

§3: Matrizen und lineare Gleichungssysteme

Die abstrakte Art und Weise, wie wir Vektoren und lineare Abbildungen bisher betrachtet haben, hat zwar den Vorteil, daß wir damit viele Probleme behandeln können, die nichts mit den gewohnten anschaulichen Vektoren zu tun haben; sie hat aber auch den Nachteil, daß wir bislang noch sehr wenige nichttriviale Beispiele konkret durchrechnen können. Dieser Paragraph soll die wichtigsten Hilfsmittel zum Rechnen in endlichdimensionalen Vektorräumen bereitstellen.

a) Abbildungsmatrizen

Basen sind nicht nur nützlich, um Vektoren darzustellen, sie können auch den Umgang mit linearen Abbildungen vereinfachen. Der Grund liegt im folgenden Lemma:

Lemma: V und W seien k -Vektorräume, und \mathcal{B} sei eine Basis von V . Dann ist jede lineare Abbildung $\varphi: V \rightarrow W$ eindeutig bestimmt durch die Bilder $\varphi(\vec{b})$ der Basisvektoren $\vec{b} \in \mathcal{B}$. Umgekehrt läßt sich jede Abbildung $\varphi: \mathcal{B} \rightarrow W$ eindeutig fortsetzen zu einer linearen Abbildung $\varphi: V \rightarrow W$

Beweis: Jeder Vektor $\vec{v} \in V$ läßt sich in eindeutiger Weise als Linearkombination

$$\vec{v} = \lambda_1 \vec{b}_1 + \dots + \lambda_n \vec{b}_n \quad \text{mit} \quad \vec{b}_1, \dots, \vec{b}_n \in \mathcal{B}$$

darstellen, und für eine lineare Abbildung φ muß dann

$$\varphi(\vec{v}) = \lambda_1 \varphi(\vec{b}_1) + \dots + \lambda_n \varphi(\vec{b}_n)$$

sein. ■

Besonders nützlich ist dies im Fall endlichdimensionaler Vektorräume.

Sei etwa V ein m -dimensionaler k -Vektorraum und W ein n -dimensionaler; wir wählen Basen

$$\mathcal{B} = (\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_m) \quad \text{und} \quad \mathcal{C} = (\vec{c}_1, \dots, \vec{c}_n).$$

Eine lineare Abbildung $\varphi: V \rightarrow W$ ist, wie wir gerade gesehen haben, eindeutig bestimmt durch die Bilder der Basisvektoren \vec{b}_j ; diese wiederum lassen sich als Linearkombinationen der Basisvektoren \vec{c}_i schreiben:

$$\varphi(\vec{b}_j) = a_{1j} \vec{c}_1 + a_{2j} \vec{c}_2 + \dots + a_{nj} \vec{c}_n \quad \text{mit} \quad a_{ij} \in k.$$

Somit ist φ bei gegebenen Basen eindeutig bestimmt durch die $n \cdot m$ Skalare a_{ij} . Wir fassen diese zusammen zu einer *Matrix*:

Definition: a) Eine $n \times m$ -Matrix A über dem Körper k ist eine zweidimensionale Anordnung von Körperelementen $a_{ij} \in k$ in n Zeilen und m Spalten, d.h.

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1m} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nm} \end{pmatrix}.$$

b) Die Menge aller $n \times m$ -Matrizen A über k bezeichnen wir mit $k^{n \times m}$.

Die Matrix A zur linearen Abbildung φ bezeichnen wir als *Abbildungsmatrix* von φ bezüglich der (geordneten) Basen \mathcal{B} und \mathcal{C} ; für eine lineare Abbildung $\varphi: V \rightarrow V$, deren Zielraum gleich der Urbildmenge ist, wählen wir im allgemeinen nur eine Basis \mathcal{B} von V , setzen also $\mathcal{C} = \mathcal{B}$, und reden dann von der Abbildungsmatrix bezüglich der Basis \mathcal{B} .

Wenn \mathcal{B} und \mathcal{C} vorgegeben sind, gibt es offensichtlich für jede Matrix $A \in k^{n \times m}$ eine lineare Abbildung $\varphi: V \rightarrow W$ mit A als Abbildungsmatrix, nämlich diejenige lineare Abbildung, für die

$$\varphi(\vec{b}_j) = a_{1j} \vec{c}_1 + a_{2j} \vec{c}_2 + \dots + a_{nj} \vec{c}_n$$

ist. Bei gegebenen Basen entsprechen sich lineare Abbildungen und Matrizen also eineindeutig: Zu jeder linearen Abbildung gibt es *genau* eine Matrix und zu jeder Matrix *genau* eine lineare Abbildung.

Ein wesentlicher Punkt ist hier, daß es sich bei einer linearen Abbildung $\varphi: V \rightarrow W$ im allgemeinen um eine Abbildung zwischen *unendlichen* Mengen handelt und solche Abbildungen nur selten mit endlichem Aufwand beschrieben werden können. (Wie sieht etwa eine „allgemeine“

Abbildung $\varphi: \mathbb{R} \rightarrow \mathbb{R}$ aus?) Eine lineare Abbildung zwischen endlich-dimensionalen Vektorräumen ist, wie wir gerade gesehen haben, nach Wahl von Basen durch die endlich vielen Einträge der Abbildungsmatrix eindeutig bestimmt und damit einer algorithmischen Behandlung zugänglich.

Matrizen als zweidimensionale Zahlenschemata sind natürlich erheblich älter als Vektorräume und lineare Abbildungen; erste Spuren aus dem zweiten vorchristlichen Jahrhundert finden sich bereits in den *Nenn Büchern der Rechenkunst* 九章算術 aus der chinesischen Han-Dynastie. Rechenregeln für den Umgang mit Matrizen tauchen ab dem 16. Jahrhundert bei den verschiedensten Autoren auf.

Als Beispiel betrachten wir den Vektorraum V aller reeller Polynome vom Grad höchstens vier und den Vektorraum W aller reeller Polynome vom Grad höchstens drei zusammen mit der linearen Abbildung

$$\varphi: V \rightarrow W; \quad f \mapsto f'.$$

Bevor wir eine Abbildungsmatrix berechnen können, brauchen wir zunächst Basen der beiden Vektorräume, zum Beispiel die „üblichen“ Basen

$$\mathcal{B} = (1, X, X^2, X^3, X^4) \quad \text{und} \quad \mathcal{C} = (1, X, X^2, X^3).$$

Dann ist

$$\begin{aligned} \varphi(1) &= 0 &= 0 \cdot 1 + 0 \cdot X + 0 \cdot X^2 + 0 \cdot X^3 \\ \varphi(X) &= 1 &= 1 \cdot 1 + 0 \cdot X + 0 \cdot X^2 + 0 \cdot X^3 \\ \varphi(X^2) &= 2X &= 0 \cdot 1 + 2 \cdot X + 0 \cdot X^2 + 0 \cdot X^3 \\ \varphi(X^3) &= 3X^2 &= 0 \cdot 1 + 0 \cdot X + 3 \cdot X^2 + 0 \cdot X^3 \\ \varphi(X^4) &= 4X^3 &= 0 \cdot 1 + 0 \cdot X + 0 \cdot X^2 + 4 \cdot X^3 \end{aligned}$$

die Abbildungsmatrix ist also

$$A = \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 2 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 3 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 4 \end{pmatrix} \in \mathbb{R}^{4 \times 5}.$$

Hier wie auch im allgemeineren Fall stehen in den *Spalten* der Abbildungsmatrix die Koeffizienten der Bilder der Basisvektoren von V , ausgedrückt bezüglich der Basis von W .

b) Rechenregeln für Matrizen

Wir haben Matrizen eingeführt, um mit linearen Abbildungen konkret rechnen zu können; als erstes sollten wir uns dazu überlegen, wie man mit *Matrizen* rechnen kann.

Zu zwei $n \times m$ -Matrizen

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1m} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nm} \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad B = \begin{pmatrix} b_{11} & b_{12} & \dots & b_{1m} \\ b_{21} & b_{22} & \dots & b_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ b_{n1} & b_{n2} & \dots & b_{nm} \end{pmatrix}$$

können wir deren Summe

$$A + B \stackrel{\text{def}}{=} \begin{pmatrix} a_{11} + b_{11} & a_{12} + b_{12} & \dots & a_{1m} + b_{1m} \\ a_{21} + b_{21} & a_{22} + b_{22} & \dots & a_{2m} + b_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} + b_{n1} & a_{n2} + b_{n2} & \dots & a_{nm} + b_{nm} \end{pmatrix}$$

definieren, und für einen Skalar $\lambda \in k$ auch das Produkt

$$\lambda A \stackrel{\text{def}}{=} \begin{pmatrix} \lambda a_{11} & \lambda a_{12} & \dots & \lambda a_{1m} \\ \lambda a_{21} & \lambda a_{22} & \dots & \lambda a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \lambda a_{n1} & \lambda a_{n2} & \dots & \lambda a_{nm} \end{pmatrix}.$$

Das legt die Vermutung nahe, daß $k^{n \times m}$ mit diesen beiden Verknüpfungsgen ein Vektorraum sein könnte, und in der Tat gilt:

Lemma: $k^{n \times m}$ ist ein k -Vektorraum der Dimension nm .

Beweis: Eigentlich gibt es nichts zu beweisen, denn wir haben einfach die Elemente aus dem Vektorraum $k^{(nm)}$ anders hingeschrieben, ohne daß dabei an den Rechenoperationen etwas zu ändern. Für diejenigen, die den Umgang mit Vektorraumaxiomen und das Rechnen mit Matrizen noch etwas üben wollen, sei aber trotzdem noch einmal ein ausführlicher Beweis gegeben:

Beide Rechenoperationen sind so definiert, daß, wenn wir den ij -Eintrag für sich alleine betrachten, dort die entsprechende Rechenoperation

im Grundkörper k ausgeführt wird. Da für die Rechenoperationen im Grundkörper alle bei der Definition eines Vektorraums geforderten Rechenregeln gelten, gelten sie auch in $k^{n \times m}$.

Beispielsweise ist also

$$\begin{aligned} A + B &= \begin{pmatrix} a_{11} + b_{11} & a_{12} + b_{12} & \dots & a_{1m} + b_{1m} \\ a_{21} + b_{21} & a_{22} + b_{22} & \dots & a_{2m} + b_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} + b_{n1} & a_{n2} + b_{n2} & \dots & a_{nm} + b_{nm} \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} b_{11} + a_{11} & b_{12} + a_{12} & \dots & b_{1m} + a_{1m} \\ b_{21} + a_{21} & b_{22} + a_{22} & \dots & b_{2m} + a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ b_{n1} + a_{n1} & b_{n2} + a_{n2} & \dots & b_{nm} + a_{nm} \end{pmatrix} = B + A \end{aligned}$$

und

$$\begin{aligned} \lambda(\mu A) &= \lambda \begin{pmatrix} \mu a_{11} & \mu a_{12} & \dots & \mu a_{1m} \\ \mu a_{21} & \mu a_{22} & \dots & \mu a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \mu a_{n1} & \mu a_{n2} & \dots & \mu a_{nm} \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} \lambda(\mu a_{11}) & \lambda(\mu a_{12}) & \dots & \lambda(\mu a_{1m}) \\ \lambda(\mu a_{21}) & \lambda(\mu a_{22}) & \dots & \lambda(\mu a_{2m}) \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \lambda(\mu a_{n1}) & \lambda(\mu a_{n2}) & \dots & \lambda(\mu a_{nm}) \end{pmatrix} \\ &= \begin{pmatrix} (\lambda\mu)a_{11} & (\lambda\mu)a_{12} & \dots & (\lambda\mu)a_{1m} \\ (\lambda\mu)a_{21} & (\lambda\mu)a_{22} & \dots & (\lambda\mu)a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ (\lambda\mu)a_{n1} & (\lambda\mu)a_{n2} & \dots & (\lambda\mu)a_{nm} \end{pmatrix} = (\lambda\mu)A. \end{aligned}$$

Nullvektor der Addition ist natürlich die Nullmatrix

$$\begin{pmatrix} 0 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 0 & \dots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \dots & 0 \end{pmatrix},$$

deren sämtliche Einträge Null sind, und

$$-\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1m} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nm} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -a_{11} & -a_{12} & \dots & -a_{1m} \\ -a_{21} & -a_{22} & \dots & -a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ -a_{n1} & -a_{n2} & \dots & -a_{nm} \end{pmatrix}.$$

Schließlich müssen wir uns noch überlegen, daß $k^{n \times m}$ die Dimension nm hat; wir wir am Ende von §1h) gesehen haben, ist das gleichbedeutend damit, daß es eine Basis aus nm Matrizen gibt.

Als eine solche Basis wählen wir die Menge aller Matrizen E_{ij} , die so definiert sind, daß E_{ij} an der Stelle ij eine Eins stehen hat und sonst lauter Nullen.

$$\text{In } k^{4 \times 5} \text{ wäre also etwa } E_{23} = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}.$$

In einem beliebigen $k^{n \times m}$ läßt sich jede Matrix eindeutig als Linearkombination der E_{ij} schreiben, denn

$$\begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1m} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nm} \end{pmatrix} = \sum_{i=1}^n \sum_{j=1}^m a_{ij} E_{ij},$$

und ist

$$\sum_{i=1}^n \sum_{j=1}^m \lambda_{ij} E_{ij} = \begin{pmatrix} \lambda_{11} & \lambda_{12} & \dots & \lambda_{1m} \\ \lambda_{21} & \lambda_{22} & \dots & \lambda_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ \lambda_{n1} & \lambda_{n2} & \dots & \lambda_{nm} \end{pmatrix}$$

die Nullmatrix, so müssen offensichtlich alle λ_{ij} verschwinden, die E_{ij} sind also auch linear unabhängig. Damit bilden sie eine Basis von $k^{n \times m}$, und $\dim_k k^{n \times m} = nm$. ■

Die Basis mit den Matrizen E_{ij} ist zwar sicherlich die einfachste Basis für den Vektorraum aller $n \times m$ -Matrizen, aber nicht immer die beste:

Matrizen bieten sich beispielsweise auch an, um digitalisierte Bilder darzustellen, und zumindest in digitalen Kameras oder Scannern entsteht das Bild wirklich als eine Matrix von Grauwerten bzw. als drei Matrizen von Farb- oder sonstigen Werten, dargestellt in der Basis aus den E_{ij} . Für die Übertragung oder Speicherung ist das aber selten optimal, da hier für jede Komponente der Basisdarstellung dieselbe Genauigkeit erforderlich ist. Daher werden die Bilder etwa für die Speicherung im JPEG-Format zunächst in eine andere Basis umgerechnet, bezüglich derer viele Koeffizienten nahe bei Null liegen. Bei der Diskretisierung und Quantisierung entstehen dann viele Koeffizienten, für die nur wenige oder gar keine Bit benötigt werden, was im Zusammenspiel mit anderen Verfahren wie *run length encoding* und HUFFMAN-Codierung zu Komprimierungsfaktoren um die zwanzig oder dreißig ohne nennenswerten Qualitätsverlust führt.

Auch für zwei lineare Abbildungen $\varphi, \psi: V \rightarrow W$ können wir eine Summe definieren, und für $\lambda \in k$ auch ein Produkt $\lambda\varphi$ durch

$$\varphi + \psi: \begin{cases} V \rightarrow W \\ \vec{v} \mapsto \varphi(\vec{v}) + \psi(\vec{v}) \end{cases} \quad \text{und} \quad \lambda\varphi: \begin{cases} V \rightarrow W \\ \vec{v} \mapsto \lambda\varphi(\vec{v}) \end{cases};$$

sind V und W endlichdimensional und sind A, B die Abbildungsmatrizen von φ, ψ , so hat $\varphi + \psi$ offenbar die Abbildungsmatrix $A + B$ und λA ist die von $\lambda\varphi$.

Auch hier ist klar, daß die sämtlichen linearen Abbildungen $V \rightarrow W$ einen Vektorraum bilden, da einfach für jeden Vektor $\vec{v} \in V$ die Vektoroperationen von W auf die Bildvektoren angewendet werden; dieser Vektorraum wir mit $\text{Hom}_k(V, W)$ bezeichnet nach dem Wort *Homomorphismus*, das man gelegentlich anstelle von *lineare Abbildung* gebraucht.

Im endlichdimensionalen Fall hat $\text{Hom}_k(V, W)$ wegen der eineindeutigen Entsprechung von linearen Abbildungen und Matrizen als Dimension das Produkt der Dimensionen von V und von W . Die Basismatrix $E_{ij} \in k^{n \times m}$ entspricht dabei bezüglich der Basen \mathcal{B} von V und \mathcal{C} von W jener linearen Abbildung, die alle Vektoren aus \mathcal{B} mit Ausnahme des j -ten auf den Nullvektor abbildet; der j -te Basisvektor geht auf den

i -ten Basisvektor aus \mathcal{C} . Bei den linearen Abbildungen $k^5 \rightarrow k^4$ etwa entspräche obige Matrix E_{23} der linearen Abbildung

$$k^5 \rightarrow k^4; \quad \begin{pmatrix} u \\ v \\ w \\ x \\ y \end{pmatrix} \mapsto \begin{pmatrix} 0 \\ w \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix}.$$

Lineare Abbildungen lassen sich nicht nur addieren und mit Skalaren multiplizieren; sie lassen sich auch, wie alle Abbildungen, hintereinander ausführen: Sind $\psi: U \rightarrow V$ und $\varphi: V \rightarrow W$ lineare Abbildungen, so ist auch

$$\varphi \circ \psi: U \rightarrow W; \quad \vec{v} \mapsto \varphi(\psi(\vec{v}))$$

eine lineare Abbildung.

Falls alle beteiligten Vektorräume endlichdimensional sind, können wir endliche Basen wählen; das seien etwa

$$\mathcal{B} = \{\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_m\} \subset U, \quad \mathcal{C} = \{\vec{c}_1, \dots, \vec{c}_n\} \subset V$$

und

$$\mathcal{D} = \{\vec{d}_1, \dots, \vec{d}_p\} \subset W,$$

d.h.

$$\dim_k U = m, \quad \dim_k V = n \quad \text{und} \quad \dim_k W = p.$$

Dann haben wir Abbildungsmatrizen $A \in k^{p \times n}$ von φ und $B \in k^{n \times m}$ von ψ ; wir wollen die Abbildungsmatrix $C \in k^{p \times m}$ von $\varphi \circ \psi: U \rightarrow W$ berechnen.

Nach Definition der Abbildungsmatrizen $A = (a_{ij})$ von φ und $B = (b_{j\ell})$ von ψ ist

$$\begin{aligned} \varphi \circ \psi(\vec{b}_i) &= \varphi(\psi(\vec{b}_i)) = \varphi\left(\sum_{j=1}^n b_{ji}\vec{c}_j\right) = \sum_{j=1}^n b_{ji}\varphi(\vec{c}_j) \\ &= \sum_{j=1}^n b_{ji} \sum_{\ell=1}^p a_{\ell j} \vec{d}_\ell = \sum_{\ell=1}^p \left(\sum_{j=1}^n a_{\ell j} b_{ji}\right) \vec{d}_\ell. \end{aligned}$$

Für die Abbildungsmatrix $C = (c_{i\ell})$ von $\varphi \circ \psi$ ist nach Definition

$$\varphi \circ \psi(\vec{b}_i) = \sum_{\ell=1}^p c_{i\ell} \vec{d}_\ell,$$

also ist

$$c_{i\ell} = \sum_{j=1}^n a_{\ell j} b_{ji}.$$

Definition: Für zwei Matrizen $A = (a_{i\ell}) \in k^{p \times n}$ und $B = (b_{\ell j}) \in k^{n \times m}$ bezeichnen wir die Matrix $C = (c_{ij}) \in k^{p \times m}$ mit

$$c_{ij} = \sum_{\ell=1}^n a_{i\ell} b_{\ell j}$$

als *Produktmatrix* $C = AB$ von A und B .

Für praktische Rechnungen empfiehlt es sich als Eselsbrücke, den zweiten Faktor des Produkts höher zu stellen nach dem Schema

$$\begin{pmatrix} \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ a_{i1} & \cdots & a_{im} & \vdots \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \cdots & b_{1j} & \cdots \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ \cdots & b_{mj} & \cdots \end{pmatrix};$$

dadurch behält man den Überblick, welcher Rechenschritt jeweils als nächster auszuführen ist.

Im Gegensatz zu den meisten bislang aufgetretenen Produkten ist dieses Matrixprodukt im allgemeinen *nicht* kommutativ: Falls nicht zufälligerweise $n = p$ sein sollte, ist das Matrixprodukt BA nicht einmal definiert, geschweige denn gleich AB . Allgemein ist Kommutativität bei der Hintereinanderausführung von Abbildungen eine sehr seltene Ausnahmerecheinung; schließlich ist auch $\sin(x^2) \neq \sin^2 x$ für fast jedes x , und so ist auch bei Matrizen, selbst wenn beide Produkte definiert

sind, im allgemeinen $AB \neq BA$. Beispielsweise ist

$$\begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 & 2 \\ 0 & 0 \end{pmatrix},$$

aber

$$\begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}.$$

Ansonsten gelten aber doch die meisten bekannten Rechenregeln, beispielsweise das *Assoziativitätsgesetz*.

$$A(BC) = (AB)C \quad \text{für alle } A \in k^{n \times m}, B \in k^{m \times p}, C \in k^{p \times q}.$$

Es ist durchaus möglich (und verglichen mit manch anderen Dingen sogar nicht einmal so extrem aufwendig), dieses Gesetz nach obiger Formel explizit nachzurechnen. Bevor wir uns das antun, sollten wir uns aber daran erinnern, wo das Matrixprodukt eigentlich herkommt: Matrizen entsprechen umkehrbar eindeutig linearen Abbildungen, und das Matrixprodukt entspricht deren Hintereinanderausführung. Für die Hintereinanderausführung von Abbildungen (egal ob linear oder nicht) ist das Assoziativgesetz aber trivial: Sind etwa

$$\varphi: k^m \rightarrow k^n, \quad \psi: k^n \rightarrow k^p \quad \text{und} \quad \omega: k^q \rightarrow k^p$$

drei lineare Abbildungen mit Abbildungsmatrizen A, B, C , so ist für jeden Vektor $\vec{v} \in k^q$ sowohl

$$(\varphi \circ (\psi \circ \omega))(\vec{v}) = \varphi(\psi \circ \omega)(\vec{v}) = \varphi(\psi(\omega(\vec{v})))$$

als auch

$$((\varphi \circ \psi) \circ \omega)(\vec{v}) = (\varphi \circ \psi)(\omega(\vec{v})) = \varphi(\psi(\omega(\vec{v}))),$$

d.h. für die Hintereinanderausführung von Abbildungen (egal ob linear oder nicht) ist das Assoziativgesetz

$$\varphi \circ (\psi \circ \omega) = (\varphi \circ \psi) \circ \omega$$

automatisch erfüllt.

Da nun $A(BC)$ die Abbildungsmatrix von $\varphi \circ (\psi \circ \omega)$ ist und $(AB)C$ die von $(\varphi \circ \psi) \circ \omega$, und da diese beiden Abbildungen übereinstimmen,

müssen auch die Abbildungsmatrizen gleich sein, wir haben also gezeigt, daß

$$A(BC) = (AB)C \quad \text{für alle } A \in k^{n \times m}, B \in k^{m \times p}, C \in k^{p \times q},$$

ohne daß wir ein einziges Matrixprodukt explizit ausrechnen mußten.

Genauso folgen auch die Rechenregeln

$$A(B_1 + B_2) = AB_1 + AB_2 \quad \text{und} \quad (A_1 + A_2)B = A_1B + A_2B$$

aus den entsprechenden Rechenregeln

$$\varphi \circ (\psi_1 + \psi_2) = \varphi \circ \psi_1 + \varphi \circ \psi_2 \quad \text{und} \quad (\varphi_1 + \varphi_2) \circ \psi = \varphi_1 \circ \psi + \varphi_2 \circ \psi,$$

die sich wiederum leicht und ohne Rechnung überprüfen lassen:

$$\begin{aligned} (\varphi \circ (\psi_1 + \psi_2))(\vec{v}) &= \varphi(\psi_1(\vec{v}) + \psi_2(\vec{v})) = \varphi(\psi_1(\vec{v})) + \varphi(\psi_2(\vec{v})) \\ &= (\varphi \circ \psi_1)(\vec{v}) + (\varphi \circ \psi_2)(\vec{v}) = (\varphi \circ \psi_1 + \varphi \circ \psi_2)(\vec{v}) \end{aligned}$$

und

$$\begin{aligned} ((\varphi_1 + \varphi_2) \circ \psi)(\vec{v}) &= (\varphi_1 + \varphi_2)(\psi(\vec{v})) = \varphi_1(\psi(\vec{v})) + \varphi_2(\psi(\vec{v})) \\ &= (\varphi_1 \circ \psi)(\vec{v}) + (\varphi_2 \circ \psi)(\vec{v}) = (\varphi_1 \circ \psi + \varphi_2 \circ \psi)(\vec{v}). \end{aligned}$$

Da in der obigen Formel für die Matrixmultiplikation alle b_{kj} linear in den Ausdrücken für c_{ij} vorkommen usw., hätten sich die beiden letzten Rechenregeln auch einfach direkt nachrechnen lassen. Ebenfalls durch direktes Nachrechnen überzeugt man sich von der Formel

$$(\lambda A)B = \lambda(AB) = A(\lambda B) \quad \text{für alle } \lambda \in k.$$

folgt wohl am einfachsten durch direktes Nachrechnen und für die *Einheitsmatrix*

$$E = \begin{pmatrix} 1 & 0 & \dots & 0 \\ 0 & 1 & \dots & 0 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ 0 & 0 & \dots & 1 \end{pmatrix} \in k^{n \times n}$$

folgt ebenfalls sofort durch Nachrechnen wie auch durch Interpretation von E als Abbildungsmatrix der identischen Abbildung $k^n \rightarrow k^n$, die jeden Vektor auf sich selbst abbildet, daß

$$A \cdot E = A \quad \text{und} \quad E \cdot A = A \quad \text{für alle } A \in k^{m \times n}$$

ist. Den Eintrag an der Stelle ij der Einheitsmatrix bezeichnet man als das KRONECKER- δ :

$$\delta_{ij} = \begin{cases} 1 & \text{falls } i = j \\ 0 & \text{falls } i \neq j. \end{cases}$$



LEOPOLD KRONECKER (1823–1891) ist heute zwar Vie-
len nur im Zusammenhang mit dem KRONECKER- δ be-
kannt, er war aber einer der bedeutendsten deutschen
Mathematiker seiner Zeit. Seine Arbeiten befaßten sich
mit Algebra, Zahlentheorie und Analysis, wobei er ins-
besondere die Verbindungen zwischen der Analysis und
den beiden anderen Gebieten erforschte. Bekannt ist
auch seine Ablehnung jeglicher mathematischer Metho-
den, die, wie die Mengenlehre oder Teile der Analysis,
unendliche Konstruktionen verwenden. Er war deshalb
mit vielen anderen bedeutenden Mathematikern seiner
Zeit verfeindet, z.B. mit CANTOR und mit WEIERSTRASS

Bei den reellen Zahlen und auch sonst in jedem Körper gibt es zu jedem Element $a \neq 0$ ein inverses Element a^{-1} , so daß $aa^{-1} = a^{-1}a = 1$ ist. Bei Matrizen muß es das selbst für quadratische Matrizen nicht geben:

Für eine beliebige Matrix $A = \begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix}$ ist

$$\begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a & b \\ 0 & 0 \end{pmatrix}$$

und

$$\begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a & 0 \\ c & 0 \end{pmatrix},$$

was beides offensichtlich nie die Einheitsmatrix sein kann.

Definition: Eine $n \times n$ -Matrix $A \in k^{n \times n}$ heißt *invertierbar*, wenn es eine Matrix $B \in k^{n \times n}$ gibt, so daß $AB = BA = E$ ist. B heißt inverse Matrix von A ; in Zeichen $B = A^{-1}$.

(Es wäre theoretisch möglich, Invertierbarkeit auch für nicht-quadrati-
sche Matrizen zu definieren, aber das hat keinen sonderlichen Nutzen.)

Um zu sehen, wann eine Matrix $A \in k^{n \times n}$ invertierbar ist, betrachten wir wieder die Situation bei den linearen Abbildungen: Zu einer linea-
ren Abbildung $\varphi: k^n \rightarrow k^n$ gibt es genau dann eine Umkehrabbildung

$\psi: k^n \rightarrow k^n$, so daß $\varphi \circ \psi$ und $\psi \circ \varphi$ beide die identische Abbildung sind, wenn φ bijektiv ist. Nach dem Korollar am Ende von §17) ist dies genau dann der Fall, wenn φ surjektiv ist, wenn also das Bild von φ Dimension n hat. Dieses Bild wird aber erzeugt von den Bildern der Einheitsvektoren, und das sind gerade die Spalten der Abbildungsmatrix. Diese n Vektoren erzeugen genau dann ganz k^n , wenn sie linear unabhängig sind.

Definition: Der (Spalten-)Rang einer Matrix $A \in k^{n \times m}$ ist die maximale Anzahl linear unabhängiger Spaltenvektoren von A .

Nach obiger Diskussion gilt daher

Lemma: Eine Matrix $A \in k^{n \times n}$ ist genau dann invertierbar, wenn sie Rang n hat. Die inverse Matrix $B = A^{-1}$ ist sowohl durch die Bedingung $AB = E$ als auch durch die Bedingung $BA = E$ eindeutig bestimmt.

Die Eindeutigkeit der inversen Matrix folgt dabei natürlich aus der Eindeutigkeit der Umkehrabbildung. Ebenfalls klar ist das folgende

Lemma: Sind $A, B \in k^{n \times n}$ invertierbar, so auch ihr Produkt, und $(AB)^{-1} = B^{-1}A^{-1}$.

Beweis: $(AB)(B^{-1}A^{-1}) = A(BB^{-1})A^{-1} = AEA^{-1} = AA^{-1} = E$; also ist AB invertierbar und $B^{-1}A^{-1}$ ist die inverse Matrix. ■

Man beachte, daß im allgemeinen $A^{-1}B^{-1}$ nicht invers zu AB ist: Für

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 2 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}, \quad B = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 2 & 1 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad AB = \begin{pmatrix} 5 & 2 \\ 2 & 1 \end{pmatrix}$$

sind

$$A^{-1} = \begin{pmatrix} 1 & -2 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad B^{-1} = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ -2 & 1 \end{pmatrix}$$

die inversen Matrizen, und Multiplikation zeigt, daß

$$(AB)^{-1} = \begin{pmatrix} 1 & -2 \\ -2 & 5 \end{pmatrix} \neq \begin{pmatrix} 5 & -2 \\ -2 & 1 \end{pmatrix} = A^{-1}B^{-1}$$

ist. Insbesondere unterscheidet sich auch

$$ABA^{-1}B^{-1} = \begin{pmatrix} 21 & -8 \\ 8 & -3 \end{pmatrix}$$

deutlich von der Einheitsmatrix.

c) Matrixdarstellung der komplexen Zahlen

Die komplexen Zahlen bilden mit ihrer üblichen Addition und der Einschränkung der üblichen Multiplikation zu einer Abbildung

$$\cdot: \begin{cases} \mathbb{R} \times \mathbb{C} \rightarrow \mathbb{C} \\ (r, z) \mapsto rz \end{cases}$$

einen \mathbb{R} -Vektorraum und die Abbildung

$$\mathbb{C} \rightarrow \mathbb{C}; \quad z \mapsto cz$$

ist für jede komplexe Zahl $c = a + ib \in \mathbb{C}$ insbesondere eine lineare Abbildung von \mathbb{R} -Vektorräumen. Wählen wir $\{1, i\}$ als \mathbb{R} -Basis von \mathbb{C} , so bildet sie die beiden Basisvektoren 1 und i ab auf

$$c \cdot 1 = a + bi \quad \text{und} \quad c \cdot i = ai + bi^2 = -b + ai;$$

sie hat also die Abbildungsmatrix

$$\begin{pmatrix} a & -b \\ b & a \end{pmatrix}.$$

Die Hintereinanderausführung zweier solcher Abbildungen entspricht der Multiplikation der entsprechenden komplexen Zahlen; insbesondere gehört also das Produkt $(a + ib)(a' + ib')$ zweier komplexer Zahlen zur Produktmatrix

$$\begin{pmatrix} a & -b \\ b & a \end{pmatrix} \begin{pmatrix} a' & -b' \\ b' & a' \end{pmatrix}.$$

Der Körper der komplexen Zahlen kann damit auch identifiziert werden mit der Menge aller reeller 2×2 -Matrizen der obigen Form mit der Matrixaddition und dem Matrixprodukt. Man beachte, daß das Produkt zweier Matrizen dieser speziellen Form kommutativ ist, denn die Multiplikation komplexer Zahlen ist kommutativ.

Betrachten wir speziell den Fall, daß c den Betrag eins hat. Dann ist $|cz| = |c| \cdot |z| = |z|$, und allgemeiner ist für zwei beliebige komplexe Zahlen z, w auch

$$|cz - cw| = |c(z - w)| = |c| \cdot |z - w| = |z - w|,$$

der EUKLIDISCHE Abstand zwischen den Bildpunkten cz und cw ist also gleich dem Abstand zwischen z und w . Die Abbildung $z \mapsto cz$ ist somit eine Kongruenzabbildung. Da sie für $c \neq 1$ den Nullpunkt als einzigen Fixpunkt hat, ist sie entweder eine Drehung oder eine Drehspiegelung. Letzteres kommt nicht in Frage, da man kontinuierlich auf dem Einheitskreis von eins zu c gehen kann, also haben wir eine Drehung um einen Winkel φ .

Zur Bestimmung von φ können wir ausnutzen, daß diese Drehung den Punkt Eins in den Punkt c überführt: Betrachten wir dazu das rechtwinklige Dreieck mit Ecken $0, 1$ und $c = a + ib$! Seine Hypothenuse hat die Länge eins, seine Katheten sind a und b . Nach Definition der Winkelfunktionen als Ankathete bzw. Gegenkathete durch Hypothenuse ist offensichtlich $a = \cos \varphi$ und $b = \sin \varphi$. Somit ist $c = \cos \varphi + i \sin \varphi$.

Schreiben wir für einen beliebigen Winkel φ

$$c_\varphi = a_\varphi + ib_\varphi \quad \text{mit} \quad a_\varphi = \cos \varphi \quad \text{und} \quad b_\varphi = \sin \varphi,$$

so ist offensichtlich $c_\varphi c_\psi = c_{\varphi+\psi}$, denn die Hintereinanderausführung zweier Drehungen um den Nullpunkt ist eine Drehung mit der Summe der beiden Drehwinkel. Ausmultipliziert ergibt dies

$$c_{\varphi+\psi} = (a_\varphi + ib_\varphi)(a_\psi + ib_\psi) = (a_\varphi a_\psi - b_\varphi b_\psi) + i(a_\varphi b_\psi + a_\psi b_\varphi),$$

d.h.

$$\begin{aligned} \cos(\varphi + \psi) &= \cos \varphi \cos \psi - \sin \varphi \sin \psi \quad \text{und} \\ \sin(\varphi + \psi) &= \sin \varphi \cos \psi + \cos \varphi \sin \psi; \end{aligned}$$

wir haben also die Additionstheoreme für Sinus und Kosinus gefunden.

Außerdem zeigt die Beziehung $c_\varphi c_\psi = c_{\varphi+\psi}$, daß sich c_φ als Funktion von φ wie eine Potenz verhält; wir schreiben deshalb, im Augenblick noch formal,

$$c_\varphi = e^{i\varphi} \stackrel{\text{def}}{=} \cos \varphi + i \sin \varphi.$$

Offensichtlich läßt sich jede komplexe Zahl in der Form $z = r e^{i\varphi}$ schreiben, wobei $r = |z|$ der Betrag von z ist. Für $z = 0$ können wir für φ jeden beliebigen Wert nehmen; für $z \neq 0$ ist φ modulo 2π eindeutig bestimmt. In diesem Fall bezeichnen wir $\varphi = \arg z$ als das *Argument* von z und (r, φ) als die *Polarkoordinaten* von z .

In Polarkoordinaten wird die Multiplikation komplexer Zahlen deutlich einfacher als in den bislang benutzten kartesischen Koordinaten:

$$(r e^{i\varphi}) \cdot (s e^{i\psi}) = r s \cdot e^{i(\varphi+\psi)}.$$

Dies läßt sich auch benutzen, um Wurzeln zu ziehen: Offensichtlich ist $\sqrt[n]{r} \cdot e^{i\varphi/n}$ eine n -te Wurzel aus $r e^{i\varphi}$; weitere Wurzeln sind die Zahlen $\sqrt[n]{r} \cdot e^{i(\varphi+2k\pi)/n}$ für $k = 1, \dots, n-1$. (Für $k = n$ bekommen wir wieder dieselbe Zahl wie für $k = 0$.)

Beispielsweise ist in Polarkoordinaten $i = e^{\pi i/2}$, da i aus der Eins durch Drehung um 90° oder $\frac{\pi}{2}$ entsteht. Also ist $e^{\pi i/4}$ eine Quadratwurzel aus i . Der Winkel $\frac{\pi}{4}$ oder 45° tritt in gleichschenkligen rechtwinkligen Dreiecken auf, die man auch auffassen kann als entlang der Diagonale halbierte Quadrate; da die Diagonale eines Quadrats das $\sqrt{2}$ -fache der Seite ist, sind also Sinus und Cosinus gleich $\frac{1}{\sqrt{2}} = \frac{\sqrt{2}}{2}$ und somit ist

$$\cos \frac{\pi}{4} + i \sin \frac{\pi}{4} = \frac{\sqrt{2}}{2} + i \frac{\sqrt{2}}{2}$$

eine Quadratwurzel aus i ist. Die andere ist natürlich einfach das Negative davon.

Nicht nur komplexe Zahlen lassen sich mit Matrizen identifizieren; Ganz entsprechend kann man auch die Elemente der Körper \mathbb{F}_{2^n} mit $n \times n$ -Matrizen über \mathbb{F}_2 identifizieren. Nimmt man etwa $1, \alpha$ als Basisvektoren des \mathbb{F}_2 -Vektorraums \mathbb{F}_4 , so entsprechen die vier Elemente $0, 1, \alpha$ und $\alpha + 1$ des Körpers \mathbb{F}_4 den Matrizen

$$\begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 0 & 0 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix}, \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 1 \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix},$$

und für \mathbb{F}_2 mit \mathbb{F}_2 -Basis $1, \alpha, \alpha^2, \alpha^3, \alpha^4$ und Relation $\alpha^5 = \alpha^2 + 1$

entspricht α der Matrix

$$\begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 & 0 & 1 \\ 1 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}.$$

d) Das Gaußsche Eliminationsverfahren

Die meisten kennen wohl aus der Schule zumindest Verfahren zur Lösung linearer Gleichungssysteme in bis zu drei Unbekannten, teilweise vielleicht auch für Systeme aus beliebig vielen Gleichungen in beliebig vielen Unbekannten.

Der GAUSS-Algorithmus, mit dem wir uns hier beschäftigen wollen, bestimmt die Lösungsmenge eines beliebigen linearen Gleichungssystems, und falls das Gleichungssystem nicht gerade eine sehr spezielle Gestalt hat, liefert er sie im allgemeinen auf die effizienteste Art und Weise.

Seine Grundidee ist sehr einfach: Im Falle einer einzigen Gleichung mit einer einzigen Unbekannten x können wir das „Gleichungssystem“

$$ax = b$$

sofort lösen: Für $a \neq 0$ ist $x = -b/a$, d.h. $\mathcal{L} = \{-b/a\}$; ansonsten gibt es für $b \neq 0$ keine Lösung, d.h. $\mathcal{L} = \emptyset$, und für $a = b = 0$ ist jedes x aus k eine Lösung, d.h. $\mathcal{L} = k$.

Das GAUSSsche Eliminationsverfahren führt ein allgemeines lineares Gleichungssystem sukzessive zurück auf solche lineare Gleichungen in einer Unbekannten, ausgehend von zwei trivialen Beobachtungen:

1. Die Lösungsmenge eines linearen Gleichungssystems ändert sich nicht, falls wir zwei Gleichungen miteinander vertauschen.
2. Die Lösungsmenge ändert sich auch dann nicht, wenn wir ein Vielfaches einer Gleichung zu einer anderen addieren, d.h. wenn wir die Gleichung

$$\ell_j(x_1, \dots, x_m) \stackrel{\text{def}}{=} a_{j1}x_1 + \dots + a_{jm}x_m = b_j$$

ersetzen durch

$$\ell_j(x_1, \dots, x_m) + \lambda \ell_i(x_1, \dots, x_m) = b_j + \lambda b_i, \quad (*)$$

denn unter der Nebenbedingung

$$\ell_i(x_1, \dots, x_m) = b_i$$

ist (*) äquivalent zu $\ell_j(x_1, \dots, x_m) = 0$.

Mit Hilfe dieser beiden Beobachtungen läßt sich nun die Variablenanzahl wie folgt sukzessive reduzieren: Beginnen wir mit der Elimination von x_1 . Falls x_1 im Gleichungssystem überhaupt nicht vorkommt, falls also alle $a_{i1} = 0$ sind, gibt es nichts zu tun: Wir haben ein Gleichungssystem in x_2, \dots, x_m , und für jede Lösung (x_2, \dots, x_m) dieses Systems sowie jedes beliebige $x_1 \in k$ ist (x_1, x_2, \dots, x_m) eine Lösung des ursprünglichen Systems.

Ansonsten können wir, indem wir nötigenfalls zwei Gleichungen miteinander vertauschen, annehmen, daß $a_{11} \neq 0$ ist. Dann lassen wir die erste Gleichung so stehen, wie sie ist, und ersetzen jede weitere Gleichung $\ell_j(x_1, \dots, x_m) = b_j$ durch

$$\ell_j(x_1, \dots, x_m) - \frac{a_{j1}}{a_{11}} \ell_1(x_1, \dots, x_m) = b_j - \frac{a_{j1}}{a_{11}} b_1;$$

in diesen Gleichungen kommt x_1 offenbar nicht mehr vor. Wir haben somit ein Gleichungssystem in einer Variablen weniger, plus der Gleichung

$$a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + \dots + a_{1m}x_m = b_1.$$

Sobald wir das Gleichungssystem für x_2, \dots, x_m gelöst haben, wird diese Gleichung nach Einsetzen einer Lösung (x_2, \dots, x_m) zu einer linearen Gleichung für x_1 , die wir lösen können:

$$x_1 = \frac{b_1 - (a_{12}x_2 + \dots + a_{1m}x_m)}{a_{11}}.$$

Das Gleichungssystem für x_2, \dots, x_m wird nun, falls $m > 2$ ist, nach genau derselben Methode weiterreduziert: Falls x_2 in keiner der Gleichungen vorkommt, haben wir tatsächlich ein Gleichungssystem in

x_3, \dots, x_m , andernfalls können wir durch Vertauschen zweier Gleichungen annehmen, daß x_2 in der ersten Gleichung mit einem von Null verschiedenen Vorfaktor auftritt, und wir können wie oben x_2 aus allen weiteren Gleichungen eliminieren usw.

Da in jedem Eliminationsschritt ein Nenner auftritt, können die Nenner vor allem bei großem m gelegentlich schnell unübersichtlich groß werden. Obwohl es im *Prinzip* nicht notwendig ist, kann man um dies zu vermeiden noch als dritte Operation die Multiplikation einer Gleichung mit einem Körperelement (z.B. einem Hauptnenner der Koeffizienten) zulassen. Dies ist gleichbedeutend damit, daß man anstelle der Operation (*) allgemeiner die Ersetzung von $\ell_j(x_1, \dots, x_m)$ durch

$$\mu \ell_j(x_1, \dots, x_m) + \lambda \ell_i(x_1, \dots, x_m)$$

mit beliebigem $\mu \neq 0$ aus k zuläßt. ($\mu = 0$ muß hier natürlich unbedingt ausgeschlossen werden, denn sonst läßt sich die Gleichung $\ell_j(x_1, \dots, x_m) = 0$ aus dem neuen Gleichungssystem nicht mehr herleiten, d.h. wir erhalten auch „Lösungen“, die diese Gleichung nicht erfüllen.) Ein spezieller Fall der Multiplikation einer Gleichung mit einem Körperelement ist das Kürzen durch einen gemeinsamen Teiler der Koeffizienten, wodurch ein Gleichungssystem (egal ob das ursprüngliche oder ein Zwischenergebnis) und vor allem der weitere Rechengang oft erheblich übersichtlicher wird.

e) Erste Beispiele

Betrachten wir dazu einige Beispiele; der Grundkörper k sei dabei jeweils der Körper der reellen Zahlen oder einer seiner Teilkörper, etwa $k = \mathbb{Q}$.

$$\begin{aligned} \text{Sei zunächst} \quad & 3x_1 + 2x_2 + x_3 = 5 \\ & x_1 + 2x_2 + 4x_3 = 3 \\ & 5x_1 - 3x_2 + 7x_3 = 19 \end{aligned}$$

das zu lösende Gleichungssystem. Da x_1 in der ersten Gleichung tatsächlich vorkommt, müssen wir nichts vertauschen; allerdings müssen wir ein Drittel der ersten Gleichung von der zweiten und fünf Drittel der ersten Gleichung von der dritten subtrahieren, um x_2 aus diesen

beiden Gleichungen zu eliminieren, was auf das etwas unangenehme Gleichungssystem

$$\begin{aligned} 3x_1 + 2x_2 + x_3 &= 5 \\ \frac{4}{3}x_2 + \frac{11}{3}x_3 &= \frac{4}{3} \\ -\frac{19}{3}x_2 + \frac{6}{3}x_3 &= \frac{32}{3} \end{aligned}$$

führt. Solche Gleichungssysteme sind zwar nicht immer vermeidbar, aber hier hätten wir es auch einfacher haben können: Wenn wir im ursprünglichen Gleichungssystem die ersten beiden Gleichungen vertauschen, wird es zu

$$\begin{aligned} x_1 + 2x_2 + 4x_3 &= 3 \\ 3x_1 + 2x_2 + x_3 &= 5 \\ 5x_1 - 3x_2 + 7x_3 &= 19, \end{aligned}$$

und hier müssen wir stattdessen das Dreifache bzw. Fünffache der ersten Gleichung von der zweiten bzw. dritten subtrahieren, was auf das deutlich angenehmere Gleichungssystem

$$\begin{aligned} x_1 + 2x_2 + 4x_3 &= 3 \\ -4x_2 - 11x_3 &= -4 \\ -13x_2 - 13x_3 &= 4 \end{aligned}$$

führt. Etwas ähnliches hätten wir auch bekommen, wenn wir die letzten beiden Gleichungen des anderen Systems einfach mit drei multipliziert hätten, aber grundsätzlich ist es meistens günstiger, die Gleichung mit dem einfachsten führenden Koeffizienten an erster Stelle zu haben. Auch hier wird das Gleichungssystem zumindest optisch etwas angenehmer, wenn wir die zweite und die dritte Gleichung mit (-1) multiplizieren:

$$\begin{aligned} x_1 + 2x_2 + 4x_3 &= 3 \\ 4x_2 + 11x_3 &= 4 \\ 13x_2 + 13x_3 &= -4 \end{aligned}$$

Uns interessieren zunächst nur die letzten beiden Zeilen. Diese bilden ein lineares Gleichungssystem in x_2 und x_3 , aus dem wir x_2 in einer der beiden Gleichungen eliminieren möchten.

Da x_2 in der zweiten Gleichung wirklich vorkommt, subtrahieren wir $13/4$ mal diese Gleichung von der dritten und erhalten als neues System

$$\begin{aligned} 3x_1 + 2x_2 + x_3 &= 5 \\ 4x_2 + 11x_3 &= 4 \\ -\frac{91}{4}x_3 &= -17. \end{aligned}$$

auch sagen werden, von vier *Parametern*. Die *Lösungsmenge* \mathcal{L} ist daher die Menge

$$\left\{ \left(3\gamma - \delta, \frac{3}{4}\alpha + \frac{7}{4}\beta - \frac{\gamma}{2} - \frac{1}{2}, \frac{2}{5}\alpha + \frac{3}{5}\gamma, \delta, \alpha, \beta \right) \mid \alpha, \beta, \gamma, \delta \in k \right\}.$$

Im ersten Beispiel brauchten wir von den beiden Operationen des GAUSS-Algorithmus nur den Eliminationssschritt, im zweiten nur den Vertauschungsschritt. Als nächstes betrachten wir ein Beispiel, in dem beide notwendig sind, das lineare Gleichungssystem

$$\begin{array}{r} 2x_1 + 2x_2 + 5x_4 - 2x_5 + x_6 = 10 \\ 6x_1 - 3x_2 + x_3 - 4x_4 - 6x_5 + 2x_6 = 12 \\ 4x_1 + x_2 + 3x_3 + 5x_4 - 3x_6 = 15 \\ 6x_1 - 6x_2 + x_3 + 10x_4 + 12x_5 - 6x_6 = -8 \end{array}$$

Hier kommt x_1 ausgerechnet in der ersten Gleichung nicht vor, dafür aber in allen folgenden; wir müssen also die erste Gleichung mit einer der anderen vertauschen, etwa der zweiten:

$$\begin{array}{r} 2x_1 + 2x_2 - 4x_4 - 6x_5 + 2x_6 = 12 \\ x_2 + 5x_4 - 2x_5 + x_6 = 10 \\ 6x_1 - 3x_2 + x_3 + 5x_4 - 3x_6 = 15 \\ 4x_1 - 7x_2 - 3x_4 + x_6 = 0 \\ 2x_1 - 7x_2 + x_3 + 13x_4 + 12x_5 - 6x_6 = -8 \end{array}$$

Nun kommt x_1 in der zweiten Gleichung nicht mehr vor; aus der dritten, vierten bzw. fünften Gleichung kann x_1 eliminiert werden, indem man dreimal, zweimal bzw. einmal die erste Gleichung subtrahiert:

$$\begin{array}{r} 2x_1 + 2x_2 - 4x_4 - 6x_5 + 2x_6 = 12 \\ x_2 + 5x_4 - 2x_5 + x_6 = 10 \\ -9x_2 + x_3 + 17x_4 + 18x_5 - 9x_6 = -21 \\ -3x_2 + 5x_4 + 12x_5 - 3x_6 = -24 \\ -12x_2 + x_3 + 22x_4 + 30x_5 - 12x_6 = -44 \end{array}$$

Als nächstes muß x_2 aus der dritten bis fünften Gleichung eliminiert werden; da x_2 in der zweiten Gleichung mit Koeffizient eins vorkommt, müssen wir einfach jenes Vielfache der zweiten Gleichung subtrahieren, das dem jeweiligen x_2 -Koeffizienten entspricht. Da hier alle diese

Koeffizienten negativ sind, bedeutet dies, daß wir dasjenige Vielfache der zweiten Gleichung *addieren*, das dem Betrag des Koeffizienten entspricht:

$$\begin{array}{r} 2x_1 + 2x_2 - 4x_4 - 6x_5 + 2x_6 = 12 \\ x_2 + 5x_4 - 2x_5 + x_6 = 10 \\ x_3 + 62x_4 - 20x_5 + 6x_6 = 69 \\ x_3 + 82x_4 + 6x_5 = 76. \end{array}$$

Hier muß x_3 aus der letzten Gleichung eliminiert werden; dazu muß offenbar einfach die dritte Gleichung subtrahiert werden:

$$\begin{array}{r} 2x_1 + 2x_2 - 4x_4 - 6x_5 + 2x_6 = 12 \\ x_2 + 5x_4 - 2x_5 + x_6 = 10 \\ x_3 + 62x_4 - 20x_5 + 6x_6 = 69 \\ 20x_4 + 6x_5 = 6 \\ 20x_4 + 6x_5 = 7. \end{array}$$

Eigentlich sollte man hier schon sehen, was los ist, aber wir rechnen zur Veranschaulichung des GAUSS-Algorithmus trotzdem stur weiter nach Schema F: Danach muß x_4 aus der letzten Gleichung eliminiert werden durch Subtraktion der vorletzten:

$$\begin{array}{r} 2x_1 + 2x_2 - 4x_4 - 6x_5 + 2x_6 = 12 \\ x_2 + 5x_4 - 2x_5 + x_6 = 10 \\ x_3 + 62x_4 - 20x_5 + 6x_6 = 69 \\ 20x_4 + 6x_5 = 6 \\ 0 = 1. \end{array}$$

Damit wird endgültig klar, daß jede Lösung (x_1, \dots, x_6) des gegebenen Gleichungssystems insbesondere auch die Gleichung $0 = 1$ erfüllen muß, d.h. die Lösungsmenge ist leer.

Nachdem wir soviel Arbeit in dieses Beispiel investiert haben, sollten wir zumindest einen Teil der Rechnungen recyceln zu einem Beispiel, in dem es Lösungen gibt. Dazu muß nur die letzte der fünf ursprünglichen Gleichungen auf der rechten Seite leicht abgeändert werden: Wir

betrachten nun das System

$$\begin{array}{rcccccccc} x_2 & + & 5x_4 & - & 2x_5 & + & x_6 & = & 10 \\ 2x_1 & + & 2x_2 & - & 4x_4 & - & 6x_5 & + & 2x_6 & = & 12 \\ 6x_1 & - & 3x_2 & + & x_3 & + & 5x_4 & - & 3x_6 & = & 15 \\ 4x_1 & + & x_2 & - & 3x_4 & & & + & x_6 & = & 0 \\ 6x_1 & - & 6x_2 & + & x_3 & + & 10x_4 & + & 12x_5 & - & x_6 & = & -9. \end{array}$$

Hierauf lassen sich genau dieselben Umformungen anwenden wie oben, anstelle des Systems mit fünfter Gleichung $0 = 1$ führen diese nun aber auf

$$\begin{array}{rcccccccc} 2x_1 & + & 2x_2 & - & 4x_4 & - & 6x_5 & + & 2x_6 & = & 12 \\ x_2 & & & + & 5x_4 & - & 2x_5 & + & x_6 & = & 10 \\ x_3 & + & 62x_4 & & & & & & & = & 69 \\ 20x_4 & + & 6x_5 & & & & & & & = & 6 \\ & & & & & & & & & & 0 & = & 0. \end{array}$$

Diese letzte Gleichung ist natürlich für jedes Tupel (x_1, \dots, x_6) erfüllt. Die vorletzte gibt eine Beziehung zwischen x_4 und x_5 , wir können also

$$x_5 = \alpha \in k$$

beliebig wählen und erhalten dann

$$x_4 = -\frac{3}{10}\alpha + \frac{3}{10}.$$

Wenn wir dies in die dritte Gleichung einsetzen, bleibt dort nur noch x_3 als Variable stehen, und aus

$$x_3 - \frac{93}{5}\alpha + \frac{93}{5} = 69$$

lesen wir sofort ab, daß

$$x_3 = \frac{93}{5}\alpha + \frac{252}{5}$$

ist. Damit gehen wir in die zweite Gleichung:

$$x_2 - \frac{7}{5}\alpha + x_6 + \frac{3}{2} = 10.$$

Hier können wir wieder eine der beiden noch verbliebenen Variablen auf einen beliebigen Wert setzen, etwa

$$x_6 = \beta \in k.$$

Dann wird

$$x_2 = \frac{7}{2}\alpha - \beta + \frac{17}{2},$$

was wir schließlich zusammen mit all den anderen bereits berechneten x_i in die erste Gleichung einsetzen können:

$$2x_1 + \frac{11}{5}\alpha + \frac{79}{5} = 12$$

hat die Lösung

$$x_1 = -\frac{11}{10}\alpha - \frac{19}{10}.$$

Damit hängt also die allgemeine Lösung dieses linearen Gleichungssystems von zwei frei wählbaren Parametern α und β ab. Sie wird geringfügig übersichtlicher, wenn wir α als $\alpha = 10\gamma$ schreiben; dann ist \mathcal{L} gleich der Menge

$$\left\{ \left(-11\gamma - \frac{19}{10}, 35\gamma - \beta + \frac{17}{2}, 186\gamma + \frac{252}{5}, -3\gamma + \frac{3}{10}, 10\gamma, \beta \right) \mid \beta, \gamma \in k \right\}.$$

Als nächstes Beispiel wollen wir ein System betrachten, daß von zwar festen, aber nicht numerisch gegebenen Parametern abhängt: Wir betrachten das Gleichstromnetzwerk aus Abbildung zwölf mit bekannten Widerständen R_1, \dots, R_5 und bekanntem Eingang- und Ausgangsstrom I ; gesucht sind die Ströme I_1, \dots, I_5 .

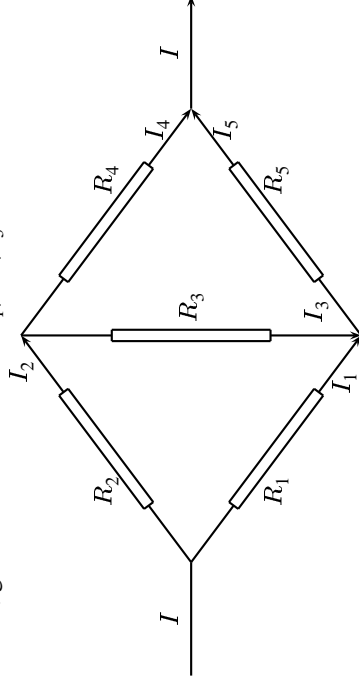


Abb. 12: Ein Gleichstromnetzwerk

und ihr α -faches zur vorletzten:

$$\begin{array}{r} I_1 + I_2 \\ I_2 - I_3 - I_4 \\ -R_3 I_3 + R_4 I_4 - I_4 \\ -I_5 \\ (\beta - \alpha) I_5 \\ 0 \end{array} = \begin{array}{r} I \\ = \\ = \\ R_3 I_5 \\ -I \\ (R_1 - \alpha) I \\ = \\ 0 \end{array}$$

Damit können wir nacheinander

$$I_5 = \frac{R_1 - \alpha}{\beta - \alpha} \cdot I, \quad I_4 = I - I_5, \quad I_3 = \frac{R_4 I_4 - R_5 I_5}{R_3},$$

$$I_2 = I_3 + I_4 \quad \text{und} \quad I_1 = I - I_2$$

bestimmen, wobei sich der Leser noch überlegen sollte, warum die Division durch $\beta - \alpha$ unproblematisch ist.

Zum Berechnen der Ströme in konkreten Beispielen reicht diese Lösungsformel aus; ist man allerdings an einem symbolischen Ausdruck interessiert, muß man die Definitionen von $\alpha, \beta, R_{12}, R_{123}$ einsetzen und nacheinander alle rechte Seiten auf Ausdrücke nur in I und den R_i reduzieren. Dies ist eine *im Prinzip* einfache Übungsaufgabe in Bruchrechnung, die man allerdings im vorliegenden Fall besser einem Computeralgebrasystem überläßt. Als Ergebnis erhält man die expliziten Formeln

$$\begin{aligned} I_1 &= \frac{(R_2 R_5 + R_2 R_3 + R_2 R_4 + R_3 R_4) \cdot I}{R_1 R_5 + R_2 R_5 + R_3 R_5 + R_1 R_3 + R_2 R_3 + R_1 R_4 + R_2 R_4 + R_3 R_4} \\ I_2 &= \frac{(R_1 R_4 + R_1 R_5 + R_3 R_5 + R_1 R_3) \cdot I}{R_1 R_5 + R_2 R_5 + R_3 R_5 + R_1 R_3 + R_2 R_3 + R_1 R_4 + R_2 R_4 + R_3 R_4} \\ I_3 &= \frac{(R_1 R_4 - R_2 R_5) \cdot I}{R_1 R_5 + R_2 R_5 + R_3 R_5 + R_1 R_3 + R_2 R_3 + R_1 R_4 + R_2 R_4 + R_3 R_4} \\ I_4 &= \frac{(R_1 R_3 + R_1 R_5 + R_2 R_5 + R_3 R_5) \cdot I}{R_1 R_5 + R_2 R_5 + R_3 R_5 + R_1 R_3 + R_2 R_3 + R_1 R_4 + R_2 R_4 + R_3 R_4} \\ I_5 &= \frac{(R_2 R_3 + R_1 R_4 + R_2 R_4 + R_3 R_4) \cdot I}{R_1 R_5 + R_2 R_5 + R_3 R_5 + R_1 R_3 + R_2 R_3 + R_1 R_4 + R_2 R_4 + R_3 R_4} \end{aligned}$$

die für die meisten *konkreten* Anwendungen erheblich weniger nützlich sind als die obige Form des Ergebnisses.

Als letztes Beispiel schließlich betrachten wir eines, das auch von einem Parameter abhängt, bei dem man aber *nicht* wie im obigen Beispiel einfach durch Ausdrücke im Parameter dividieren darf. (Eigentlich hätten wir es da auch nicht immer dürfen, aber wir haben einfach angenommen, daß alle Widerstände wirklich vorhanden und damit positiv sind; da Kurzschlüsse immer wieder vorkommen, ist diese Annahme nicht hundertprozentig realistisch.) Das Gleichungssystem hänge ab von einem Parameter $a \in k$ und habe die Form

$$\begin{array}{r} x_1 + ax_2 + x_3 = 1 \\ x_1 + x_2 = 1 \\ -2x_1 - 2ax_2 - ax_3 = 1. \end{array}$$

Ein Computeralgebrasystem findet unschwer die Lösung

$$x_1 = \frac{a^2 - 3a - 1}{a^2 - 3a + 2}, \quad x_2 = \frac{3}{a^2 - 3a + 2}, \quad x_3 = \frac{-3}{a - 2}.$$

Diese „Lösung“ hat aber für $a = 2$ und auch für $a = 1$ Nullen im Nenner, ist dort also nicht erklärt. Für ein Computeralgebrasystem ist das kein Problem: Wie der Name sagt, rechnet es *algebraisch*, und da ist a keine reelle Zahl, sondern ein Symbol, das nichts mit irgendwelchen Zahlen zu tun hat. Damit ist $a - 2$ ein formaler Ausdruck, der nie Null sein kann, denn das *Symbol* a ist schließlich verschieden von der *Zahl* zwei.

Dieses Rechnen in sogenannten Funktionenkörpern ist mathematisch problemlos, ist aber nicht das, was in den meisten Anwendungen gefragt ist: Dort steht a im allgemeinen für eine variable Größe, in Abhängigkeit von der das Gleichungssystem gelöst werden soll. Man kann sich beispielsweise vorstellen, daß das Gleichungssystem ein lineares Regenerungsproblem beschreibt in Abhängigkeit von steuerbaren Größen x_1, x_2 und x_3 , wobei die zu steuernden Größen zu

$$x_1 + ax_2 + x_3, \quad x_1 + x_2 \quad \text{und} \quad -2x_1 - 2ax_2 - ax_3$$

werden. Der Parameter a wäre dann zu interpretieren als eine von außen vorgegebene Umgebungsbedingung (z.B. die Temperatur), und das linere Gleichungssystem besagt, daß wir das System so regeln wollen,

daß die drei steuerbaren Größen allesamt eins werden – unabhängig von der Außentemperatur.

Bei einer solchen Interpretation können wir natürlich *nicht* einfach durch $a - 2$ dividieren; ein Ergebnis, wie $x_3 = -3/(a - 2)$ besagt in so einem Fall, daß das Ziel im Falle $a = 2$ nicht erreichbar ist, und das ist ein sehr wichtiges Ergebnis. Bei einem System, das einen Stromkreis beschreibt, könnte das zum Beispiel bedeuten, daß beim Parameterwert $a = 2$ ein Kurzschluß entsteht, so daß dieser Parameterwert unbedingt verhindert werden muß. Deshalb muß man bei einem Gleichungssystem, das ein reales Problem beschreibt, vor jeder Division durch einen parameterabhängigen Ausdruck garantieren, daß dieser Ausdruck von Null verschieden ist, und man muß die Fälle, in denen er Null wird, gesondert diskutieren.

Im vorliegenden Beispiel (einer Vordiplomaufgabe vom April 1999) führt dies auf folgende Lösung:

Subtraktion der ersten Gleichung von der zweiten sowie Addition der zweifachen ersten Gleichung zur dritten ergibt

$$\begin{aligned}(a - 1)x_2 + x_3 &= 0 \\ (2 - a)x_3 &= 3.\end{aligned}$$

Für $a = 2$ ist die letzte dieser beiden Gleichungen unlösbar, ansonsten ist

$$x_3 = \frac{3}{2 - a} \quad \text{falls } a \neq 2.$$

Für $a = 1$ wird die vorletzte Gleichung zu $x_3 = 0$, was der schon gefundenen Lösung

$$x_3 = \frac{3}{2 - a} = 1$$

widerspricht; auch dann ist also das Gleichungssystem unlösbar. In allen anderen Fällen erhalten wir

$$x_3 = \frac{3}{(a - 1)(a - 2)} \quad \text{falls } a \neq 1, 2.$$

Schließlich läßt sich noch, beispielsweise aus der zweiten Gleichung des ursprünglichen Systems, x_1 berechnen und wir erhalten als Ergebnis:

Die Lösungsmenge ist

$$\mathcal{L} = \left\{ \left(1 - \frac{3}{(a-1)(a-2)}, \frac{3}{(a-1)(a-2)}, \frac{3}{a-2} \right) \right\},$$

falls $a \neq 1, 2$, und

$$\mathcal{L} = \emptyset, \quad \text{falls } a = 1 \text{ oder } a = 2$$

ist.

In einem solchen Fall wird man durch die Nullstellen des Nenners gewarnt, daß hier etwas schiefgehen muß; es gibt aber auch Beispiele, in denen ein Computeralgebrasystem Lösungen schlichtweg „übersieht“: Betrachten wir etwa das lineare Gleichungssystem

$$\begin{aligned}x_1 + 2x_3 &= 9 \\ 2x_1 + 3x_2 + x_3 &= 9 \\ -x_2 + ax_3 &= a + 2.\end{aligned}$$

Ein Computer findet leicht die Lösung

$$x = 7, \quad y = -2 \quad \text{und} \quad z = 1.$$

Der GAUSSalgorithmus führt uns aber über das Gleichungssystem

$$\begin{aligned}x_1 + 2x_3 &= 9 \\ 3x_2 - 3x_3 &= -9 \\ -x_2 + ax_3 &= a + 2\end{aligned}$$

oder

$$\begin{aligned}x_1 + 2x_3 &= 9 \\ x_2 - x_3 &= -3 \\ -x_2 + ax_3 &= a + 2\end{aligned}$$

auf die Endgestalt

$$\begin{aligned}x_1 + 2x_3 &= 9 \\ x_2 - x_3 &= -3 \\ (a - 1)x_3 &= a - 1,\end{aligned}$$

in der man nur für $a \neq 1$ aus der letzten Gleichung schließen darf, daß $z = 1$ ist; für $a = 1$ haben wir die immer erfüllte Gleichung $0z = 0$. Die Lösungsmenge ist hier also

$$\mathcal{L} = \{(7, -2, 1)\} \quad \text{für } a \neq 1$$

und

$$\mathcal{L} = \{(-2\lambda + 9, \lambda - 3, \lambda) \mid \lambda \in \mathbb{R}\} \quad \text{für } a = 1.$$

Jemand, der Maple hinreichend gut kennt, hätte natürlich auch diese vollständige Lösung damit ermitteln können, aber der einfachstmögliche Befehl reicht definitiv nicht aus – zumindest ein Grund, warum man auch heute noch lernen muß, lineare Gleichungssysteme von Hand zu lösen.

Ein anderer Grund, warum speziell Technische Informatiker das lernen müssen, liegt in der Natur vieler Anwendungen: Lineare Gleichungssysteme müssen beispielsweise gelöst werden bei Steuerungs- und Regelungsproblemen. In vielen Fällen wird diese Steuerung nicht von einem leistungsfähigen Universalrechner durchgeführt, sondern von einer eigens dafür entwickelten Schaltung, die mit möglichst wenig Aufwand arbeiten soll – sei es aus Kostengründen oder wegen des Raumbedarfs oder der Wärmeentwicklung. In solchen Fällen geht es dann darum, die Lösung möglichst effizient zu ermitteln, und bei der Definition des Wortes „effizient“ können hier durchaus auch nichtmathematische Gesichtspunkte eine Rolle spielen. Daher ist es wichtig, das volle Instrumentarium der Lösungstheorie linearer Gleichungssysteme zu beherrschen, um die jeweils beste Methode implementieren zu können. Deshalb werden wir auch noch Alternativen zum GAUSS-Algorithmus betrachten, und in der *Numerik I* werden weitere Verfahren folgen.

f) Die Struktur der Lösungsmenge

Nach diesen Beispielen ist es an der Zeit, wieder zu den theoretischen Grundlagen zurückzukehren. Sei also wieder

$$\begin{aligned} a_{11}x_1 + a_{12}x_2 + \dots + a_{1m}x_m &= b_1 \\ a_{21}x_1 + a_{22}x_2 + \dots + a_{2m}x_m &= b_2 \\ &\vdots \\ a_{n1}x_1 + a_{n2}x_2 + \dots + a_{nm}x_m &= b_n, \end{aligned}$$

ein allgemeines lineares Gleichungssystem. Wenn wir die a_{ij} zu einer

Matrix

$$A = \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1m} \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2m} \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nm} \end{pmatrix}$$

zusammenfassen und die Unbekannten und rechten Seiten zu Vektoren

$$\vec{x} = \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_m \end{pmatrix} \quad \text{und} \quad \vec{b} = \begin{pmatrix} b_1 \\ \vdots \\ b_m \end{pmatrix},$$

läßt sich das Gleichungssystem auch kurz als $A\vec{x} = \vec{b}$ schreiben, wobei wir das Produkt der Matrix A mit dem Vektor \vec{x} so definieren, daß es jener Vektor aus k^n sein soll, dessen i -te Komponente die Summe

$$\sum_{j=1}^m a_{ij}x_j$$

sein soll. Identifiziert man Vektoren aus k^m mit $m \times 1$ -Matrizen, ist das gerade das Produkt der $n \times m$ -Matrix A mit der $m \times 1$ -Matrix der Variablen.

Wir bezeichnen A als die *Matrix des Gleichungssystems* und

$$(A \mid \vec{b}) \stackrel{\text{def}}{=} \begin{pmatrix} a_{11} & a_{12} & \dots & a_{1m} & b_1 \\ a_{21} & a_{22} & \dots & a_{2m} & b_2 \\ \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots \\ a_{n1} & a_{n2} & \dots & a_{nm} & b_m \end{pmatrix}$$

als die *erweiterte Matrix*.

Damit können wir das Gleichungssystem in die Sprache der Vektorräume und linearen Abbildungen übersetzen: Wir betrachten die lineare Abbildung

$$\varphi: k^m \rightarrow k^n; \quad \vec{v} \mapsto A\vec{v},$$

und die Lösungsmenge des linearen Gleichungssystems ist

$$\mathcal{L} = \{\vec{v} \in k^m \mid \varphi(\vec{v}) = \vec{b}\}.$$

Für zwei Lösungsvektoren $\vec{v}, \vec{w} \in k^n$ ist

$$\varphi(\vec{v} - \vec{w}) = \varphi(\vec{v}) - \varphi(\vec{w}) = \vec{b} - \vec{b} = \vec{0},$$

die Differenz zweier Lösungen ist also eine Lösung des entsprechenden linearen Gleichungssystems mit lauter Nullen auf der rechten Seite.

Definition: Ein lineares Gleichungssystem $A\vec{x} = \vec{b}$ heißt *homogen*, wenn $\vec{b} = \vec{0}$ ist; ansonsten heißt es *inhomogen*. $A\vec{x} = \vec{0}$ heißt das zu $A\vec{x} = \vec{b}$ gehörige homogene Gleichungssystem.

Damit wissen wir also

Lemma: Zwei Lösungen des linearen Gleichungssystems $A\vec{x} = \vec{b}$ unterscheiden sich durch eine Lösung des homogenen Gleichungssystems. ■

Die Lösung eines homogenen Gleichungssystems besteht aus allen Vektoren aus k^n , die von der oben definierten linearen Abbildung φ auf den Nullvektor abgebildet werden, ist also gerade der Kern von φ und damit ein Untervektorraum von k^n . Insbesondere ist die Lösungsmenge eines homogenen linearen Gleichungssystems also nie leer: Wie man sofort auch direkt sieht, gibt es immer die sogenannte *triviale* Lösung, bei der alle Variablen gleich Null sind.

Nach der Dimensionsformel aus §11) ist

$$\dim \text{Kern } \varphi = m - \dim \text{Bild } \varphi,$$

und das Bild wird erzeugt von den m Vektoren $\varphi(\vec{e}_j) = A\vec{e}_j$. Das sind aber gerade die Spaltenvektoren der Matrix A ; die Dimension des Bildes ist also gleich der Anzahl linear unabhängiger Spaltenvektoren von A , und diese Zahl hatten wir oben als den (Spalten-)Rang der Matrix definiert. Damit wissen wir also

Lemma: Die Lösungsmenge des homogenen linearen Gleichungssystems $A\vec{x} = \vec{0}$ in m Variablen ist ein Untervektorraum der Dimension $m - \text{Rang } A$. ■

Im Falle eines inhomogenen Gleichungssystems ist die Sache nicht ganz so einfach: Schließlich hatten wir bei den Beispielen schon gesehen,

daß von zwei Gleichungssystemen, die sich nur in ihrer rechten Seite unterscheiden, das eine unlösbar sein kann, während das andere eine oder mehrere Lösungen hat.

Der Grund dafür wird klar, wenn wir das Gleichungssystem wieder über die lineare Abbildung φ interpretieren: Das Gleichungssystem $A\vec{x} = \vec{b}$ ist genau dann lösbar, wenn die rechte Seite \vec{b} im Bild von φ liegt. Damit muß sie linear abhängig sein von den Spaltenvektoren von A , die ja den Bildraum erzeugen, d.h. der Rang der *erweiterten* Matrix, die außer den Spaltenvektoren von A noch den Vektor \vec{b} enthält, darf nicht größer sein, als der von A . Kleiner kann er natürlich nicht sein, also haben wir gezeigt

Lemma: Ein inhomogenes Gleichungssystem $A\vec{x} = \vec{b}$ ist genau dann lösbar, wenn der Rang r seiner erweiterten Matrix gleich dem von A ist. Es ist genau dann eindeutig lösbar, wenn dieser gemeinsame Rang gleich der Anzahl m der Variablen ist. ■

Ist der gemeinsame Rang von Matrix und erweiterter Matrix kleiner als m , so ist das Gleichungssystem nicht eindeutig lösbar. Da sich zwei Lösungen um eine Lösung des zugehörigen homogenen Gleichungssystems unterscheiden und diese wiederum einen Vektorraum der Dimension $m - \text{Rang } A$ bilden, hängt die Lösung dann von $m - \text{Rang } A$ Parametern ab, ist aber für ein echt inhomogenes Gleichungssystem kein Vektorraum: Ein Vektorraum enthält stets den Nullvektor, und wenn es eine Lösung gibt, bei der *alle* Variablen verschwinden, stehen auf der rechten Seite des Gleichungssystems lauter Nullen, d.h. das Gleichungssystem ist homogen.

Das obige Lemma wird nur selten von praktischem Nutzen sein, denn wenn Matrix und erweiterte Matrix keine sehr spezielle Gestalt haben, wird der GAUSS-Algorithmus im allgemeinen die einfachste Möglichkeit sein, um die Ränge von Matrix und erweiterter Matrix zu bestimmen. Man muß ihn allerdings nicht ganz zu Ende durchführen, denn die Ränge sind schon klar, wenn auf der linken Seite Treppengestalt erreicht ist. Der Vollständigkeit halber sei hier kurz angegeben, wie diese im allerallgemeinsten Fall aussieht:

Die verschiedenen Schritte des GAUSS-Algorithmus wirken sich auf die Matrix wie auch auf die erweiterte Matrix so aus, daß entweder zwei Zeilen miteinander vertauscht werden, oder aber ein Vielfaches einer Zeile zu einer anderen Zeile addiert wird – Addition bedeutet dabei die gewöhnliche komponentenweise Addition, d.h. die Addition von Zeilenvektoren. Am Ende entsteht eine erweiterte Matrix der Form

$$\left(\begin{array}{cccccccc} [0] & \bullet & [*] & * & [*] & * & \dots & [*] & * & [*] & * \\ [0] & 0 & [0] & \bullet & [*] & * & \dots & [*] & * & [*] & * \\ [0] & 0 & [0] & 0 & [0] & \bullet & \dots & [*] & * & [*] & * \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ [0] & 0 & [0] & 0 & [0] & 0 & \dots & [0] & \bullet & [*] & * \\ \hline [0] & 0 & [0] & 0 & [0] & 0 & \dots & [0] & 0 & [0] & \bullet \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ [0] & 0 & [0] & 0 & [0] & 0 & \dots & [0] & 0 & [0] & \bullet \\ \hline [0] & 0 & [0] & 0 & [0] & 0 & \dots & [0] & 0 & [0] & 0 \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \ddots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ [0] & 0 & [0] & 0 & [0] & 0 & \dots & [0] & 0 & [0] & 0 \end{array} \right),$$

wobei \bullet für ein von Null verschiedenes und $*$ für ein beliebiges Element des Körpers k steht; $[0]$ und $[*]$ stehen für keine, eine oder mehrere Null- b_{zw} . beliebige Elemente, deren Anzahl in untereinanderstehenden Termen jeweils die gleiche sein soll.

Die Zeilen zwischen den beiden eingezeichneten Linien, in denen alle Einträge der Matrix des Gleichungssystems verschwinden, müssen natürlich nicht wirklich auftreten, genauso wenig die Zeilen unterhalb der zweiten Linie, wo sogar alle Einträge der erweiterten Matrix verschwinden, so daß auch die rechten Seiten der entsprechenden Gleichungen in der Endgestalt nach Anwendung des GAUSS-Algorithmus Null sind.

Falls zwischen den beiden eingezeichneten Linien wirklich eine oder mehrere Zeilen stehen, ist das Gleichungssystem *unlösbar*, denn dann

gibt es ja in der Endform des Gleichungssystems Gleichungen, in denen links alle Koeffizienten Null sind, während rechts eine von Null verschiedene Zahl steht. Indem man gegebenenfalls ein Vielfaches der ersten solchen Gleichung von den etwa vorhandenen weiteren Gleichungen subtrahiert, kann man erreichen, daß alle weiteren Gleichungen zu $0 = 0$ werden, d.h. wir können erreichen, daß zwischen den beiden Linien *höchstens eine* Zeile steht, und das lineare Gleichungssystem ist genau dann lösbar, wenn keine dort steht.

Damit ist klar, daß die Anzahl der Zeilen oberhalb der ersten Linie der *Rang der Matrix A* ist und die Anzahl der Zeilen oberhalb der zweiten Linie (nachdem man dafür Sorge getragen hat, daß höchstens eine Zeile zwischen den beiden Linien steht) der *Rang der erweiterten Matrix*.

Noch etwas läßt sich diesem Diagramm ansehen: Der Rang der Matrix, die maximale Anzahl linear unabhängiger Spalten also, ist offenbar gerade gleich der Anzahl der Zeichen \bullet oberhalb des ersten Strichs. Genau das ist aber auch die maximale Anzahl linear unabhängiger Zeilen der Matrix, d.h. wir können am Rande noch notieren, daß der *Zeilenrang* einer Matrix gleich dem *Spaltenrang* ist, was die Kurzbezeichnung *Rang* rechtfertigt.

Betrachten wir zum Abschluß noch ein Beispiel für das Rangkriterium zur Lösbarkeit eines linearen Gleichungssystems: Im vorigen Abschnitt hatten wir das lineare Gleichungssystem

$$\begin{aligned} 2x_1 + 2x_2 &+ 5x_4 - 2x_5 + x_6 = 10 \\ 6x_1 - 3x_2 + x_3 + 5x_4 &- 6x_5 + 2x_6 = 12 \\ 4x_1 - 7x_2 &- 3x_4 + x_6 = 0 \\ 2x_1 - 7x_2 + x_3 + 13x_4 + 12x_5 &- 7x_6 = -8 \end{aligned}$$

als unlösbar erkannt. Seine erweiterte Matrix ist

$$\left(\begin{array}{cccccccc} 0 & 1 & 0 & 5 & -2 & 1 & 10 \\ 2 & 2 & 0 & -4 & -6 & 2 & 12 \\ 6 & -3 & 1 & 5 & 0 & -3 & 15 \\ 4 & -7 & 0 & -3 & 0 & 1 & 0 \\ 2 & -7 & 1 & 13 & 12 & -7 & -8 \end{array} \right),$$

deren Verbindungsvektor

$$\varphi(\mathbf{x}, \mathbf{y}) = \overline{\mathbf{x}\mathbf{y}} = \begin{pmatrix} y_1 - x_1 \\ \vdots \\ y_n - x_n \end{pmatrix}$$

zuordnet, und für $O = (a_1, \dots, a_n)$ ist

$$\psi_O \left(\begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} \right) = (a_1 + x_1, \dots, a_n + x_n).$$

Ganz entsprechend läßt sich für jeden beliebigen Körper k die Menge k^n zu einem affinen Raum machen; der zugehörige Vektorraum ist natürlich der *Vektorraum* k^n .

Weitere interessante Beispiele sind vor allem die Geraden, Ebenen usw. in diesem Raum; diese fassen wir zusammen unter der

Definition: Ein affiner Unterraum des affinen Raums (A, V) ist ein affiner Raum (B, U) mit $B \subseteq A$ und $U \leq V$, wobei auch die Abbildungen φ und ψ_O Einschränkungen der entsprechenden Abbildungen von (A, V) sind.

Betrachten wir etwa die Gerade

$$\{(1 + \lambda, \lambda) \mid \lambda \in \mathbb{R}\} \subseteq \mathbb{R}^2$$

durch den Punkt $(1, 0)$ mit Steigung 1. Hier ist B natürlich gleich der Menge aller Punkte auf der Geraden, also die gerade angegebene Menge selbst, und als Vektorraum nehmen wir den vom Richtungsvektor $\binom{1}{1}$ der Geraden aufgespannten Untervektorraum des \mathbb{R}^2 .

Dieselbe Gerade können wir auch durch die Gleichung

$$y = x + 1 \quad \text{oder} \quad -x + y = 1$$

beschreiben. Allgemein können wir, wie wir uns als nächstes überlegen wollen, jeden affinen Unterraum eines k^n als Lösungsmenge eines linearen Gleichungssystems in n Unbekannten interpretieren, und umgekehrt ist auch jede solche Lösungsmenge, falls sie nicht leer ist, affiner

Unterraum von k^n . (Mit k^n ist hier natürlich das Paar (k^n, k^n) gemeint, das wir kurz, wenn auch schlampig, als affinen Raum k^n bezeichnen.) Beginnen wir mit der Lösungsmenge L eines linearen Gleichungssystems

$$A\vec{x} = \vec{b} \quad \text{mit} \quad A \in k^{m \times n}, \quad \vec{b} \in k^m$$

für einen Vektor $\vec{x} \in k^n$; mit anderen Worten mit der Lösungsmenge von m linearen Gleichungen in n Unbekannten. (Hier schreiben wir, aus alter Gewohnheit, die Punkte eines affinen Raums ausnahmsweise als Vektoren.) Falls es Lösungen gibt, ist die Differenz $\vec{y} = \vec{x}^{(1)} - \vec{x}^{(2)}$ zweier (nicht notwendigerweise verschiedener) Lösungen $\vec{x}^{(1)}$ und $\vec{x}^{(2)}$ eine Lösung des homogenen Gleichungssystems $A\vec{y} = \vec{0}$.

Die Lösungsmenge eines *homogenen* linearen Gleichungssystems in n Variablen ist aber Kern einer linearen Abbildung und daher (und auch aus vielen anderen Gründen) ein Untervektorraum U des k^n . Zusammen mit diesem Untervektorraum wird L zu einem affinen Raum, wobei die Abbildung $\varphi: L \times L \rightarrow U$ zwei Lösungen $\vec{x}^{(1)}$ und $\vec{x}^{(2)}$ deren Differenz $\vec{y} = \vec{x}^{(1)} - \vec{x}^{(2)}$ als „Verbindungsvektor“ zuordnet; entsprechend macht für jede Lösung \vec{x} des inhomogenen Gleichungssystems die Abbildung $\psi_{\vec{x}}: U \rightarrow L$ eine Lösung \vec{y} des homogenen Gleichungssystems durch Addition von \vec{x} zu einer Lösung des inhomogenen Gleichungssystems.

Ist umgekehrt (B, U) ein affiner Unterraum von (k^n, k^n) , so können wir eine Basis $\{\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_r\}$ von U wählen und diese zu einer Basis $\{\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_n\}$ des k^n ergänzen. Bezüglich dieser neuen Basis des k^n ist dann U die Lösungsmenge des homogenen linearen Gleichungssystems

$$x_{r+1} = 0, \quad x_{r+2} = 0, \quad \dots, \quad x_n = 0.$$

Sind nun (c_1, \dots, c_n) und (d_1, \dots, d_n) zwei Punkte aus B , so liegt ihre Differenz (d.h. ihr „Verbindungsvektor“) in U , und somit muß für alle $i > r$ notwendigerweise $c_i = d_i$ sein. Damit ist B bezüglich der Basis $\{\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_n\}$ die Lösungsmenge des linearen Gleichungssystems

$$x_{r+1} = d_{r+1}, \quad x_{r+2} = d_{r+2}, \quad \dots, \quad x_n = d_n.$$

Durch Rücktransformation auf die Standardbasis des k^n kann man dieses lineare Gleichungssystem in ein lineares Gleichungssystem bezüglich der ursprünglichen Basis umformen.

Um den Kontakt an die Schulgeometrie zu verdeutlichen, sei für Interessenten noch kurz dargestellt, was man mit affinen Unterräumen *geometrisch* anstellen kann.

Spätestens die Interpretation als Lösungsmenge eines linearen Gleichungssystems sollte jedem klargemacht haben, daß der Durchschnitt zweier affiner Unterräume entweder leer ist oder wieder ein affiner Unterraum; in beiden Fällen kann er durch Lösen eines linearen Gleichungssystems ermittelt werden. Seine Dimension hängt offensichtlich von einer ganzen Reihe von Faktoren ab: Schon in der Ebene kann der Durchschnitt zweier Geraden entweder leer sein (parallele Geraden) oder nulldimensional (ein Schnittpunkt) oder eindimensional (zusammenfallende Geraden).

Definition: Für zwei affine Unterräume (A, U) und (B, V) eines affinen Raums (C, W) ist der von A und B aufgespannte affine Unterraum von (C, W) der kleinste affine Unterraum (S, T) von (C, W) , der beide enthält.

Bei dieser Definition stellt sich als erstes die Frage, ob sie überhaupt sinnvoll ist, ob es einen solchen kleinsten Raum also auch wirklich gibt. Dazu bilden wir den Durchschnitt aller affiner Unterräume, die (A, U) und (B, V) als Unterräume enthalten. Der Durchschnitt einer beliebigen Menge affiner Unterräume ist entweder leer oder wieder ein affiner Unterraum. Leer kann er hier nicht sein, da wir nur Unterräume betrachten, die die beiden gegebenen Räume enthalten, also ist er ein affiner Unterraum und offensichtlich der kleinste unter denen, die (A, U) und (B, V) als Unterräume enthalten.

Seine Dimension kann allerdings größer werden als die Summe der Dimensionen der beiden Ausgangsräume; ein wahrscheinlich aus der Schule bekanntes Beispiel dafür sind *windschiefe Geraden* im \mathbb{R}^3 , d.h. zwei Geraden, die zwar nicht parallel zueinander sind, die aber in zwei voneinander verschiedenen parallelen Ebenen liegen.

Ein Beispiel hierfür sind etwa die x -Achse eines kartesischen Koordinatensystems im \mathbb{R}^3 und die um eins in z -Richtung verschobene y -Achse. Diese beiden Geraden schneiden sich nicht, denn alle Punkte der ersten

haben z -Koordinate Null, während auf der zweiten $z = 1$ ist, und sie sind auch offensichtlich nicht parallel.

Wir wollen uns überlegen, daß es keine Ebene gibt, die beide Geraden enthält. Dazu gehen wir aus von der allgemeinsten Gleichung

$$ax + by + cz = d$$

für eine Ebene im \mathbb{R}^3 . Wenn diese Ebene die x -Achse enthalten soll, also die Menge aller Punkte der Form $(x, 0, 0)$, muß $a = d = 0$ sein. Die um eins in z -Richtung verschobene y -Achse besteht aus allen Punkten der Form $(0, y, 1)$; sie liegt in der Ebene, wenn $b = 0$ und $c = d$ ist. Für eine Ebene, die beide Geraden enthält, müßte also $a = b = c = d = 0$ sein, und dann haben wir keine Ebene mehr. Da es zwischen einer Ebene und dem gesamten \mathbb{R}^3 keine weiteren affinen Unterräume mehr gibt, ist der kleinste affine Unterraum, der die beiden Geraden enthält, der gesamte \mathbb{R}^3 .

Damit drängt sich die Frage auf, ob es möglicherweise auch im \mathbb{R}^4 oder in Räumen noch höherer Dimension zwei Geraden geben kann, die den gesamten Raum aufspannen. Da die Anschauung hier leider nicht weiterhilft, müssen wir abstrakt mathematisch argumentieren. Das wird am einfachsten, wenn wir rechnen können, und dazu führen wir Koordinatensysteme ein:

Definition: Ein Koordinatensystem des affinen Raums (A, V) besteht aus einem Punkt $O \in A$, genannt der Ursprung oder auch Nullpunkt des Koordinatensystems, und einer Basis von V . Die Geraden durch O mit einem Basisvektor als Richtungsvektor heißen *Koordinatenachsen*.

Bezüglich eines solchen Koordinatensystems hat dann in der Tat jeder Punkt x eines n -dimensionalen affinen Raums A ein n -tupel von Koordinaten, nämlich die Komponenten des Vektors \overrightarrow{Ox} . Bevor wir aber zeigen können, daß der affine Raum dadurch isomorph wird zu k^n , müssen wir zunächst definieren, was strukturerhaltende Abbildungen zwischen affinen Räumen überhaupt sein sollen:

Definition: Eine affine Abbildung zwischen den affinen Räumen (A, V) und (B, W) besteht aus einer Abbildung $\varphi: A \rightarrow B$ und einer linearen

Abbildung $\psi: V \rightarrow W$ derart, daß für alle Punkte $\mathbf{x}, \mathbf{y} \in A$ gilt:

$$\overline{\varphi(\mathbf{x}) \varphi(\mathbf{y})} = \psi(\overline{\mathbf{x}\mathbf{y}}).$$

Die Abbildung heißt *Isomorphismus* oder *Affinität*, falls φ bijektiv ist.

Offensichtlich ist φ genau dann bijektiv, wenn ψ ein Isomorphismus von Vektorräumen ist, so daß wir dies nicht zusätzlich fordern müssen. Es ist auch klar, daß nach Wahl eines Koordinatensystems eines n -dimensionalen affinen Raums die Koordinaten einen Isomorphismus mit dem affinen Raum k^n definieren.

Da wir wissen, wie lineare Abbildungen zwischen Vektorräumen bezüglich zweier Basen aussehen, können wir auch sofort hinschreiben, wie die Abbildung $\varphi: A \rightarrow B$ bezüglich zweier Koordinatensysteme aussieht:

$$(x_1, \dots, x_n) \mapsto \left(\sum_{j=1}^n a_{1j}x_j + b_1, \dots, \sum_{j=1}^n a_{mj}x_j + b_m \right),$$

im Gegensatz zu den homogenen linearen Abbildungen zwischen Vektorräumen sind hier also auch inhomogene lineare Abbildungen möglich. In Matrixschreibweise betrachtet man am besten die Spaltenvektoren:

$$\varphi((x_1, \dots, x_n)) = (y_1, \dots, y_m),$$

so ist

$$\begin{pmatrix} y_1 \\ \vdots \\ y_m \end{pmatrix} = A \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \end{pmatrix} + \vec{b} \quad \text{mit} \quad \vec{b} = \begin{pmatrix} b_1 \\ \vdots \\ b_m \end{pmatrix}.$$

Geometrisch betrachtet beschreibt der konstante Vektor \vec{b} also eine Verschiebung.

Vor allem in der Computergraphik faßt man die Matrix A und den Vektor \vec{b} oft auch zusammen zu einer Matrix A^* mit $m+1$ Zeilen und $n+1$ Spalten, indem man zunächst den Vektor \vec{b} als $(n+1)$ -te Spalte an die Matrix anhängt und dann als $(m+1)$ -te Zeile lauter Nullen einsetzt mit Ausnahme einer Eins an der letzten Stelle:

$$A^* = \begin{pmatrix} A & \vec{b} \\ \mathbf{0} & 1 \end{pmatrix},$$

wobei die fette Null für n gewöhnliche Nullen steht. Mit dieser Bezeichnung ist dann

$$\begin{pmatrix} y_1 \\ \vdots \\ y_m \\ \mathbf{1} \end{pmatrix} = A^* \begin{pmatrix} x_1 \\ \vdots \\ x_n \\ \mathbf{1} \end{pmatrix},$$

eine Formel, die zwar rechnerisch aufwendiger ist als die obige, dafür aber etwas kompakter. Sie hat auch den Vorteil, daß sich die Hintereinanderausführung affiner Abbildungen so durch ein Matrixprodukt beschreiben läßt.

Als Anwendung von Koordinatensystemen wollen wir, wie bereits erwähnt, die Dimension des Erzeugnisses zweier affiner Unterräume berechnen.

Betrachten wir zunächst die Dimension des Erzeugnisses zweier Unterräume:

Definition: Die Summe $U + V$ zweier Untervektorräume eines festen Vektorraums ist der kleinste Untervektorraum, der beide enthält.

Mit der Notation aus §1f) können wir dies auch als $U + V = [U \cup V]$ schreiben, denn für jede Teilmenge M eines Vektorraums hatten wir $[M]$ als kleinsten Untervektorraum definiert, der M enthält.

Lemma: Sind U und V endlichdimensional, so ist

$$\dim(U + V) = \dim U + \dim V - \dim(U \cap V).$$

Beweis: Wir starten mit einer Basis $\{\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_r\}$ des Durchschnitts $U \cap V$ und ergänzen diese zu einer Basis $\{\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_n\}$ von U und zu einer Basis $\{\vec{c}_1, \dots, \vec{c}_r, \vec{c}_{r+1}, \dots, \vec{c}_m\}$ von V . Dann ist $U + V$ der von den Vektoren \vec{b}_i und \vec{c}_j erzeugte Untervektorraum, denn einen kleineren Untervektorraum, der U und V enthält, kann es nicht geben. Außerdem sind diese Vektoren linear unabhängig: Ist nämlich

$$\lambda_1 \vec{b}_1 + \dots + \lambda_n \vec{b}_n + \mu_{r+1} \vec{c}_{r+1} + \dots + \mu_m \vec{c}_m = \vec{0},$$

so können wir dies auch schreiben als

$$\vec{v} \stackrel{\text{def}}{=} \lambda_1 \vec{b}_1 + \dots + \lambda_n \vec{b}_n = -(\mu_{r+1} \vec{c}_{r+1} + \dots + \mu_m \vec{c}_m).$$

Der Vektor \vec{v} läßt sich damit sowohl als Linearkombination von Vektoren aus U darstellen wie auch als Linearkombination von Vektoren aus V ; er liegt also in $U \cap V$. Da dieser Durchschnitt die Vektoren $\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_r$ als Basis hat, müssen daher λ_{r+1} bis λ_n verschwinden. Damit ist also

$$\lambda_1 \vec{b}_1 + \dots + \lambda_r \vec{b}_r + \mu_{r+1} \vec{c}_{r+1} + \dots + \mu_m \vec{c}_m = \vec{0},$$

und hier haben wir eine Darstellung des Nullvektors als Linearkombination von Basisvektoren des Vektorraums V . Also müssen auch alle restlichen λ_i sowie die sämtlichen μ_j verschwinden.

Somit ist $\{\vec{b}_1, \dots, \vec{b}_n, \vec{c}_{r+1}, \dots, \vec{c}_m\}$ eine Basis von $U + V$, d.h.

$$\dim(U + V) = n + (m - r) = \dim U + \dim V - \dim(U \cap V). \quad \blacksquare$$

Bei Untervektorräumen ist damit alles klar; kehren wir zurück zur den affinen Unterräumen; wir betrachten also zwei affinen Unterräume (A, U) und (B, V) eines affinen Raums (C, W) sowie den davon erzeugten affinen Unterraum (S, T) .

Falls A und B nichtleeren Durchschnitt haben, können wir Koordinatensysteme mit einem gemeinsamen Nullpunkt finden und W ist der Vektorraum $U + V$, d.h. in diesem Fall ist

$$\begin{aligned} \dim S &= \dim T = \dim(U + V) = \dim U + \dim V - \dim(U \cap V) \\ &= \dim A + \dim B - \dim(A \cap B), \end{aligned}$$

denn $A \cap B$ hat ein Koordinatensystem mit demselben Nullpunkt und daher ist der zugehörige Untervektorraum $U \cap V$.

Falls A und B aber disjunkt sind, müssen wir verschiedene Punkte O_A und O_B als Nullpunkte der entsprechenden Koordinatensysteme wählen; jetzt ist der Vektorraum T des von A und B aufgespannten affinen Raums (S, T) ganz sicher nicht mehr $U + V$, denn er muß nun auch den Verbindungsvektor von O_A und O_B enthalten. Wäre dieser als Summe $\vec{u} + \vec{v}$ von Vektoren $\vec{u} \in U$ und $\vec{v} \in V$ darstellbar, könnten wir den Vektor \vec{u} an O_A abtragen und $-\vec{v}$ an O_B ; beide Vektoren

hätten denselben Endpunkt, der somit im (leeren) Durchschnitt von A und B liegen müßte. Also ist T mindestens gleich $U + V$ plus dem vom Verbindungsvektor aufgespannten eindimensionalen Untervektorraum. Das reicht aber auch schon, denn nimmt man etwa O_A als Ursprung des Koordinatensystems, kommt man nun durch Abtragen der Vektoren aus diesem Untervektorraum zu jedem Punkt von A oder B . Also ist in diesem Fall

$$\begin{aligned} \dim S &= \dim T = 1 + \dim(U + V) \\ &= \dim U + \dim V - \dim(U \cap V) + 1. \end{aligned}$$

Insgesamt haben wir damit gezeigt

Lemma: (A, U) und (B, V) seien affine Unterräume eines affinen Raums (C, W) , und (S, T) sei der von beiden erzeugte affine Unterraum. Dann ist

$$\dim S = \begin{cases} \dim A + \dim B - \dim(A \cap B) & \text{falls } A \cap B \neq \emptyset \\ \dim A + \dim B - \dim(U \cap V) + 1 & \text{falls } A \cap B = \emptyset. \end{cases} \quad \blacksquare$$

Betrachten wir als Beispiel die beiden Unterräume

$$A = \left\{ (1, 0, 1, 0, 1) + \lambda \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \\ 5 \end{pmatrix} + \mu \begin{pmatrix} 5 \\ 4 \\ 3 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix} \mid \lambda, \mu \in \mathbb{R} \right\}$$

und

$$B = \left\{ (0, 1, 0, 1, 0) + \lambda \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} + \mu \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 4 \\ 9 \\ 16 \end{pmatrix} \mid \lambda, \mu \in \mathbb{R} \right\}$$

von \mathbb{R}^5 .

Der Untervektorraum zu A ist

$$U = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \\ 5 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 5 \\ 4 \\ 3 \\ 2 \\ 1 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \\ 5 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} 6 \\ 6 \\ 6 \\ 6 \\ 6 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \\ 5 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{bmatrix}$$

$$= \begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{bmatrix},$$

der zu B ist

$$V = \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{bmatrix}, \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \\ 4 \\ 9 \\ 16 \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{bmatrix} + \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ 2 \\ 6 \\ 12 \end{bmatrix}.$$

Der Durchschnitt der beiden Untervektorräume ist also eindimensional und wird vom gemeinsamen Basisvektor aufgespannt.

Zur Berechnung des Durchschnitts von A und B müssen wir untersuchen, ob es reelle Zahlen $\lambda_1, \mu_1, \lambda_2, \mu_2$ gibt, so daß

$$\begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \\ 5 \end{pmatrix} + \lambda_1 \begin{pmatrix} 5 \\ 4 \\ 3 \\ 2 \\ 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} + \mu_2 \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 4 \\ 9 \\ 16 \end{pmatrix}$$

ist. Mit den gerade berechneten neuen Basen von U und V können wir stattdessen auch das etwas einfachere Gleichungssystem

$$\begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} + \lambda_3 \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} + \mu_3 \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix} + \lambda_4 \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} + \mu_4 \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 2 \\ 6 \\ 12 \end{pmatrix}$$

betrachten mit neuen Variablen $\lambda_3, \mu_3, \lambda_4$ und μ_4 , denn der Durchschnitt zweier affiner Unterräume hängt natürlich nicht vom Koordinatensystem

ab. Hier können wir alle Basisvektoren auf die linke Seite bringen und die beiden Basispunkte in Gestalt ihres Verbindungsvektors auf die rechte; mit den neuen Variablen $\lambda = \lambda_3, \mu = \mu_3 - \lambda_4$ und $\nu = -\mu_4$ wird das Gleichungssystem dann zu

$$\lambda \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} + \mu \begin{pmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} + \nu \begin{pmatrix} 0 \\ 2 \\ 6 \\ 12 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -1 \\ 1 \\ -1 \\ 1 \\ -1 \end{pmatrix}.$$

Bei diesem System kann das für die erste Komponente nur dann gelten, wenn $\lambda = -1$ ist; setzen wir diesen Wert ein und betrachten dann die zweite Komponente, folgt, daß $\mu = 2$ sein muß. Für ν bleibt noch das Gleichungssystem

$$\nu \begin{pmatrix} 0 \\ 2 \\ 6 \\ 12 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} -1 \\ 1 \\ 1 \\ -1 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} - 2 \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ -4 \\ -4 \\ -8 \end{pmatrix},$$

das offensichtlich unlösbar ist. Damit war auch das ursprüngliche Gleichungssystem unlösbar, wir sind hier also im Fall $A \cap B = \emptyset$.

Nach obiger Formel hat das Erzeugnis von A und B daher die Dimension

$$\dim A + \dim B - \dim(U \cap V) + 1 = 2 + 2 - 1 + 1 = 4;$$

wie wir oben gesehen haben, enthält der zugehörige Untervektorraum außer $U + V$ auch noch den Verbindungsvektor

$$\begin{pmatrix} -1 \\ 1 \\ -1 \\ 1 \\ -1 \end{pmatrix}$$

der Nullpunkte $(0, 1, 0, 1, 0)$ von A und $(1, 0, 1, 0, 1)$ von B .

Da wir $U + V$ und auch den Verbindungsvektor kennen, läßt sich das Erzeugnis von A und B nun leicht explizit angeben: Es ist der affine

Unterraum

$$\left\{ \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} + \lambda \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 2 \\ 3 \\ 4 \end{pmatrix} + \mu \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 4 \\ 9 \\ 16 \end{pmatrix} + \nu \begin{pmatrix} 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \\ 1 \end{pmatrix} + \rho \begin{pmatrix} -1 \\ 1 \\ -1 \\ 1 \\ -1 \end{pmatrix} \mid \begin{matrix} \lambda, \mu, \nu, \\ \rho \in \mathbb{R} \end{matrix} \right\}.$$

h) Ausblick: Numerische Lösung linearer Gleichungssysteme

Mancher Leser mag sich in die Mittelstufe zurückversetzt gefühlt haben, als bei den Beispielen dieses Paragraphen plötzlich Brüche auftauchten anstelle der Dezimalzahlen, mit denen der „echte Praktiker“ seinen Taschenrechner füttert.

Tatsächlich sollte der GAUSS-Algorithmus, so wie er hier vorgestellt wurde, nur für Körper benutzt werden, in denen man *exakt* rechnen kann; beim Rechnen mit reellen Zahlen, vor allem wenn es per Computer oder Taschenrechner geschieht, muß man sich meist mit Näherungslösungen begnügen, und leider können in ungünstigen Fällen selbst kleine Rundungsfehler große Auswirkungen auf das Ergebnis haben.

Der Umgang mit Gleitkommazahlen ist Gegenstand der Numerik (und teilweise auch der Praktischen Informatik); hier sei nur anhand weniger Beispiele gezeigt, daß Probleme auftreten *können*:

Beginnen wir mit dem Gleichungssystem

$$\begin{aligned} 1,35x - 2,768y &= -10 \\ 4,241x - 8,69y &= -31,4 + \varepsilon. \end{aligned}$$

Seine Lösung liegt für $\varepsilon = 0$ bei

$$x \approx 41,527 \quad \text{und} \quad y \approx 23,866.$$

Stört man aber die rechte Seite nur im 0,01 in der zweiten Gleichung, ersetzt man dort also die 31,4 durch 31,41, wird die Lösung zu

$$x \approx 74,558 \quad \text{und} \quad y \approx 39,976,$$

und ersetzt man sie gar durch 31,5, erhält man

$$x \approx 371,838 \quad \text{und} \quad y \approx 184,964.$$

Schon kleine Störungen der Konstanten, wie sie durch allfällige Rundungsfehler immer wieder auftreten, können also das Ergebnis stark verfälschen. Im vorliegenden Fall läßt sich dieser Effekt leicht quantifizieren: Für allgemeines ε hat das obige Gleichungssystem die Lösung

$$x \approx 41,527 + 3303,10\varepsilon \quad \text{und} \quad y \approx 23,866 + 1610,98\varepsilon,$$

jede Störung der rechten Seite der zweiten Gleichung führt also zu einer mehr als 3000-fachen Störung des Werts von x .

In diesem einfachen Beispiel kann man relativ schnell sehen, was passiert; außerdem deuten die im Vergleich zur rechten Seite etwas kleinen Koeffizienten auf der linken Seite darauf hin, daß es Probleme geben könnte. Leider ist die Situation nicht immer so klar: Beim linearen Gleichungssystem

$$\begin{aligned} \frac{x_1}{2} + \frac{x_2}{3} + \frac{x_3}{4} + \frac{x_4}{5} + \frac{x_5}{6} + \frac{x_6}{7} &= 1 \\ \frac{x_1}{3} + \frac{x_2}{4} + \frac{x_3}{5} + \frac{x_4}{6} + \frac{x_5}{7} + \frac{x_6}{8} &= 1 \\ \frac{x_1}{4} + \frac{x_2}{5} + \frac{x_3}{6} + \frac{x_4}{7} + \frac{x_5}{8} + \frac{x_6}{9} &= 1 \\ \frac{x_1}{5} + \frac{x_2}{6} + \frac{x_3}{7} + \frac{x_4}{8} + \frac{x_5}{9} + \frac{x_6}{10} &= 1 \\ \frac{x_1}{6} + \frac{x_2}{7} + \frac{x_3}{8} + \frac{x_4}{9} + \frac{x_5}{10} + \frac{x_6}{11} &= 1 \\ \frac{x_1}{7} + \frac{x_2}{8} + \frac{x_3}{9} + \frac{x_4}{10} + \frac{x_5}{11} + \frac{x_6}{12} &= 1 \end{aligned}$$

sind die Koeffizienten im Vergleich zur rechten Seite durchaus in vernünftigen Größenordnungen, und die Lösung

$$\begin{aligned} x_1 &= -42, & x_2 &= 840, & x_3 &= -5040, \\ x_4 &= 12600, & x_5 &= -13860, & x_6 &= 5544 \end{aligned}$$

ist auch nicht sonderlich exotisch.

Berechnen wir die Lösung allerdings numerisch mit nur drei geltenden Ziffern, so erhalten wir die numerische Lösung

$$\begin{aligned} x_1 &= -19,0, & x_2 &= 171 & x_3 &= -359, \\ x_4 &= 216 & x_5 &= -83,8, & x_6 &= 98,2, \end{aligned}$$

die mit der korrekten Lösung offensichtlich nicht viel zu tun hat.

Bei diesem wie bei allen folgenden Beispielen von Gleitkommarechnungen wird ein Leser, der die Ergebnisse überprüfen möchte, mit hoher Wahrscheinlichkeit andere als die angegebenen Zahlenwerte erhalten. Der Grund liegt darin, daß das Ergebnis einer Rechnung mit Gleitkommazahlen nicht nur von der Anzahl der mitgeführten Dezimalstellen abhängt, sondern auch von der Reihenfolge der Rechenschritte. Das Assoziativgesetz gilt bei Gleitkommazahlen weder für die Addition noch für die Multiplikation: Beispielsweise ist bei drei geltenden Ziffern

$$(4,21 + 6,82) - 2,13 = 11,0 - 2,13 = 8,87,$$

aber

$$4,21 + (6,82 - 2,13) = 4,21 + 4,69 = 8,90,$$

wobei hier so gerechnet wurde, daß jedes Ergebnis *einer* Rechenoperation zunächst exakt bestimmt wurde und dann auf drei geltende Ziffern gerundet wurde. Die meisten heutigen Computer runden bei Gleitkommarechnungen auf diese Weise, auch wenn sie natürlich im allgemeinen nicht wirklich das exakte Zwischenergebnis berechnen. Es gibt aber Algorithmen, mit denen sich zu einer vorgegebenen Rechengenauigkeit eine Zahl berechnen läßt, die dasselbe Rundungsergebnis hat wie das exakte Zwischenergebnis. Taschenrechnern treiben nur selten einen so hohen Aufwand; hier können noch zusätzliche Fehler entstehen.

Die Nichtassoziativität von Gleitkommaoperationen hat noch eine weitere unerwartete Konsequenz: Zumindest bei Lösungsmethoden, die bei der Wahl des nächsten Eliminationsschritts auch Zufallsentscheidungen einfließen lassen (wie dies beispielsweise bei Maple der Fall ist), kann auch die mehrfache Lösung desselben Gleichungssystems mit demselben Algorithmus auf demselben Computer zu verschiedenen Ergebnissen führen, das Ergebnis ist also nicht nur nicht richtig, sondern sogar nicht einmal konsistent falsch.

Hier sind beispielsweise für das gerade betrachtete Beispiel die Ergebnisse aus zehn Lösungsversuchen mit Maple, gerechnet mit jeweils vier geltenden Ziffern:

x_1	x_2	x_3	x_4	x_5	x_6
-33,900	136,700	-120,800	510,500	-1455,000	1001,000
-20,400	235,900	-956,200	2039,000	-2304,000	1035,000
-33,900	136,700	-120,800	510,500	-1455,000	1001,000
-34,000	136,700	-120,000	509,700	-1456,000	1002,000
-37,200	172,500	-226,300	613,100	-1461,000	977,300
-34,000	136,700	-120,000	509,700	-1456,000	1002,000
17,600	-208,200	689,700	-636,100	-306,300	472,300
19,500	-249,300	874,000	-936,800	-120,000	442,500
8,000	-143,900	587,400	-692,700	-80,040	349,400
-20,400	235,900	-956,200	2039,000	-2304,000	1035,000

Egal wie stark die Zahlenwerte, die ein Leser beim Rechnen mit drei oder vier geltenden Ziffern bekommt, von den obigen abweichen, werden sie also mit ziemlicher Sicherheit eines gemeinsam haben: Sie haben nicht einmal entfernt mit den korrekten Zahlen zu tun und sind somit völlig unbrauchbar.

Eine Erhöhung der Ziffernzahl führt nur langsam zu besseren Ergebnissen: Bei einer Genauigkeit von vier bis fünfzehn Ziffern erhalten wir nacheinander die folgenden „Lösungen“:

Ziffern	x_1	x_2	x_3
4	-21,100	236,600	-940,200
5	8,550	-29,800	-458,970
6	19,806	-159,680	2,252
7	1,683	137,057	-1502,936
8	-33,359	699,124	-4325,108
9	-41,766	835,783	-5017,165
10	-42,004	840,010	-5039,853
11	-41,998	839,974	-5039,864
12	-41,999	839,988	-5039,936
13	-42,000	839,998	-5039,992
14	-42,000	840,000	-5039,999
15	-42,000	840,000	-5040,000
korrekt	-42	840	-5040

und

Ziffern	x_4	x_5	x_6
4	613,100	-1461,000	977,300
5	-312,910	-702,410	663,730
6	1427,120	-2813,060	1530,740
7	4960,798	-6457,628	2897,409
8	11062,780	-12367,780	5009,726
9	12418,887	-13683,876	5480,857
10	12599,672	-13859,628	5543,852
11	12600,048	-13860,032	5544,007
12	12599,855	-13859,858	5543,949
13	12599,981	-13859,982	5543,994
14	12599,998	-13859,998	5543,999
15	12600,000	-13860,000	5544,000
korrekt	12600	-13860	5544

Wie man sieht, werden die Ergebnisse erst ab zehnstelliger Genauigkeit halbwegs korrekt, h. h. trotz der kleinen Koeffizienten müßte man im vorliegenden Fall mit doppelgenauen reellen Zahlen rechnen. (Bei einer Gleitkommaarithmetik nach IEEE Standard 754, wie sie in den meisten heutigen Prozessoren realisiert ist, sind Gleitkommazahlen einfacher Genauigkeit mit einem relativen Fehler von bis zu etwa $5,96 \cdot 10^{-8}$ behaftet, was zwischen sieben und acht geltenden Ziffern entspricht; bei doppelter Genauigkeit liegt die Schranke bei etwa $1,11 \cdot 10^{-16}$; das entspricht nicht ganz sechzehn geltenden Ziffern.)

Daß selbst doppelte Genauigkeit nicht immer ausreicht, zeigt die Vergrößerung des obigen Gleichungssystems auf 15 Variable:

$$\begin{aligned} \frac{x_1}{4} + \frac{x_2}{5} + \frac{x_3}{6} + \frac{x_4}{7} + \frac{x_5}{8} + \frac{x_6}{9} + \frac{x_7}{10} + \frac{x_8}{11} + \frac{x_9}{12} + \frac{x_{10}}{13} + \frac{x_{11}}{14} + \frac{x_{12}}{15} + \frac{x_{13}}{16} + \frac{x_{14}}{17} + \frac{x_{15}}{18} &= 1 \\ \frac{x_1}{5} + \frac{x_2}{6} + \frac{x_3}{7} + \frac{x_4}{8} + \frac{x_5}{9} + \frac{x_6}{10} + \frac{x_7}{11} + \frac{x_8}{12} + \frac{x_9}{13} + \frac{x_{10}}{14} + \frac{x_{11}}{15} + \frac{x_{12}}{16} + \frac{x_{13}}{17} + \frac{x_{14}}{18} + \frac{x_{15}}{19} &= 1 \\ \frac{x_1}{6} + \frac{x_2}{7} + \frac{x_3}{8} + \frac{x_4}{9} + \frac{x_5}{10} + \frac{x_6}{11} + \frac{x_7}{12} + \frac{x_8}{13} + \frac{x_9}{14} + \frac{x_{10}}{15} + \frac{x_{11}}{16} + \frac{x_{12}}{17} + \frac{x_{13}}{18} + \frac{x_{14}}{19} + \frac{x_{15}}{20} &= 1 \\ \frac{x_1}{7} + \frac{x_2}{8} + \frac{x_3}{9} + \frac{x_4}{10} + \frac{x_5}{11} + \frac{x_6}{12} + \frac{x_7}{13} + \frac{x_8}{14} + \frac{x_9}{15} + \frac{x_{10}}{16} + \frac{x_{11}}{17} + \frac{x_{12}}{18} + \frac{x_{13}}{19} + \frac{x_{14}}{20} + \frac{x_{15}}{21} &= 1 \\ \frac{x_1}{8} + \frac{x_2}{9} + \frac{x_3}{10} + \frac{x_4}{11} + \frac{x_5}{12} + \frac{x_6}{13} + \frac{x_7}{14} + \frac{x_8}{15} + \frac{x_9}{16} + \frac{x_{10}}{17} + \frac{x_{11}}{18} + \frac{x_{12}}{19} + \frac{x_{13}}{20} + \frac{x_{14}}{21} + \frac{x_{15}}{22} &= 1 \end{aligned}$$

$$\begin{aligned} \frac{x_1}{7} + \frac{x_2}{8} + \frac{x_3}{9} + \frac{x_4}{10} + \frac{x_5}{11} + \frac{x_6}{12} + \frac{x_7}{13} + \frac{x_8}{14} + \frac{x_9}{15} + \frac{x_{10}}{16} + \frac{x_{11}}{17} + \frac{x_{12}}{18} + \frac{x_{13}}{19} + \frac{x_{14}}{20} + \frac{x_{15}}{21} &= 1 \\ \frac{x_1}{8} + \frac{x_2}{9} + \frac{x_3}{10} + \frac{x_4}{11} + \frac{x_5}{12} + \frac{x_6}{13} + \frac{x_7}{14} + \frac{x_8}{15} + \frac{x_9}{16} + \frac{x_{10}}{17} + \frac{x_{11}}{18} + \frac{x_{12}}{19} + \frac{x_{13}}{20} + \frac{x_{14}}{21} + \frac{x_{15}}{22} &= 1 \\ \frac{x_1}{9} + \frac{x_2}{10} + \frac{x_3}{11} + \frac{x_4}{12} + \frac{x_5}{13} + \frac{x_6}{14} + \frac{x_7}{15} + \frac{x_8}{16} + \frac{x_9}{17} + \frac{x_{10}}{18} + \frac{x_{11}}{19} + \frac{x_{12}}{20} + \frac{x_{13}}{21} + \frac{x_{14}}{22} + \frac{x_{15}}{23} &= 1 \\ \frac{x_1}{10} + \frac{x_2}{11} + \frac{x_3}{12} + \frac{x_4}{13} + \frac{x_5}{14} + \frac{x_6}{15} + \frac{x_7}{16} + \frac{x_8}{17} + \frac{x_9}{18} + \frac{x_{10}}{19} + \frac{x_{11}}{20} + \frac{x_{12}}{21} + \frac{x_{13}}{22} + \frac{x_{14}}{23} + \frac{x_{15}}{24} &= 1 \\ \frac{x_1}{11} + \frac{x_2}{12} + \frac{x_3}{13} + \frac{x_4}{14} + \frac{x_5}{15} + \frac{x_6}{16} + \frac{x_7}{17} + \frac{x_8}{18} + \frac{x_9}{19} + \frac{x_{10}}{20} + \frac{x_{11}}{21} + \frac{x_{12}}{22} + \frac{x_{13}}{23} + \frac{x_{14}}{24} + \frac{x_{15}}{25} &= 1 \\ \frac{x_1}{12} + \frac{x_2}{13} + \frac{x_3}{14} + \frac{x_4}{15} + \frac{x_5}{16} + \frac{x_6}{17} + \frac{x_7}{18} + \frac{x_8}{19} + \frac{x_9}{20} + \frac{x_{10}}{21} + \frac{x_{11}}{22} + \frac{x_{12}}{23} + \frac{x_{13}}{24} + \frac{x_{14}}{25} + \frac{x_{15}}{26} &= 1 \\ \frac{x_1}{13} + \frac{x_2}{14} + \frac{x_3}{15} + \frac{x_4}{16} + \frac{x_5}{17} + \frac{x_6}{18} + \frac{x_7}{19} + \frac{x_8}{20} + \frac{x_9}{21} + \frac{x_{10}}{22} + \frac{x_{11}}{23} + \frac{x_{12}}{24} + \frac{x_{13}}{25} + \frac{x_{14}}{26} + \frac{x_{15}}{27} &= 1 \\ \frac{x_1}{14} + \frac{x_2}{15} + \frac{x_3}{16} + \frac{x_4}{17} + \frac{x_5}{18} + \frac{x_6}{19} + \frac{x_7}{20} + \frac{x_8}{21} + \frac{x_9}{22} + \frac{x_{10}}{23} + \frac{x_{11}}{24} + \frac{x_{12}}{25} + \frac{x_{13}}{26} + \frac{x_{14}}{27} + \frac{x_{15}}{28} &= 1 \\ \frac{x_1}{15} + \frac{x_2}{16} + \frac{x_3}{17} + \frac{x_4}{18} + \frac{x_5}{19} + \frac{x_6}{20} + \frac{x_7}{21} + \frac{x_8}{22} + \frac{x_9}{23} + \frac{x_{10}}{24} + \frac{x_{11}}{25} + \frac{x_{12}}{26} + \frac{x_{13}}{27} + \frac{x_{14}}{28} + \frac{x_{15}}{29} &= 1 \\ \frac{x_1}{16} + \frac{x_2}{17} + \frac{x_3}{18} + \frac{x_4}{19} + \frac{x_5}{20} + \frac{x_6}{21} + \frac{x_7}{22} + \frac{x_8}{23} + \frac{x_9}{24} + \frac{x_{10}}{25} + \frac{x_{11}}{26} + \frac{x_{12}}{27} + \frac{x_{13}}{28} + \frac{x_{14}}{29} + \frac{x_{15}}{30} &= 1 \end{aligned}$$

Die Koeffizienten der linken und der rechten Seiten unterscheiden sich hier höchstens um den (moderaten) Faktor dreißig, und auch die Anzahl der Gleichungen ist im Vergleich zu den Systemen mit mehreren Tausend Variablen, die in vielen Anwendungen auftreten, eher gering. Daß es trotzdem numerische Probleme gibt, sieht man an der folgenden Tabelle; sie zeigt die korrekten und die mit fünfzehnstelliger Genauigkeit berechneten Werte der Variablen x_i :

x_1	240	-3173,68185135567
x_2	-28560	228151,786322960
x_3	1113840	-5303344,76558434
x_4	-21162960	58391350,3363271
x_5	232792560	-353947335,741599
x_6	-1629547920	1247733630,21701
x_7	7682154480	-2469397672,05011
x_8	-25241364720	1965727944,18240
x_9	58896517680	2105462770,85717
x_{10}	-98160862800	-6442117291,59057
x_{11}	116008292400	4902607321,68726
x_{12}	-94915875600	1334651674,35581
x_{13}	51108548400	-4588357739,33491
x_{14}	-16287339600	2863533974,79321
x_{15}	2326762800	-619210289,163625

Offensichtlich hat das berechnete Ergebnis nichts mit dem tatsächlichen zu tun, und auch hier werden verschiedene Computer oder sogar (im Falle etwa von Maple) derselbe Computer bei verschiedenen Versuchen völlig verschiedene Ergebnisse liefern.

Beim Lösen von linearen Gleichungssystemen muß man also unbedingt