontale Tangente in x^0 .

b) Gilt für einen regulären Punkt (x^0, y^0)

$$g_x(x^0) \neq 0$$
 und $g_y(x^0) = 0$

so besitzt die Lösungskurve eine vertikale Tangente in x^0 .

c) Ist x^0 ein singulärer Punkt, so wird die Lösungsmenge bei x^0 "in zweiter Näherung" durch folgende quadratische Gleichung approximiert.

$$g_{xx}(x^0)(x-x^0)^2 + 2g_{xy}(x^0)(x-x^0)(y-y^0) + g_{yy}(x^0)(y-y^0)^2 = 0$$

Bemerkungen.

Wegen c) erhält man für $g_{xx}, g_{xy}, g_{yy} \neq 0$:

 $\det Hg(x^0) > 0$: x^0 ist ein isolierter Punkt der Lösungsmenge

 $\det Hg(x^0) < 0$: x^0 ist ein Doppelpunkt

 $\det Hg(x^0) = 0$: x^0 ist ein Rückkehrpunkt bzw. eine Spitze

Geometrische Interpretation:

- a) Gilt $\det Hg(x^0) > 0$, so sind beide Eigenwerte von $Hg(x^0)$ entweder strikt positiv oder strikt negativ, d.h. x^0 ist ein strenges lokales Minimum oder Maximum von g(x).
- b) Gilt $\det Hg(x^0) < 0$, so haben die beiden Eigenwerte von $Hg(x^0)$ ein unterschiedliches Vorzeichen, d.h. x^0 ist ein Sattelpunkt von g(x).
- c) Gilt det $Hg(x^0) = 0$, so ist der stationäre Punkt x^0 von g(x) ausgeartet.

Beispiel 1.

Betrachte den singulären Punkt $x^0 = 0$ der impliziten Gleichung

$$g(x,y) = y^{2}(x-1) + x^{2}(x-2) = 0$$

Berechnung der partiellen Ableitungen bis zur Ordnung 2:

$$g_x = y^2 + 3x^2 - 4x$$

$$g_y = 2y(x-1)$$

$$g_{xx} = 6x - 4$$

$$g_{xy} = 2y$$

$$g_{yy} = 2(x-1)$$

$$Hg(0) = \begin{pmatrix} -4 & 0 \\ 0 & -2 \end{pmatrix}$$

Also ist $x^0 = 0$ ein isolierter Punkt.

Beispiel 2.

Betrachte den singulären Punkt $x^0 = 0$ der impliziten Gleichung

$$g(x,y) = y^2(x-1) + x^2(x+q^2) = 0$$

Berechnung der partiellen Ableitungen bis zur Ordnung 2:

$$g_x = y^2 + 3x^2 + 2xq^2$$

$$g_y = 2y(x-1)$$

$$g_{xx} = 6x + 2q^2$$

$$g_{xy} = 2y$$

$$g_{yy} = 2(x-1)$$

$$Hg(0) = \begin{pmatrix} 2q^2 & 0\\ 0 & -2 \end{pmatrix}$$

Also ist $x^0 = 0$ für $q \neq 0$ ein Doppelpunkt.

Beispiel 3.

Betrachte den singulären Punkt $x^0 = 0$ der impliziten Gleichung

$$g(x,y) = y^2(x-1) + x^3 = 0$$

Berechnung der partiellen Ableitungen bis zur Ordnung 2:

$$g_x = y^2 + 3x^2$$

$$g_y = 2y(x-1)$$

$$g_{xx} = 6x$$

$$g_{xy} = 2y$$

$$g_{yy} = 2(x-1)$$

$$Hg(0) = \begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 0 & -2 \end{pmatrix}$$

Also ist $x^0 = 0$ eine Spitze (bzw. ein Rückkehrpunkt).

◆ロト ◆昼 ト ◆ 重 ト ◆ 重 ・ 夕 Q ○

Implizite Darstellung von Flächen.

- Die Lösungsmenge einer skalaren Gleichung g(x, y, z) = 0 ist für grad $g \neq 0$ lokal eine Fläche im \mathbb{R}^3 .
- Für die Tangentialebene in $x^0 = (x^0, y^0, z^0)^T$ mit $g(x^0) = 0$ und grad $g(x^0) \neq 0^T$ bekommen wir für $\Delta x^0 = x x^0$ mit Taylor–Entwicklung

$$\operatorname{\mathsf{grad}} g \cdot \Delta x^0 = g_x(x^0)(x-x^0) + g_y(x^0)(y-y^0) + g_z(x^0)(z-z_0) = 0$$

d.h. der Gradient steht senkrecht auf der Fläche g(x, y, z) = 0.

• Ist zum Beispiel $g_z(x^0) \neq 0$, so gibt es lokal bei x^0 eine Darstellung der Form

$$z = f(x, y)$$

und für die partielle Ableitungen von f(x, y) bekommt man

$$\operatorname{grad} f(x,y) = (f_x, f_y) = -\frac{1}{g_z}(g_x, g_y) = \left(-\frac{g_x}{g_z}, \frac{g_y}{g_z}\right)$$

mit dem Satz über implizite Funktionen.

←□ → ←□ → ← □ → □ → ○ へ ○

Das Umkehrproblem.

Frage: Lässt sich ein vorgegebenes Gleichungssystem

$$y = f(x)$$

mit $f: D \to \mathbb{R}^n$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, nach x auflösen, also **invertieren**?

Satz: (Umkehrsatz)

Sei $f: D \to \mathbb{R}^n$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen, eine \mathcal{C}^1 -Funktion. Ist für ein $x^0 \in D$ die Jacobi-Matrix $Jf(x^0)$ regulär, so gibt es Umgebungen U und V von x^0 und $y^0 = f(x^0)$, so dass f den Bereich U bijektiv auf V abbildet.

Die Umkehrfunktion $f^{-1}:V\to U$ ist ebenfalls eine \mathcal{C}^1 –Funktion und es gilt für alle $x\in U$:

$$J f^{-1}(y) = (J f(x))^{-1}, y = f(x)$$

Bemerkung: Man nennt dann f lokal einen C^1 -Diffeomorphismus.

Kapitel 2. Anwendungen der Differentialrechnung mehrerer Variablen

2.3 Extremalprobleme unter Nebenbedingungen

Frage: Welche Abmessungen sollte eine Metalldose haben, damit bei vorgegebenem Volumen der Materialverbrauch am geringsten ist?

Lösungsansatz: Sei r > 0 der Radius und h > 0 die Höhe der Dose. Dann gilt

$$V = \pi r^2 h$$

$$O = 2\pi r^2 + 2\pi rh$$



Setze bei vorgebenem Volumen $c \in \mathbb{R}_+$, und mit x := r, y := h,

$$f(x,y) = 2\pi x^2 + 2\pi xy$$
 2 Dimensionen

$$g(x,y) = \pi x^2 y - c = 0$$

1 Glerohung Nebenbedung

Bestimme das Minimum der Funktion f(x, y) auf der Menge

$$G := \{(x,y) \in \mathbb{R}^2_+ \mid g(x,y) = 0\}$$

Lösung des restringierten Minimierungsproblems.

Aus
$$g(x,y)=\pi x^2y-c=0$$
 folgt on form gold must $y=\frac{c}{\pi x^2}$

Einsetzen in f(x, y) ergibt

$$\mathcal{E}(x) = h(x) := 2\pi x^2 + 2\pi x \frac{c}{\pi x^2} = 2\pi x^2 + \frac{2c}{x}$$

Bestimme das Minimum der Funktion h(x):

$$h'(x) = 4\pi x - \frac{2c}{x^2} = 0$$
 \Rightarrow $4\pi x = \frac{2c}{x^2}$ \Rightarrow $x = \left(\frac{c}{2\pi}\right)^{1/3}$

Hinreichende Bedingung

$$h''(x) = 4\pi + \frac{4c}{x^3}$$
 \Rightarrow $h''\left(\left(\frac{c}{\pi}\right)^{1/3}\right) = 12\pi > 0$

$$\frac{N=2}{m=1} \qquad F(xy) = f(x_{17}) + \lambda p(x_{17}) = \pi \times (2x+2y+\lambda xy) - C$$

$$g_{Wo}F(\omega_{17}) = \pi \left(\frac{4x+2y(1+\lambda x)}{x(2+\lambda x)}\right) = 0$$

$$x = 0 \implies y = 0 \implies (\pi x^2 - c = 0)$$

$$x = -\frac{2}{x} \implies y = -\frac{4}{x}$$

$$x = 9(-\frac{2}{x}, -\frac{4}{x}) = -\pi \frac{4}{x^3} - c = 0 \implies \lambda = -2^{\frac{3}{2}} \frac{2\pi}{c}$$

Howhstate for Eastone
$$X = -\frac{2}{3} = \frac{3}{2\pi}$$
 $y = 2X$
 $HF(\alpha_{17}) = rr\left(\frac{2(2-\lambda_{1})}{2(1-\lambda_{1})}\right) = 2rr\left(\frac{6}{5} + \frac{11}{10}\right)$ posstiv oblid

 $g' EW = 0 = -g'(6-g') + 1 \implies g'_{112} = 3 \pm \sqrt{g} > 0$
 $Jg'(\alpha_{13}) = \dots = rr(4,1)(1)^{2/3}$ Rig $Jg = 1$

Allgemeine Formulierung des Problems.

Bestimme die Extremwerte der Funktion f $\mathbb{R}^n \to \mathbb{R}$ unter den Nebenbedingungen

$$g(x)=0$$

wobei g : $\mathbb{R}^{g} \xrightarrow{} \mathbb{R}^{m}$.

Die Nebenbedingungen lauten also

Alternativ: Bestimme die Extremwerte der Funktion f(x) auf der Menge

$$G:=\{x\in\mathbb{R}^n\,|\,g(x)=0\}$$

Die Lagrange-Funktion und das Lagrange-Lemma.

Wir definieren die Lagrange–Funktion
$$F(x) := f(x) + \sum_{i=1}^{m} \lambda_i g_i(x)$$

$$\mathcal{J} = \left(\begin{array}{c} \lambda_1 \\ \lambda_2 \\ \lambda_3 \end{array} \right)$$

und suchen die Extremwerte von F(x) für festes $\lambda = (\lambda_1, \dots, \lambda_m)^T$.

Die Zahlen λ_i , $i=1,\ldots,m$ nennt man Lagrange-Multiplikatoren.

Satz: (Lagrange–Lemma) Minimiert (bzw. maximiert) x^0 die Lagrange–Funktion F(x) (für ein festes λ) über D und gilt $g(x^0)=0$, so liefert x^0 das Minimum (bzw. Maximum) von f(x) über $G:=\{x\in D\,|\,g(x)=0\}$.

Beweis: Für ein beliebiges $x \in D$ gilt nach Vorausetzung

$$F(x^{0}) = f(x^{0}) + \lambda^{T} g(x^{0}) \leq f(x) + \lambda^{T} g(x) = F(x)$$

Wählt man speziell $x \in G$, so ist $g(x) = g(x^0) = 0$, also auch $f(x^0) \le f(x)$.

◆ロト ◆個ト ◆ 恵ト ◆ 恵 ト ・ 恵 ・ 夕 ○ ○

Eine notwendige Bedingung für lokale Extrema.

Sind f und g_i , i = 1, ..., m, C^1 -Funktionen, so ist eine notwendige Bedingung für eine Extremstelle x^0 von F(x) gegeben durch

grad
$$F(x) = \operatorname{grad} f(x) + \sum_{i=1}^{m} \lambda_i \operatorname{grad} g_i(x) = 0$$

(x, \lambda) We have the probability of th

Zusammen mit den Nebenbedinungen g(x) = 0 ergibt sich ein (nichtlineares) Gleichungssystem mit (n + m) Gleichungen und (n + m) Unbekannten x und λ .

Die Lösungen (x^0, λ^0) sind die Kandidaten für die gesuchten Extremstellen, denn diese erfüllen die o.g. notwendige Bedingung.

Alternativ: Definiere eine Langrange–Funktion
$$G(x,\lambda) := f(x) + \sum_{i=1}^{m} \lambda_i g_i(x) \qquad G(x,\lambda) \stackrel{!}{=} 0$$

$$G(x,\lambda) := f(x) + \sum_{i=1}^{m} \lambda_i g_i(x) \qquad G(x,\lambda) \stackrel{!}{=} 0$$

$$G(x,\lambda) := f(x) + \sum_{i=1}^{m} \lambda_i g_i(x) \qquad G(x,\lambda) \stackrel{!}{=} 0$$
und suche die Extremstellen von $G(x,\lambda)$ bezigglich x und λ

und suche die Extremstellen von $G(x, \lambda)$ bezüglich x und λ .

86 / 98

Einige Bemerkungen zu hinreichenden Bedingungen.

- Man kann auch eine **hinreichende** Bedingung aufstellen: Sind die Funktionen f und g \mathcal{C}^2 -Funktionen und ist die Hesse-Matrix $HF(x^0)$ der Lagrange-Funktion positiv (bzw. negativ) definit, so ist x^0 tatsächlich ein strenges lokales Minimum (bzw. Maximum) von f(x) auf G.
- In den meisten Anwendungen ist die hinreichende Bedingung allerdings nicht erfüllt, obwohl x⁰ ein strenges lokales Extremum ist.
- Insbesondere kann man aus der Indefinitheit der Hesse–Matrix H $F(x^0)$ nicht schließen, dass x^0 kein Extremwert ist.
- ullet Ähnlich problematisch ist die hinreichende Bedingung, die man aus der Hesse-Matrix für die Lagrange-Funktion $G(\mathbf{x},\lambda)$ bezüglich \mathbf{x} und λ erhält.

Ein Beispiel zu restringierten Minimierungsproblems.

Gesucht seien die Extrema von f(x, y) := xy auf der Kreisscheibe

$$K := \{(x, y)^T \mid x^2 + y^2 \le 1\}$$

Da die betrachte Funktion f stetig und $K \subset \mathbb{R}^2$ kompakt ist, folgt aus der Min–Max–Eigenschaft die Existenz von globalen Maxima und Minima auf K.

Wir betrachten zunächst das Innere K^0 von K, also die offene Menge

$$K^0 := \{(x,y)^T \mid x^2 + y^2 < 1\}$$

Die notwendige Bedingung für einen Extremwert lautet nun

$$\operatorname{grad} f = (y, x) = 0$$

Somit ist der Ursprung $x^0 = 0$ Kandidat für ein (lokales) Extremum.

Fortsetzung des Beispiels.

Die Hesse-Matrix im Ursprung, gegeben durch

Hr(0) =
$$\begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}$$
 $\begin{pmatrix} 2 & -1 & = 0 \\ 3 & 1 & = \pm 1 \end{pmatrix}$

und ist indefinit. Daher ist
$$x^0$$
 ein Sattelpunkt.

Die Extrema der Funktion müssen also auf dem Rand liegen, der eine Gleichungsnebenbedingung darstellt:

$$g(x,y) = x^2 + y^2 - 1 = 0$$

Wir suchen also die Extremwerte von f(x, y) = xy unter der Nebenbedingung g(x, y) = 0.

Die Lagrange-Funktion lautet

$$F(x,y) + \lambda g(x,y) = F(x,y) = \underbrace{xy}_{xy} + \lambda(x^2 + y^2 - 1)$$

Komplettierung des Beispiels.

Damit ergibt sich das (nichtlineare) Gleichungssystem

profit Serious (mentinears) decentarizes serious (mentinears) decentarizes yether
$$2x + 2\lambda x = 0$$
 in $2x + 2\lambda y = 0$ in $2x +$

$$\lambda = \frac{1}{2}$$
 : $\mathbf{x}^{(1)} = (\sqrt{1/2}, -\sqrt{1/2})^T$ $\mathbf{x}^{(2)} = (-\sqrt{1/2}, \sqrt{1/2})^T$

$$\lambda = -\frac{1}{2}$$
 : $\mathbf{x}^{(3)} = (\sqrt{1/2}, \sqrt{1/2})^T$ $\mathbf{x}^{(4)} = (-\sqrt{1/2}, -\sqrt{1/2})^T$

Minima und Maxima lassen sich nun einfach aus den Funktionswerten ablesen

$$f(x^{(1)}) = f(x^{(2)}) = -1/2$$
 $f(x^{(3)}) = f(x^{(4)}) = 1/2$

d.h. Minima sind $x^{(1)}$ und $x^{(2)}$, Maxima sind $x^{(3)}$ und $x^{(4)}$.

←ロ → ←団 → ← 豆 → 豆 ・ 夕 へ ○

$$HF(xy) = \begin{pmatrix} 2\lambda & 1 \\ 1 & 2\lambda \end{pmatrix}$$

$$(2\lambda - 6)^{7} - 1 = 0$$

$$(2\lambda - 6)^{7}$$

$$\frac{1}{3}(x,y) = (2x,2y), \quad \text{Rey } \frac{1}{3}(x^{(3)}) = 1 \quad \text{f i=1,..., 5}$$

$$\frac{1}{3}(x,y) = (2x,2y), \quad \text{Rey } \frac{1}{3}(x^{(3)}) = 1 \quad \text{f i=1,..., 5}$$

$$\frac{1}{3}(x,y) = (2x,2y), \quad \text{f i=1,..., 5}$$

$$\frac{1}{3}(x,y) = (1,-1) \quad \text{f i=1,..., 5}$$

Lagrange-Multiplikatoren-Regel.

Satz: Seien $f, g_1, \ldots, g_m : D \to \mathbb{R}$ jeweils \mathcal{C}^1 -Funktionen, und sei $x^0 \in D$ ein lokales Extremum von f(x) unter der Nebenbedingung g(x) = 0. Weiterhin gelte die Regularitätsbedingung

 $\operatorname{rang}\left(\operatorname{Jg}(\mathsf{x}^0)\right)=m$

Dann existieren Lagrange-Multiplikatoren $\lambda_1, \ldots, \lambda_m$, so dass für die Lagrange Funktion

$$F(x) := f(x) + \sum_{i=1}^{m} \lambda_i g_i(x)$$

die folgende notwendige Bedingung erster Ordnung gilt:

$$\operatorname{grad} F(x^0) = 0$$

p; Ph-Rm

Notwendige Bedingung zweiter Ordnung und hinreichende Bedingung.

Satz: 1) Ist $x^0 \in D$ ein lokales Minimum von f(x) unter der Nebenbedingung g(x) = 0, ist die Regularitätsbedingung erfüllt und sind $\lambda_1, \ldots, \lambda_m$ zugehörige Lagrange-Multiplikatoren, so ist die Hesse-Matrix H $F(x^0)$ der Lagrange-Funktion positiv semidefinit auf dem Tangentialraum

$$TG(\mathsf{x}^0) := \{ \mathsf{y} \in \mathbb{R}^n \, | \, \mathsf{grad} \, g_i(\mathsf{x}^0) \cdot \mathsf{y} = 0 \, \, \mathsf{für} \, \, i = 1, \ldots, m \}$$

d.h., es gilt $y^T HF(x^0) y \ge 0$ für alle $y \in TG(x^0)$.

2) Ist für einen Punkt $x^0 \in G$ die Regularitätsbedingung erfüllt, existieren Lagrange-Multiplikatoren $\lambda_1, \ldots, \lambda_m$, so dass \underline{x}^0 ein stationärer Punkt der zugehörigen Lagrange-Funktion ist, und ist die Hesse-Matrix $HF(x^0)$ positiv definit auf dem Tangentialraum $TG(x^0)$, d.h., gilt

$$y^T HF(x^0) y > 0 \quad \forall y \in TG(x^0) \setminus \{0\},$$

so ist x^0 ein strenges lokales Minimum von f(x) unter der Nebenbedingung g(x) = 0.

Beispiel.

Man bestimme das globale Maximum der Funktion

$$h=7$$

$$f(x,y) = -x^2 + 8x - y^2 + 9$$

unter der Nebenbedingung

$$g(x,y) = x^2 + y^2 - 1 = 0$$

Die Lagrange-Funktion ist

$$F(x) = -x^2 + 8x - y^2 + 9 + \lambda(x^2 + y^2 - 1)$$

Aus der notwendigen Bedingung ergibt sich das nichtlineare System

$$\begin{cases}
-2x + 8 = -2\lambda x \\
-2y = -2\lambda y
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
(\omega_{ij}) > 0 & x^2 + y^2 = 1
\end{cases}$$

◆ロ → ◆団 → ◆ 豆 → ◆ 豆 ・ 夕 Q や 。

Fortsetzung des Beispiels.

Aus der notwendigen Bedingung ergibt sich das nichtlineare System

$$-2x + 8 = -2\lambda x \qquad \Rightarrow \lambda \neq \Lambda$$

$$-2y = -2\lambda y \qquad \Rightarrow y = 0$$

$$x^{2} + y^{2} = 1 \qquad \Rightarrow x = \pm \Lambda$$

Aus der ersten Gleichung folgt $\lambda \neq 1$. Verwendet man dies in der zweiten Gleichung, so gilt y=0. Aus der dritten Gleichung erkennt man sofort $x=\pm 1$.

Demnach sind die beiden Punkte (x, y) = (1, 0) und (x, y) = (-1, 0) Kandidaten für das globale Maximum. Wegen

$$f(1,0) = 16$$
 $f(-1,0) = 0$

wird das globale Maximum von f(x,y) unter der Nebenbedingung g(x,y)=0 im Punkt (x,y)=(1,0) angenommen.

Ein weiteres Beispiel.

Man bestimme die lokalen Extremwerte der Funktion

$$n=3$$

$$f(x, y, z) = 2x + 3y + 2z$$

auf dem Durchschnitt des Zylindersmantels

$$M_Z :=$$

$$M_Z := \{(x, y, z)^T \in \mathbb{R}^3 \mid x^2 + y^2 = 2\}$$

mit der Ebene

$$E := \{(x, y, z)^T \in \mathbb{R}^3 \, | \, x + z = 1\}$$

Umformulierung: Bestimme die Extremwerte der Funktion f(x, y, z)unter den Nebenbedingungen

$$g_1(x, y, z) := x^2 + y^2 - 2 = 0$$

$$g_2(x, y, z) := x + z - 1 = 0$$

Fortsetzung des Beispiel.

Die Jacobi-Matrix

$$\mathsf{Jg}(\mathsf{x}) = \left(\begin{array}{ccc} 2x & 2y & 0 \\ 1 & 0 & 1 \end{array} \right)$$

(X,y/=10,0)

hat den Rang 2, d.h. wir können über die Lagrange-Funktion Extremwerte bestimmen:

$$F(x, y, z) = 2x + 3y + 2z + \lambda_1(x^2 + y^2 - 2) + \lambda_2(x + z - 1)$$

Die notwendige Bedingung ergibt das nichtlineare Gleichungssystem

$$2 + 2\lambda_1 x + \lambda_2 = 0$$

$$3 + 2\lambda_1 y = 0$$

$$2 + \lambda_2 = 0$$

$$x^2 + y^2 = 2$$

$$x + z = 1$$

Fortsetzung des Beispiel.

Die notwendige Bedingung ergibt das nichtlineare Gleichungssystem

$$2 + 2\lambda_1 x + \lambda_2 = 0$$

$$3 + 2\lambda_1 y = 0$$

$$2 + \lambda_2 = 0$$

$$x^2 + y^2 = 2$$

$$x + z = 1$$

$$z = 4$$

Aus der ersten und dritten Gleichung folgt

$$2\lambda_1 x = 0$$

Aus der zweiten Gleichung folgt $\lambda_1 \neq 0$, also x=0. Damit ergeben sich die möglichen Extremwerte als

$$(x,y,z) = (0,\sqrt{2},1)$$
 $(x,y,z) = (0,-\sqrt{2},1)$

Komplettierung des Beispiel.

Die möglichen Extremwerte sind also

$$(x, y, z) = (0, \sqrt{2}, 1)$$
 $(x, y, z) = (0, -\sqrt{2}, 1)$

und liegen offensichtlich auf der Mantelfläche M_Z des Zylinders Z mit

$$Z = \{(x, y, z)^T \in \mathbb{R}^3 \mid x^2 + y^2 \le 2\}$$

$$M_Z = \{(x, y, z)^T \in \mathbb{R}^3 \mid x^2 + y^2 = 2\}$$

Man berechnet nun die zugehörigen Funktionswerte

$$f(0, \sqrt{2}, 1) = 3\sqrt{2} + 2$$

 $f(0, -\sqrt{2}, 1) = -3\sqrt{2} + 2$

Daher liegt im Punkt $(x, y, z) = (0, \sqrt{2}, 1)$ ein Maximum und im Punkt $(x, y, z) = (0, -\sqrt{2}, 1)$ ein Minimum vor.

Kapitel 2. Anwendungen der Differentialrechnung mehrerer Variablen

2.4 Das Newton-Verfahren

Ziel: Wir suchen die Nullstellen einer Funktion $f: D \to \mathbb{R}^n$, $D \subset \mathbb{R}^n$:

$$f(x) = 0$$

$$\phi(k) = f(k) + x = x$$

$$\mathsf{x}^{k+1} := \Phi(\mathsf{x}^k)$$

mit Startwert x^0 und Iterationsvorschrift $\Phi: \mathbb{R}^n \to \mathbb{R}^n$.

Konvergenzaussagen liefert der Banachsche Fixpunktsatz.

Vorteil: Dieses Verfahren ist ableitungsfrei.

Nachteile:

- das numerische Verfahren konvergiert zu langsam (nur linear),
- es gibt keine eindeutige Iterationsvorschrift.

Zur Konstruktion des Newton-Verfahrens.

Ausgangspunkt: Gegeben sei eine C^1 -Funktion $f: D \to \mathbb{R}^n$, $D \subset \mathbb{R}^n$ offen.

Wir suchen eine Nullstelle von f, d.h ein $x^* \in D$ mit

$$f(x^*)=0$$



Konstruktion des Newton-Verfahrens:

Die Taylor–Entwicklung von f(x) um einen Startwert x^0 lautet

$$\mathcal{O} = f(x) = f(x^0) + Jf(x^0)(x - x^0) + o(||x - x^0||)$$

Setzen wir $x = x^*$, so folgt

 $\mathsf{Jf}(\mathsf{x}^0)(\mathsf{x}^*-\mathsf{x}^0)\approx -\mathsf{f}(\mathsf{x}^0)$

Eine Näherungslösung für x^* ist dann x^1 , $x^1 \approx x^*$, die Lösung des linearen Gleichungssystems

$$Jf(x^{0})(x^{1}-x^{0})=-f(x^{0})$$

Das Newton-Verfahrens als Algorithums.

Das Newton-Verfahren kann man somit wie folgt als Algorithmus formulieren.

Algorithmus (Newton-Verfahren):

(1) FOR
$$k = 0, 1, 2, ...$$

(2a) Löse $Jf(x^k) \cdot \Delta x^k = -f(x^k)$;

(2b) Setze $x^{k+1} = x^k + \Delta x^k$;

- Man löst in jedem Newton-Schritt eine lineares Gleichungssystem.
- Die Lösung Δx^k heißt Newton-Korrektur.
- Das Newton-Verfahren ist skalierungsinvariant.

Skalierungsinvarianz des Newton-Verfahrens.

Satz: Das Newton-Verfahren ist invariant unter linearen Transformationen der Form

$$f(x) \to g(x) = Af(x)$$
 für $A \in \mathbb{R}^{n \times n}$ regulär,

d.h. die Iterierten für f und g sind in diesem Fall identisch.

Beweis: Bildet man das Newton–Verfahren für g(x), so lautet die Newton–Korrektur

$$\Delta x^{k} = -(Jg(x^{k}))^{-1} \cdot g(x^{k})$$

$$= -(AJf(x^{k}))^{-1} \cdot Af(x^{k})$$

$$= -(Jf(x^{k}))^{-1} \cdot A^{-1}A \cdot f(x^{k})$$

$$= -(Jf(x^{k}))^{-1} \cdot f(x^{k})$$

womit die Newton-Korrektur von f und g übereinstimmen.

Bei gleichem Startwert x^0 stimmen somit auch alle Iterierten x^k überein.

Zur lokalen Konvergenz des Newton-Verfahrens.

Satz: Sei $f:D\to\mathbb{R}^n$ eine \mathcal{C}^1 -Funktion, $D\subset\mathbb{R}^n$ offen und konvex. Sei $x^*\in D$ eine Nullstelle von f, d.h. $f(x^*)=0$.

Weiterhin sei die Jacobi-Matrix Jf(x) regulär für $x \in D$, und es gelte eine Lipschitz-Bedingung

$$\|(\mathsf{Jf}(\mathsf{x})^{-1}(\mathsf{Jf}(\mathsf{y})-\mathsf{Jf}(\mathsf{x}))\| \leq L\|\mathsf{y}-\mathsf{x}\| \qquad \text{für alle } \mathsf{x},\mathsf{y} \in D,$$

mit einem L > 0. Dann ist das Newton-Verfahren für alle Startwerte $x^0 \in D$ mit

$$\|\mathbf{x}^0 - \mathbf{x}^*\| < \frac{2}{L} =: r \quad \text{und} \quad K_r(\mathbf{x}^*) \subset D$$

wohldefiniert mit $x^k \in K_r(x^*)$, k = 0, 1, 2, ..., und die Newton-Iterierten x^k konvergieren quadratisch gegen x^* , d.h.

$$\|\mathbf{x}^{k+1} - \mathbf{x}^*\| \le \frac{L}{2} \|\mathbf{x}^k - \mathbf{x}^*\|^2$$

Weiterhin ist x^* die eindeutige Nullstelle von f(x) innerhalb der Kugel $K_r(x^*)$.

$$f(x) = (x-1)^{2} - 1$$

$$f(x) = Z(x-1)$$

$$\left| \frac{1}{2(x-1)} (2(x-1) - 2(x-1)) \right| \leq L |y-x|$$

$$\left| \frac{1}{x-1} |y-x| \leq L |y-x| \right|$$

$$\left| \frac{1}{x-1} |x-x| \leq L |y-x| \right|$$

$$\left| \frac{1}{x-1} |x-x| \leq L |x-x| \geq \frac{1}{2}$$

$$\left| \frac{1}{x-1} |x-x| \leq \frac$$

Das gedämpfte Newton-Verfahren.

Weitere Beobachtungen:

- Das Newton-Verfahren konvergiert zwar quadratisch, aber nur lokal.
- Globale Konvergenz kann ggf. durch einen Dämpfungsterm erreicht werden:

(1) FOR
$$k = 0, 1, 2, ...$$

(2a) Löse
$$Jf(x^k) \cdot \Delta x^k = -f(x^k)$$
;

(2b) Setze
$$x^{k+1} = x^k + \lambda_k \Delta x^k$$
;

Frage: Wie wählt man die Dämpfungsfaktoren λ_k ?

Wahl des Dämpfungsparameters.

Strategie: Verwende eine Testfunktion T(x) = ||f(x)||, womit gilt

$$T(x) \geq 0, \forall x \in D$$

$$T(x) = 0 \Leftrightarrow f(x) = 0$$

Wähle nun $\lambda_k \in (0,1)$ so, dass die Folge $T(x^k)$ streng monoton fällt, d.h.

$$\|f(x^{k+1})\| < \|f(x^k)\|$$
 für $k \ge 0$.

In der Nähe der gesuchten Lösung x^* sollte $\lambda_k = 1$ gewählt werden, um (lokale) quadratische Konvergenz zu sichern.

Der folgende Satz garantiert die Existenz eines Dämpfungsparameters.

Satz: Sei f eine C^1 -Funktion auf der offenen und konvexen Menge $D \subset \mathbb{R}^n$. Für $x^k \in D$ mit $f(x^k) \neq 0$ gibt es dann ein $\mu_k > 0$, sodass

$$\|\mathsf{f}(\mathsf{x}^k + \lambda \Delta \mathsf{x}^k)\|_2^2 < \|\mathsf{f}(\mathsf{x}^k)\|_2^2 \qquad \text{für alle } \lambda \in (0, \mu_k).$$

Dämpfungsstrategie.

Für die **Startiteration** k=0: Wähle $\lambda_0\in\{1,\frac{1}{2},\frac{1}{4},\ldots,\lambda_{min}\}$ möglichst groß, sodass gilt

$$\|f(x^0)\|_2 > \|f(x^0 + \lambda_0 \Delta x^0)\|_2$$

Für nachfolgende Iterationen k > 0: Setze $\lambda_k = \lambda_{k-1}$.

IF
$$\|f(x^k)\|_2 > \|f(x^k + \lambda_k \Delta x^k)\|_2$$
 THEN

- $\bullet \ \mathsf{x}^{k+1} := \mathsf{x}^k + \lambda_k \Delta \mathsf{x}^k$
- $\lambda_k := 2\lambda_k$, falls $\lambda_k < 1$.

ELSE

• Bestimme $\mu = \max\{\lambda_k/2, \lambda_k/4, \dots, \lambda_{\textit{min}}\}$ mit

$$\|f(x^k)\|_2 > \|f(x^k + \lambda_k \Delta x^k)\|_2$$

 $\bullet \lambda_k := \mu$

END



Ausglachsprodum:

Doton $y \in \mathbb{R}^m$ Model y = f(x) $x \in \mathbb{R}^n$ $\|y - f(x)\|_2^2 \implies \min$ $\|y - f(x)\|_2^2 \implies$

Kapitel 3. Integralrechnung mehrerer Variabler

3.1 Bereichsintegrale

Gegeben sei eine Funktion $f:D\to\mathbb{R}$ mit Definitionsbereich $D\subset\mathbb{R}^n$.

Ziel: Berechnung des Volumens unterhalb des Graphen von f(x):

finale Staining St F(x),
$$F(x) = f(x)$$

$$V = \int_{D} f(x) dx$$

(K)

Erinnerung Analysis II: Bestimmtes Riemann–Integral einer Funktion f(x) über dem Intervall [a, b]:

$$I = \int_{a}^{b} f(x) dx$$

Das Integral *I* war als Grenzwert von Riemannscher Ober– und Untersumme definiert, falls diese Grenzwerte jeweils existierten und übereinstimmten.

Ziel: hzz

Q=Xo

 $U_{f}(z) = \sum_{i=(x_{i},x_{i+1})} (x_{i+1} - x_{i}) < U_{f}(z)$

 $\frac{1}{5} \approx 0 + (2) = \sum_{i \in X_i \times i_{i+1}} (x_{i+1} - x_i) > 0 + (2)$

Foll

 $U_{f}(2) \xrightarrow{2} I_{u}$ $O_{f}(2) \xrightarrow{2} I_{o}$ $I_{u} = I_{o}$

mondae Fix > Rionam idaya ber slety Fex

Konstruktionsprinzip für Bereichsintegrale.

Vorgehensweise: Analog dem eindimensionalen Fall.

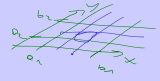
Aber: der Definitionsbereich *D* ist komplizierter.

Startpunkt: Betrachten zunächt den Fall zweier Variablen, n=2, und einen Definitionsbereich $D \subset \mathbb{R}^2$ der Form

$$D = [a_1, b_1] \times [a_2, b_2] \subset \mathbb{R}^2$$

d.h. D ist ein kompakter Quader (Rechteck).

Weiterhin sei $f:D\to\mathbb{R}$ eine beschränkte Funktion



Definition: Man nennt $Z = \{(x_0, x_1, \dots, x_n), (y_0, y_1, \dots, y_m)\}$ eine Zerlegung des Quaders $D = [a_1, b + 1] \times [a_2, b_2]$, falls gilt

$$a_1 = x_0 < x_1 < \cdots < x_n = b_1$$

$$a_2 = y_0 < y_1 < \cdots < y_m = b_2$$

Mit Z(D) wird die Menge der Zerlegungen von D bezeichnet.

- ◆ロト ◆個 ト ◆ 恵 ト ◆ 恵 ・ 夕 Q (^)

Zerlegungen und Riemannsche Summen.

Definition:

• Die Feinheit einer Zerlegung $Z \in Z(D)$ ist gegeben durch

Zerlegung
$$Z \in \mathsf{Z}(D)$$
 ist gegeben durch $\|Z\| := \max_{i,j} \{|x_{i+1} - x_i|, |y_{j+1} - y_j|\}$

• Für eine vorgegebene Zerlegung Z nennt man die Mengen

$$Q_{ij} := [x_i, x_{i+1}] \times [y_j, y_{j+1}]$$

die Teilquader der Zerlegung Z. Das Volumen des Teilquaders Q_{ii} ist

$$\text{vol}(Q_{ij}) := (x_{i+1} - x_i) \cdot (y_{j+1} - y_j)$$

• Für beliebige Punkte $x_{ii} \in Q_{ii}$ der jeweiligen Teilquader nennt man

$$R_f(Z) := \sum_{i,j} \underbrace{f(\mathsf{x}_{ij})}_{} \cdot \underbrace{\mathsf{vol}(Q_{ij})}_{}$$

eine Riemannsche Summe zur Zerlegung Z.

Riemannsche Ober- und Untersummen.

Definition:

Analog zum Integral einer Variablen heißen für eine Zerlegung Z

$$U_f(Z) := \sum_{i,j} \inf_{\mathbf{x} \in Q_{ij}} f(\mathbf{x}) \cdot \text{vol}(Q_{ij})$$
 $O_f(Z) := \sum_{i,j} \sup_{\mathbf{x} \in Q_{ij}} f(\mathbf{x}) \cdot \text{vol}(Q_{ij})$

$$O_f(Z) := \sum_{i,j} \sup_{\mathsf{x} \in Q_{ij}} f(\mathsf{x}) \cdot \mathsf{vol}(Q_{ij})$$

die Riemannnsche Untersumme bzw. Riemannsche Obersumme von f(x).

Bemerkung:

Eine Riemannsche Summe zur Zerlegung Z liegt stets zwischen der Unterund Obersumme dieser Zerlegung, d.h. es gilt

$$U_f(Z) \leq R_f(Z) \leq O_f(Z)$$
(inf) (bel) (Sup) (Braze 2 200

Bemerkung.

Ensteht eine Zerlegung Z_2 aus der Zerlegung Z_1 durch Hinzunahme weiterer Zwischenpunkte x_i und/oder y_i , so gilt

$$U_f(Z_2) \geq U_f(Z_1)$$
 und $O_f(Z_2) \leq O_f(Z_1)$

$$U_f(Z_2) \geq U_f(Z_1) \quad \text{und} \quad O_f(Z_2) \leq O_f(Z_1)$$
 Für zwei beliebige Zerlegungen Z_1 und Z_2 gilt stets:
$$Z_3 = Z_1 \cup Z_2 = Z_1 \cup Z_2 = Z_2 \cup Z_2 = Z_3 \cup Z_3 = Z_3 = Z_3 \cup Z_3 = Z_3 \cup Z_3 =$$

Frage: Was passiert mit den Unter– und Obersummen im Grenzwert $||Z|| \rightarrow 0$:

$$U_f := \sup\{U_f(Z) : Z \in Z(D)\}$$

$$\mathcal{O}_f := \inf\{\mathcal{O}_f(Z) : Z \in \mathsf{Z}(D)\}$$

Beobachtung: Die beiden Werte U_f und O_f existieren, da Unter- und Obersumme monoton und beschränkt sind.

Riemannsche Ober- und Unterintegrale.

Definition:

1 Das Riemannsches Unter- bzw. Oberintegral der Funktion f(x) über D ist gegeben durch

$$\int_{\underline{D}} f(x)dx := \sup\{U_f(Z) : Z \in Z(D)\}$$

$$\int_{\overline{D}} f(x) dx := \inf\{O_f(Z) : Z \in Z(D)\}$$

② Die Funktion f(x) nennt man Riemann-integrierbar über D, falls Unter- und Oberintegral übereinstimmen. Das Riemann-Integral von f(x) über D ist dann gegeben durch

$$\int_{D} f(x)dx := \int_{\underline{D}} f(x)dx = \int_{\overline{D}} f(x)dx$$

Bemerkung.

Wir haben bis jetzt "nur" den Fall von zwei Variablen betrachtet:

$$f: D \to \mathbb{R}, \qquad D \in \mathbb{R}^2$$

In höheren Dimensionen, n > 2, ist die Vorgehensweise analog.

Schreibweise: für n = 2 und n = 3

$$\int_D f(x,y) dx dy \quad \text{bzw.} \quad \int_D f(x,y,z) dx dy dz$$

oder auch

$$\iint_D f(x,y)dxdy \quad \text{bzw.} \quad \iiint_D f(x,y,z)dxdydz$$

Elementare Eigenschaften des Integrals.

Satz:

a) Linearität

$$\int_{D} (\alpha f(x) + \beta g(x)) dx = \alpha \int_{D} f(x) dx + \beta \int_{D} g(x) dx$$

b) Monotonie

Gilt
$$f(x) \le g(x)$$
 für alle $x \in D$, so folgt:

$$\int_{D} f(x) dx \leq \int_{D} g(x) dx$$

$$0 \leq \int_{\mathcal{S}} g(x) dx$$

c) Positivität

Gilt für alle $x \in D$ die Beziehung $f(x) \ge 0$, d.h. f(x) ist nicht-negativ, so folgt:

$$\int_D f(x)dx \ge 0$$

4 D > 4 B > 4 E > 4 E > 9 Q @

Weitere Eigenschaften des Integrals.

Satz:

a) Sind D_1 , D_2 und D Quader, $D = D_1 \cup D_2$ und $vol(D_1 \cap D_2) = 0$, so ist f(x) genau dann über D integrierbar, falls f(x) über D_1 und D_2 integrierbar ist, und es gilt

$$\int_{D} f(x)dx = \int_{D_1} f(x)dx + \int_{D_2} f(x)dx$$

b) Für das Integral gilt die folgende Abschätzung

$$\left| \int_{D} f(x) dx \right| \leq \sup_{x \in D} |f(x)| \cdot \text{vol}(D)$$



- c) Riemannsches Kriterium
 - f(x) ist genau dann über D integrierbar, falls gilt:

$$\forall\, \varepsilon>0 \quad \exists\, Z\in \mathsf{Z}(D) \quad : \quad \mathit{O}_{\mathit{f}}(Z)-\mathit{U}_{\mathit{f}}(Z)<\varepsilon$$

$$f(x) = \begin{cases} 1 & x \in [0, n] \cap \mathbb{Q} \\ 0 & x \in [0, n] \setminus \mathbb{Q} \end{cases}$$

$$00 = 1$$

$$00 = 0$$

$$f(x) = \begin{cases} 1 & x \in [0, n] \cap \mathbb{Q} \\ 0 & x \in [0, n] \setminus \mathbb{Q} \end{cases}$$

$$00 = 1$$

$$00 = 0$$

N = 1

Suche F, $F(x) = \{x\}$ $\int_{Q}^{R} f(x) dx = F(b) - F(a)$

Or b₁

Der Satz von Fubini.

Satz: (Satz von Fubini) Ist $f: D \to \mathbb{R}$ integrierbar, $D = [a_1, b_1] \times [a_2, b_2]$ ein

Quader, und existieren die Integrale

$$F(x) = \int_{a_2}^{b_2} f(x, y) dy \quad \text{und} \quad G(y) = \int_{a_1}^{b_1} f(x, y) dx$$

für alle $x \in [a_1, b_1]$ bzw. $y \in [a_2, b_2]$, so gelten

$$\int_{D} f(x)dx = \int_{a_{1}}^{b_{1}} \int_{a_{2}}^{b_{2}} f(x,y)dydx$$

$$\int_{D} f(x)dx = \int_{a_{2}}^{b_{2}} \int_{a_{1}}^{b_{1}} f(x,y)dxdy$$

Bedeutung:

Der Satz von Fubini erlaubt Reduktion auf eindimensionale Integrale.

Beispiel.

Gegeben sei der Quader $D = [0,1] \times [0,2]$ sowie die Funktion \checkmark

$$f(x,y) = 2 - xy \qquad \text{for } -\int f(x,y) \, dx = \int (2-xy) \, dx = 0$$

Stetige Funktionen sind – wie wir gleich zeigen werden – über Quadern = 2 – 72 integrierbar. Daher können wir den Satz von Fubini anwenden:

$$\int_{D} f(x)dx = \int_{0}^{2} \int_{0}^{1} f(x,y)dxdy = \int_{0}^{2} \left[2x - \frac{x^{2}y}{2} \right]_{x=0}^{x=1} dy$$

$$= \int_{0}^{2} \left(2 - \frac{y}{2} \right) dy = \left[2y - \frac{y^{2}}{4} \right]_{y=0}^{y=2} = 3$$

Bemerkung: Der Satz von Fubini verlangt als Voraussetzung die Integrierbarkeit von f(x). Die Existenz der beiden Integrale F(x) und G(y) alleine garantiert die Integrierbarkeit von f(x) nicht!

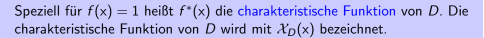
$$\int_{0}^{\infty} (2-xy)dydy = \int_{0}^{\infty} [2y-x^{2}]^{2}dx =$$

$$= \int_{0}^{\infty} [4-2x]dx = 4-\frac{2}{2}=3$$

Die charakteristische Funktion.

Definition: Für $D \subset \mathbb{R}^n$ kompakt und $f : \beta \to \mathbb{R}$ beschränkt setzen wir

$$f^*(x) := \left\{ egin{array}{ll} f(x) & : & {\sf falls} \ x \in D \ 0 & : & {\sf falls} \ x \in \mathbb{R}^n \setminus D \end{array}
ight.$$



Sei nun Q der kleinste Quader mit $D \subset Q$. Dann heißt die Funktion f(x)integrierbar über D, falls $f^*(x)$ über Q integrierbar ist, und wir setzen

$$\int_D f(x)dx := \int_Q f^*(x)dx$$

Messbarkeit und Nullmengen.

Definition: Die kompakte Menge $D \subset \mathbb{R}^n$ heißt messbar, falls das Integral

$$\operatorname{vol}(D) := \int_{D} 1 d\mathsf{x} = \int_{Q} \mathcal{X}_{D}(\mathsf{x}) d\mathsf{x} \qquad \qquad \begin{array}{c} \mathcal{Q} = [\gamma, 2] \times [0, \sigma] \\ \text{Vol(D)} = [\gamma, 2] \times [0, \sigma] \\ \text{vol} = [\gamma, 2] \times [0, \sigma] \end{array}$$

existiert. Man nennt dann vol(D) das Volumen von D im \mathbb{R}^n .

Die kompakte Menge D heißt Nullmenge, falls D messbar ist und vol(D) = 0 gilt.

Bemerkung:

• Ist die Menge D selbst ein Quader, so folgt Q = D, und somit gilt

$$\int_{D} f(x)dx = \int_{Q} f^{*}(x)dx = \int_{Q} f(x)dx$$

d.h. die eingeführten Integrationsbegriffe stimmen überein.

- Quader sind messbare Mengen.
- vol(D) in diesem Fall das *tatsächliche* Volumen des Quaders im \mathbb{R}^n .

Drei wichtige Eigenschaften der Integration.

Bei der mehrdimensionalen Integration gelten die folgenden Aussagen.

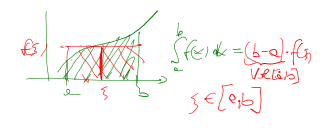
Satz: Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ kompakt. Dann ist D genau dann messbar, falls der Rand ∂D von D eine Nullmenge ist.

Satz: Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ kompakt und messbar, und sei $f: D \to \mathbb{R}$ stetig. Dann ist f(x) integrierbar über D.

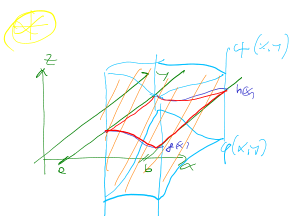
Satz: (Mittelwertsatz) Ist $D \subset \mathbb{R}^n$ kompakt, zusammenhängend und messbar, und ist $f: D \to \mathbb{R}$ stetig, so gibt es einen Punkt $\xi \in D$ mit

$$\int_{D} f(x)dx = f(\xi) \cdot \text{vol}(D)$$

$$2.4. \forall x_{1}, x_{1} \in D \quad \exists f : \mathbf{P} \ni \mathbf{R} \quad \text{sterly} \quad A \quad f(0) = x_{1}, \quad f(0) = x_{2}$$



Stank = Vold. (S)



.

Normalbereiche.

Definition:

• Eine Teilmenge $D \subset \mathbb{R}^2$ heißt Normalbereich, falls es stetige Funktionen g, hbzw. \tilde{g} , \tilde{h} gibt mit

$$D = \{(x,y) \mid a \le x \le b \text{ und } g(x) \le y \le h(x)\}$$

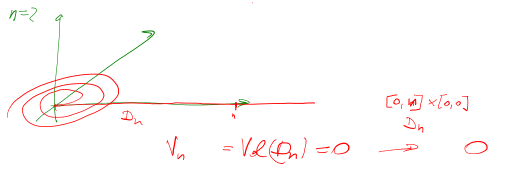
bzw. Kein Normal sul $D = \{(x,y) \mid \tilde{a} \leq y \leq \tilde{b} \text{ und } \tilde{g}(y) \leq x \leq \tilde{h}(y)\}$ The sum of $\tilde{g}(y) \leq x \leq \tilde{h}(y)\}$ where $\tilde{g}(y) \leq x \leq \tilde{h}(y)$ and $\tilde{g}(y) \leq x \leq \tilde{h}(y)$

• Eine Teilmenge $D \subset \mathbb{R}^3$ heißt Normalbereich, falls es eine Darstellung

$$D = \{ (x_1, x_2, x_3) \mid a \le x_i \le b, \ g(x_i) \le x_j \le h(x_i)$$

und $\varphi(x_i, x_j) \le x_k \le \psi(x_i, x_j) \}$

gibt mit einer Permutation (i, j, k) von (1, 2, 3) und stetigen Funktionen g, h, φ und ψ .



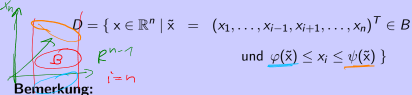
N-3

$$Q = [o_1, 5\sqrt{x} [o_2, 5] \times [o_1, 5]$$

$$\langle b \rangle = 0$$

Projizierbare Mengen.

Definition: Eine Teilmenge $D \subset \mathbb{R}^n$ heißt projizierbar in Richtung x_i , $i \in \{1, \ldots, n\}$, falls es eine messbare Menge $B \subset \mathbb{R}^{n-1}$ und stetige Funktionen φ, ψ gibt, so dass



- Projizierbare Mengen sind stets messbar. Damit sind auch alle Normalbereiche messbar, denn Normalbereiche sind projizierbar.
- Häufig läßt sich der Integrationsbereich D als Vereinigung endlich vieler Normalbereiche darstellen. Solche Bereich sind dann ebenfalls messbar.

Integration über Normalbereiche und projizierbare Mengen.

Satz: Ist f(x) auf einem Normalbereich

$$D = \{ (x, y) \in \mathbb{R}^2 : a \le x \le b \text{ und } g(x) \le y \le h(x) \}$$

eine stetige Funktion, so gilt

so gift
$$\int_{D} f(x)dx = \int_{a}^{b} \int_{g(x)}^{h(x)} f(x, y)dy dx$$

Analoge Beziehungen gelten für höhere Dimensionen: Ist $D \subset \mathbb{R}^n$ eine projizierbare Menge in Richtung x_i , d.h. D besitzt eine Darstellung der Form

$$D = \{ x \in \mathbb{R}^n \mid \tilde{x} = (x_1, \dots, x_{i-1}, x_{i+1}, \dots, x_n)^T \in B$$
$$\text{und } \varphi(\tilde{x}) \le x_i \le \psi(\tilde{x}) \}$$

so gilt

$$\int_{D} f(x) dx = \int_{B} \left(\int_{\varphi(\tilde{x})}^{\psi(\tilde{x})} f(x) dx_{i} \right) d\tilde{x}$$

Beispiel.

Gegeben sei die Funktion

$$f(x,y) := x + 2y$$

Berechne das Integral über der durch zwei Parabeln begrenzten Fläche

$$D := \{(x, y) \mid -1 \le x \le 1 \text{ und } x^2 \le y \le 2 - x^2\}$$

Die Menge D ist ein Normalbereich und f(x, y) ist stetig, somit gilt

Wienge D ist ein Normalbereich und
$$f(x, y)$$
 ist stetig, somit gilt $\int_{D} f(x, y) dx = \int_{-1}^{1} \left(\int_{x^{2}}^{2-x^{2}} (x + 2y) dy \right) dx = \int_{-1}^{1} \left[xy + y^{2} \right]_{x^{2}}^{2-x^{2}} dx$

$$= \int_{-1}^{1} (x(2 - x^{2}) + (2 - x^{2})^{2} - x^{3} - x^{4}) dx$$

$$= \int_{-1}^{1} (-2x^{3} - 4x^{2} + 2x + 4) dx = \frac{16}{3}$$

Beispiel.

Zu berechnen ist das Volumen des Rotationsparaboloids

$$V := \{(x, y, z)^T \mid x^2 + y^2 \le 1 \text{ und } x^2 + y^2 \le z \le 1\}$$

Darstellung von V als Normalbereich

$$V = \{(x, y, z)^T \mid -1 \le x \le 1, \ -\sqrt{1 - x^2} \le y \le \sqrt{1 - x^2} \text{ und } x^2 + y^2 \le z \le 1\}$$

Damit gilt

$$vol(V) = \int_{-1}^{1} \int_{-\sqrt{1-x^2}}^{\sqrt{1-x^2}} \int_{x^2+y^2}^{1} dz dy dx = \int_{-1}^{1} \int_{-\sqrt{1-x^2}}^{\sqrt{1-x^2}} (1-x^2-y^2) dy dx$$

$$= \int_{-1}^{1} \left[(1-x^2)y - \frac{y^3}{3} \right]_{y=-\sqrt{1-x^2}}^{y=\sqrt{1-x^2}} dx = \frac{4}{3} \int_{-1}^{1} (1-x^2)^{3/2} dx$$

$$= \frac{1}{3} \left[x(\sqrt{1-x^2})^3 + \frac{3}{2} x\sqrt{1-x^2} + \frac{3}{2} \arcsin(x) \right]_{-1}^{1} = \frac{\pi}{2}$$

Integration über allgemeine Integrationsbereiche.

Definition: Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ eine kompakte und messbare Menge. Man nennt $Z = \{D_1, \ldots, D_m\}$ eine allgemeine Zerlegung von D, falls die Mengen D_k kompakt, messbar und zusammenhängend sind und falls gilt

$$\bigcup_{j=1}^m D_j = D$$
 und $\forall i \neq j : D_i^0 \cap D_j^0 = \emptyset$.

Weiterhin heißt

$$diam(D_j) := sup \{ ||x - y|| | x, y \in D_j \}$$

der Durchmesser der Menge Di und

$$||Z|| := \max \{ \operatorname{diam}(D_j) \mid j = 1, \ldots, m \}$$

die Feinheit der allgemeinen Zerlegung Z.



Riemannsche Summe für allgemeine Zerlegungen.

Für eine stetige Funktion $f:D\to\mathbb{R}$ definiert man die Riemannschen Summen

$$R_f(Z) = \sum_{j=1}^m f(x^j) \operatorname{vol}(D_j)$$

mit beliebigen $x^j \in D_j$, j = 1, ..., m.

Satz: Für jede Folge $(Z_k)_{k\in\mathbb{N}}$ allgemeiner Zerlegungen von D mit $\|Z_k\|\to 0$ (für $k\to\infty$) und für jede Folge zugehöriger Riemannscher Summen $R_f(Z_k)$ gilt

$$\lim_{k\to\infty}R_f(Z_k)=\int_Df(x)dx$$

Schwerpunkte von Flächen und Körpern.

Eine wichtige Anwendung der Bereichsintegrale ist die Berechnung der Schwerpunkte von Flächen und Körpern.

Definition: Sei $D \subset \mathbb{R}^2$ (bzw. \mathbb{R}^3) eine messbare Menge und $\rho(x)$, $x \in D$, eine vorgegebene Massendichte. Dann ist der Schwerpunkt der Fläche (bzw. des Körpers) D gegeben durch

$$x_s := \frac{\int_D \rho(x) x dx}{\int_D \rho(x) dx}$$

Das Zählerintegral (über eine vektorwertige Funktion) ist hierbei koordinatenweise zu berechnen.

Beispiel.

Zu berechnen ist der Schwerpunkt der Pyramide P

$$P := \left\{ (x, y, z)^T \mid \max(|y|, |z|) \le \frac{ax}{2h}, \quad 0 \le x \le h \right\}$$

Berechne das Volumen von P unter Annahme konstanter Dichte wie folgt.

$$\operatorname{vol}(P) = \int_0^h \int_{-\frac{ax}{2h}}^{\frac{ax}{2h}} \int_{-\frac{ax}{2h}}^{\frac{ax}{2h}} dz \, dy \, dx$$
$$= \int_0^h \int_{-\frac{ax}{2h}}^{\frac{ax}{2h}} \frac{ax}{h} dy \, dx$$
$$= \int_0^h \left(\frac{ax}{h}\right)^2 dx = \frac{1}{3}a^2h$$

Fortsetzung des Beispiels.

Weiterhin gilt
$$\int_{0}^{ax} \int_{-\frac{ax}{2h}}^{\frac{ax}{2h}} \int_{-\frac{ax}{2h}}^{\frac{ax}{2h}} \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} dz dy dx = \int_{0}^{h} \int_{-\frac{ax}{2h}}^{\frac{ax}{2h}} \begin{pmatrix} \frac{ax^2}{h} \\ \frac{axy}{h} \\ 0 \end{pmatrix} dy dx$$
$$= \int_{0}^{h} \begin{pmatrix} \frac{a^2x^3}{h^2} \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} dx$$
$$= \begin{pmatrix} \frac{1}{4}a^2h^2 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}$$

Der Schwerpunkt von P liegt daher im Punkt $x_s = (\frac{3}{4}h, 0, 0)^T$.

◆ロト ◆個ト ◆ 恵ト ◆ 恵 ・ り Q (*)

Trägheitsmomente von Flächen und Körpern.

Eine weitere wichtige Anwendung der Bereichsintegrale ist die Berechnung der Trägheitsmomente von Flächen und Körpern.

Definition: (Trägheitsmoment bezüglich einer Achse)

Sei $D \subset \mathbb{R}^2$ (bzw. \mathbb{R}^3) eine messbare Menge, $\rho(x)$ bezeichne für $x \in D$ eine Massendichte und r(x) den Abstand des Punktes $x \in D$ von einer vorgegebenen Drehachse.

Dann besitzt D bezüglich dieser Achse das Trägheitsmoment

$$\Theta := \int_{D} \rho(\mathsf{x}) r^{2}(\mathsf{x}) d\mathsf{x}$$

Beispiel.

Wir berechnen das Trägheitsmoment des homogenen Zylinders

$$Z := \{ (x, y, z)^T : x^2 + y^2 \le r^2, -I/2 \le z \le I/2 \}$$

bezüglich der x-Achse bei konstanter Dichte ρ wie folgt.

$$\Theta = \int_{Z} \rho(y^{2} + z^{2}) d(x, y, z) = \rho \int_{Z} (y^{2} + z^{2}) d(x, y, z)$$

$$= \rho \int_{-r}^{r} \int_{-\sqrt{r^{2} - x^{2}}}^{\sqrt{r^{2} - x^{2}}} \int_{-l/2}^{l/2} (y^{2} + z^{2}) dz dy dx$$

$$= \rho \int_{-r}^{r} \int_{-\sqrt{r^{2} - x^{2}}}^{\sqrt{r^{2} - x^{2}}} (ly^{2} + \frac{l^{3}}{12}) dy dx$$

$$= \rho \frac{\pi l r^{2}}{12} (3r^{2} + l^{2})$$

Der Transformationssatz.

Ziel: Verallgemeinerung der (eindimensionalen) Substitutionsregel

$$\int_{\varphi(a)}^{\varphi(b)} f(x) dx = \int_{a}^{b} f(\varphi(t)) \varphi'(t) dt$$

Satz: (Transformationssatz) Sei $\Phi: U \to \mathbb{R}^n$, $U \subset \mathbb{R}^n$ offen, eine \mathcal{C}^1 -Abbildung. $D \subset U$ sei eine kompakte, messbare Menge, so dass Φ auf D^0 einen \mathcal{C}^1 -Diffeomorphismus bildet. Dann ist auch $\Phi(D)$ kompakt und messbar, und für jede stetige Funktion $f:\Phi(D)\to \mathbb{R}$ gilt die Transformationsformel

$$\int_{\Phi(D)} f(x) dx = \int_{D} f(\Phi(u)) |\det J\Phi(u)| du$$

Bemerkung: Man beachte, dass im Transformationssatz die Bijektivität von Φ nur auf dem inneren Bereich D^0 von D gefordert wird – nicht jedoch auf dem Rand $\partial D!$

Beispiel.

Berechne den Schwerpunkt eines homogenen Kugeloktanten

$$V = \{(x, y, z,)^T \mid x^2 + y^2 + z^2 \le 1 \text{ und } x, y, z \ge 0\}$$

Es ist einfacher, den Schwerpunkt in Kugelkoordinaten zu berechnen:

$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} r\cos\varphi\cos\psi \\ r\sin\varphi\cos\psi \\ r\sin\psi \end{pmatrix} = \Phi(r,\varphi,\psi)$$

Die Transformation ist auf ganz \mathbb{R}^3 definiert und mit

$$D = [0,1] \times \left[0,\frac{\pi}{2}\right] \times \left[0,\frac{\pi}{2}\right]$$

gilt $\Phi(D) = V$. Weiterhin ist Φ auf D^0 ein \mathcal{C}^1 -Diffeomorphismus mit

$$\det \mathsf{J}\Phi(r,\varphi,\psi) = r^2\cos\psi$$

◆ロト ◆個ト ◆ 恵ト ◆ 恵 り へ ○

Fortsetzung des Beispiels.

Nach dem Transformationssatz folgt

vol
$$(V) = \int_{V} dx = \int_{0}^{1} \int_{0}^{\pi/2} \int_{0}^{\pi/2} r^{2} \cos \psi d\psi d\varphi dr = \frac{\pi}{6}$$

und

$$\operatorname{vol}(V) \cdot x_{s} = \int_{V} x \, dx = \int_{0}^{1} \int_{0}^{\pi/2} \int_{0}^{\pi/2} (r \cos \varphi \cos \psi) \, r^{2} \cos \psi \, d\psi \, d\varphi \, dr$$
$$= \int_{0}^{1} r^{3} \, dr \cdot \int_{0}^{\pi/2} \cos \varphi \, d\varphi \cdot \int_{0}^{\pi/2} \cos^{2} \psi \, d\psi = \frac{\pi}{16}$$

Daraus folgt $x_s = \frac{3}{8}$.

Analog berechnet man $y_s = z_s = \frac{3}{8}$.



Der Steinersche Satz.

Satz: (Steinerscher Satz) Für das Trägheitsmoment eines homogenen Körpers K mit Gesamtmasse M gilt bezüglich einer vorgegebenen Drehachse A

$$\Theta_A = md^2 + \Theta_S$$

Hierbei ist S die zu A parallele Achse durch den Schwerpunkt x_s des Körpers K und d der Abstand des Schwerpunktes x_s von der Achse A.

Beweisidee: Setze $x:=\Phi(u)=x_s+u.$ Dann gilt mit dem Einheitsvektor a in Richtung der Achse A

$$\Theta_{A} = \rho \int_{K} (\langle x, x \rangle - \langle x, a \rangle^{2}) dx$$
$$= \rho \int_{D} (\langle x_{s} + u, x_{s} + u \rangle - \langle x_{s} + u, a \rangle^{2}) dx$$

wobei

$$D := \{x - x_s \mid x \in K\}$$

Kapitel 3. Integralrechnung mehrerer Variabler

3.2 Kurvenintegrale

Für eine stückweise \mathcal{C}^1 –Kurve c : $[a,b] \to D$, $D \subset \mathbb{R}^n$, und eine stetige skalare Funktion $f:D \to \mathbb{R}$ hatten wir das Kurvenintegral erster Art definiert durch

$$\int_{\mathsf{c}} f(\mathsf{x}) \, d\mathsf{s} := \int_{\mathsf{a}}^{\mathsf{b}} f(\mathsf{c}(t)) \|\dot{\mathsf{c}}(t)\| \, dt$$

wobei $\|\cdot\|$ die euklidische Norm bezeichnet.

Erweiterung: Kurvenintegrale über vektorwertige Funktionen, d.h.

$$\int_{c} f(x) dx := ?$$

Anwendung: Ein Massenpunkt bewegt sich entlang c(t) in einem Kraftfeld f(x). **Frage:** Welche physikalische Arbeit muss entlang der Kurve geleistet werden?

Kurvenintegrale zweiter Art.

Definition: Für ein stetiges Vektorfeld $f:D\to\mathbb{R}^n$, $D\subset\mathbb{R}^n$ offen, und eine stückweise \mathcal{C}^1 –Kurve $c:[a,b]\to D$ definieren wir das Kurvenintegral zweiter Art durch

$$\int_{c} f(x) dx := \int_{a}^{b} \langle f(c(t), \dot{c}(t)) \rangle dt$$

Herleitung: Approximiere die Kurve durch einen Streckenzug mit Ecken $c(t_i)$, wobei

$$Z = \{a = t_0 < t_1 < \cdots < t_m = b\}$$

eine Zerlegung des Intervalls [a, b] ist.

Dann gilt für die in einem Kraftfeld f(x) entlang der Kurve c(t) geleistete Arbeit die Näherungsformel:

$$A pprox \sum_{i=0}^{m-1} \langle \mathsf{f}(\mathsf{c}(t_i)), \mathsf{c}(t_{i+1}) - \mathsf{c}(t_i) \rangle$$

Fortsetzung der Herleitung.

Daraus folgt:

$$egin{array}{ll} A & pprox & \sum_{j=1}^n \sum_{i=0}^{m-1} f_j(\mathsf{c}(t_i))(c_j(t_{i+1}) - c_j(t_i)) \ & = & \sum_{j=1}^n \sum_{i=0}^{m-1} f_j(\mathsf{c}(t_i)) \dot{c}_j(au_{ij})(t_{i+1} - t_i) \end{array}$$

Für eine Folge von Zerlegungen Z mit $\|Z\| \to 0$ konvergiert die linke Seite gegen das oben definierte Kurvenintegral zweiter Art.

Bemerkung: Für eine geschlossene Kurve c(t), d.h. c(a) = c(b), schreibt man das Kurvenintegral auch als

$$\oint_c f(x) dx$$

Eigenschaften des Kurvenintegrals zweiter Art.

Linearität:

$$\int_{c} (\alpha f(x) + \beta g(x)) dx = \alpha \int_{c} f(x) dx + \beta \int_{c} g(x) dx$$

Es gilt:

$$\int_{-c} f(x) dx = -\int_{c} f(x) dx,$$

wobei (-c)(t) := c(b+a-t), $a \le t \le b$, den inversen Weg bezeichnet.

Es gilt

$$\int_{c_1+c_2} f(x) \, dx = \int_{c_1} f(x) \, dx + \int_{c_2} f(x) \, dx$$

wobei $c_1 + c_2$ den aus c_1 und c_2 zusammengesetzten Weg bezeichnet, sodass der Endpunkt von c_1 der Anfangspunkt von c_2 ist.

Weitere Eigenschaften des Kurvenintegrals zweiter Art.

- Das Kurvenintegral zweiter Art ist parametrisierungsinvariant.
- Es gilt

$$\int_{c} f(x) dx = \int_{a}^{b} \langle f(c(t)), T(t) \rangle \|\dot{c}(t)\| dt = \int_{c} \langle f, T \rangle ds$$

mit dem Tangenten-Einheitsvektor $T(t) := \frac{\dot{c}(t)}{\|\dot{c}(t)\|}$.

Formale Schreibweise:

$$\int_{c} f(x) dx = \int_{c} \sum_{i=1}^{n} f_{i}(x) dx_{i} = \sum_{i=1}^{n} \int_{c} f_{i}(x) dx_{i}$$

mit

$$\int_{C} f_{i}(\mathbf{x}) dx_{i} := \int_{a}^{b} f_{i}(\mathbf{c}(t)) \dot{c}_{i}(t) dt$$

Beispiel.

Für $x \in \mathbb{R}^3$ sei

$$f(x) := (-y, x, z^2)^T$$
 $c(t) := (\cos t, \sin t, at)^T \quad \text{mit } 0 \le t \le 2\pi$

Dann berechnet man

$$\int_{c} f(x) dx = \int_{c} (-ydx + xdy + z^{2}dz)$$

$$= \int_{0}^{2\pi} (-\sin t)(-\sin t) + \cos t \cos t + a^{2}t^{2}a) dt$$

$$= \int_{0}^{2\pi} (1 + a^{3}t^{2}) dt$$

$$= 2\pi + \frac{a^{3}}{2}(2\pi)^{3}$$

Die Zirkulation eines Feldes längs einer Kurve.

Definition: Ist u(x) ein Geschwindigkeitsfeld eines strömenden Mediums, so nennt man das Kurvenintegral $\oint_C u(x)dx$ entlang einer geschlossenen Kurve auch die Zirkulation des Feldes u(x).

Beispiel: Für das Feld $\mathbf{u}(x,y)=(y,0)^T\in\mathbb{R}^2$ erhält man längs der Kurve $\mathbf{c}(t)=(r\cos t,1+r\sin t)^T,\ 0\leq t\leq 2\pi$ die Zirkulation

$$\oint_{c} u(x) dx = \int_{0}^{2\pi} (1 + r \sin t)(-r \sin t) dt$$

$$= \int_{0}^{2\pi} (-r \sin t - r^{2} \sin^{2} t) dt$$

$$= \left[r \cos t - \frac{r^{2}}{2} (t - \sin t \cos t) \right]_{0}^{2\pi} = -\pi r^{2}$$

Wirbelfreie Vektorfelder.

Definition: Ein stetiges Vektorfeld f(x), $x \in D \subset \mathbb{R}^n$, heißt wirbelfrei, falls dessen Kurvenintegral längs **aller** geschlossenen stückweise \mathcal{C}^1 -Kurven c(t) in D verschwindet, d.h.

$$\oint_C f(x) dx = 0$$
 für alle geschlossenen c.

Bemerkung: Ein Vektorfeld ist genau dann wirbelfrei, wenn der Wert des Kurvenintegrals $\int_c f(x) dx$ nur vom Anfangs– und Endpunkt des Weges, jedoch nicht vom konkreten Verlauf der Kurve c abhängt. In diesem Fall nennt man das Kurvenintegral wegunabhängig.

Frage: Welche Kriterien für das Vektorfeld f(x) **garantieren** die Wegunabhängigkeit des Kurvenintegrals?

Zusammenhängende Mengen.

Definition: Eine Teilmenge $D \subset \mathbb{R}^n$ heißt zusammenhängend, falls je zwei Punkte in D durch eine stückweise C^1 -Kurve verbunden werden können:

$$\forall x^0, y^0 \in D : \exists c : [a, b] \rightarrow D : c(a) = x^0 \land c(b) = y^0$$

Eine offene und zusammenhängende Menge $D \subset \mathbb{R}^n$ nennt man auch ein Gebiet in \mathbb{R}^n .

Bemerkung: Eine **offene** Menge $D \subset \mathbb{R}^n$ ist genau dann **nicht** zusammenhängend, wenn es **disjunkte**, offene Mengen $U_1, U_2 \subset \mathbb{R}^n$ gibt mit

$$\textit{U}_1 \cap \textit{D} \neq \emptyset, \quad \textit{U}_2 \cap \textit{D} \neq \emptyset, \quad \textit{D} \subset \textit{U}_1 \cup \textit{U}_2$$

Nicht zusammenhängende offene Mengen sind also – im Gegensatz zu zusammenhängenden Mengen – in (zumindest) zwei disjunkte offene Mengen trennbar.

Gradientenfelder, Stammfunktionen, Potentiale.

Definition: Sei $f:D\to\mathbb{R}^n$ ein Vektorfeld auf einem Gebiet $D\subset\mathbb{R}^n$. Das Vektorfeld nennt man ein Gradientenfeld, falls es eine skalare \mathcal{C}^1 -Funktion $\varphi:D\to\mathbb{R}$ gibt mit

$$f(x) = \nabla \varphi(x)$$

Die Funktion $\varphi(x)$ heißt dann Stammfunktion oder Potential von f(x), und das Vektorfeld f(x) nennt man konservativ.

Bemerkung: Ein Massenpunkt bewege sich in einem konservativen Kraftfeld K(x), d.h. K besitzt ein Potential $\varphi(x)$, sodass K(x) = $\nabla \varphi(x)$. Dann liefert die Funktion $U(x) = -\varphi(x)$ gerade die potentielle Energie:

$$K(x) = m\ddot{x} = -\nabla U(x)$$

Multipliziert man diese Beziehung mit \dot{x} , so folgt

$$m\langle\ddot{\mathbf{x}},\dot{\mathbf{x}}\rangle + \langle\nabla U(\mathbf{x}),\dot{\mathbf{x}}\rangle = \frac{d}{dt}\left(\frac{1}{2}m\|\dot{\mathbf{x}}\|^2 + U(\mathbf{x})\right) = 0$$

Hauptsatz für Kurvenintegrale.

Satz: (Hauptsatz für Kurvenintegrale)

Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ ein Gebiet und f(x) ein stetiges Vektorfeld auf D.

1) Besitzt f(x) ein Potential φ (x), so gilt für alle stückweisen \mathcal{C}^1 -Kurven c : [a, b] \to D:

$$\int_{c} f(x) dx = \varphi(c(b)) - \varphi(c(a))$$

Insbesondere ist das Kurvenintegral wegunabhängig und f(x) ist wirbelfrei.

2) Umgekehrt gilt: Ist f(x) wirbelfrei, so besitzt f(x) ein Potential $\varphi(x)$. Ist $x^0 \in D$ ein fester Punkt, und bezeichnet c_x (für $x \in D$) eine beliebige, die Punkte x^0 und x verbindende stückweise \mathcal{C}^1 -Kurve in D, so ist $\varphi(x)$ gegeben durch:

$$\varphi(x) = \int_{c_x} f(x) dx + const.$$

Beispiel I.

Das zentrale Kraftfeld

$$\mathsf{K}(\mathsf{x}) := \frac{\mathsf{x}}{\|\mathsf{x}\|^3}$$

besitzt das Potential

$$U(x) = -\frac{1}{\|x\|} = -(x_1^2 + x_2^2 + x_3^2)^{-1/2}$$

denn es gilt

$$\nabla U(x) = (x_1^2 + x_2^2 + x_3^2)^{-3/2} (x, y, z)^T = \frac{x}{\|x\|^3}$$

Für die längs einer stückweisen \mathcal{C}^1 –Kurve c : $[a,b] \to \mathbb{R}^3 \setminus \{0\}$ geleistete Arbeit gilt dann

$$A = \int_{c} K(x) dx = \left(\frac{1}{\|c(a)\|} - \frac{1}{\|c(b)\|}\right)$$

Beispiel II.

Das Vektorfeld

$$f(x) := \begin{pmatrix} 2xy + z^3 \\ x^2 + 3z \\ 3xz^2 + 3y \end{pmatrix}$$

besitzt das Potential

$$\varphi(x) = x^2y + xz^3 + 3yz$$

Für eine beliebige \mathcal{C}^1 –Kurve $\mathsf{c}(t)$ von P=(1,1,2) nach Q=(3,5,-2) gilt

$$\int_{C} f(x) dx = \varphi(Q) - \varphi(P) = -9 - 15 = -24$$

Interpretiert man f(x) als elektrisches Feld, so gibt das Kurvenintegral zweiter Art die Spannung zwischen den beiden Punkten P und Q an.

Beispiel III.

Wir betrachten das Vektorfeld

$$f(x,y) = \frac{1}{x^2 + y^2} \begin{pmatrix} -y \\ x \end{pmatrix} \quad \text{mit } (x,y)^T \in D = \mathbb{R}^2 \setminus \{0\}$$

Für den Einheitskreis $c(t) := (\cos t, \sin t)^T$, $0 \le t \le 2\pi$, bekommt man

$$\int_{c} f(x) dx = \int_{0}^{2\pi} \langle f(c(t), \dot{c}(t)) \rangle dt$$

$$= \int_{0}^{2\pi} \left\langle \begin{pmatrix} -\sin t \\ \cos t \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} -\sin t \\ \cos t \end{pmatrix} \right\rangle dt$$

$$= \int_{0}^{2\pi} 1 dt = 2\pi$$

f(x, y) ist somit nicht wirbelfrei und besitzt auf D kein Potential.

- 4 ロ ト 4 昼 ト 4 邑 ト - 邑 - 夕 Q (C)

Bedingungen für Potentiale.

Bemerkung: Ist f(x), $x \in D \subset \mathbb{R}^3$, ein C^1 -Vektorfeld mit Potential $\varphi(x)$, so folgt

$$rot f(x) = rot (\nabla \varphi(x)) = 0 \qquad \text{für alle } x \in D$$

Somit ist rot f(x) = 0 eine notwendige Bedingung für die Existenz eines Potentials ist.

Definiert man für ein Vektorfeld f : $D \to \mathbb{R}^2$, $D \subset \mathbb{R}^2$, die **skalare** Rotation

$$\operatorname{rot} f(x,y) := \frac{\partial f_2}{\partial x}(x,y) - \frac{\partial f_1}{\partial y}(x,y)$$

so ist rot f(x, y) = 0 auch in zwei Dimensionen eine notwendige Bedingung.

Die Bedingung

$$rot f(x) = 0$$

ist eine hinreichende Bedingung, falls das Gebiet *D* einfach zusammenhängend ist, d.h. keine "Löcher" enthält.

4 ロ ト 4 昼 ト 4 昼 ト 3 単 9 9 0

Beispiel.

Wir betrachten erneut das Vektorfeld

$$f(x,y) = \frac{1}{x^2 + y^2} \begin{pmatrix} -y \\ x \end{pmatrix} \quad mit(x,y)^T \in D = \mathbb{R}^2 \setminus \{0\}$$

Berechnet man die Rotation, so ergibt sich

$$\operatorname{rot} \left[\frac{1}{r^2} \begin{pmatrix} -y \\ x \end{pmatrix} \right] = \frac{\partial}{\partial x} \left(\frac{x}{x^2 + y^2} \right) + \frac{\partial}{\partial x} \left(\frac{y}{x^2 + y^2} \right)$$
$$= \frac{1}{x^2 + y^2} - \frac{2x^2}{(x^2 + y^2)^2} + \frac{1}{x^2 + y^2} - \frac{2y^2}{(x^2 + y^2)^2}$$
$$= 0$$

Die Rotation von f(x, y) verschwindet.

Allerdings besitzt f(x, y) auf der Menge $D = \mathbb{R}^2 \setminus \{0\}$ kein Potential.

Das Gebiet ist nämlich nicht einfach zusammenhängend.

Der Integralsatz von Green für Vektorfelder im \mathbb{R}^2 .

Satz: (Integralsatz von Green)

Sei f(x) ein C^1 -Vektorfeld auf dem Gebiet $D \subset \mathbb{R}^2$. Weiterhin sei $K \subset D$ kompakt und bezüglich beider Koordinatenrichtungen projizierbar, sodass K von einer geschlossenen, stückweisen C^1 -Kurve c(t) berandet wird.

Die Parametrisierung von c(t) sei so gewählt, dass K stets links zur Durchlaufrichtung liegt (positiver Umlauf). Dann gilt:

$$\oint_{c} f(x) dx = \int_{K} rot f(x) dx$$

Bemerkung:

Der Greensche Integralsatz gilt auch für kompakte Bereiche, die sich in *endlich* viele, bezüglich beider Koordinatenrichtungen projizierbarer Bereiche zerlegen lassen, in so genannte Greensche Bereiche.

Alternative Formulierung des Greenschen Satzes I.

Wir hatten gesehen, dass die Beziehung

$$\oint_c f(x) dx = \oint_c \langle f, T \rangle ds$$

gilt, wobei $\mathsf{T}(t) = \frac{\dot{\mathsf{c}}(t)}{\|\dot{\mathsf{c}}(t)\|}$ den Tangenteneinheitsvektor bezeichnet.

Daraus folgt mit dem Integralsatz von Green

$$\int_{K} \operatorname{rot} f(x) dx = \oint_{\partial K} \langle f, T \rangle ds$$

Ist f(x) ein Geschwindigkeitsfeld, so ist die durch f beschriebene Strömung unter der Bedingung rot f(x)=0 wirbelfrei, denn

$$\oint_{c} f(x) dx$$

ist gerade die Zirkulation von f(x).



Alternative Formulierung des Greenschen Satzes II.

Ersetzt man in der obigen Gleichungen den Vektor T durch den äußeren Normaleneinheitsvektor $\mathbf{n} = (T_2, -T_1)^T$, so folgt

$$\oint_{\partial K} \langle f, n \rangle \, ds = \oint_{\partial K} (f_1 T_2 - f_2 T_1) ds = \oint_{\partial K} \left\langle \begin{pmatrix} -f_2 \\ f_1 \end{pmatrix}, T \right\rangle \, ds$$

$$= \int_{K} \operatorname{rot} \begin{pmatrix} -f_2 \\ f_1 \end{pmatrix} \, dx = \int_{K} \operatorname{div} f \, dx$$

und damit die Beziehung

$$\int_{K} \operatorname{div} f(x) \, dx = \oint_{\partial K} \langle f, n \rangle \, ds$$

Ist f(x) das Geschwindigkeitsfeld einer Strömung, so beschreibt die rechte Seite den Gesamtfluss der Strömung durch den Rand von K. Gilt also div f(x) = 0, so ist die Strömung quellen– und senkenfrei (oder divergenzfrei).

4 D > 4 B > 4 E > 4 E > 990

Nochmal zurück zur Existenz von Potentialen.

Folgerung: Ist rot f(x) = 0 für alle $x \in D$, $D \subset \mathbb{R}^2$ ein Gebiet, so folgt

$$\oint_c f(x) dx = 0$$

für jede geschlossene stückweise \mathcal{C}^1 –Kurve, die einen Greenschen Bereich $B\subset D$ vollständig umrandet.

Definition: Ein Gebiet $D \subset \mathbb{R}^n$ heißt einfach zusammenhängend, falls sich jede geschlossene Kurve $c:[a,b] \to D$ stetig innerhalb von D auf einen Punkt in D zusammenziehen lässt. Genauer: es gibt für $x^0 \in D$ eine stetige Abbildung

$$\Phi: [a,b] \times [0,1] \to D$$

mit $\Phi(t,0) = c(t)$, für alle $t \in [a,b]$ und $\Phi(t,1) = x^0 \in D$, für alle $t \in [a,b]$. Die Abbildung $\Phi(t,s)$ nennt man eine Homotopie.

- 4ロト 4個ト 4 差ト 4 差ト 差 め9(C)

Integrabilitätsbedingung für Potentiale.

Satz: Sei $D \subset \mathbb{R}^n$ ein einfach zusammenhängendes Gebiet. Ein \mathcal{C}^1 -Vektorfeld $\mathbf{f}:D\to\mathbb{R}^n$ besitzt genau dann ein Potential auf D, falls die Integrabilitätsbedingung

$$Jf(x) = (Jf(x))^T$$
 für alle $x \in D$

erfüllt ist, d.h. falls gilt

$$\frac{\partial f_k}{\partial x_i} = \frac{\partial f_j}{\partial x_k} \qquad \forall j, k$$

Bemerkung: Für n = 2,3 stimmt die Integrabilitätsbedingung mit

$$rot f(x) = 0$$

überein.

Beispiel.

Für $x \in \mathbb{R}^3 \setminus \{0\}$ sei das Vektorfeld

$$f(x) = \begin{pmatrix} \frac{2xy}{r^2} + \sin z \\ \ln r^2 + \frac{2y^2}{r^2} + ze^y \\ \frac{2yz}{r^2} + e^y + x\cos z \end{pmatrix} \quad \text{mit } r^2 = x^2 + y^2 + z^2$$

gegeben.

Wir wollen untersuchen, ob f(x) ein Potential besitzt.

Die Menge $D=\mathbb{R}^3\setminus\{0\}$ ist offensichtlich einfach zusammenhängend. Weiterhin gilt

$$rot f(x) = 0$$

Also besitzt f(x) ein Potential.



Berechnung des Potentials.

Es muss gelten: $f(x) = \nabla \varphi(x)$. Demnach folgt:

$$\frac{\partial \varphi}{\partial x} = f_1(x, y, z) = \frac{2xy}{r^2} + \sin z$$

Durch Integration bezüglich der Variablen x ergibt sich:

$$\varphi(x) = y \ln r^2 + x \sin z + c(y, z)$$

mit einer unbekannten Funktion c(y, z).

Einsetzen in die Gleichung

$$\frac{\partial \varphi}{\partial y} = f_2(x, y, z) = \ln r^2 + \frac{2y^2}{r^2} + ze^y$$

liefert

$$\ln r^{2} + \frac{2y^{2}}{r^{2}} + \frac{\partial c}{\partial y} = \ln r^{2} + \frac{2y^{2}}{r^{2}} + ze^{y}$$

Berechnung des Potentials (Fortsetzung).

Daraus folgt die Bedingung

$$\frac{\partial c}{\partial y} = z e^y$$

und somit gilt

$$c(y,z)=ze^y+d(z)$$

für eine unbekannte Funktion d(z). Wir haben damit:

$$\varphi(x) = y \ln r^2 + x \sin z + z e^y + d(z)$$

Die letzte Bedingung lautet

$$\frac{\partial \varphi}{\partial z} = f_3(x, y, z) = \frac{2yz}{r^2} + e^y + x \cos z$$

Daraus folgt d'(z) = 0 und das Potential ist gegeben durch

$$\varphi(x) = y \ln r^2 + x \sin z + ze^y + c$$
 für $c \in \mathbb{R}$

◆ロト ◆個ト ◆ 恵ト ◆ 恵ト ・ 恵 ・ 釣り○

Kapitel 3. Integralrechnung mehrerer Variabler

3.3 Oberflächenintegrale

Definition: Sei $D \subset \mathbb{R}^2$ ein Gebiet und p : $D \to \mathbb{R}^3$ eine \mathcal{C}^1 -Abbildung

$$\mathsf{x} = \mathsf{p}(\mathsf{u}) \quad \mathsf{mit} \ \mathsf{x} \in \mathbb{R}^3 \ \mathsf{und} \ \mathsf{u} = (\mathit{u}_1, \mathit{u}_2)^\mathsf{T} \in \mathit{D} \subset \mathbb{R}^2$$

Sind für alle $u \in D$ die beiden Vektoren

$$\frac{\partial \mathsf{p}}{\partial u_1}$$
 und $\frac{\partial \mathsf{p}}{\partial u_2}$

linear unabhängig, so heißt

$$F := \{ \mathsf{p}(\mathsf{u}) \mid \mathsf{u} \in D \}$$

eine Fläche bzw. ein Flächenstück. Die Abbildung x = p(u) nannt man dann eine Parametrisierung oder Parameterdarstellung der Fläche F.

Beispiel I.

Wir betrachten für gegebenes r > 0 die Abbildung

$$p(\varphi,z) = \begin{pmatrix} r\cos\varphi \\ r\sin\varphi \\ z \end{pmatrix}$$
 für $(\varphi,z) \in \mathbb{R}^2$.

Die dadurch parametrisierte Fläche ist ein unbeschränkter Zylinder im \mathbb{R}^3 . Schränken wir den Definitionsbereich ein, etwa

$$(\varphi, z) \in K := [0, 2\pi] \times [0, H] \subset \mathbb{R}^2$$

so erhalten wir einen beschränkten Zylinder der Höhe H.

Die partiellen Ableitungen

$$\frac{\partial \mathbf{p}}{\partial \varphi} = \begin{pmatrix} -r \sin \varphi \\ r \cos \varphi \\ 0 \end{pmatrix}, \qquad \frac{\partial \mathbf{p}}{\partial z} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$

von $p(\varphi, z)$ sind linear unabhängig auf ganz \mathbb{R}^2 .



Beispiel II.

Der Graph einer skalaren \mathcal{C}^1 -Funktion $\varphi:D\to\mathbb{R}$, $D\subset\mathbb{R}^2$, ist eine Fläche.

Eine Parametrisierung ist gegeben durch

$$\mathsf{p}(\mathit{u}_1,\mathit{u}_2) := \left(egin{array}{c} \mathit{u}_1 \ \mathit{u}_2 \ arphi(\mathit{u}_1,\mathit{u}_2) \end{array}
ight) \qquad \mathsf{f\"{u}r}\;\mathsf{u} \in \mathit{D}$$

Die partiellen Ableitungen

$$\frac{\partial \mathsf{p}}{\partial u_1} = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ \varphi_{u_1} \end{pmatrix}, \qquad \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial u_2} = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ \varphi_{u_2} \end{pmatrix}$$

sind linear unabhängig.

Die Tangentialebene einer Fläche.

Die beiden linear unabhängigen Vektoren

$$\frac{\partial p}{\partial u_1}(u^0)$$
 und $\frac{\partial p}{\partial u_2}(u^0)$

liegen tangential an die Fläche F.

Sie spannen die Tangentialebene $T_{x^0}F$ der Fläche F im Punkt $x^0 = p(u)$ auf.

Die Tangentialebene hat die Parameterdarstellung

$$T_{x^0}F: \mathbf{x} = \mathbf{x}^0 + \lambda \frac{\partial \mathbf{p}}{\partial u_1}(\mathbf{u}^0) + \mu \frac{\partial \mathbf{p}}{\partial u_2}(\mathbf{u}^0) \quad \text{für } \lambda, \mu \in \mathbb{R}.$$

Frage: Wie kann man den Flächeninhalt einer gegebenen Fläche *F* berechnen?

Das Oberflächenintegral eines Flächenstückes.

Definition: Sei p : $D \to \mathbb{R}^3$ die Parameterdarstellung einer Fläche, und sei $K \subset D$ kompakt, messbar und zusammenhängend. Dann wird der Flächeninhalt von p(K) definiert durch das Oberflächenintegral

$$\int_{p(K)} do := \int_{K} \left\| \frac{\partial p}{\partial u_{1}}(u) \times \frac{\partial p}{\partial u_{2}}(u) \right\| du$$

Dabei nennt man den Term

$$do := \left\| \frac{\partial p}{\partial u_1}(u) \times \frac{\partial p}{\partial u_2}(u) \right\| du$$

das Oberflächenelement der Fläche x = p(u).

Bemerkung: Das Oberflächenintegral ist insbesondere unabhängig von der speziellen Parametrisierung der Fläche. Dies folgt aus dem Transformationssatz.

Beispiel.

Für die Mantelfläche des Zylinders Z = p(K) mit

$$K := [0, 2\pi] \times [0, H] \subset \mathbb{R}^2$$

und

$$\mathsf{x} = \mathsf{p}(\varphi, z) := \left(egin{array}{c} r\cosarphi \ r\sinarphi \ z \end{array}
ight) \qquad \mathsf{für}\left(arphi, z
ight) \in \mathbb{R}^2$$

erhält man mit

$$\left\| \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial \varphi} \times \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial z} \right\| = r$$

den Wert

$$O(Z) = \int_{Z} do = \int_{K} rd(\varphi, z) = \int_{0}^{2\pi} \int_{0}^{H} rdzd\varphi = 2\pi rH$$

◆ロト ◆団ト ◆豆ト ◆豆 ・ りゅべ

Beispiel.

Ist die Fläche der Graph einer skalaren Funktion, d.h. $x_3 = \varphi(x_1, x_2)$, so gilt für die zugehörigen Tangentialvektoren

$$\frac{\partial \mathsf{p}}{\partial x_1} \times \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial x_2} = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ \varphi_{x_1} \end{pmatrix} \times \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ \varphi_{x_2} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -\varphi_{x_1} \\ -\varphi_{x_2} \\ 1 \end{pmatrix}$$

Damit ergibt sich

$$\left\|\frac{\partial \mathbf{p}}{\partial \mathbf{x}_1} \times \frac{\partial \mathbf{p}}{\partial \mathbf{x}_2}\right\| = \sqrt{1 + \varphi_{\mathbf{x}_1}^2 + \varphi_{\mathbf{x}_2}^2}$$

und

$$O(p(K)) = \int_{p(K)} do$$

$$= \int_{K} \sqrt{1 + \varphi_{x_1}^2 + \varphi_{x_2}^2} d(x_1, x_2)$$

Für die Oberfläche des Paraboloids P, gegeben durch

$$P := \{(x_1, x_2, x_3)^T \in \mathbb{R}^3 \mid x_3 = 2 - x_1^2 - x_2^2, \, x_1^2 + x_2^2 \le 2\},\,$$

gilt

$$O(P) = \int_{x_1^2 + x_2^2 \le 2} \sqrt{1 + 4x_1^2 + x_2^2} d(x_1, x_2)$$

$$= \int_0^{\sqrt{2}} \int_0^{2\pi} \sqrt{1 + 4r^2} r d\varphi dr = \pi \int_0^2 \sqrt{1 + 4s} ds$$

$$= \pi \left[\frac{1}{6} (1 + 4s)^{3/2} \right]_0^2 = \pi \left(\frac{1}{6} (27 - 1) \right) = \frac{13}{3} \pi$$

Bemerkung.

Für das Kreuzprodukt zweier Vektoren $a,b\in\mathbb{R}^3$ gilt

$$\|\mathbf{a} \times \mathbf{b}\|^2 = \|\mathbf{a}\|^2 \|\mathbf{b}\|^2 - \langle \mathbf{a}, \mathbf{b} \rangle^2$$

Daraus folgt

$$\left\| \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial x_1} \times \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial x_2} \right\|^2 = \left\| \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial x_1} \right\|^2 \left\| \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial x_2} \right\|^2 - \left\langle \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial x_1}, \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial x_2} \right\rangle^2$$

Definiert man

$$E := \left\| \frac{\partial p}{\partial x_1} \right\|^2, \quad F := \left\langle \frac{\partial p}{\partial x_1}, \frac{\partial p}{\partial x_2} \right\rangle^2, \quad G := \left\| \frac{\partial p}{\partial x_2} \right\|^2,$$

so ergibt sich die Beziehung

$$do = \sqrt{EG - F^2} \, d(u_1, u_2)$$

Für das Oberflächenelement der Sphäre

$$S_r^2 = \{(x_1, x_2, x_3)^T \in \mathbb{R}^3 \mid x_1^2 + x_2^2 + x_3^2 = r^2\}$$

ergeben sich mit der Parametrisierung über Kugelkoordinaten

$$\begin{pmatrix} x_1 \\ x_2 \\ x_3 \end{pmatrix} = r \begin{pmatrix} \cos \varphi \cos \theta \\ \sin \varphi \cos \theta \\ \sin \theta \end{pmatrix} \qquad \text{für } (\varphi, \theta) \in [0, 2\pi] \times \left[-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2} \right]$$

die Beziehungen

$$\frac{\partial \mathbf{p}}{\partial \varphi} = r \begin{pmatrix} -\sin \varphi \cos \theta \\ \cos \varphi \cos \theta \\ 0 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad \frac{\partial \mathbf{p}}{\partial \theta} = r \begin{pmatrix} -\cos \varphi \sin \theta \\ -\sin \varphi \sin \theta \\ \cos \theta \end{pmatrix}$$

Daraus folgt

$$E = r^2 \cos^2 \theta$$
, $F = 0$, $G = r^2$

Fortsetzung des Beispiels.

Mit

$$E = r^2 \cos^2 \theta$$
, $F = 0$, $G = r^2$

folgt aus der Beziehung

$$do = \sqrt{EG - F^2} \, d(u_1, u_2)$$

daher

$$do = r^2 \cos \theta \ d(\varphi, \theta)$$
 für $(\varphi, \theta) \in [0, 2\pi] \times \left[-\frac{\pi}{2}, \frac{\pi}{2} \right]$

Wir können nun die Oberfläche der Sphäre wie folgt berechnen.

$$O = \int_{S_r^2} do = \int_{-\pi/2}^{\pi/2} \int_0^{2\pi} r^2 \cos \theta \ d\varphi \ d\theta$$
$$= 2\pi r^2 \sin \theta \Big|_{-\pi/2}^{\pi/2} = 4\pi r^2$$

4□ > 4□ > 4 = > 4 = > = 90

Oberflächenintegrale erster und zweiter Art.

Definition: Sei x = p(u) eine C^1 -Parametrisierung einer Fläche F = p(K), wobei $K \subset D$ kompakt, messbar und zusammenhängend ist.

• Für eine stetige Funktion $f: F \to \mathbb{R}$ ist das Oberflächenintegral 1. Art definiert durch

$$\int_{F} f(x) do := \int_{K} f(p(u)) \left\| \frac{\partial p}{\partial u_{1}} \times \frac{\partial p}{\partial u_{2}} \right\| du$$

• Für ein stetiges Vektorfeld $f: F \to \mathbb{R}^3$ ist das Oberflächenintegral 2. Art definiert durch

$$\int_{F} f(x) \, do := \int_{K} \left\langle f(p(u)), \frac{\partial p}{\partial u_{1}} \times \frac{\partial p}{\partial u_{2}} \right\rangle \, du$$

Alternative Darstellung für Oberflächenintegrale.

Andere Darstellungen des Oberflächenintegrals 2. Art

Der Einheitsnormalenvektor n(x) auf der Fläche F ist gegeben durch

$$n(x) = n(p(u)) = \frac{\frac{\partial p}{\partial u_1} \times \frac{\partial p}{\partial u_2}}{\left\| \frac{\partial p}{\partial u_1} \times \frac{\partial p}{\partial u_2} \right\|}$$

Wir schreiben daher auch

$$\begin{split} \int_{F} f(x) \, do &= \int_{K} \left\langle f(p(u)), \frac{\partial p}{\partial u_{1}} \times \frac{\partial p}{\partial u_{2}} \right\rangle \, du \\ &= \int_{K} \left\langle f(p(u)), n(p(u)) \right\rangle \, \left\| \frac{\partial p}{\partial u_{1}} \times \frac{\partial p}{\partial u_{2}} \right\| \, du \\ &= \int_{F} \left\langle f(x), n(x) \right\rangle \, do \end{split}$$

Interpretation der Oberflächenintegrale.

Bemerkung:

- Ist f(x) die Dichte einer massenbelegten Fläche, so liefert das Integral 1. Art gerade die Gesamtmasse der Fläche.
- Ist f(x) ein Geschwindigkeitsfeld einer stationären Strömung, so liefert das Integral 2. Art die Flüssigkeitsmenge, die pro Zeiteinheit durch die Fläche F strömt, d.h. den Fluss von f(x) durch die Fläche F.
- Ist F eine geschlossene Fläche, d.h. die Oberflächen eines kompakten und einfach zusammenhängenden Körpers im \mathbb{R}^3 , so schreiben wir

$$\oint_{F} f(x) do \qquad \text{bzw.} \qquad \oint_{F} f(x) do$$

Die Parametrisierung ist dabei so gewählt, dass der Einheitsnormalenvektor n(x) nach außen weist.

Der Integralsatz von Gauß.

Satz: (Integralsatz von Gauß) Sei $G \subset \mathbb{R}^3$ ein kompakter und messbarer Standardbereich, d.h. G sei bezüglich jeder Koordinate projizierbar. Der Rand ∂G bestehe aus endlich vielen glatten Flächenstücken mit äußerer Normale n(x).

Ist $f:D\to\mathbb{R}^3$ ein \mathcal{C}^1 -Vektorfeld mit $G\subset D$, so gilt

$$\int_{G} \operatorname{div} f(x) \, dx = \oint_{\partial G} f(x) \, do$$

Interpretation des Gaußschen Integralsatzes: Die linke Seite ist ein Bereichsintegral über die skalare Funktion g(x) := div f(x). Die rechte Seite ist ein Oberflächenintegral 2. Art bezüglich des Vektorfeldes f(x). Ist f(x) das Geschwindigkeitsfeld einer inkompressiblen Strömung, so gilt div f(x) = 0 und daher

$$\oint_{\partial G} f(x) do = 0$$

Wir betrachten das Vektorfeld

$$f(x) = x = (x_1, x_2, x_3)^T$$

und die Kugel K:

$$K := \{(x_1, x_2, x_3)^T \in \mathbb{R}^3 \mid x_1^2 + x_2^2 + x_3^2 \le 1\}$$

Dann gilt offensichtlich

$$div f(x) = 3$$

und damit

$$\int_{K} \operatorname{div} f(x) \, dx = 3 \cdot \operatorname{vol}(K) = 4\pi$$

Das entsprechende Oberflächenintegral läßt sich am besten durch Übergang auf Kugelkoordinaten, d.h. durch die Parametrisierung der Kugel mit Kugelkoordinaten, berechnen.

Die Formeln von Green.

Satz: (Formeln von Green) Die Menge $G \subset \mathbb{R}^3$ erfülle die Voraussetzungen des Gaußschen Integralsatzes. Für \mathcal{C}^2 -Funktionen $f,g:D\to\mathbb{R},\ G\subset D$, gelten dann die Relationen:

$$\int_{G} (f \Delta g + \langle \nabla f, \nabla g \rangle) \, dx = \oint_{\partial G} f \frac{\partial g}{\partial n} \, do$$

$$\int_{G} (f \Delta g - g \Delta f) \, dx = \oint_{\partial G} \left(f \frac{\partial g}{\partial n} - g \frac{\partial f}{\partial n} \right) \, do$$

Hierbei bezeichnet

$$\frac{\partial f}{\partial \mathbf{n}}(\mathbf{x}) = D_{\mathbf{n}} f(\mathbf{x}) \qquad \text{für } \mathbf{x} \in \partial G$$

die Richtungsableitung von f(x) in Richtung des äußeren Einheitsnormalenvektors n(x).

Beweis der Greenschen Formeln.

Wir setzen

$$F(x) = f(x) \cdot \nabla g(x)$$

Dann gilt

$$\operatorname{div} F(x) = \frac{\partial}{\partial x_1} \left(f \cdot \frac{\partial g}{\partial x_1} \right) + \frac{\partial}{\partial x_2} \left(f \cdot \frac{\partial g}{\partial x_2} \right) + \frac{\partial}{\partial x_3} \left(f \cdot \frac{\partial g}{\partial x_3} \right)$$
$$= f \cdot \Delta g + \langle \nabla f, \nabla g \rangle$$

Wir wenden nun den Gaußschen Integralsatz an:

$$\int_{G} (f\Delta g + \langle \nabla f, \nabla g \rangle) dx = \int_{G} \operatorname{div} F(x) dx = \oint_{\partial G} \langle F, n \rangle do$$

$$= \oint_{\partial G} f \langle \nabla g, n \rangle do = \oint_{\partial G} f \frac{\partial g}{\partial n} do$$

Die zweite Greensche Formel folgt direkt durch Vertauschen von f und g.

4 D > 4 B > 4 B > 4 B > 9 Q @

Der Integralsatz von Stokes.

Satz: (Integralsatz von Stokes)

Sei f : $D \to \mathbb{R}^3$ ein \mathcal{C}^1 -Vektorfeld auf einem Gebiet $D \subset \mathbb{R}^3$.

Weiter sei F=p(K) eine Fläche in D, $F\subset D$, mit der Parametrisierung $x=p(u),\ u\in\mathbb{R}^2$, und $K\subset\mathbb{R}^2$ sei ein Greenscher Bereich.

Der Rand ∂K werde durch eine stückweise glatte \mathcal{C}^1 –Kurve c parametrisiert, deren Bild $\tilde{\mathsf{c}}(t) := p(\mathsf{c}(t))$ dann den Rand ∂F der Fläche F parametrisiert.

Die Orientierung der Randkurve $\tilde{\mathbf{c}}(t)$ sei hierbei so gewählt, dass $\mathbf{n}(\tilde{\mathbf{c}}(t)) \times \dot{\tilde{\mathbf{c}}}(t)$ in Richtung der Fläche weist.

Dann gilt

$$\int_{F} \operatorname{rot} f(x) do = \oint_{\partial F} f(x) dx$$

Gegeben sei das Vektorfeld

$$f(x,y,z) = (-y,x,-z)^T$$

und die geschlossene Kurve c : $[0,2\pi] o \mathbb{R}^3$ sei parametrisiert durch

$$c(t) = (\cos t, \sin t, 0)^T$$
 für $0 \le t \le 2\pi$

Dann gilt:

$$\oint_{c} f(x) dx = \int_{0}^{2\pi} \langle f(c(t)), \dot{c}(t) \rangle dt$$

$$= \int_{0}^{2\pi} \left\langle \begin{pmatrix} -\sin t \\ \cos t \\ 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} -\sin t \\ \cos t \\ 0 \end{pmatrix} \right\rangle dt$$

$$= \int_{0}^{2\pi} (\sin^{2} t + \cos^{2} t) dt = 2\pi$$

Fortsetzung des Beispiels.

Wir definieren nun eine Fläche $F \subset \mathbb{R}^3$, die durch die Kurve c(t) berandet wird:

$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \varphi \cos \psi \\ \sin \varphi \cos \psi \\ \sin \psi \end{pmatrix} =: p(\varphi, \psi)$$

mit $(\varphi, \psi) \in K = [0, 2\pi] \times [0, \pi/2]$, d.h. die Fläche F ist gerade die obere Kugelhälfte.

Der Integralsatz von Stokes besagt nun:

$$\int_{F} \operatorname{rot} f(x) do = \oint_{c=\partial F} f(x) dx$$

Wir haben bereits die rechte Seite, ein Kurvenintegral 2. Art, berechnet:

$$\oint_{c=\partial F} f(x) dx = 2\pi$$

Komplettierung des Beispiels.

Es bleibt also das Oberflächenintegral 2. Art:

$$\int_{F} \mathsf{rot}\, \mathsf{f}(\mathsf{x})\, do = \int_{K} \left\langle \mathsf{rot}\, \mathsf{f}(\mathsf{p}(\varphi,\psi)), \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial \varphi} \times \frac{\partial \mathsf{p}}{\partial \psi} \right\rangle \, d\varphi d\psi$$

Beachte: Die rechte Seite ist ein Bereichsintegral.

Man rechnet rot $f(x) = (0,0,2)^T$ direkt nach, sowie

$$\frac{\partial \mathbf{p}}{\partial \varphi} \times \frac{\partial \mathbf{p}}{\partial \psi} = \begin{pmatrix} \cos \varphi \cos^2 \psi \\ \sin \varphi \cos^2 \psi \\ \sin \psi \cos \psi \end{pmatrix}$$

Daraus folgt:

$$\int_{F} \operatorname{rot} f(x) \, do = \int_{0}^{\pi/2} \int_{0}^{2\pi} 2 \sin \psi \cos \psi \, d\varphi d\psi = 2\pi \int_{0}^{\pi/2} \sin(2\psi) \, d\psi = 2\pi$$

◆ロ ト ◆ 個 ト ◆ 恵 ト ◆ 恵 ・ 夕 へ ②