Lattice Boltzmann Method

Bartłomiej Szwarga Grudzień 2024

1 Zastosowane narzędzia

Do realizacji projektu LBM (Lattice Boltzmann Method) wykorzystano język programowania C++, który ze względu na swoją wydajność i szerokie zastosowanie w symulacjach numerycznych stanowi idealny wybór do implementacji algorytmów wymagających dużej mocy obliczeniowej.

Podobnie jak w projekcie LGA, do wizualizacji wyników symulacji użyto biblioteki SFML (Simple and Fast Multimedia Library), która umożliwia łatwe tworzenie interfejsów graficznych, obsługę zdarzeń oraz zarządzanie multimediami. Dodatkowo, w celu renderowania grafiki wykorzystano OpenGL, który zapewnia wsparcie dla zaawansowanych technik graficznych w czasie rzeczywistym. Dzięki OpenGL możliwe było efektywne przedstawienie dynamiki płynów modelowanych metodą LBM.

Rozwiązania te okazały się niezwykle użyteczne w realizacji projektu, pozwalając na płynne przeniesienie doświadczeń z projektu LGA na nową implementację. C++ zapewnił solidną platformę do przeprowadzania intensywnych obliczeń numerycznych, podczas gdy SFML i OpenGL umożliwiły stworzenie atrakcyjnych wizualizacji, pozwalających na analizę wyników symulacji w czasie rzeczywistym.

2 Opis i realizacja modelu

W projekcie zaimplementowano model przepływu oparty na metodzie Lattice Boltzmann (LBM), który jest rozwinięciem klasycznego modelu Lattice Gas Automaton (LGA). Model ten wykorzystuje dyskretne stany komórek oraz dwuwymiarową macierz Matrix, której elementami są obiekty klasy Cell. Każda komórka posiada funkcje rozkładu, które opisują zachowanie cząsteczek gazu, oraz dodatkowe informacje dotyczące stanu komórki, takie jak obecność ściany.Klasa Simulation jest odpowiedzialna za obliczenia i aktualizację stanów komórek, a także za synchronizowanie obydwu operacji w każdej iteracji symulacji.

2.1 Klasa Cell

Klasa *Cell* reprezentuje podstawową jednostkę przestrzeni symulacji w modelu Lattice Boltzmann. Każda komórka przechowuje kluczowe informacje umożliwiające opis przepływu płynu.

Dane przechowywane w komórce obejmują trzy wektory funkcji rozkładu:

- fun-in: funkcje rozkładu przed streamingiem, opisujące transport masy w czterech kierunkach w danym kroku czasowym.
- fun-ex: funkcje rozkładu po streamingu, gotowe do kolejnej iteracji symulacji.
- fun-eq: funkcje rozkładu w stanie równowagi, wyznaczane na podstawie lokalnej gestości i prędkości.

Ponadto każda komórka przechowuje:

- density: lokalną gęstość płynu, obliczaną jako suma wartości w wektorze fun-in.
- weight: dodatkowy parametr używany w obliczeniach związanych z warunkami brzegowymi lub specyficznymi modyfikacjami.

2.2 Klasa Matrix

Przestrzeń symulacji jest reprezentowana w postaci macierzy obiektów klasy *Cell*. Domyślnie wszystkie komórki w macierzy są inicjalizowane jako **EMPTY**, z wartościami funkcji rozkładu ustawionymi na 0.0,0.0,0.0.0. Przygotowanie środowiska symulacji odbywa się za pomocą metody *prepare-environment*, która pozwala na modyfikację wybranych komórek w celu odwzorowania warunków brzegowych, takich jak ściany (**WALL**) lub komórki początkowe (**STARTING-STATE**).

Na rysunku poniżej przedstawiono przykładowe środowisko symulacji z układem ścian ograniczających obszar przepływu.

W stanie początkowym funkcje rozkładu we wszystkich komórkach są inicjalizowane równomiernie jako 0.25,0.25,0.25,0.25, co odzwierciedla stan równowagi w układzie. Dzięki temu możliwe jest zachowanie stabilności przepływu w początkowej fazie symulacji.

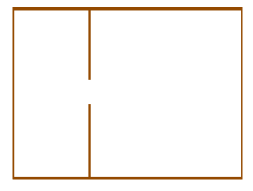


Figure 1: Środowisko symulacji

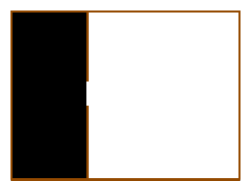


Figure 2: Stan początkowy

2.3 Klasa Simulation

Klasa Simulation jest odpowiedzialna za przeprowadzanie symulacji przepływu metodą Lattice Boltzmann (LBM). Proces symulacji składa się z dwóch głównych etapów: streamingu i kolizji. Oba etapy są wykonywane na nowej macierzy (kopia oryginalnej macierzy), co zapewnia spójność wyników w obrębie każdej iteracji. W poniższych podsekcjach przedstawiono szczegóły implementacji obu operacji.

2.3.1 Obsługa streamingu

Streaming odpowiada za przesunięcie cząsteczek między komórkami zgodnie z ich bieżącymi kierunkami ruchu. Każda cząsteczka przemieszcza się do sąsiedniej komórki w wyznaczonym kierunku, pod warunkiem, że nie jest to komórka typu **WALL**. Jeśli cząsteczka napotka ścianę, zostaje odbita, a jej kierunek ruchu ulega zmianie na przeciwny. Dzięki temu operacja streamingu odzwierciedla realistyczne zjawiska przemieszczania się cząsteczek w ograniczonej przestrzeni.

Metoda streaming aktualizuje funkcje rozkładu cząsteczek na podstawie

kierunków ich ruchu, przesuwając je do sąsiednich komórek. W poniższym fragmencie kodu przedstawiono realizację tej operacji:

```
void Simulation::streaming() {
   Matrix next_matrix = s;
    int rows = s.get_rows_num();
   int columns = s.get_columns_num();
    for (size_t i = 1; i < rows - 1; i++) {
       for (size_t j = 1; j < columns - 1; j++) {
           Cell& current_cell = s.get_element(i, j);
           array<double, 4> fun_ex = current_cell.get_fun(FUN_EX);
           if (fun_ex[0]) {
                Cell& right_cell = s.get_element(i, j + 1);
                if (right_cell.get_fun(FUN_IN) == WALL) {
                    next_matrix.get_element(i, j).set_direct_fun(FUN_IN, 2, fun_ex[0]);
                }
                else {
                    next_matrix.get_element(i, j + 1).set_direct_fun(FUN_IN,0, fun_ex[0]);
           }
           if (fun_ex[1]) {
                Cell& down_cell = s.get_element(i + 1, j);
                if (down_cell.get_fun(FUN_IN) == WALL) {
                    next_matrix.get_element(i, j).set_direct_fun(FUN_IN, 3, fun_ex[1]);
                }
                else {
                    next_matrix.get_element(i + 1, j).set_direct_fun(FUN_IN, 1, fun_ex[1]);
           }
           if (fun_ex[2]) {
                Cell& left_cell = s.get_element(i, j - 1);
                if (left_cell.get_fun(FUN_IN) == WALL) {
                   next_matrix.get_element(i, j).set_direct_fun(FUN_IN, 0, fun_ex[2]);
                }
                else {
                    next_matrix.get_element(i, j - 1).set_direct_fun(FUN_IN, 2, fun_ex[2]);
           if (fun_ex[3]) {
                Cell& up_cell = s.get_element(i - 1, j);
                if (up_cell.get_fun(FUN_IN) == WALL) {
                    next_matrix.get_element(i, j).set_direct_fun(FUN_IN, 1, fun_ex[3]);
                }
                else {
                    next_matrix.get_element(i - 1, j).set_direct_fun(FUN_IN, 3, fun_ex[3]);
```

```
}
}
s = next_matrix;
}
```

2.3.2 Obsługa kolizji

Kolizja w metodzie LBM polega na modyfikacji funkcji rozkładu cząsteczek w komórkach w wyniku ich interakcji. W implementacji założono, że kolizja prowadzi do przekształcenia funkcji rozkładu, co jest realizowane przez relaksację do funkcji równowagi. Każda komórka w obrębie symulacji oblicza nową gęstość, a także wartości funkcji rozkładu w stanie równowagi i w wyniku kolizji.

W poniższym fragmencie kodu przedstawiono metodę collision, która dokonuje obliczeń kolizyjnych w każdej komórce:

```
void Simulation::collision() {
   Matrix next_matrix = s;
   int rows = s.get_rows_num();
   int columns = s.get_columns_num();

   for (size_t i = 1; i < rows - 1; i++) {
      for (size_t j = 1; j < columns - 1; j++) {
        Cell& next_cell = next_matrix.get_element(i, j);
      if (s.get_element(i, j).get_fun(FUN_IN) != WALL) {
            next_cell.calculate_density();
            next_cell.calculate_fun_eq();
            next_cell.calculate_fun_ex();
      }
    }
}
s = next_matrix;
}</pre>
```

3 Wyniki symulacji

W pierwszej fazie symulacji, jak przedstawiono na **Rysunku 3**, system początkowo znajduje się w stanie równowagi, gdzie cząsteczki gazu są rozłożone równomiernie we wszystkich kierunkach. Jest to stan wyjściowy, w którym wszystkie funkcje rozkładu w komórkach są zainicjowane do wartości 0.25, 0.25, 0.25, 0.25.

Po przeprowadzeniu kilku iteracji symulacji, gaz zaczyna się rozprzestrzeniać w kierunkach wyznaczonych przez funkcje rozkładu, co można zaobserwować na

Rysunku 4 i Rysunku 5. Widać, jak cząsteczki płynu przemieszczają się przez przestrzeń, rozprzestrzeniając się od obszaru początkowego.

Na **Rysunku 6** widzimy, że gaz osiągnął dalszy etap rozprzestrzeniania się, gdzie widać znaczące zmiany w rozkładzie cząsteczek. Zachowanie gazu staje się bardziej złożone w zależności od warunków brzegowych, takich jak ściany, które zmieniają kierunek przepływu.

Na **Rysunku 7** przedstawiono stan końcowy, w którym gaz osiąga stabilny rozkład w przestrzeni, a cząsteczki są równomiernie rozproszone w kierunkach zgodnych z symulowanym przepływem.

Wszystkie te wyniki zostały uzyskane dzięki iteracyjnemu zastosowaniu metod streamingu i kolizji w każdej komórce przestrzeni symulacji, co pozwala na realistyczne odwzorowanie przepływów płynów za pomocą metody Lattice Boltzmann.

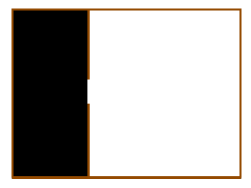


Figure 3: Stan początkowy

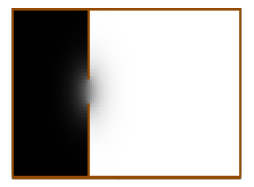


Figure 4: Rozprzestrzenianie się gazu

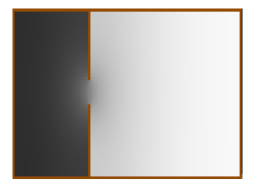


Figure 5: Dalsze rozprzestrzenianie się gazu

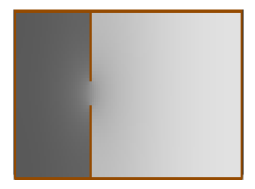


Figure 6: Dalsze rozprzestrzenianie się gazu

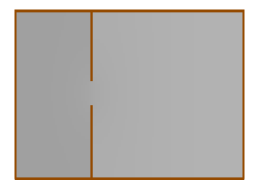


Figure 7: Stan końcowy