

ガウス・ジョルダン法のプログラム方法

山本昌志*

2006年10月23日

概要

ここでは、ガウス・ジョルダン法を使った連立一次方程式を計算するC言語の関数の書き方を示す。単純な関数からはじめ、機能を追加して実際に使える関数まで仕上げる。学習は(1)行列の対角化のみを行う、(2)ピボット選択の追加、(3)逆行列計算の追加、(4)メモリーと計算効率の改善—というように進める。

1 準備

1.1 関数を使おう

ガウス・ジョルダン法は、連立1次方程式の解、あるいは逆行列を求める汎用的な手法ある。良いプログラムを一度書けば、この種の問題のプログラムに再利用することができる。このように、再利用できそうなルーチンは、メイン関数には書かないで、関数という機能でプログラムに組み込む¹。そうすると、他の場所で連立1次方程式を解きたい場合、その関数をコールするだけなので、プログラム作成の手間が省ける。また、ほかのプログラムを書く場合でも、それをコピーして、再利用できるので便利である。そういうわけで、メイン関数ではなく、ガウス・ジョルダン法の専用の関数を作ることが望ましい。さらに、プログラムは分かりやすくなるメリットもある。C言語は関数の独立性が高いので、関数にして再利用することが比較的簡単にできる。

ガウス・ジョルダン法の専用の関数を作る場合、どうするか?。まず、その入出力と機能を考える。入力は計算に必要な全ての情報で、過不足が合ってはならない。係数行列のAと非同次項のbが入力データとなる。そして、出力は逆行列の A^{-1} と解のベクトルxとする。要するに、図1のような機能の関数をつくるわけである。

この関数ができると、問題を解く時に必要な係数行列と非同次項を入力さえすれば、逆行列と解を計算してくれる。ガウス・ジョルダン法の手続きを、関数で実現する方法について、次節以降で丁寧に説明する。

1.2 関数へのデータの受け渡し

1.2.1 値の渡し方を思い出そう

機能は決まったので、つぎに、関数へのデータの受け渡しを考えなくてはならない。C言語のデータの渡し方は、少し複雑なので、復習をする。

*国立秋田工業高等専門学校 電気工学科

¹もっと良いのは、ライブラリーにしてしまうことである。これは、学習の範囲外なので興味のある人は、調べよ

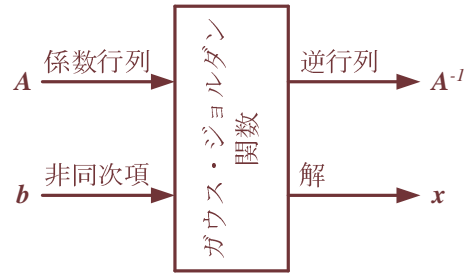


図 1: ガウスジョルダン法を計算する C 言語の関数のブラックボックス

いかなるプログラム言語でも，C 言語の関数 (main ではない) に対応するものが有り，それは，サブルーチンと呼ばれている．同じような処理がある場合，1 つの独立した処理のブロックとしてまとめ，どこからでもコールすることができるようになると便利である．このような，機能のブロックをサブルーチンと呼ぶ．例えば， $\sin(x)$ などである． $\sin x$ の計算が必要な都度，その処理を書いていたのではたまらないので，独立した関数としてその処理が書くのである．これは，ライブラリーとなっているので，その処理内容は通常は分からない．

この関数に，データを与える変数のことを引数と言う．先ほどの例で言うと， $\sin(x)$ の x が引数である．プログラムの中では， \sin と言う名前がついている処理に x を与え，それを処理する．

引数には 2 種類 (実引数と仮引数) があり，それを次のプログラムで説明する．この場合，main 関数でコールするときの文， $\text{add}(x,y)$ の x と y を実引数と呼ぶ．そして，その処理を書いている関数 $\text{add}(\text{double } \text{xin}, \text{double } \text{yin})$ の xin と yin を仮引数という．呼ぶ方の変数を実引数，呼ばれる方の変数を仮引数と呼ぶのである．

```
#include <stdio.h>
double add(double xin, double yin);

/* ===== main 関数 ===== */
main(){
    double x, y, wa;

    いろいろな処理

    wa=add(x,y);

    いろいろな処理

}

/* ===== 足し算の関数 ===== */
double add(double xin, double yin){
    double zout;

    zout = xin+yin;
    return zout;
}
```

}

実引数から仮引数に値を送る方法は、C 言語では 2 通りの方法がある。以前学習した通りで、

値渡し (Call by value) コールした (呼び出した) 関数と処理する関数では、別々のメモリー領域を用意する。そして、コールしたときに呼び出し側のメモリー (実引数) の値を処理する関数のメモリー (仮引数) にコピーする。従って、処理する関数が仮引数の値を変えても、呼び出し側の実引数の値が変わることはない。

アドレス渡し (Call by reference) 処理する関数では値を格納するメモリー領域を用意しない。実引数は、コールした関数の実引数の値が格納されているメモリーのアドレスとなる。そのアドレスが仮引数に渡される。従って、処理する関数はそのアドレスを格納するメモリー領域を用意するだけである。処理する関数は、実引数のアドレスに格納されている値を処理することになる。この場合は、呼び出された関数が仮引数の値を変えると、呼び出し側の実引数の値も変わります。

である。

C 言語の場合、通常の変数 (配列でない) の場合、値渡しである。これは良くできた仕様である。処理する関数が呼び出し側のデータを変えることが無いので、プログラミングの時、余計な気を使わないで済む。関数の独立性が高いといわれる所以である。実際の例では、先の add という関数は、main 関数から呼び出されており、main の実引数の値 (x,y) の値が、add の仮引数 (xin,yin) にコピーされる。そこでの処理の結果は、戻り値 (返却値) zout に入れられて、元の関数に戻す。元の関数の wa に、zout の値がコピーされるのである。

一方、配列を処理する関数に渡す場合は、アドレス渡しになる。一般に配列のデータは、通常の変数よりもかなり大きく、それをいちいちコピーしていたら不経済ということが理由と言われている。

ということで、今回の場合、配列を渡すためアドレス渡しになる。処理する関数でその配列の値を変えると、コールした関数のその値も変わる。しかし、これは便利なこともある。いちいち戻り値を与える必要が無く、気軽に呼び出した関数に結果を戻せる (FORTRAN と同じ)。

従って、図 1 のような入出力の関数を実現するための引数の書き方は、

```
#include <stdio.h>
void gaussjordan(double a[][] [100], double b[100],
                  double inv_a[][] [100], double x[100]);

/* ===== main 関数 ===== */
void main(){
    double a[100][100], b[100];          // a[][] 係数行列    b[] 非同次項
    double inv_a[100][100], x[100];      // inv_a[][] 逆行列 x[] 解

    いろいろな処理

    gaussjordan(a,b,inv_a,x);

    いろいろな処理
}
```

```

/* ===== ガウス・ジョルダン法の関数 =====*/
void gaussjordan(double a[][] [100], double b[100],
                  double inv_a[][] [100], double x[100]){

   いろいろな処理

    inv_a[i][j] = いろいろな計算
    b[i] = これも計算

   いろいろな処理

}

```

となる。処理する関数の方は、一番最初のサイズを除いて書く必要がある。これは、例えば $z[100][200][300]$ の大きさの配列の $z[23][73][36]$ というデータにアクセスする場合を考えれば分かる。このデータがあるアドレスは、 $[z \text{のアドレス} + \text{配列 } 1 \text{ 個のデータサイズ} \times (36 + 73 \times 300 + 23 \times 200 \times 300)]$ になる。したがって、最初の配列のサイズを除いて、配列のサイズがアドレス計算に必要となり、処理する関数側で明示する必要がある。

実際のプログラムでは、もう少し効率よく配列を使うが、大筋はこの通りである。これで、関数に値を与える復習は終わり。

1.2.2 行列が特異な場合の警告

もし係数行列 A が特異だと、解 x は一意に決まらないのは、線形代数の言うところである。その場合、ガウス・ジョルダン法で計算する関数は、呼び出し側へ警告を出さなくてはならない。呼び出し側へゼロを返すことで実現できる。それは、

- 行列が特異な場合、

```
return 0;
```

- 行列が正則な場合、

```
return 1;
```

と書けば良い。

1.2.3 行列のサイズはどうするの

本当にこれだけでよいのか？。先の例で配列を値を、処理するプログラムに知らせることができるが、これで全て計算の準備が整ったわけではない。行列やベクトルのサイズを関数に知らせる必要がある。これは、大きな配列を用意しておいて、その一部分に係数や非同次項の値を入れるため、処理するときに行列やベクトルの大きさが必要となる。このような理由から、行列やベクトルのサイズを渡さなくてはならない。そこを考慮すると、ガウス・ジョルダン法の関数のプロトタイプ宣言は、次のようになる。

```
int gaussjordan(int n, double a[][] [100], double b[100],
                 double inv_a[][] [100], double x[100]);
```

2 実際のプログラム(手取り足取り)

ここでは、実際のプログラムを作成するときの考え方を示す。最初に、何にも考えていないガウス・ジョルダン法から出発し、少しずつ機能を追加して、最終的にパッケージとして完成した関数を作成する事にする。以下の順序でプログラムをブラッシュアップする。

1. A を単位行列にする。そして、 x を求める。
2. 行を交換するだけのピボット選択(部分選択)の機能を追加する。
3. 逆行列を計算するルーチンを追加する。
4. 不要な配列を排除して、メモリー効率を上げる改造をする。

2.1 素朴なガウス・ジョルダン法(行列の対角化のみ)

まずは、行列の対角化(単位行列に変換)のみのプログラムを作成する。ピボット選択や逆行列は考えない。係数行列 A を単位行列に、非同次項 b は解ベクトル x に変換することのみを取り扱う。

この節のプログラムは、ピボット選択がないため、実用上問題を含んでいる。対角成分にゼロが現れた場合、計算ができなくなる。さらに、行列が特異な場合でも、同様なことが生じる。このようなとき、ゼロで割ることになるので、実行時エラーが発生する。あるいは、大きな計算誤差を伴った解になる。しかし、最初の学習では、これは気にしない—エラーの処理のルーチンを書かない—ことにする。ガウス・ジョルダン法のプログラムの学習は簡単な方が良い。しかし、諸君が学習ではなく実際に使うプログラムを組むとき、ピボット選択は必要不可欠である—ということを忘れてはならない。

2.1.1 最外殻のループ

$N \times N$ の行列 A を対角化することを考える。この場合、 $a_{11}, a_{22}, a_{33}, \dots, a_{NN}$ と同じ手順で対角化を進めることになる。ということは、 N 回のループが必要である。プログラムでは、以下のループ構造が一番外側で回ることになる。ループの回数が分かっている場合、for 文を使うのが普通である。

```
for(ipv=1 ; ipv <= n ; ipv++){
    対角化の処理
}
```

ここで、 ipv は対角化する要素 $a_{ipv\ ipv}$ の添え字を表す。 n は行列のサイズである。

2.1.2 対角成分を 1 に (ピボット行の処理)

次の処理は、対角成分を $a_{ipv} \cdot a_{ipv} = 1$ にすることである。 $a_{ipv-1} \cdot a_{ipv-1}$ 間では対角化できており、次の成分を対角化するということです。もし、 $ipv = 1$ ならば最初の対角成分を 1 にすることになる。最初であろうが、途中であろうが同じようにプログラムは書かなくてはならない。具体的には、

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 1 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \end{pmatrix} \Rightarrow A' = \begin{pmatrix} 1 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 1 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & 1 & *' & *' & *' \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \end{pmatrix}$$

と変形したいのである。係数行列 A を変形させれば、同じ操作により非同次項 b も処理しなくてならない。

数学では、対角成分を 1 にするために、その行を対角成分で割る。しかし、コンピューターのプログラムでは予め逆数を計算して、それを乗じた方が良い。コンピューターは除算よりも乗算の方が得意なので効率が良いためである。非同次項 b の演算は 1 回ですが、係数行列 A は列毎なので N 回の演算が必要になる。対角成分を 1 にする処理は、次のようにする。

```
inv_pivot = 1.0/a[ipv][ipv];

for(j=1 ; j <= n ; j++){
    a[ipv][j] *= inv_pivot;
}

b[ipv] *= inv_pivot;
```

- ipv 行の j 列、 $j = 1, 2, 3, \dots, n$ を処理するために、`for` 文を用いたループになっている。
- $a[ipv][j] \leftarrow inv_pivot * a[ipv][j]$ を、通常、C 言語では $a[ipv][j] *= inv_pivot$ と書く。あるいは、 $a[ipv][j] = inv_pivot * a[ipv][j]$ と書いても良い。前者の方が少しあっこいい。

これでピボットのある行の処理は終わり。

2.1.3 ピボットのある列を 0 に (ピボット行以外の行の処理)

次は、ピボットがある行以外の処理である。それは、ピボットがある列を全てゼロにすることに他ならない。要するに次のように、係数行列 A を変形する。

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 0 & a_{1ipv} & * & * & * \\ 0 & 1 & a_{2ipv} & * & * & * \\ 0 & 0 & 1 & * & * & * \\ 0 & 0 & a_{4ipv} & * & * & * \\ 0 & 0 & a_{5ipv} & * & * & * \\ 0 & 0 & a_{6ipv} & * & * & * \end{pmatrix} \Rightarrow A' = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & *' & *' & *' \\ 0 & 1 & 0 & *' & *' & *' \\ 0 & 0 & 1 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & *' & *' & *' \\ 0 & 0 & 0 & *' & *' & *' \\ 0 & 0 & 0 & *' & *' & *' \end{pmatrix}$$

このように係数行列 A を変形させる。もちろん、方程式の解 x が変わらないように、非同次項 b も同じ操作をする。

このように変形するのは簡単である。例えば、 i 行を処理する場合を考える。 i 行を、ピボットのある ipv 行を $a_{i,ipv}$ 倍したもので引けば良いのである。

$$\begin{array}{lcl} i \text{ 行} & \Rightarrow & 1 \ 0 \ a_{i,ipv} \ * \ * \ * \\ ipv \text{ 行} & \Rightarrow & -a_{i,ipv} \times (\ 0 \ 0 \ 1 \ * \ * \ *) \\ \hline \text{新 } i \text{ 行} & \Rightarrow & 1 \ 0 \ 0 \ *' \ *' \ *' \ b_i \\ & & -a_{i,ipv} \times b_{ipv} \\ & & b_i - a_{i,ipv} b_{ipv} \end{array}$$

この処理の実際のプログラムは次のようになる。これで、 $i = 1, 2, 3, \dots, n$ 行 $j = 1, 2, 3, \dots, n$ の全ての A の成分を処理をする。

```
for(i=1 ; i<=n ; i++){
    if(i != ipv){
        temp = a[i][ipv];
        for(j=1 ; j<=n ; j++){
            a[i][j] -= temp*a[ipv][j];
        }
        b[i] -= temp*b[ipv];
    }
}
```

- 2つの `for` 文で i 行 j 列を処理する。
- ipv 行は対角成分を 1 にすることで処理が済んでいるので、この行は処理をしてはならない。そこで、`if` 文を用いて $i \neq ipv$ の時、列の処理をするルーチンが実行されるようになっている。 $i = ipv$ の時は、この処理を行わないのである。

これで対角化の処理はおしまい。

2.1.4 素朴なガウス・ジョルダン法のソースプログラム

以上をまとめると、ピボット選択は無く逆行列も求めないガウス・ジョルダン法が完成する。ここで、ひとつ気が付いてほしいのは解ベクトル x のための配列は不要ということである。非同次項の配列が解になっている。従って、この最も素朴なガウス・ジョルダン法のプログラムは次のようになる。

```
/* ===== ガウスジョルダン法の関数 =====*/
void gauss_jordan(int n, double a[][] [100], double b[]){
    int ipv, i, j;
    double inv_pivot, temp;

    for(ipv=1 ; ipv <= n ; ipv++){
        /* ---- 対角成分=1(ピボット行の処理) ---- */
    }
}
```

```

inv_pivot = 1.0/a[ipv][ipv];
for(j=1 ; j <= n ; j++){
    a[ipv][j] *= inv_pivot;
}
b[ipv] *= inv_pivot;

/* ---- ピボット列=0(ピボット行以外の処理) ---- */
for(i=1 ; i<=n ; i++){
    if(i != ipv){
        temp = a[i][ipv];
        for(j=1 ; j<=n ; j++){
            a[i][j] -= temp*a[ipv][j];
        }
        b[i] -= temp*b[ipv];
    }
}
}
}

```

2.2 ピボット選択機能追加 (行交換)

先ほどの素朴なガウス・ジョルダン法は、爆弾を抱えた関数になっている。もし、対角成分にゼロが現れたら、ゼロで割ることになり処理が破綻するのである。そこで、それを解決するピボット選択が登場するのである。もっとも、この問題の解決ばかりでなく、解の精度も向上する。

ピボット選択、ここでは行の交換のみの部分選択を考える。その処理は、

- ピボット列で、最大の値を探す。
- 最大の値のある行をピボット行と交換する。

の 2 つの部分から構成される。これらは、先のプログラムの対角成分を 1 にする処理の前に入れなくてはならない。

2.2.1 最大値探索

行交換のみを行う部分選択の場合，ピボットはピボット行以下の最大値とする．これは，今まで処理した，対角成分が 1 になっている部分を崩さないためである．

$$\left\{ \begin{array}{l} \text{行の交換不可} \\ \text{行の交換可} \end{array} \right\} \left(\begin{array}{cccccc} 1 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 1 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \end{array} \right)$$

最大値は， ipv 行よりも下の行で， ipv 列の最大値は，以降に示すプログラムにより探すことができる．最大値は，`fabs` という関数で絶対値を比較することにより求める．

ここで，もし最大値がゼロの場合，行列は特異（行列式がゼロ）ということになり，解は一意的に決まらない．その場合，関数の値としてゼロを返し，そのことをコールした側に伝えるのが良い．

```
big=0.0;
for(i=ipv ; i<=n ; i++){
    if(fabs(a[i][ipv]) > big){
        big = fabs(a[i][ipv]);
        pivot_row = i;
    }
}
if(big == 0.0){return 0;}
row[ipv] = pivot_row;
```

このプログラムは，以下のことをやっている．

- `big` にその列の絶対値の最大が入る．
- 最大値（新しいピボット）がある行は，`pivot_row` である．
- ピボットがゼロの場合，行列は特異となる．その場合，処理を中断して，呼び出し側にゼロを返す．行列が正則な場合，1 を返すことにするが，これはこの関数の最後に書く．
- ipv 番目に最大値になった行を，配列 `row[ipv]` に入れる．これは，後で使うこととする．

2.2.2 行の交換

ピボットとすべき値がある行 (pivot_row) がわかったので , ipv 行と入れ替える .

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 1 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & \odot & \odot & \odot & \odot \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & \circledast & \circledast & \circledast & \circledast \\ 0 & 0 & * & * & * & * \end{pmatrix} \Rightarrow A' = \begin{pmatrix} 1 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 1 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & \circledast & \circledast & \circledast & \circledast \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & \odot & \odot & \odot & \odot \\ 0 & 0 & * & * & * & * \end{pmatrix}$$

入れ替えは , 系数行列 A と非同時項 b の両方について行う . 变数を入れ替える場合 , 一時的な变数を記憶する場所が必要で , ここでは , $temp$ という变数を使っている .

ただし , もともと最大の値が ipv 行にある場合は , 行の入れ替えは行わない .

```
if(ipv != pivot_row){

    for(i=1 ; i<=n ; i++){
        temp = a[ipv][i];
        a[ipv][i] = a[pivot_row][i];
        a[pivot_row][i] = temp;
    }

    temp = b[ipv];
    b[ipv] = b[pivot_row];
    b[pivot_row] = temp;

}
```

2.2.3 部分ピボット選択付きガウス・ジョルダン法のソースプログラム

この 2.2 節をまとめ , 2.1 節の素朴なガウス・ジョルダン法とあわせると , 部分ピボット選択付きのガウス・ジョルダン法が完成する .

```
/* ===== ガウスジョルダン法の関数===== */

int gauss_jordan(int n, double a[] [MAXN+10], double b[]){
    int ipv, i, j;
    double inv_pivot, temp;
    double big;
    int pivot_row, row[MAXN+10];

    for(ipv=1 ; ipv <= n ; ipv++){
        /* ---- 最大値探索 ----- */

```

```

big=0.0;
for(i=ipv ; i<=n ; i++){
    if(fabs(a[i][ipv]) > big){
        big = fabs(a[i][ipv]);
        pivot_row = i;
    }
}
if(big == 0.0){return 0;}
row[ipv] = pivot_row;

/* ---- 行の入れ替え -----
if(ipv != pivot_row){
    for(i=1 ; i<=n ; i++){
        temp = a[ipv][i];
        a[ipv][i] = a[pivot_row][i];
        a[pivot_row][i] = temp;
    }
    temp = b[ipv];
    b[ipv] = b[pivot_row];
    b[pivot_row] = temp;
}

/* ---- 対角成分=1(ピボット行の処理) -----
inv_pivot = 1.0/a[ipv][ipv];
for(j=1 ; j <= n ; j++){
    a[ipv][j] *= inv_pivot;
}
b[ipv] *= inv_pivot;

/* ---- ピボット列=0(ピボット行以外の処理) -----
for(i=1 ; i<=n ; i++){
    if(i != ipv){
        temp = a[i][ipv];
        for(j=1 ; j<=n ; j++){
            a[i][j] -= temp*a[ipv][j];
        }
        b[i] -= temp*b[ipv];
    }
}
}

return 1;
}

```

2.3 逆行列計算ルーチンの追加

逆行列を計算するルーチンは難しそうではあるが、実は単純である。単位行列を、係数行列 A と同じ処理をすれば、それは求められる。線形代数の授業を思い出せ。係数行列 A が単位行列に変形されたならば、元の単位行列は逆行列に変換されるのである。これは、簡単に実現できる。

$$A = \begin{pmatrix} * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \end{pmatrix} \Rightarrow A' = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

$$A^{-1'} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \Rightarrow A^{-1} = \begin{pmatrix} * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \\ * & * & * & * & * & * \end{pmatrix}$$

これを実現するためには、以下の 2 つのことをすればよい。

- 単位行列を作成する。
- 作成された単位行列を、係数行列 A を同じ操作をする。

2.3.1 単位行列の作成

まず、単位行列を作成する。これは、以下のようにすればよいであろう。

```
for(i=1 ; i<=n ; i++){
    for(j=1 ; j<=n ; j++){
        if(i == j){
            inv_a[i][j]=1.0;
        }else{
            inv_a[i][j]=0.0;
        }
    }
}
```

2.3.2 逆行列の計算

単位行列 inv_a ができたので、これを係数行列 A と同じ処理をすれば、逆行列に変換できる。具体的には、2.2.3 節のプログラムを以下のように書き換える。

- 部分ピボット選択で係数行列の行の交換を行ったならば，同じように `inv_a` も行の交換を行う．この部分の処理を

```

temp = a[ipv][i];
a[ipv][i] = a[pivot_row][i];
a[pivot_row][i] = temp;
temp = inv_a[ipv][i];           /* -- これ追加 -- */
inv_a[ipv][i] = inv_a[pivot_row][i]; /* -- これ追加 -- */
inv_a[pivot_row][i] = temp;     /* -- これ追加 -- */

```

と書き換えます．

- 対角成分を 1 にするためにピボット行をピボットの値で割るところでは，同じ値で割る．これも，

```

a[ipv][j] *= inv_pivot;
inv_a[ipv][j] *= inv_pivot;      /* -- これ追加 -- */

```

と書き換える．

- ピボット行以外のピボット列を 0 にするために，ピボット行の定数倍を引くところでも同じ操作をする．これも，

```

a[i][j] -= temp*a[ipv][j];
inv_a[i][j] -= temp*inv_a[ipv][j]; /* -- これ追加 -- */

```

と書き換える．

2.3.3 逆行列計算付きガウス・ジョルダン法のソースプログラム

今まで述べたことを全て網羅したガウス・ジョルダン法の計算の関数は，次のようになる．

```

/* ===== ガウスジョルダン法の関数===== */
int gauss_jordan(int n, double a[] [MAXN+10], double b[],
                  double inv_a[] [MAXN+10]){

    int ipv, i, j;
    double inv_pivot, temp;
    double big;
    int pivot_row, row[MAXN+10];

    /* ---- 単位行列作成 ----- */
    for(i=1 ; i<=n ; i++){

```

```

for(j=1 ; j<=n ; j++){
    if(i==j){
        inv_a[i][j]=1.0;
    }else{
        inv_a[i][j]=0.0;
    }
}

for(ipv=1 ; ipv <= n ; ipv++){

    /* ---- 最大値探索 ----- */
    big=0.0;
    for(i=ipv ; i<=n ; i++){
        if(fabs(a[i][ipv]) > big){
            big = fabs(a[i][ipv]);
            pivot_row = i;
        }
    }
    if(big == 0.0){return 0;}
    row[ipv] = pivot_row;

    /* ---- 行の入れ替え ----- */
    if(ipv != pivot_row){
        for(i=1 ; i<=n ; i++){
            temp = a[ipv][i];
            a[ipv][i] = a[pivot_row][i];
            a[pivot_row][i] = temp;
            temp = inv_a[ipv][i];
            inv_a[ipv][i] = inv_a[pivot_row][i];
            inv_a[pivot_row][i] = temp;
        }
        temp = b[ipv];
        b[ipv] = b[pivot_row];
        b[pivot_row] = temp;
    }

    /* ---- 対角成分=1(ピボット行の処理) ----- */
    inv_pivot = 1.0/a[ipv][ipv];
    for(j=1 ; j <= n ; j++){
        a[ipv][j] *= inv_pivot;
        inv_a[ipv][j] *= inv_pivot;
    }
    b[ipv] *= inv_pivot;

    /* ---- ピボット列=0(ピボット行以外の処理) ---- */
    for(i=1 ; i<=n ; i++){
        if(i != ipv){
            temp = a[i][ipv];

```

```

        for(j=1 ; j<=n ; j++){
            a[i][j] -= temp*a[ipv][j];
            inv_a[i][j] -= temp*inv_a[ipv][j];
        }
        b[i] -= temp*b[ipv];
    }
}

return 1;
}

```

2.4 メモリー，計算効率の改善

昔，といってもそんなに過去のことではない．プログラマーは出来るだけメモリーを大事に使った．使えるメモリーが限られていたので，その資源を有効に活用しなくてはならなかった．いまでこそ，パソコンで 1G Byte のメモリーを使うのは何でもないが，たった 10 年ほど前では状況は異なっていた．当時，メインフレームと言われた大型のコンピューターでさえ，1 つのプログラムが使える領域は 10M Byte 程度であった．

メモリーと合わせて，計算効率も重要であった．大規模な計算になると，計算が終了するまで何日も費やす場合がある．そのような場合，プログラムの改良により，速度が 10%アップするとかなりのメリットがあるのである．

そこで，ここではメモリーの効率的な利用を考える．ただし，ここは少し難しい．

2.4.1 メモリーと計算の効率化

これまでの計算過程を考える。 i 行 ipv 列までの処理が完了したとき、係数行列 A を示す配列 $A[i][j]$ と逆行列 $A^{-1'}$ が最終的に格納される配列 $inv_a[i][j]$ の状態を見る。それぞれは、

$$A' = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 1 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & 1 & * & * & * \\ 0 & 0 & 0 & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \\ 0 & 0 & * & * & * & * \end{pmatrix}$$

$$A^{-1'} = \begin{pmatrix} (*) & (*) & (*) & 0 & 0 & 0 \\ (*) & (*) & (*) & 0 & 0 & 0 \\ (*) & (*) & (*) & 0 & 0 & 0 \\ (*) & (*) & (*) & 1 & 0 & 0 \\ (*) & (*) & 0 & 0 & 1 & 0 \\ (*) & (*) & 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

となっているはずである。この状態は、2.3.3 節の $i=4, ipv=3$ が完了したときである。この行列を良く見ると、係数行列 A' では i 行 ipv 列までは、役に立つ情報をもっていないことが分かる²。同様に、 $A^{-1'}$ 行列は、 A' では i 行 ipv 列以降は役に立つ情報が無いことが分かる。これらの情報として役に立たない成分 0, 1 は、メモリーの無駄遣いなので、

$$A' = \begin{pmatrix} (*) & (*) & (*) & * & * & * \\ (*) & (*) & (*) & * & * & * \\ (*) & (*) & (*) & * & * & * \\ (*) & (*) & (*) & * & * & * \\ (*) & (*) & * & * & * & * \\ (*) & (*) & * & * & * & * \end{pmatrix}$$

としたくなる。そうすると、メモリーが半分で済む。これは、 $n = 10000$ の行列とすると、800M Byte の節約になる。

これを実現するのは、簡単である。次のようにプログラムを書けばよい。

```
/* ---- 対角成分=1(ピボット行の処理) ----- */
inv_pivot = 1.0/a[ipv][ipv];
a[ipv][ipv]=1.0;                                /* --- この行を追加 --- */
for(j=1 ; j <= n ; j++){
    a[ipv][j] *= inv_pivot;
}
b[ipv] *= inv_pivot;
```

² プログラム作成中のデバックでは別で、間違いを探すときに重要な情報をもたらす。

```

/* ---- ピボット列=0(ピボット行以外の処理) ---- */
for(i=1 ; i<=n ; i++){
    if(i != ipv){
        temp = a[i][ipv];
        a[i][ipv]=0.0;           /* --- この行を追加 --- */
        for(j=1 ; j<=n ; j++){
            a[i][j] -= temp*a[ipv][j];
        }
        b[i] -= temp*b[ipv];
    }
}

```

このようにすると必要なメモリーは、2.3.3 節のプログラムに比べて半分になる。さらに、計算時間も半分になる。2.3.3 節では、計算結果が 0 や 1 の場合も計算していたが、このプログラムではそれを省いている。

2.4.2 逆行列の列の入れ替え

これで、メモリーと計算の効率化が図れたが、このままでは A^{-1} を示す $\text{inv_a}[i][j]$ の配列は、 A の逆行列になっていない。ピボット選択により、行を入れ替えた行列 A' の逆行列になっている。そこで、元の行列 A の逆行列にするために、 $A^{-1'}$ の列を入れ替える必要がある。なぜ、列を入れ替える必要があるか？それは、以下のように考える。

当然、 A の逆行列ということは、乗算すると下のように単位行列になる。

$$\left(\begin{array}{ccccccc} * & * & * & * & * & \dots & * \\ * & * & * & * & * & \dots & * \\ \hline a_{i1} & a_{i2} & a_{i3} & a_{i4} & a_{i5} & \dots & a_{in} \\ * & * & * & * & * & \dots & * \\ \vdots & & & & \ddots & & \vdots \\ * & * & * & * & * & \dots & * \end{array} \right) \left(\begin{array}{ccc|c} * & * & * & \alpha_{1j} \\ * & * & * & \alpha_{2j} \\ * & * & * & \alpha_{3j} \\ * & * & * & \alpha_{4j} \\ \vdots & & & \vdots \\ * & * & * & \alpha_{nj} \end{array} \right) = \left(\begin{array}{cccccc} 1 & & & & & 0 \\ & 1 & & & & \\ & & 1 & & & \\ & & & 1 & & \\ & & & & 1 & \\ 0 & & & & & \ddots \\ & & & & & 1 \end{array} \right)$$

すなわち、元の行列の行ベクトルと逆行列の列ベクトルの内積が、

$$(\text{元の行列の } i \text{ 行の行ベクトル}) \cdot (\text{逆行列の } j \text{ 列の列ベクトル}) = \delta_{ij}$$

という関係を満たしていることを意味する。 δ_{ij} は、クロネッカーの記号で、 $i = j$ のときその値は 1, $i \neq j$ のときその値は 0 という意味である。

このようなわけで、元の行列の行を入れ替えた場合、その逆行列は元の行列の逆行列の列を入れ替えたものになる。従って、ピボット選択により係数行列の行を入れ替えると、逆行列の列を入れ替える必要が生じる。実際にプログラムでは、以下のようにする。

```

/* ---- 列の入れ替え(逆行列) ----- */
for(j=n ; j>=1 ; j--){
    if(j != row[j]){

```

```

        for(i=1 ; i<=n ; i++){
            temp = a[i][j];
            a[i][j]=a[i][row[j]];
            a[i][row[j]]=temp;
        }
    }
}

```

2.4.3 効率化したガウス・ジョルダン法のソースプログラム

これで、ほとんどガウス・ジョルダン法の計算の関数は、完成である。この関数は、かなり実用に使えるであろう。残っている問題は、

- 列交換による完全ピボット選択の改良。これはそんなに難しくない。
- 丸め誤差を考慮した特異行列の判定。これは大変難しい。

くらいと思う。

これ以上、改良するのは大変なので、ほとんど問題なく使える関数のプログラムを以下に示す。

```

/* ===== ガウスジョルダン法の関数===== */

int gauss_jordan(int n, double a[][] [MAXN+10], double b[]){
    int ipv, i, j;
    double inv_pivot, temp;
    double big;
    int pivot_row, row[MAXN+10];

    for(ipv=1 ; ipv <= n ; ipv++){
        /* ---- 最大値探索 ----- */
        big=0.0;
        for(i=ipv ; i<=n ; i++){
            if(fabs(a[i][ipv]) > big){
                big = fabs(a[i][ipv]);
                pivot_row = i;
            }
        }
        if(big == 0.0){return 0;}
        row[ipv] = pivot_row;

        /* ---- 行の入れ替え ----- */
        if(ipv != pivot_row){
            for(i=1 ; i<=n ; i++){
                temp = a[ipv][i];
                a[ipv][i] = a[pivot_row][i];
                a[pivot_row][i] = temp;
            }
        }
    }
}

```

```

        temp = b[ipv];
        b[ipv] = b[pivot_row];
        b[pivot_row] = temp;
    }

/* ---- 対角成分=1(ピボット行の処理) ----- */
inv_pivot = 1.0/a[ipv][ipv];
a[ipv][ipv]=1.0;
for(j=1 ; j <= n ; j++){
    a[ipv][j] *= inv_pivot;
}
b[ipv] *= inv_pivot;

/* ---- ピボット列=0(ピボット行以外の処理) ---- */
for(i=1 ; i<=n ; i++){
    if(i != ipv){
        temp = a[i][ipv];
        a[i][ipv]=0.0;
        for(j=1 ; j<=n ; j++){
            a[i][j] -= temp*a[ipv][j];
        }
        b[i] -= temp*b[ipv];
    }
}

}

/* ---- 列の入れ替え (逆行列) ----- */
for(j=n ; j>=1 ; j--){
    if(j != row[j]){
        for(i=1 ; i<=n ; i++){
            temp = a[i][j];
            a[i][j]=a[i][row[j]];
            a[i][row[j]]=temp;
        }
    }
}

return 1;
}

```

3 出来上がった関数の使い方

完成した 2.4.3 節のガウス・ジョルダン法を計算する関数は、次のようにして使う。もし行列が特異な場合、そのことを表示してプログラムが止まるようになっている。

```
if(gauss_jordan(n, a, b) == 0){
```

```
    printf("singular matrix !!!\n");
    exit(0);
};
```

引数と戻り値は，次のとおりである．

- n が連立方程式の次元を示す整数である． a が係数行列を示す 2 次元配列， b が同時項を示す 1 次元配列である．計算結果，逆行列が a に，解が b に格納される．
- 係数行列が特異の場合，即ち行列式がゼロの場合，この関数は整数のゼロを戻り値として返す．