# Une introduction à Scilab

version 0.9999  $\alpha$ 

# Bruno Pinçon

Institut Elie Cartan Nancy E.S.I.A.L. Université Henri Poincaré Email: Bruno.Pincon@iecn.u-nancy.fr

Ce document a été initialement rédigé pour les étudiants ingénieurs de l'E.S.I.A.L. (École Supérieure d'Informatique et Application de Lorraine). Il décrit une petite partie des possibilités de Scilab, essentiellement celles qui permettent la mise en pratique de notions d'analyse numérique et de petites simulations stochastiques, c'est à dire :

- la manipulation des matrices et vecteurs de nombres flottants;
- la programmation en Scilab;
- quelques primitives graphiques;
- quelques fonctions importantes pour ces deux domaines (génération de nombres aléatoires, résolution d'équations, ...).

Scilab permet de faire beaucoup d'autres choses, en particulier dans le domaine de l'automatique, du traitement du signal, de la simulation de systèmes dynamiques (avec scicos)... Comme je pense compléter progressivement ce document, je suis ouvert à toutes remarques, suggestions et critiques permettant de l'améliorer (même sur les fautes d'orthographe...), envoyez les moi par courriel.

Mini historique des versions de ce document :

- version 0.999 : modifications du chapitre sur le graphique et quelques ajouts pour la programmation ;
   version relative à scilab-2.7 ;
- version 0.9999 (ce document) : adaptation du chapitre graphique au "nouveau graphique objet" de scilab; version relative à scilab-4.0.

A force de rajouter quelques paragraphes ici et là, ce document n'est plus très synthétique mais il existe maintenant d'autres introductions que vous pouvez récupérer à partir du site Scilab (voir plus loin).

# Remerciements

- au Doc Scilab qui m'a souvent aidé via le forum des utilisateurs;
- à Bertrand Guiheneuf qui m'a fourni le « patch » magique pour compiler Scilab 2.3.1 sur ma linuxette (la compilation des versions suivantes ne pose pas de problème sous linux);
- à mes collègues et amis, Stéphane Mottelet  $^1$ , Antoine Grall, Christine Bernier-Katzentsev et Didier Schmitt :
- un grand merci à Patrice Moreaux pour sa relecture attentive et les corrections dont il m'a fait part;
- à Helmut Jarausch, qui a traduit ce document en allemand, et qui m'a signalé quelques erreurs supplémentaires;
- et à tous les lecteurs qui m'ont apporté leurs encouragements, remarques et corrections.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>merci pour les « trucs » pdf Stéphane!

# Table des matières

1	Info		ns diverses 2
	1.1	Scilab e	n quelques mots
	1.2	Comme	nt utiliser ce document
	1.3		e de travail sous Scilab
	1.4	Où trou	ver de l'information sur Scilab?
	1.5	Quel est	t le statut du logiciel Scilab?
<b>2</b>	La	manipul	ation des matrices et vecteurs 5
	2.1	Entrer u	ine matrice
	2.2	Quelque	es matrices et vecteurs types
	2.3	L'instru	ction d'affectation de Scilab et les expressions scalaires et matricielles
		2.3.1	Quelques exemples basiques d'expressions matricielles
		2.3.2	Opérations « élément par élément »
		2.3.3 ]	Résoudre un système linéaire
		2.3.4 ]	Référencer, extraire, concaténer matrices et vecteurs
	2.4	Informa	tion sur l'espace de travail (*) $\dots \dots \dots$
	2.5	Utilisati	ion de l'aide en ligne
	2.6	Visualis	er un graphe simple
	2.7	Écrire e	t exécuter un script
	2.8	Complé	ments divers
		2.8.1	Quelques raccourcis d'écriture dans les expressions matricielles
		2.8.2 ]	Remarques diverses sur la résolution de systèmes linéaires (*)
		2.8.3	Quelques primitives matricielles supplémentaires (*)
			Les fonctions size et length
	2.9	Exercice	es
3	La	program	mation en Scilab
	3.1	Les bou	cles $\dots \dots \dots$
		3.1.1 ]	La boucle <b>for</b>
		3.1.2 ]	La boucle while 29
	3.2	Les inst	ructions conditionnelles
		3.2.1 1	La construction if then else
		3.2.2 ]	La construction select case $(*)$
	3.3	Autres 1	types de données
		3.3.1	Les chaînes de caractères
		3.3.2 ]	Les listes (*)
		3.3.3	Quelques expressions avec les vecteurs et matrices de booléens (*)
		3.3.4 l	les expressions booléennes dans les tests (if et while)
	3.4	Les fond	etions
		3.4.1 u	un premier exemple de fonction : la factorielle en scilab
			deuxième exemple : l'équation du second degré
			croisième exemple : l'algorithme d'Horner
			quatrième exemple : le tri insertion
			Passage des paramètres (*)

		3.4.6 Déverminage d'une fonction	1
		3.4.7 L'instruction break	2
		3.4.8 Quelques primitives utiles dans les fonctions	4
	3.5	Compléments divers	ô
		3.5.1 Longueur des identificateurs	ô
		3.5.2 Priorité des opérateurs	ô
		3.5.3 Récursivité	7
		3.5.4 Une fonction est une variable Scilab	
		3.5.5 Fenêtres de dialogues	
		3.5.6 Conversion d'une chaîne de caractères en expression Scilab	
	3.6	Lecture/écriture sur fichiers ou dans la fenètre Scilab	
	0.0	3.6.1 Les entrées/sorties à la fortran	
		3.6.2 Les entrées/sorties à la C	
	27	,	
	3.7		
	3.8	Exercices	1
4	$\mathbf{Les}$	graphiques 59	
	4.1	Généralités sur le nouveau graphique	9
		4.1.1 principes de base	9
		4.1.2 les fenêtres graphiques	)
	4.2	l'intruction plot	J
	4.3	modifier quelques propriétés des graphiques	2
	4.4	l'instruction plot2d	
	4.5	Des variantes de plot2d : plot2d2, plot2d3	
	4.6	Dessiner plusieurs courbes qui n'ont pas le même nombre de points	
	4.7	Jouer avec le système d'axes par défaut	
	4.8	Dessiner un histogramme	
	4.9	Récupérer ses graphiques sous plusieurs formats	
		Animations simples	
		Les surfaces: NOT YET UPDATED	
	4.11	4.11.1 Introduction à plot3d	
		4.11.1 Introduction a piotod	
		4.11.3 plot3d avec des facettes	
		4.11.4 Dessiner une surface définie par $x = x(u, v), y = y(u, v), z = z(u, v)$	
		4.11.5 plot3d avec interpolation des couleurs	
		Les courbes dans l'espace : NOT YET UPDATED	
		Divers: NOT YET UPDATED	
	4.14	quelques remarques sur le graphique scilab	5
5	App	olications et compléments : NOT YET UPDATED FOR GRAPHICS 86	3
	5.1	Équations différentielles	ô
		5.1.1 Utilisation basique de ode	ĉ
		5.1.2 Van der Pol one more time	7
		5.1.3 Un peu plus d'ode	3
	5.2	Génération de nombres aléatoires	)
		5.2.1 La fonction rand	
		5.2.2 La fonction grand	
	5.3	Les fonctions de répartition classiques et leurs inverses	
	5.4	Simulations stochastiques simples	
	0.4	5.4.1 Introduction et notations	
		5.4.1 Interoduction et notations	
		5.4.4 Test du $\chi^2$	
		5.4.5 Test de Kolmogorov-Smirnov	3

		5.4.6 Exercices	99
6	Bét	isier	102
	6.1	Définition d'un vecteur ou d'une matrice « coefficient par coefficient »	102
	6.2	Apropos des valeurs renvoyées par une fonction	102
	6.3	Je viens de modifier ma fonction mais	103
	6.4	Problème avec rand	103
	6.5	Vecteurs lignes, vecteurs colonnes	103
	6.6	Opérateur de comparaison	104
	6.7	Nombres Complexes et nombres réels	104
	6.8	Primitives et fonctions Scilab : SHOULD BE UPDATED	104
$\mathbf{A}$	Cor	rection des exercices du chapitre 2	106
В	Cor	rection des exercices du chapitre 3	107
$\mathbf{C}$	Cor	rection des exercices du chapitre 5 : NOT YET UPDATED FOR GRAPHICS	111

# Chapitre 1

# Informations diverses

# 1.1 Scilab en quelques mots

Qu'est-ce que Scilab? Soit vous connaissez déjà Matlab et alors une réponse rapide consiste à dire que Scilab en est un pseudo-clone libre (voir un plus loin quelques précisions à ce sujet) développé¹ par l'I.N.R.I.A. (Institut National de Recherche en Informatique et Automatique). Il y a quand même quelques différences mais la syntaxe est à peu près la même (sauf en ce qui concerne les graphiques). Si vous ne connaissez pas Matlab alors je vais dire brièvement que Scilab est un environnement agréable pour faire du calcul numérique car on dispose sous la main des méthodes usuelles de cette discipline, par exemple :

- résolution de systèmes linéaires (même creux),
- calcul de valeurs propres, vecteurs propres,
- décomposition en valeurs singulières, pseudo-inverse
- transformée de Fourier rapide,
- plusieurs méthodes de résolution d'équations différentielles (raides / non raides),
- plusieurs algorithmes d'optimisation,
- résolution d'équations non-linéaires,
- génération de nombres aléatoires,
- de nombreuses primitives d'algèbre linéaire utiles pour l'automatique.

D'autre part, Scilab dispose aussi de toute une batterie d'instructions graphiques, de bas-niveau (comme tracer un polygone, récuperer les coordonnées du pointeur de la souris, etc...) et de plus haut niveau (pour visualiser des courbes, des surfaces) ainsi que d'un langage de programmation assez simple mais puissant et agréable car il intègre les notations matricielles. Quand vous testez un de vos programmes écrit en langage Scilab, la phase de mise au point est généralement assez rapide car vous pouvez examiner facilement vos variables : c'est comme si l'on avait un débogueur. Enfin, si les calculs sont trop longs (le langage est interprété...) vous pouvez écrire les passages fatidiques comme des sous-programmes C ou fortran (77) et les lier à Scilab assez facilement.

# 1.2 Comment utiliser ce document

Rendez-vous en premier au chapitre deux où j'explique comment utiliser Scilab comme une calculette matricielle : il suffit de suivre les exemples proposés. Vous pouvez passer les sections étoilées (\*) dans une première lecture. Si vous êtes intéressé(e) par les aspects graphiques vous pouvez alors essayer les premiers exemples du chapitre quatre. Le chapitre trois explique les rudiments de la programmation en Scilab. J'ai commencé à écrire un chapitre cinq concernant quelques applications ainsi qu'un « bétisier » qui essaie de répertorier les erreurs habituelles que l'on peut commettre en Scilab (envoyer moi les votres!). Une dernière chose, l'environnement graphique de Scilab (la fenêtre principale, les fenêtres graphiques,...) est légèrement différent entre les versions Unix² et Windows, c-a-d que les boutons et menus ne sont

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>en fait Scilab utilise de nombreuses routines qui proviennent un peu de partout et qui sont souvent accessibles via Netlib <sup>2</sup>Sous Unix il y a en fait 2 interfaces graphiques : l'officielle basée sur les Athéna Widgets (Xaw ou Xaw3d) et une interface développée par Jean-Philippe Chancelier, basée sur le toolkit gtk avec donc un look plus moderne mais aussi des possibilités d'édition améliorée via la bibliothèque readline; cette version n'est pas officiellement supportée par le consortium scilab.

pas agencés exactement de la même manière. Dans ce document certains détails (du genre sélectionner l'item « truc » du menu « bidule »...) sont relatifs à la version Unix mais vous trouverez sans problème la manipulation équivalente sous Windows.

# 1.3 Principe de travail sous Scilab

Au tout début Scilab peut s'utiliser simplement comme une calculette capable d'effectuer des opérations sur des vecteurs et matrices de réels et/ou complexes (mais aussi sur de simples scalaires) et de visualiser graphiquement des courbes et surfaces. Dans ce cas basique d'utilisation, vous avez uniquement besoin du logiciel Scilab. Cependant, assez rapidement, on est amené à écrire des scripts (suite d'instructions Scilab), puis des fonctions et il est nécessaire de travailler de pair avec un éditeur de texte comme par exemple, emacs (sous Unix et Windows), wordpad (sous Windows), ou encore nedit, vi (sous Unix)... Scilab vient maintenant avec son propre éditeur intégré (scipad) qui peut aussi rendre des services lors du débogage de fonctions.

# 1.4 Où trouver de l'information sur Scilab?

La suite du document suppose que vous avez à votre disposition la version 4.0 du logiciel. Pour tout renseignement consulter la « Scilab home page » :

```
http://scilabsoft.inria.fr
```

à partir de laquelle vous avez en particulier accès à différentes documentations, aux contributions des utilisateurs, etc...

Le « Scilab Group » a écrit (entre fin 1999 et 2001) une vingtaine d'articles dans la revue « Linux magazine ». Plusieurs aspects de Scilab (dont la plupart ne sont pas évoqués dans cette introduction) y sont présentés, je vous les recommande donc. Ces articles sont consultables à partir de l'url :

```
http://www.saphir-control.fr/articles/
```

Scilab dispose aussi d'un forum usenet qui est le lieu adéquat pour poser des questions, faire des remarques, apporter une solution à une question préalablement posée, etc...:

```
comp.sys.math.scilab
```

Tous les messages qui ont été postés dans ce forum sont archivés<sup>3</sup> et accessibles à partir de la « home page » Scilab en cliquant successivement sur l'item Documentation & Support (cadre en haut à gauche) puis sur l'item Scilab Newsgroup (cadre en haut à gauche aussi).

Toujours à partir de la page Scilab, vous avez accès a un certain nombre de documents en choisissant la rubrique Books, Reports & Articles. En particulier :

- l'introduction de B. Ycart (Démarrer en Scilab);
- l'introduction de J.Ph Chancelier (Scilab : une introduction);
- « Scilab Bag Of Tricks » de Lydia E. van Dijk et Christoph L. Spiel qui est plutôt destiné aux personnes connaissant déjà bien Scilab (le développement de ce livre s'est hélas arrêté brutalement il y a quelques années);
- Travaux Pratiques sur Scilab classes par themes vous permet d'accéder à des projets réalisés avec
   Scilab par des élèves de l'ENPC;
- une introduction à l'informatique en utilisant Scilab (http://kiwi.emse.fr/SCILAB/).

Mais il y en a bien d'autres, et, selon vos besoins vous trouverez sans doute des documents plus adaptés que cette introduction.

# 1.5 Quel est le statut du logiciel Scilab?

Ceux qui connaissent bien les logiciels libres (généralement sous licence GPL) peuvent s'interroger sur le statut<sup>4</sup> de Scilab en tant que logiciel « libre et gratuit ». Voici ce qu'en dit le Doc dans un message posté sur le forum :

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>il s'agit en fait, d'un lien sur l'archivage opéré par Google.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>on peut trouver le texte de la licence à l'url http://scilabsoft.inria.fr/legal/licence.html

# Scilab: is it really free?

Yes it is. Scilab is not distributed under GPL or other standard free software copyrights (because of historical reasons), but Scilab is an Open Source Software and is free for academic and industrial use, without any restrictions. There are of course the usual restrictions concerning its redistribution; the only specific requirement is that we ask Scilab users to send us a notice (email is enough). For more details see Notice.ps or Notice.tex in the Scilab package.

Answers to two frequently asked questions: Yes, Scilab can be included a commercial package (provided proper copyright notice is included). Yes, Scilab can be placed on commercial CD's (such as various Linux distributions).

Néanmoins Scilab ne répond pas actuellement aux critères de la FSF ou l'OSI pour être considéré comme un logiciel libre (en particulier parce que vous ne pouvez pas redistribuer une version modifiée de scilab sans l'autorisation de l'INRIA). Malgré tout, d'après ses statuts, Scilab se doit de rester pour l'avenir un logiciel gratuit avec tous ses fichiers sources fournis. D'autre part, il semble qu'il y ait une volonté du consortium scilab<sup>5</sup> de passer à une licence de type GPL ou LGPL voire CECILL et qu'un examen des différents copyrights contenus dans le code scilab soit en cours dans ce but. Affaire à suivre donc.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>organisation qui a la charge de développer et promouvoir Scilab, cf http://www.scilabsoft.org

# Chapitre 2

# La manipulation des matrices et vecteurs

Cette première partie donne des éléments pour commencer à utiliser Scilab comme une calculette matricielle

Pour lancer Scilab, il suffit de rentrer la commande :

scilab

dans un terminal<sup>1</sup>. Si tout se passe bien, la fenêtre Scilab apparaît à l'écran avec en haut un menu (donnant en particulier accès au Help, aux Demos) suivi de la bannière scilab et de l'invite (-->) qui attend vos commandes :

.1.1.4.0

scilab-4.0

Copyright (c) 1989-2006
Consortium Scilab (INRIA, ENPC)

Startup execution:

loading initial environment

-->

# 2.1 Entrer une matrice

Un des types de base de Scilab est constitué par les matrices de nombres réels ou complexes (en fait des nombres « flottants »). La façon la plus simple de définir une matrice (ou un vecteur, ou un scalaire qui ne sont que des matrices particulières) dans l'environnement Scilab est d'entrer au clavier la liste de ses éléments, en adoptant les conventions suivantes :

- les éléments d'une même ligne sont séparés par des espaces ou des virgules;
- la liste des éléments doit être entourée de crochets [];
- chaque ligne, sauf la dernière, doit se terminer par un point-virgule.

Par exemple, la commande :

-->A=[1 1 1;2 4 8;3 9 27]

produit la sortie :

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Ou de cliquer sur un item de menu ou une icône prévus pour cet effet!

```
A =
! 1. 1. 1. !
! 2. 4. 8. !
! 3. 9. 27.!
```

mais la matrice est bien sûr gardée en mémoire pour un usage ultérieur. En fait si vous terminez l'instruction par un point virgule, le résultat n'apparaît pas à l'écran. Essayer par exemple :

```
-->b=[2 10 44 190];
```

pour voir le contenu du vecteur ligne b, on tape simplement :

```
-->b
```

et la réponse de Scilab est la suivante :

```
b = ! 2. 10. 44. 190. !
```

Une instruction très longue peut être écrite sur plusieurs lignes en écrivant trois points à la fin de chaque ligne à poursuivre :

```
-->T = [ 1 0 0 0 0 0;...

--> 1 2 0 0 0 0;...

--> 1 2 3 0 0 0;...

--> 1 2 3 4 0 0;...

--> 1 2 3 4 5 0;...

--> 1 2 3 4 5 6]
```

ce qui donne :

```
Τ
                                        0.!
    1.
           0.
                  0.
                          0.
                                 0.
    1.
           2.
                  0.
                          0.
                                 0.
                                        0.!
                                        0.!
           2.
                  3.
    1.
                         0.
                                 0.
!
    1.
           2.
                  3.
                         4.
                                 0.
                                        0.!
!
    1.
           2.
                  3.
                          4.
                                 5.
                                        0.!
                          4.
    1.
                                 5.
                                        6.!
```

Pour rentrer un nombre complexe, on utilise la syntaxe suivante (on peut se passer des crochets [] pour rentrer un scalaire) :

# 2.2 Quelques matrices et vecteurs types

Il existe des fonctions pour construire des matrices et vecteurs types, dont voici une première liste (il y en a bien d'autres dont nous parlerons ultérieurement ou que vous découvrirez avec le Help) :

#### matrices identités

Pour obtenir une matrice identité de dimension (4,4) :

```
-->I=eye(4,4)
 Ι
    1.
           0.
                  0.
                         0.!
                  0.
    0.
           1.
                         0.!
    0.
           0.
                  1.
                         0.!
    0.
           0.
                  0.
                         1.!
```

Les arguments de la fonction eye(n,m) sont le nombre de lignes n et le nombre de colonnes m de la matrice  $(Rmq : si \ n < m \ (resp. \ n > m)$  on obtient la matrice de la surjection (resp. injection) canonique de  $\mathbb{K}^m$  vers  $\mathbb{K}^n$ .)

## matrices diagonales, extraction de la diagonale

Pour obtenir une matrice diagonale, dont les éléments diagonaux sont formés à partir d'un vecteur :

```
-->B=diag(b)
В
    2.
                              0.
            0.
                     0.
                                    !
    0.
            10.
                     0.
                              0.
!
    0.
            0.
                     44.
                              0.
                                    !
    0.
            0.
                     0.
                              190.!
```

Rmq: cet exemple illustre le fait que Scilab distingue minuscule et majuscule, taper  ${\tt b}$  pour vous rendre compte que ce vecteur existe toujours dans l'environnement.

Appliquée sur une matrice la fonction diag permet d'en extraire sa diagonale principale sous la forme d'un vecteur colonne :

```
-->b=diag(B)
b =
! 2. !
! 10. !
! 44. !
! 190. !
```

Cette fonction admet aussi un deuxième argument optionnel (cf exercices).

# matrices de zéros et de uns

Les fonctions zeros et ones permettent respectivement de créer des matrices nulles et des matrices « de 1 ». Comme pour la fonction eye leurs arguments sont le nombre de lignes puis de colonnes désirées. Exemple :

```
-->C = ones(3,4)

C =

! 1. 1. 1. 1. !

! 1. 1. 1. 1. !

! 1. 1. 1. !
```

Mais on peut aussi utiliser comme argument le nom d'une matrice déjà définie dans l'environnement et tout se passe comme si l'on avait donné les deux dimensions de cette matrice :

```
-->0 = zeros(C)
0
    =
!
    0.
           0.
                  0.
                         0.!
!
    0.
           0.
                  0.
                         0.!
    0.
           0.
                  0.
                         0.!
```

## extractions des parties triangulaires supérieure et inférieure

Les fonctions triu et tril permettent elles d'extraire respectivement la partie triangulaire supérieure (u comme upper) et inférieure (l comme lower) d'une matrice, exemple :

```
-->U = triu(C)
U
    =
ļ
            1.
                           1. !
    1.
                    1.
    0.
            1.
                    1.
                           1. !
            0.
    0.
                    1.
                           1. !
```

#### matrices de nombres aléatoires

La fonction rand (dont nous reparlerons) permet de créer des matrices remplies de nombres pseudoaléatoires (suivants une loi uniforme sur [0,1[ mais il est possible d'obtenir une loi normale et aussi de choisir le germe de la suite) :

```
-->M = rand(2, 6)

M =

! 0.2113249  0.0002211  0.6653811  0.8497452  0.8782165  0.5608486 !

! 0.7560439  0.3303271  0.6283918  0.6857310  0.0683740  0.6623569 !
```

## vecteurs à incrément constant entre 2 composantes

Pour rentrer un vecteur (ligne) x à n composantes régulièrement réparties entre  $x_1$  et  $x_n$  (c-à-d telles  $x_{i+1} - x_i = \frac{x_n - x_1}{n-1}$ , n « piquets » donc n-1 intervalles...), on utilise la fonction linspace :

```
-->x = linspace(0,1,11)

x =

! 0. 0.1 0.2 0.3 0.4 0.5 0.6 0.7 0.8 0.9 1.!
```

Une instruction analogue permet, partant d'une valeur initiale pour la première composante, d'imposer « l'incrément » entre deux composantes, et de former ainsi les autres composantes du vecteur jusqu'à ne pas dépasser une certaine limite :

```
-->y = 0:0.3:1

y =
! 0. 0.3 0.6 0.9!
```

La syntaxe est donc :  $y = valeur_initiale:incrément:limite_a_ne_pas_dépasser$ . Lorsque l'on travaille avec des entiers, il n'y pas de problème (sauf entiers très grands...) à fixer la limite de sorte qu'elle corresponde à la dernière composante :

```
-->i = 0:2:12
i =
! 0. 2. 4. 6. 8. 10. 12.!
```

Pour les réels (approché par des nombres flottants) c'est beaucoup moins évident du fait :

- (i) que l'incrément peut ne pas « tomber juste » en binaire (par exemple  $(0.2)_{10} = (0.00110011...)_2$ ) et il y a donc un arrondi dans la représentation machine,
- (ii) et des erreurs d'arrondi numérique qui s'accumulent au fur et à mesure du calcul des composantes. Souvent l'incrément est égal à 1 et on peut alors l'omettre :

```
-->ind = 1:5
ind =
! 1. 2. 3. 4. 5.!
```

Finalement, si l'incrément est positif (resp. négatif) et que limite < valeur\_initiale (resp. limite > valeur\_initiale) alors on obtient un vecteur sans composantes (!) qui est un objet Scilab appelée matrice vide (cf section quelques primitives matricielles supplémentaires) :

```
-->i=3:-1:4
i = []
-->i=1:0
i = []
```

# 2.3 L'instruction d'affectation de Scilab et les expressions scalaires et matricielles

Scilab est un langage qui possède une syntaxe simple (cf chapitre suivant) dont l'instruction d'affectation prend la forme :

```
variable = expression
```

ou plus simplement

```
expression
```

où dans ce dernier cas la valeur de expression est affectée à une variable par défaut ans. Une expression Scilab peut être toute simple en ne mettant en jeu que des quantités scalaires comme celles que l'on trouve dans les langages de programmation courants, mais elle peut aussi être composée avec des matrices et des vecteurs ce qui déroute souvent le débutant dans l'apprentissage de ce type de langage. Les expressions « scalaires » suivent les règles habituelles : pour des opérandes numériques (réels, complexes) on dispose des 5 opérateurs +, -, \* , / et ^ (élévation à la puissance) et d'un jeu de fonctions classiques (cf table (2.1) pour une liste non exaustive<sup>2</sup>.

Ainsi pour rentrer une matrice « coefficients par coefficients » on peut utiliser en plus des constantes (qui sont en fait des expressions basiques) n'importe quelle expression délivrant un scalaire (réel ou complexe), par exemple :

```
-->M = [sin(%pi/3) sqrt(2) 5^(3/2); exp(-1) cosh(3.7) (1-sqrt(-3))/2]

M =

! 0.8660254 1.4142136 11.18034 !

! 0.3678794 20.236014 0.5 - 0.8660254i!
```

(Rmq: cet exemple montre un danger potentiel : on a calculé la racine carrée d'un nombre négatif mais Scilab considère alors que l'on a affaire à un nombre complexe et renvoie l'une des deux racines comme résultat).

# 2.3.1 Quelques exemples basiques d'expressions matricielles

Toutes les opérations usuelles sur les matrices sont disponibles : somme de deux matrices de mêmes dimensions, produit de deux matrices (si leurs dimensions sont compatibles  $(n,m) \times (m,p) \dots$ ), produit d'un scalaire et d'une matrice, etc...Voici quelques exemples (pour lesquels on utilise une partie des matrices précédemment rentrées). Rmq: tout texte rentré sur une ligne après // est un commentaire pour Scilab : ne les tapez pas, ils sont là pour fournir quelques remarques et explications !

```
-->D = A + ones(A) // taper A au préalable pour revoir le contenu de cette matrice
D =
! 2. 2. 2. !
! 3. 5. 9. !
! 4. 10. 28. !
```

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>Scilab propose d'autres fonctions mathématiques comme les fonctions de Legendre, des fonctions de Bessel, des fonctions elliptiques, etc. . . ainsi que des fonctions liées aux lois de probabilité usuelles (fonctions de répartition et leurs inverses).

```
valeur absolue ou module
     abs
             exponentielle
     exp
             logarithme népérien
     log
             logarithme base 10
  log10
     cos
             cosinus (argument en radian)
             sinus (argument en radian)
     sin
             sin(x)
    sinc
             tangente (argument en radian)
     tan
             cotangente (argument en radian)
    cotg
    acos
             arccos
             arcsin
    asin
             arctg
    atan
    cosh
             ch
    sinh
             sh
    tanh
             ^{\mathrm{th}}
   acosh
             argch
            argsh
   asinh
            argth
   atanh
    sqrt
            racine carrée
             partie entière E(x) = (\lfloor x \rfloor) = n \Leftrightarrow n \leq x < n+1
  floor
             partie entière supérieure [x] = n \Leftrightarrow n-1 < x \leq n
    ceil
             partie entière anglaise : int(x) = \lfloor x \rfloor si x > 0 et = \lceil x \rceil sinon
     int
             fonction erreur erf(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_0^x e^{-t^2} dt
     erf
             fonction erreur complémentaire ercf(x) = 1 - erf(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_{x}^{+\infty} e^{-t^2} dt
    erfc
             \Gamma(x) = \int_0^{+\infty} t^{x-1} e^{-t} dt
  gamma
lngamma
             ln(\Gamma(x))
             \frac{d}{dx}\ln(\Gamma(x))
dlgamma
```

Tab. 2.1 – quelques fonctions usuelles de Scilab

-->A + M

```
// somme de matrice impossible (3,3) + (2,6) : que dit Scilab ?
      !--error
inconsistent addition
-->E = A*C
                     // C est une matrice (3,4) dont les elements sont des 1
E =
   3.
           3.
                  3.
                         3. !
   14.
           14.
                  14.
                         14. !
          39.
   39.
                  39.
                         39. !
--> C*A
        // produit de matrice impossible (3,4)x(3,3): que dit Scilab?
     !--error
                 10
inconsistent multiplication
--> At = A' // la transposee s'obtient en postfixant la matrice par une apostrophe
Αt
          2.
                3.
                  !
   1.
    1.
          4.
                9.
                27. !
--> Ac = A + %i*eye(3,3) // je forme ici une matrice a coef. complexes
Аc
```

```
1. + i
            1.
                         1.
              4. + i
                         8.
   2.
                         27. + i
!
   3.
              9.
--> Ac_adj = Ac' // dans le cas complexe ' donne l'adjointe (transposee conjuguee)
Ac_adj =
                         3.
! 1. - i
              2.
                                 !
              4. - i
                         9.
                         27. - i
! 1.
              8.
-->x = linspace(0,1,5)' // je forme un vecteur colonne
   0. !
   0.25 !
   0.5 !
 0.75 !
! 1. !
-->y = (1:5)' // un autre vecteur colonne
  1. !
! 2.!
   3. !
  4.!
  5.!
-->p = y'*x // produit scalaire (x | y)
p =
   10.
-->Pext = y*x' // on obtient une matrice (5,5) ((5,1)x(1,5)) de rang 1 : pourquoi ?
Pext =
       0.25
                0.5
! 0.
                      0.75
                              1. !
       0.5
                      1.5
                              2. !
   0.
                1.
   0. 0.75
               1.5
                      2.25
                              3. !
  0.
       1.
               2.
                      3.
                              4.!
        1.25
   0.
               2.5
                      3.75
                              5.!
--> Pext / 0.25 // on peut diviser une matrice par un scalaire
ans =
   0.
         1.
              2.
                     3.
                           4. !
                           8. !
   0.
         2.
              4.
                     6.
   0.
        3.
              6.
                     9.
                           12. !
             8.
                    12.
                         16.!
   0.
         4.
           10.
                           20.!
! 0.
        5.
                   15.
--> A^2
        // elevation a la puissance d'une matrice
ans =
                  36. !
! 6.
          14.
          90.
                  250.!
   34.
          282.
                  804.!
! 102.
--> [0 1 0] * ans // on peut reutiliser la variable ans (qui contient
-->
                  // le dernier resultat non affecte a une variable)
```

```
ans =
! 34. 90. 250.!

--> Pext*x - y + rand(5,2)*rand(2,5)*ones(x) + triu(Pext)*tril(Pext)*y;
--> // taper ans pour voir le resultat
```

Une autre caractéristique très interessante est que les fonctions usuelles (voir table 2.1) s'appliquent aussi aux matrices « élément par élément » : si f désigne une telle fonction f(A) est la matrice  $[f(a_{ij})]$ . Quelques exemples :

```
-->sqrt(A)
ans =
   1.
                 1.
                        1.
    1.4142136
                        2.8284271 !
                 2.
    1.7320508
                 3.
                        5.1961524 !
-->exp(A)
ans =
    2.7182818
                 2.7182818
                               2.7182818 !
ļ
    7.3890561
                 54.59815
                               2980.958
    20.085537
                 8103.0839
                               5.320D+11!
```

Rmq: pour les fonctions qui ont un sens pour les matrices (différent de celui qui consiste à l'appliquer sur chaque élément...), par exemple l'exponentielle, le nom de la fonction est suivi par m. Ainsi pour obtenir l'exponentielle de A, on rentre la commande :

```
-->expm(A)
ans =
1.0D+11 *

! 0.5247379    1.442794    4.1005925 !
! 3.6104422    9.9270989    28.213997 !
! 11.576923    31.831354    90.468498 !
```

#### 2.3.2 Opérations « élément par élément »

Pour multiplier et diviser deux matrices A et B de même dimensions en appliquant ces opérations « élément par élément » on utilise les opérateurs .\* et ./ : A.\*B est la matrice  $[a_{ij}b_{ij}]$  et A./B  $[a_{ij}/b_{ij}]$ . De même, on peut élever à la puissance chaque coefficient en utilisant l'opérateur postfixé .^ : A.^p permet d'obtenir la matrice  $[a_{ij}^p]$ . Essayer par exemple :

```
-->A./A
ans =
! 1. 1. 1. !
! 1. 1. 1. !
```

#### Remarques:

- tant que A n'est pas une matrice carrée, A^n va fonctionner au sens « élément par élément », je conseille néanmoins d'utiliser A.^n car cette écriture est plus claire pour exprimer cette intention;
- si s est un scalaire et A une matrice, s.  $^{A}$  donnera la matrice  $[s^{a_{ij}}]$ .

# 2.3.3 Résoudre un système linéaire

Pour résoudre un système linéaire dont la matrice est carrée, Scilab utilise une factorisation LU avec pivot partiel suivie de la résolution des deux systèmes triangulaires. Cependant ceci est rendu transparent pour l'utilisateur par l'intermédiaire de l'opérateur \, essayer :

```
-->b=(1:3)
                //je cree un second membre b
   1. !
   2. !
   3. !
               // on resout Ax=b
-->x=A\b
x
   1. !
   0.!
   0.!
-->A*x - b
             // je verifie le resultat en calculant le vecteur residu
ans =
   0.!
   0.!
   0.!
```

Pour se souvenir de cette instruction, il faut avoir en tête le système initial Ax = y puis faire comme si on multipliait à gauche par  $A^{-1}$ , (ce que l'on symbolise par une division à gauche par A) d'où la syntaxe utilisée par Scilab. Ici on a obtenu un résultat exact mais en général, il y a des erreurs d'arrondi dues à l'arithmétique flottante :

```
-->R = rand(100,100); // mettre le ; pour ne pas submerger l'ecran de chiffres

-->y = rand(100,1); // meme remarque

-->x=R\y; // resolution de Rx=y

-->norm(R*x-y) // norm permet de calculer la norme de vecteurs (et aussi de matrices)

// (par defaut la norme 2 (euclidienne ou hermitienne))

ans =
1.134D-13
```

Rmq: vous n'obtiendrez pas forcément ce résultat si vous n'avez pas joué avec la fonction rand exactement comme moi... Lorsque la résolution d'un système linéaire semble douteuse Scilab renvoie quelques informations permettant de prévenir l'utilisateur (cf compléments sur la résolution des systèmes linéaires).

# 2.3.4 Référencer, extraire, concaténer matrices et vecteurs

Les coefficients d'une matrice peuvent être référencés avec leur(s) indice(s) précisés entre parenthèses, (). Par exemple :

```
-->A33=A(3,3)
A33 =
27.
-->x_30 = x(30,1)
x_30 =
-1.2935412
-->x(1,30)
!--error 21
invalid index
```

```
-->x(30)
ans =
- 1.2935412
```

Rmq: si la matrice est un vecteur colonne, on peut se contenter de référencer un élément en précisant uniquement son indice de ligne, et inversement pour un vecteur ligne.

Un des avantages d'un langage comme Scilab est que l'on peut extraire des sous-matrices tout aussi aisément. Quelques exemples simples pour commencer :

```
-->A(:,2)
            // pour extraire la 2 eme colonne
ans =
   1. !
   4.!
   9.!
-->A(3,:)
           // la 3 eme ligne
ans =
                27. !
   3.
         9.
-->A(1:2,1:2) // la sous matrice principale d'ordre 2
ans
   1.
          1. !
   2.
          4. !
```

Passons maintenant à la syntaxe générale : si A est une matrice de taille (n, m), et si  $v1 = (i_1, i_2, \ldots, i_p)$  et  $v2 = (j_1, j_2, \ldots, j_q)$  sont deux vecteurs (ligne ou colonne peut importe) d'indices dont les valeurs sont telles que  $1 \le i_k \le n$  et  $1 \le j_k \le m$  alors A(v1, v2) est la matrice (de dimension (p, q)) formée par l'intersection des lignes  $i_1, i_2, \ldots, i_p$  et des colonnes  $j_1, j_2, \ldots, j_q$ . Exemples :

```
-->A([1 3],[2 3])
ans =
! 1. 1. !
! 9. 27. !

-->A([3 1],[2 1])
ans =
! 9. 3.!
! 1. 1.!
```

Dans la pratique on utilise généralement des extractions plus simples, comme celle d'un bloc contigu ou bien d'une (ou plusieurs) colonne(s) ou ligne(s). Dans ce cas, on utilise l'expression i\_debut:incr:i\_fin pour générer les vecteurs d'indices, ainsi que le caractère : pour désigner toute l'étendue dans la dimension adéquate (cf premiers exemples). Ainsi pour obtenir la sous-matrice formée de la première et troisième ligne :

```
-->A(1:2:3,:) // ou encore A([1 3],:)

ans =

! 1. 1. !

! 3. 9. 27. !
```

Passons maintenant à la concaténation de matrices qui est l'opération permettant d'assembler (en les juxtaposant) plusieurs matrices, pour en obtenir une autre. Voici un exemple : on considère la matrice

suivante, avec un découpage par blocs :

$$A = \begin{pmatrix} 1 & 2 & 3 & 4 \\ \hline 1 & 4 & 9 & 16 \\ 1 & 8 & 27 & 64 \\ 1 & 16 & 81 & 256 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} A_{11} & A_{12} \\ A_{21} & A_{22} \end{pmatrix}.$$

On va d'abord définir les sous-matrices  $A_{11}$ ,  $A_{12}$ ,  $A_{21}$ ,  $A_{22}$ :

```
-->A11=1;
-->A12=[2 3 4];
-->A21=[1;1;1];
-->A22=[4 9 16;8 27 64;16 81 256];
enfin on obtient A par concaténation de ces 4 blocs :
-->A=[A11 A12; A21 A22]
       2.
            3.
   1.
   1.
       4.
            9.
                 16.
            27.
                 64.
   1.
       8.
       16.81.
                 256. !
```

pour la syntaxe tout se passe comme si nos sous-matrices étaient de simples scalaires (il faut bien sûr une certaine compatibilité entre le nombre de lignes et de colonnes des différents blocs...).

Il existe une syntaxe particulière pour détruire un ensemble de lignes ou de colonnes d'une matrice : si  $v=(k_1,k_2,\ldots,k_p)$  est un vecteur d'indices repérant des numéros de lignes ou de colonnes d'une matrice M alors  $M(\mathbf{v},:)=[]$  détruit les lignes  $k_1,k_2,\ldots,k_p$  de M et  $M(:,\mathbf{v})=[]$  détruit les colonnes  $k_1,k_2,\ldots,k_p$ . Enfin, pour un vecteur (ligne ou colonne) u,  $u(\mathbf{v})=[]$  détruit les entrées correspondantes.

## A propos de l'ordre des éléments d'une matrice

Les matrices de Scilab sont stockées colonne par colonne et cet ordre des éléments intervient dans plusieurs fonctions (voir par exemple  $\mathtt{matrix}$  qui permet de reformatter une matrice). En particulier, pour les opérations d'extraction et d'insertion, il est possible d'utiliser cet ordre implicite en utilisant seulement un seul vecteur d'indice (au lieu de deux, l'un désignant les colonnes et l'autre les lignes). Voici quelques exemples à partir de la matrice A précédente :

```
-->A(5)
ans =
2.
-->A(5:9)
ans =
! 2. !
! 4. !
! 8. !
! 16. !
! 3. !
-->A(5:9) = -1 // il s'agit d'une insertion
A =
```

```
! 1. - 1. - 1. 4. !
! 1. - 1. 9. 16. !
! 1. - 1. 27. 64. !
! 1. - 1. 81. 256. !
```

# 2.4 Information sur l'espace de travail (\*)

Il suffit de rentrer la commande :

-->who your variables are...

Anew	Α	A22	A21	A12	A11	x_30	A33	X
У	R	b	Pext	p	Ac_adj	Ac	At	E
D	cosh	ind	xx	i	linspace	M	U	0
zeros	C	В	I	Y	С	T	startup	ierr
scicos_pal		home	PWD	TMPDIR	percentli	.b	fraclabli	ib
soundlib	xdesslib	utillib	tdcslib	siglib	s2flib	roblib	optlib	metalib
elemlib	commlib	polylib	autolib	armalib	alglib	mtlblib	SCI	%F
%Т	%z	%s	%nan	%inf	old	newstacks	ize	\$
%t	%f	%eps	%io	%i	%e	%pi		
using 14875 elements out of 1000000.								
	and	75 varia	bles out c	of 10	)23			

et l'on voit apparaître :

- les variables que l'on a rentrées sous l'environnement : Anew, A, A22, A21, ..., b dans l'ordre inverse de leur création. En fait la première variable créée était la matrice A mais nous avons « augmenté » ses dimensions (de (3,3) à (4,4)) lors de l'exemple concernant la concaténation de matrice. Dans un tel cas, la variable initiale est détruite pour être recréée avec ses nouvelles dimensions. Ceci est un point important dont nous reparlerons lors de la programmation en Scilab;
- les noms des bibliothèques de Scilab (qui se terminent par lib) et un nom de fonction : cosh. En fait, les fonctions (celles écrites en langage Scilab) et les bibliothèques sont considérées comme des variables par Scilab ; Rmq : les « procédures » Scilab programmées en Fortran 77 et en C sont appelées « primitives Scilab » et ne sont pas considérées comme des variables Scilab ; dans la suite du document j'utilise parfois abusivement le terme « primitives » pour désigner des fonctions Scilab (programmées en langage Scilab) qui sont proposées par l'environnement standard ;
- des constantes prédéfinies comme  $\pi$ ,e, l'unité imaginaire i, la précision machine eps et les deux autres constantes classiques de l'arithmétique flottante (nan not a number) et inf (pour  $\infty$ ); ces variables dont le nom débute nécessairement par % ne peuvent pas être détruites;
- une variable importante **newstacksize** qui correspond à la taille (par défaut) de la pile (c-à-d de la mémoire disponible).
- ensuite Scilab indique le nombre de mots de 8 octets utilisés ainsi que la mémoire totale disponible (taille de la pile) puis le nombre de variables utilisées ainsi que le nombre maximum autorisé.

On peut changer la taille de la pile à l'aide de la commande stacksize(nbmots) où nbmots désigne la nouvelle taille désirée, et la même commande sans argument stacksize() permet d'obtenir la taille de la pile ainsi que le nombre maximum autorisé de variables.

Enfin si l'on veut supprimer une variable v1 de l'environnement, (et donc regagner de la place mémoire) on utilise la commande : clear v1. La commande clear utilisée seule détruit toutes vos variables et si vous voulez simplement détruire les variables v1, v2, v3, il faut utiliser clear v1 v2 v3.

# 2.5 Utilisation de l'aide en ligne

Elle s'obtient en cliquant sur le bouton Help de la fenêtre Scilab... Depuis la version 2.7 les pages d'aides sont au format html<sup>3</sup>. Si vous rentrez simplement la commande help (ou si vous cliquez sur le bouton Help) alors la page html affichée correspond à un classement de toutes les pages d'aide en un certain nombre de rubriques (Scilab Programming, Graphic Library, Utilities and Elementary functions,...). En cliquant sur une rubrique particulière vous obtenez la liste de toutes les fonctions classées dans cette rubrique, chacune étant accompagnée d'une brève description. En cliquant alors sur l'une de ces fonctions vous obtenez la page de la fonction en question.

Si vous connaissez le nom de la fonction qui vous intéresse, vous pouvez rentrer la commande help  $nom\_de\_la\_fonction$  dans la fenêtre de commande Scilab pour obtenir la page directement.

Enfin la commande apropos  $mot\_cl\acute{e}$  vous permet d'obtenir toutes les pages dans lesquelles la chaîne de caractères  $mot\_cl\acute{e}$  apparaît dans le nom de la fonction ou dans sa brève description.

Actuellement il peut être difficile de se diriger en utilisant les intitulés des rubriques (par exemple Elementary functions est un ensemble « fourre-tout » qui mériterait d'être redécoupé), n'hésitez donc pas à utiliser apropos.

# 2.6 Visualiser un graphe simple

Supposons que l'on veuille visualiser la fonction  $y = e^{-x}\sin(4x)$  pour  $x \in [0, 2\pi]$ . On peut tout d'abord créer un maillage de l'intervalle par la fonction linspace :

```
-->x=linspace(0,2*%pi,101);
```

puis, calculer les valeurs de la fonction pour chaque composante du maillage, ce qui, grâce aux instructions « vectorielles » ne nécessite aucune boucle :

```
-->y=exp(-x).*sin(4*x);
et enfin :
-->plot(x,y,"b")
-->xtitle("x","y","y=exp(-x)*sin(4x)")
```

où l'instruction plot permet de tracer une courbe passant par les points dont les coordonnées sont données dans les vecteurs x pour les abscisses et y pour les ordonnées. Le troisième argument est une chaîne de caractères (contenant ici que le seul caractère b) précisant que l'on veut une courbe bleue (sans plus de précision sur le style, les points sont reliés par des segments de droites, le tracé sera d'autant plus fidèle que les points seront nombreux).

# 2.7 Écrire et exécuter un script

On peut écrire dans un fichier nomfich une suite de commandes et les faire exécuter par l'instruction :

```
-->exec('nomfich') // ou encore exec nomfich
```

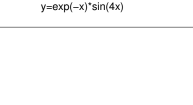
Une méthode plus conviviale est de sélectionner l'item File Operations proposé par le menu obtenu en appuyant sur le bouton File de la fenêtre Scilab. On obtient alors un menu qui permet de sélectionner son fichier (éventuellement en changeant le répertoire courant) et il ne reste plus qu'à cliquer sur le bouton Exec.

Si vous utilisez l'éditeur intégré scipad<sup>4</sup> vous pouvez faire exécuter votre script en utilisant le menu Execute ou plus directement avec le raccourci clavier Ctr-1.

Comme exemple de script, reprenons le tracé de la fonction  $e^{-x}\sin(4x)$  en proposant de plus le choix de l'intervalle de visualisation [a,b] ainsi que sa discrétisation. J'écris donc dans un fichier intitulé par exemple script1.sce les instructions Scilab suivantes :

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>le format de base est en fait du xml à partir duquel on obtient le html.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>Pour lancer scipad il suffit de cliquer sur le bouton Editor, ou encore de rentrer l'ordre -->scipad, voire -->scipad fichier1 fichier2 ... dans la fenêtre de commande.



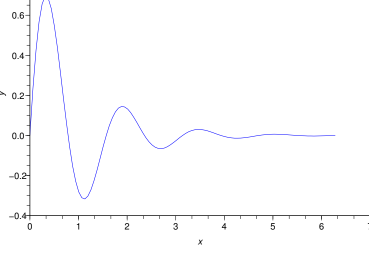


Fig. 2.1 – Un graphe simple

```
// mon premier script Scilab
a = input(" Rentrer la valeur de a : ");
b = input(" Rentrer la valeur de b : ");
n = input(" Nb d''intervalles n : ");
// calcul des abscisses
x = linspace(a,b,n+1);
// calcul des ordonnees
y = \exp(-x).*\sin(4*x);
// un petit dessin
        // efface le contenu de la fenêtre graphique
plot(x,y,"b")
xtitle("x","y","y=exp(-x)*sin(4x)")
```

0.8

- 1. pour s'y retrouver dans vos fichiers Scilab, il est recommandé de suffixer le nom des fichiers scripts par la terminaison .sce (alors qu'un fichier contenant des fonctions sera suffixé en .sci);
- 2. certains éditeurs (autres que scipad) peuvent aussi être munis d'un mode d'édition spécifique pour Scilab (voir la page Scilab). Pour emacs il en existe deux mais le meilleur est de loin celui d'Alexander Vigodner dont les dernières versions sont téléchargeables à partir de l'url :

http://www.geocities.com/avezunchik/scilab.html

#### Compléments divers 2.8

#### Quelques raccourcis d'écriture dans les expressions matricielles 2.8.1

Nous avons vu précédemment que la multiplication d'une matrice par un scalaire est reconnue par Scilab, ce qui est naturel (de même la division d'une matrice par un scalaire). Par contre Scilab utilise des raccourcis moins évidents comme l'addition d'un scalaire et d'une matrice. L'expression M + s où M est une matrice et s un scalaire est un raccourci pour :

```
M + s*ones(M)
```

c'est à dire que le scalaire est ajouté à tous les éléments de la matrice.

Autre raccourci : dans une expression du type A./B (qui correspond normalement à la division « élément par élément » de deux matrices de même dimension), si A est un scalaire alors l'expression est un raccourci pour :

```
A*ones(B)./B
```

on obtient donc la matrice  $[a/b_{ij}]$ . Ces raccourcis permettent une écriture plus synthétique dans de nombreux cas (cf exercices). Par exemple, si f est une fonction définie dans l'environnement, x un vecteur et s une variable scalaire alors :

```
s./f(x)
```

est un vecteur de même taille que x dont la i<sup>ème</sup>composante est égale à  $s/f(x_i)$ . Ainsi pour calculer le vecteur de composante  $1/f(x_i)$ , il semble que l'on puisse utiliser :

```
1./f(x)
```

mais comme 1. est syntaxiquement égal à 1, le résultat n'est pas celui escompté. La bonne manière d'obtenir ce que l'on cherche est d'entourer le nombre avec des parenthèses ou de rajouter un blanc entre le nombre et le point :

```
(1)./f(x) // ou encore 1 ./f(x) ou 1.0./f(x)
```

# 2.8.2 Remarques diverses sur la résolution de systèmes linéaires (\*)

1. Lorsque l'on a plusieurs seconds membres, on peut procéder de la façon suivante :

```
-->y1 = [1;0;0;0]; y2 = [1;2;3;4]; // voici 2 seconds membres (on peut mettre

--> // plusieurs instructions sur une seule ligne)

-->X=A\[y1,y2] // concaténation de y1 et y2

X =

! 4. - 0.8333333 !

! - 3. 1.5 !

! 1.3333333 - 0.5 !

! - 0.25 0.0833333 !
```

la première colonne de la matrice X est la solution du système linéaire  $Ax^1 = y^1$ , alors que la deuxième correspond à la solution de  $Ax^2 = y^2$ .

2. Nous avons vu précédemment que si A est une matrice carrée (n,n) et b un vecteur colonne à n composantes (donc une matrice (n,1)) alors :

```
x = A b
```

nous donne la solution du système linéaire Ax = b. Si la matrice A est détectée comme étant singulière, Scilab renvoie un message d'erreur. Par exemple :

```
-->A=[1 2;1 2];

-->b=[1;1];

-->A\b

!--error 19

singular matrix
```

Cependant si la matrice A est considérée comme mal conditionnée (ou éventuellement mal équilibrée) une réponse est fournie mais elle est accompagnée d'un message de mise en garde avec une estimation de l'inverse du conditionnement  $(cond(A) = ||A|| ||A^{-1}||)$ :

```
-->A=[1 2;1 2+3*%eps];
-->A\b
warning
matrix is close to singular or badly scaled.
results may be inaccurate. rcond = 7.4015D-17

ans =
! 1.!
! 0.!
```

Par contre si votre matrice n'est pas carrée, tout en ayant le même nombre de lignes que le second membre, Scilab va vous renvoyer une solution (un vecteur colonne de dimension le nombre de colonnes de A) sans s'émouvoir (sans afficher en général de message d'erreur). En effet, si dans ce cas l'équation Ax = b n'a généralement pas une solution unique<sup>5</sup>, on peut toujours sélectionner un vecteur unique x qui vérifie certaines propriétés (x de norme minimale et solution de min ||Ax - b||). Dans ce cas, la résolution est confiée à d'autres algorithmes qui vont permettre d'obtenir (éventuellement) cette pseudo-solution<sup>6</sup>. L'inconvénient est que si vous avez fait une erreur dans la définition de votre matrice (par exemple vous avez défini une colonne supplémentaire, et votre matrice est de taille (n,n+1)) vous risquez de ne pas vous en apercevoir immédiatement. En reprenant l'exemple précédent :

```
-->A(2,3)=1
                   // étourderie
A =
  1.
       2.
           0.!
   1.
      2.
           1. !
-->A\b
ans =
    0.
              ļ
    0.5
! - 3.140D-16 !
-->A*ans - b
ans =
   1.0D-15 *
! - 0.1110223 !
! - 0.1110223 !
```

En dehors de vous mettre en garde sur les conséquences de ce type d'étourderie, l'exemple est instructif sur les points suivants :

- x = A\y permet donc de résoudre aussi un problème de moindres carrés (lorsque la matrice n´est pas de rang maximum, il vaut mieux utiliser x = pinv(A)\*b, la pseudo-inverse étant calculée via la décomposition en valeurs singulières de A (cette décomposition peut s'obtenir avec la fonction svd);
- l'instruction A(2,3)=1 (l' erreur d'étourderie...) est en fait un raccourci pour : A = [A, [0;1]]

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup>soit (m,n) les dimensions de A (telles que  $n \neq m$ ), on a une solution unique si et seulement si m > n,  $KerA = \{0\}$  et enfin  $b \in ImA$  cette dernière condition étant exceptionnelle si b est pris au hasard dans  $\mathbb{K}^m$ ; dans tous les autres cas, on a soit aucune solution, soit une infinité de solutions

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup>dans les cas difficiles, c-à-d lorsque la matrice n'est pas de rang maximum (rg(A) < min(n, m) où n et m sont les 2 dimensions) il vaut mieux calculer cette solution en passant par la pseudo-inverse de A (x = pinv(A)\*b).

c'est à dire que Scilab détecte que vous voulez compléter la matrice A (par une troisième colonne) mais il lui manque un élément. Dans ce cas, il complète par des zéros.

- l'élément en position (2,2) est normalement égal à  $2+3\epsilon_m$  aux erreurs d'arrondi numérique près. Or le epsilon machine  $(\epsilon_m)$  peut être défini comme le plus grand nombre pour lequel  $1 \oplus \epsilon_m = 1$  en arithmétique flottante<sup>7</sup>. Par conséquent on devrait avoir  $2 \oplus 3\epsilon_m > 2$  alors que la fenêtre affiche 2. Ceci vient du format utilisé par défaut mais on peut le modifier par l'instruction format :

```
-->format('v',19)
```

```
-->A(2,2) ans =
```

#### 2.0000000000000000

alors que l'affichage par défaut correspond à format('v',10) (voir le Help pour la signification des arguments).

- Lorque l'on a calculé la « solution » de Ax = b on ne l'a pas affecté à une variable particulière et Scilab s'est donc servi de ans que j'ai ensuite utilisé pour calculer le résidu Ax b.
- 3. Avec Scilab on peut aussi directement résoudre un système linéaire du type xA = b où x et b sont des vecteurs lignes et A une matrice carrée (en transposant on se ramène à un système linéaire classique  $A^{\top}x^{\top} = b^{\top}$ ), il suffit de faire comme si l'on multipliait à droite par  $A^{-1}$  (en symbolisant cette opération par une division à droite par A):

```
x = b/A
```

et de même que précédemment, si A est une matrice rectangulaire (dont le nombre de colonnes est égal à celui de b) Scilab renvoie une solution, il faut donc, là aussi, faire attention.

# 2.8.3 Quelques primitives matricielles supplémentaires (\*)

# Somme, produit des coefficients d'une matrice, matrice vide

Pour faire la somme des coefficients d'une matrice, on utilise sum :

```
-->sum(1:6) // 1:6 = [1 2 3 4 5 6] : on doit donc obtenir 6*7/2 = 21 !!!!!
ans = 21.
```

Cette fonction admet un argument supplémentaire pour effectuer la somme selon les lignes ou les colonnes :

```
-->B = [1 2 3; 4 5 6]
В
   =
    1.
          2.
                3.!
    4.
          5.
                6.!
-->sum(B,"r")
               // effectue la somme de chaque colonne -> on obtient une ligne
ans
   5.
          7.
                9.!
-->sum(B,"c") // effectue la somme de chaque ligne -> on obtient une colonne
ans =
   6. !
    15. !
```

En fait sum(B,"r") désigne la somme des vecteurs lignes de la matrice  $B: sum(B,"r") = \sum_i B(i,:),$  sum(B,"c") correspondant à la somme des vecteurs colonnes :  $sum(B,"c") = \sum_j B(:,j)$ .

Il existe un objet très pratique « la matrice vide » que l'on définit de la façon suivante

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup>en fait tout nombre réel x tel que  $m \le |x| \le M$  peut être codé par un nombre flottant fl(x) avec :  $|x - fl(x)| \le \epsilon_m |x|$  où m et M sont respectivement le plus petit et le plus grand nombre positif codable en virgule flottante normalisée

La matrice vide intéragit avec d'autres matrices avec les règles suivantes : [] + A = A et [] \* A = []. Si on applique maintenant la fonction sum sur cette matrice vide, on obtient le résultat naturel :

```
-->sum([])
ans =
0.
```

identique à la convention utilisée en mathématique pour les sommations :

$$S = \sum_{i \in E} u_i = \sum_{i=1}^n u_i$$
 si  $E = \{1, 2, \dots, n\}$ 

lorsque l'ensemble E est vide, on impose en effet par convention S=0.

De manière analogue, pour effectuer le produit des éléments d'une matrice, on dispose de la fonction prod :

```
-->prod(1:5)
                 // en doit obtenir 5! = 120
ans =
    120.
-->prod(B,"r") // taper B pour revoir cette matrice...
ans =
   4.
          10.
                 18. !
-->prod(B, "c")
ans =
   6.
   120.!
-->prod(B)
ans =
   720.
-->prod([])
ans =
    1.
```

et l'on obtient toujours la convention usuelle rencontrée en mathématique :

$$\prod_{i \in E} u_i = 1, \ \text{ si } E = \emptyset.$$

#### somme et produit cumulés

Les fonctions cumsum et cumprod calculent respectivement les sommes et produits cumulés d'un vecteur ou d'une matrice :

```
-->x = 1:6

x =

! 1. 2. 3. 4. 5. 6.!

-->cumsum(x)

ans =
```

```
! 1. 3. 6. 10. 15. 21.!

-->cumprod(x)

ans =

! 1. 2. 6. 24. 120. 720.!
```

Pour une matrice l'accumulation se fait simplement selon l'ordre colonne par colonne :

```
-->x = [1 2 3;4 5 6]

x =

! 1. 2. 3.!

! 4. 5. 6.!

-->cumsum(x)

ans =

! 1. 7. 15.!

! 5. 12. 21.!
```

Et comme pour les fonctions sum et prod, on peut aussi faire les sommes et produits cumulés selon les lignes et les colonnes :

```
// somme cumulée des vecteurs lignes
-->cumsum(x,"r")
 ans
    1.
          2.
                 3. !
          7.
                 9.!
    5.
-->cumsum(x,"c")
                    // somme cumulée des vecteurs colonnes
 ans
          3.
    1.
                 6. !
                 15. !
          9.
    4.
```

Ici il faut toujours faire attention car on peut avoir tendance à supposer que l'option "r" fait la somme cumulée de chaque ligne mais il s'agit bien de la somme cumulée des vecteurs lignes (ce qui correspond à faire la somme cumulée sur chaque colonne), si on pose y = cumsum(x,"r") alors y est une matrice de même dimension que x et :

$$y(i,:) = \sum_{k=1}^{i} x(k,:)$$

De même si y = cumsum(x, "c") alors :

$$y(:,j) = \sum_{k=1}^{j} x(:,k)$$

Les fonctions mean, st\_deviation, min, max admettent aussi ce même argument optionnel. Comme pour sum et prod un autre moyen mnémotechnique<sup>8</sup> pour se souvenir de l'opération effectuée est de considérer que cette option ("r" ou "c") désigne aussi la forme finale obtenue (et donc min(x, "r") correspond à prendre le minimun de chaque colonne

# minimum et maximum d'un vecteur ou d'une matrice

Les fonctions min et max se chargent de ces opérations. Elles fonctionnent exactement comme sum et prod quant à l'argument supplémentaire pour calculer les minima ou maxima de chaque ligne ou colonne. Elles admettent aussi un argument de sortie supplémentaire donnant le premier indice où le minimum ou maximum est atteint (les premiers indices pour les minima maxima selon les lignes ou les colonnes). Exemples :

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>mais qui ne fonctionne pas pour FIXME

```
-->x = rand(1,5)
! 0.7738714
            -->\min(x)
ans =
   0.2505764
-->[xmin, imin] = min(x)
imin =
   5.
                 // le min est obtenu en x(5)
xmin =
   0.2505764
-->y = rand(2,3)
у =
  0.1493971
              0.475374
                         0.8269121 !
   0.1849924
              0.1413027
                         0.7530783 !
-->[ymin, imin] = min(y)
imin =
! 2.
       2. !
             // le min est obtenu pour y(2,2)
ymin =
   0.1413027
-->[ymin, imin] = min(y,"r") // minimum de chaque colonne
imin =
        2.
             2. ! // => les min sont y(1,1) y(2,2) y(2,3)
! 1.
ymin =
! 0.1493971
            0.1413027 0.7530783 !
-->[ymin, imin] = min(y,"c") // minimum de chaque ligne
imin =
! 1.!
                // les min sont y(1,1)
! 2.!
                //
                              y(2,2)
ymin =
! 0.1493971 !
   0.1413027 !
```

#### moyenne et écart type

Les fonctions mean et st\_deviation permettent de calculer la moyenne et l'écart type des composantes d'un vecteur ou d'une matrice. La formule utilisée pour l'écart type étant :

$$\sigma(x) = \left(\frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (x_i - \bar{x})^2\right)^{1/2} , \ \bar{x} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} x_i$$

```
-->st_deviation(x)
ans =
1.8708287
```

De même on peut calculer la moyenne (et aussi l'écart type) des lignes ou des colonnes d'une matrice :

```
-->x = [1 2 3;4 5 6]
x =
          2.
                3. !
   1.
    4.
          5.
                6.!
-->mean(x,"r")
                // la moyenne des vecteurs lignes (=les moyennes de chaque colonne)
ans =
   2.5
                 4.5 !
           3.5
-->mean(x,"c")
                 // la moyenne des vecteurs colonnes (=les moyennes de chaque ligne)
ans =
   2. !
   5.!
```

#### Remodeler une matrice

La fonction matrix permet de remodeler une matrice en donnant de nouvelles dimensions (mais avec le même nombre de coefficients en tout) .

```
-->B = [1 2 3; 4 5 6]
В
   =
           2.
                 3. !
    1.
                 6.!
    4.
           5.
-->B_new = matrix(B,3,2)
B_{new}
           5.!
    1.
    4.
           3. !
           6. !
    2.
```

Elle travaille en ordonnant les coefficients colonne par colonne. Une de ses utilisations est de transformer un vecteur ligne en vecteur colonne et inversement. Signalons encore un raccourci qui permet de transformer une matrice A (vecteurs ligne et colonne compris) en un vecteur colonne v:v=A(:), exemple :

```
-->A = rand(2,2)

A =

! 0.8782165  0.5608486 !

! 0.0683740  0.6623569 !

-->v=A(:)

v =

! 0.8782165 !

! 0.0683740 !

! 0.5608486 !

! 0.6623569 !
```

## Vecteurs avec espacement logarithmique

Parfois on a besoin d'un vecteur avec une incrémentation logarithmique pour les composantes (c-à-d tel que le rapport entre deux composantes successives soit constant :  $x_{i+1}/x_i = Cte$ ) : on peut utiliser dans ce cas la fonction logspace : logspace(a,b,n) : permet d'obtenir un tel vecteur avec n composantes, dont la première et la dernière sont respectivement  $10^a$  et  $10^b$ , exemple :

```
-->logspace(-2,5,8)
ans =
! 0.01 0.1 1. 10. 100. 1000. 10000. !
```

#### Valeurs et vecteurs propres

La fonction spec permet de calculer les valeurs propres d'une matrice (carrée!) :

```
-->A = rand(5,5)
Α
    0.2113249
                               0.5608486
                                                          0.3076091 !
                 0.6283918
                                             0.2320748
                                                          0.9329616 !
    0.7560439
                 0.8497452
                               0.6623569
                                             0.2312237
    0.0002211
                 0.6857310
                               0.7263507
                                             0.2164633
                                                          0.2146008 !
    0.3303271
                 0.8782165
                               0.1985144
                                             0.8833888
                                                          0.312642
    0.6653811
                 0.0683740
                               0.5442573
                                             0.6525135
                                                          0.3616361 !
-->spec(A)
ans =
    2.4777836
! - 0.0245759 + 0.5208514i !
! - 0.0245759 - 0.5208514i !
    0.0696540
    0.5341598
```

et renvoie le résultat sous forme d'un vecteur colonne (Scilab utilise la méthode QR qui consiste à obtenir itérativement une décomposition de *Schur* de la matrice). Les vecteurs propres peuvent s'obtenir avec bdiag. Pour un problème de valeurs propres généralisé, vous pouvez utiliser la fonction gspec.

# 2.8.4 Les fonctions size et length

size permet de récupérer les deux dimensions (nombre de lignes puis de colonnes) d'une matrice :

```
-->[nl,nc]=size(B)
                      // B est la matrice (2,3) de l'exemple precedent
nc
    =
    3.
nl
    2.
-->x=5:-1:1
Х
    5.
          4.
                3.
                       2.
                             1. !
-->size(x)
ans =
   1.
          5.!
```

alors que length fournit le nombre d'éléments d'une matrice (réelle ou complexe). Ainsi pour un vecteur ligne ou colonne, on obtient directement son nombre de composantes :

```
-->length(x)
ans =
```

5.

En fait ces deux primitives seront surtout utiles à l'intérieur de fonctions pour récupérer les tailles des matrices et vecteurs, ce qui évitera de les faire passer comme arguments. Noter aussi que size(A,'r') (ou size(A,1)) et size(A,'c') (ou size(A,2)) permettent d'obtenir le nombre de lignes (rows) et de colonnes (columns) de la matrice A.

# 2.9 Exercices

1. Définir la matrice d'ordre n suivante (voir le détail de la fonction diag à l'aide du Help) :

$$A = \begin{pmatrix} 2 & -1 & 0 & \cdots & 0 \\ -1 & \ddots & \ddots & \ddots & \vdots \\ 0 & \ddots & \ddots & \ddots & 0 \\ \vdots & \ddots & \ddots & \ddots & -1 \\ 0 & \cdots & 0 & -1 & 2 \end{pmatrix}$$

- 2. Soit A une matrice carrée; que vaut diag(diag(A))?
- 3. La fonction tril permet d'extraire la partie triangulaire inférieure d'une matrice (triu pour la partie triangulaire supérieure). Définir une matrice carrée A quelconque (par exemple avec rand) et construire en une seule instruction, une matrice triangulaire inférieure T telle que  $t_{ij} = a_{ij}$  pour i > j (les parties strictement triangulaires inférieures de A et T sont égales) et telle que  $t_{ii} = 1$  (T est à diagonale unité).
- 4. Soit X une matrice (ou un vecteur...) que l'on a définie dans l'environnement. Écrire l'instruction qui permet de calculer la matrice Y (de même taille que X) dont l'élément en position (i, j) est égal à  $f(X_{ij})$  dans les cas suivants :

(a) 
$$f(x) = 2x^2 - 3x + 1$$

(b) 
$$f(x) = |2x^2 - 3x + 1|$$

(c) 
$$f(x) = (x-1)(x+4)$$

(d) 
$$f(x) = \frac{1}{1+x^2}$$

- 5. Tracer le graphe de la fonction  $f(x) = \frac{\sin x}{x}$  pour  $x \in [0, 4\pi]$  (écrire un script).
- 6. Une petite illustration de la loi des grands nombres : obtenir avec la fonction rand n réalisations de la loi uniforme sous la forme d'un vecteur x, calculer la moyenne cumulée de ce vecteur, c-a-d le vecteur  $\bar{x}$  dont les n composantes sont :  $\bar{x}_k = \frac{1}{k} \sum_{i=1}^k x_i$  et tracer la courbe de la suite ainsi obtenue. Tester avec des valeurs de n de plus en plus grandes.

# Chapitre 3

# La programmation en Scilab

Scilab, en dehors des primitives toutes prêtes (qui permettent avec les instructions matricielles, une programmation très synthétique proche du langage mathématique, du moins matriciel) dispose d'un langage de programmation simple mais assez complet. La différence essentielle par rapport aux langages habituels (C, C++, Pascal, ...) est que les variables ne sont pas déclarées : lors des manipulations précédentes nous n'avons à aucun moment précisé la taille des matrices, ni même leurs types (réelles, complexes, ...). C'est l'interprèteur de Scilab qui, lorsqu'il rencontre un nouvel objet, se charge de ce travail. Cette caractéristique est souvent déconsidérée (avec raison, cf l'ancien fortran) d'un point de vue génie logiciel car cela peut conduire à des erreurs difficilement repérables. Dans le cas de langage comme Scilab (ou MATLAB) cela ne pose pas trop de problèmes, car la notation vectorielle/matricielle et les primitives toutes prêtes, permettent de restreindre considérablement le nombre de variables et de lignes d'un programme (par exemple, les instructions matricielles permettent d'éviter un maximum de boucles). Un autre avantage de ce type de langage, est de disposer d'instructions graphiques (ce qui évite d'avoir à jongler avec un programme ou une bibliothèque graphique) et d'être interprêté (ce qui permet de chasser les erreurs assez facilement, sans l'aide d'un débogueur). Par contre l'inconvénient est qu'un programme écrit en Scilab est plus lent (voire beaucoup plus lent) que si vous l'aviez écrit en C (mais le programme en C a demandé 50 fois plus de temps d'écriture et de mise au point...). D'autre part, pour les applications où le nombre de données est vraiment important (par exemple des matrices  $1000 \times 1000$ ) il vaut mieux revenir à un langage compilé. Un point important concernant la rapidité d'exécution est qu'il faut programmer en utilisant au maximum les primitives disponibles et les instructions matricielles (c'est à dire : limiter le nombre de boucles au maximum)<sup>1</sup>. En effet, dans ce cas, Scilab appelle alors une routine (fortran) compilée, et donc son interprèteur travaille moins...Pour bénéficier du meilleur des deux mondes (c'est dire de la rapidité d'un langage compilé et du confort d'un environnement comme celui de Scilab), vous avez des facilités pour lier à Scilab des sous-programmes fortran (77) ou C.

#### 3.1 Les boucles

Il existe deux types de boucles : la boucle for et la boucle while.

#### 3.1.1 La boucle for

La boucle for itère sur les composantes d'un vecteur ligne :

```
-->v=[1 -1 1 -1]
-->y=0; for k=v, y=y+k, end
```

Le nombre d'itérations est donné par le nombre de composantes du vecteur ligne  $^2$ , et à la ième itération, la valeur de k est égale à v(i). Pour que les boucles de Scilab ressemblent à des boucles du type :

```
pour i := i_{deb} à i_{fin} par pas de i_{step} faire : suite d'instructions fin pour
```

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>voir la section « Quelques remarques sur la rapidité »

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>si le vecteur est une matrice vide alors aucune itération n'a lieu

il suffit d'utiliser comme vecteur i\_deb:i\_step:i\_fin , et lorsque l'incrément i\_step est égal à 1 nous avons vu qu'il peut peut être omis. La boucle précédente peut alors être écrite plus naturellement de la façon suivante :

```
-->y=0; for i=1:4, y=y+v(i), end
```

Quelques remarques:

 une boucle peut aussi itérer sur une matrice. Le nombre d'itérations est égal au nombre de colonnes de la matrice et la variable de la boucle à la ième itération est égale à la ième colonne de la matrice.
 Voici un exemple :

```
-->A=rand(3,3);y=zeros(3,1); for k=A, y = y + k, end
```

- la syntaxe précise est la suivante :

```
for variable = matrice, suite d'instructions, end
```

où les instructions sont séparées par des virgules (ou des points virgules si on ne veut pas voir le résultat des instructions d'affectations à l'écran). Cependant dans un script (ou une fonction), le passage à la ligne est équivalent à la virgule, ce qui permet une présentation de la forme :

```
for variable = matrice
  instruction1
  instruction2
   .....
  instruction n
```

où les instructions peuvent être suivies d'un point virgule (toujours pour éviter les affichages à  $l'écran)^3$ .

# 3.1.2 La boucle while

end

Elle permet de répéter une suite d'instructions tant qu'une condition est vraie, par exemple :

```
-->x=1; while x<14,x=2*x, end
```

Signalons que les opérateurs de comparaisons sont les suivants :

==	égal à
<	strictement plus petit que
>	strictement plus grand que
<=	plus petit ou égal
>=	plus grand ou égal
~= ou <>	différent de

et que Scilab possède un type logique ou booléen : %t ou %T pour vrai et %f ou %F pour faux. On peut définir des matrices et vecteurs de booléens. Les opérateurs logiques sont :

&	et			
	ou			
~	non			

La syntaxe du while est la suivante :

```
while condition, instruction_1, ..., instruction_N , end
  ou encore (dans un script ou une fonction):
while condition
  instruction_1
   .....
  instruction_N
end
```

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>ceci est uniquement valable pour un script car dans une fonction, le résultat d'une instruction d'affectation n'est pas affiché même si elle n'est pas suivie d'un point virgule; ce comportement par défaut pouvant être modifié avec l'instruction mode

où chaque instruction\_k peut être suivie d'un point virgule et ce qui est appelé condition est en fait une expression délivrant un scalaire booléen.

# 3.2 Les instructions conditionnelles

Il y en a aussi deux : un « if then else » et un « select case ».

#### 3.2.1 La construction if then else

Voici un exemple:

```
-->if x>0 then, y=-x,else,y=x,end // la variable x doit être définie
```

De même dans un script ou une fonction, si vous allez à la ligne, les virgules de séparation ne sont pas obligatoires. Comme pour les langages habituels, si aucune action n'intervient dans le cas où la condition est fausse, la partie else, instructions est omise. Enfin, si la partie else enchaîne sur un autre if then else, on peut lier les mots clés else et if ce qui conduit finalement à une présentation du type :

```
if condition_1 then
    suite d'instructions 1
elseif condition_2 then
    suite d'instructions 2
.....
elseif condition_N then
    suite d'instructions N
else
    suite d'instructions N+1
end
```

où, de même que pour le while, chaque condition est une expression délivrant un scalaire booléen.

# 3.2.2 La construction select case (\*)

Voici un exemple (à tester avec différentes valeurs de la variable num)<sup>4</sup>

```
-->num = 1, select num, case 1, y = 'cas 1', case 2, y = 'cas 2',...
-->else, y = 'autre cas', end
    qui dans un script ou une fonction s'écrirait plutôt :

// ici on suppose que la variable num est bien definie
select num
case 1 y = 'cas 1'
case 2 y = 'cas 2'
else y = 'autre cas'
end
```

Ici, Scilab teste successivement l'égalité de la variable num avec les différents cas possibles (1 puis 2), et dès que l'égalité est vraie, les instructions correspondantes (au cas) sont effectuées puis on sort de la construction. Le else, qui est facultatif, permet de réaliser une suite d'instructions dans le cas où tous les précédents tests ont échoués. La syntaxe de cette construction est la suivante :

 $<sup>^4</sup>$ la variable y est du type « chaîne de caractères », cf prochain paragraphe

```
suite d'instructions N
else
    suite d'instructions N+1
end
```

où ce qui est appelé expr\_i est une expression qui délivrera une valeur à comparer avec la valeur de la variable variable\_test (dans la plupart des cas ces expressions seront des constantes ou des variables). En fait cette construction est équivalente à la construction if suivante :

```
if variable_test = expr_1 then
    suite d'instructions 1
.....
elseif variable_test = expr_N then
    suite d'instructions N
else
    suite d'instructions N+1
end
```

# 3.3 Autres types de données

Jusqu'à présent nous avons vu les types de données suivants :

- 1. les matrices (et vecteurs et scalaires) de nombres réels<sup>5</sup> ou complexes;
- 2. les booléens (matrices, vecteurs et scalaires);

Il en existe d'autres dont les chaînes de caractères et les listes.

#### 3.3.1 Les chaînes de caractères

Dans l'exemple sur la construction case, la variable y est du type chaîne de caractères. Dans le langage Scilab elles sont délimitées par des apostrophes ou des guillemets (anglais), et lorsqu'une chaîne contient un tel caractère, il faut le doubler. Ainsi pour affecter à la variable est\_ce\_si\_sur, la chaîne :

```
Scilab c'est "cool" ?
   on utilisera:
-->est_ce_si_sur = "Scilab c''est ""cool"" ?"
  ou bien:
-->est_ce_si_sur = 'Scilab c''est ""cool"" ?'
   On peut aussi définir des matrices de chaînes de caractères :
-->Ms = ["a" "bc" "def"]
Ms
!a bc def
-->size(Ms) // pour obtenir les dimensions
ans =
   1.
          3. !
-->length(Ms)
ans =
    1.
          2.
                 3. !
```

 $<sup>^5 {\</sup>rm les}$ entiers étant vu comme des nombres flottants

Noter que length n'a pas le même comportement que sur une matrice de nombres : pour une matrice de chaînes de caractères M, length (M) renvoie une matrice d'entiers de même format que M où le coefficient en position (i,j) donne le nombre de caractères de la chaîne en position (i,j).

La concaténation de chaînes de caractères utilise simplement l'opérateur + :

```
-->s1 = 'abc'; s2 = 'def'; s = s1 + s2
s =
  abcdef
et l'extraction se fait via la fonction part :
-->part(s,3)
ans =
  c
-->part(s,3:4)
ans =
  cd
```

Le deuxième argument de la fonction part est donc un vecteur d'indices (ou un simple scalaire entier) désignant les numéros des caractères que l'on veut extraire.

# 3.3.2 Les listes (\*)

Une liste est simplement une collection d'objets Scilab (matrices ou scalaires réels ou complexes, matrices ou scalaires « chaînes de caractères » , booléens, listes, fonctions, ...) numérotés. Il y a deux sortes de listes, les « ordinaires » et les « typées ». Voici un exemple de liste ordinaire :

```
-->L=list(rand(2,2),["Vivement que je finisse" " cette doc..."],[%t ; %f])
L =

L(1)
! 0.2113249    0.0002211 !
! 0.7560439    0.3303271 !

L(2)
!Vivement que je finisse cette doc... !

L(3)
! T !
! F !
```

Je viens de définir une liste dont le premier élément est une matrice (2,2), le  $2^{\text{ème}}$  un vecteur de chaînes de caractères, et le  $3^{\text{ème}}$  un vecteur de booléens. Voici quelques opérations basiques sur les listes :

```
-->M = L(1) // extraction de la premiere entree
M =
! 0.2113249  0.0002211 !
! 0.7560439  0.3303271 !
-->L(1)(2,2) = 100; // modification dans la premiere entree
```

```
-->L(1)
ans =
! 0.2113249 0.0002211 !
! 0.7560439 100. !
-->L(2)(4) = " avant les vacances !"; // je modifie la 2 eme entree
-->L(2)
ans =
!Vivement que je finisse cette doc... avant les vacances!!
-->L(4)=" pour ajouter une 4 eme entree"
L =
     L(1)
! 0.2113249 0.0002211 !
! 0.7560439 100.
      L(2)
!Vivement que je finisse cette doc... avant les vacances !!
     L(3)
! T !
! F !
     L(4)
 pour ajouter une 4 eme entree
-->size(L) // quel est le nombre d'elements de la liste
ans =
   4.
-->length(L) // idem
ans =
   4.
-->L(2) = null() // destruction de la 2 eme entree
L =
      L(1)
! 0.2113249 0.0002211 !
             100. !
 0.7560439
```

```
L(2)
! T !
! F !
       L(3)
 pour ajouter une 4 eme entree
-->Lbis=list(1,1:3)
                         // je definis une autre liste
Lbis =
       Lbis(1)
    1.
       Lbis(2)
!
    1.
          2.
                3. !
-->L(3) = Lbis // la 3 eme entree de L est maintenant une liste
       L(1)
    0.2113249
                  0.0002211 !
    0.7560439
                  100.
       L(2)
! T !
! F !
       L(3)
        L(3)(1)
    1.
        L(3)(2)
                3. !
    1.
          2.
```

Passons aux listes « typées » . Pour ces listes, le premier élément est une chaîne de caractères qui permet de « typer » la liste (ceci permet de définir un nouveau type de donnée puis de définir des opérateurs sur ce type), les éléments suivants pouvant être n'importe quels objets scilab. En fait, ce premier élément peut aussi être un vecteur de chaînes de caractères, la première donnant donc le type de la liste et les autres pouvant servir à référencer les différents éléments de la liste (au lieu de leur numéro dans la liste). Voici un exemple : on veut représenter un polyèdre (dont toutes les faces ont le même

nombre d'arêtes). Pour cela, on stocke les coordonnées de tous les sommets dans une matrice (de format (3,nb sommets)) qui sera référencée par la chaîne *coord*. Puis on décrit par une matrice (de format (nb de sommets par face,nb de faces)) la connectivité de chacune des faces : pour chaque face, je donne les numéros des sommets qui la constituent de sorte à orienter la normale vers l'extérieur par la règle du tire-bouchon.

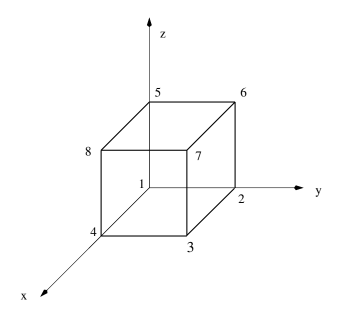


Fig. 3.1 – Numéros des sommets du cube

Cette entrée de la liste sera référencée par la chaîne face. Pour un cube (cf figure 3.1) cela peut donner :

Il me reste à former ma liste typée qui contiendra donc toute l'information sur mon cube :

```
-->Cube = tlist(["polyedre","coord","face"],P,connect)
Cube
       Cube(1)
!polyedre coord face !
       Cube(2)
                                                  1. !
    0.
          0.
                 1.
                        1.
                              0.
                                     0.
                                           1.
    0.
                        0.
                              0.
                                                  0.!
          1.
                 1.
                                     1.
                                           1.
```

1.

1.

Cube(3)

0.

0.

0.

0.

1.

1. !

```
Ţ
    1.
            5.
                    3.
                            2.
                                           1. !
                                    1.
    2.
!
            8.
                    7.
                            6.
                                    5.
                                           4.!
!
            7.
                    8.
                            7.
                                    6.
                                           8.!
     4.
            6.
                    4.
                            3.
                                    2.
                                           5.!
```

Au lieu de désigner les éléments constitutifs par leur numéro, on peut utiliser la chaîne de caractères correspondante, exemple :

En dehors de cette particularité, ces listes typées se manipulent exactement comme les autres. Leur avantage est que l'on peut définir (i.e. surcharger) les opérateurs +, -, /, \*, etc, sur une tlist de type donné (cf une prochaine version de cette doc ou mieux : consulter la doc en ligne sur la home page Scilab).

#### 3.3.3 Quelques expressions avec les vecteurs et matrices de booléens (\*)

Le type booléen se prête aussi à des manipulations matricielles dont certaines bénéficient de raccourcis d'écriture assez pratiques. Lorsque l'on compare deux matrices réelles de même taille avec l'un des opérateurs de comparaison (<, >, <=, >=,==, ~=), on obtient une matrice de booléens de même format, la comparaison ayant lieu « élément par élément », par exemple :

```
-->A = rand(2,3)
A =
    0.2113249
                  0.0002211
                                0.6653811 !
    0.7560439
                  0.3303271
                                0.6283918 !
-->B = rand(2,3)
В
    0.8497452
                  0.8782165
                                0.5608486 !
    0.6857310
                  0.0683740
                                0.6623569 !
-->A < B
ans =
! T T F !
! F F T !
mais si l'une des deux matrices est un scalaire, alors A < s est un raccourci pour A < s*one(A):
-->A < 0.5
ans =
! T T F !
! F T F !
```

Les opérateurs booléens s'appliquent aussi sur ce type de matrice toujours au sens « élément par élément » :

```
-->b1 = [%t %f %t]
b1 =
! T F T !

-->b2 = [%f %f %t]
b2 =
! F F T !

-->b1 & b2
ans =
! F F T !

-->b1 | b2
ans =
! T F T !

-->~b1
ans =
! F T F !
```

D'autre part il y a deux fonctions très pratiques qui permettent de vectoriser des tests:

1. bool2s transforme une matrice de booléens en une matrice de même format où la valeur logique « vraie » est transformée en 1, et « faux » en zéro :

```
-->bool2s(b1)
ans =
! 1. 0. 1.!
```

2. La fonction find permet de récupérer les indices des coefficients « vrais » d'un vecteur ou d'une matrice de booléens :

```
-->v = rand(1,5)

v =

! 0.5664249  0.4826472  0.3321719  0.5935095  0.5015342 !

-->find(v < 0.5) // v < 0.5 donne un vecteur de booleens

ans =

! 2. 3. !
```

Une application de ces fonctions est exposée plus loin (cf Quelques remarques sur la rapidité). Enfin les fonctions and et or procèdent respectivement au produit logique (et) et à l'addition logique (ou) de tous les éléments d'une matrice booléenne. On obtient alors un scalaire booléen. Ces deux fonctions admettent un argument optionnel pour effectuer l'opération selon les lignes ou les colonnes.

#### 3.3.4 les expressions booléennes dans les tests (if et while)

Il est toléré dans un test if ou while d'utiliser une expression qui renvoie un vecteur (ou une matrice) de booléens. Dans ce cas c'est le produit logique des éléments du vecteur qui permet de déterminer si le test est vrai ou non. Ainsi pour effectuer un calcul sous la condition que toutes les composantes d'un vecteur soient strictement positives, on peut utiliser :

```
if x > 0 then
    .....
end
```

D'autre part scilab utilise aussi les raccourcis de certains langages (comme C) lors de l'évaluation d'un ou ou d'un et:

- 1. pour a ou b, si a est vraie<sup>6</sup> alors b n'est pas évaluée;
- 2. pour a et b, si a est fausse b n'est pas évaluée.

Mais, rappelons le, ceci a lieu uniquement dans un test « if »ou « while » (ce comportement a été introduit à partir de la version 3.1).

Un exemple d'utilisation :

```
while j > 0 & elem < v(j)

v(j+1) = v(j)

j = j-1

end
```

Dans cette boucle, aucune erreur n'est générée par l'expression elem < v(j) lorsque j=0 puisqu'elle n'est pas évaluée.

#### 3.4 Les fonctions

Pour définir une fonction en Scilab, la méthode la plus courante est de l'écrire dans un fichier, dans lequel on pourra d'ailleurs mettre plusieurs fonctions (en regroupant par exemple les fonctions qui correspondent à un même thème ou une même application). Chaque fonction doit commencer par l'instruction :

```
function [y1, y2, y3, ..., yn] = nomfonction(x1, ..., xm)
```

où les xi sont les arguments d'entrée, les yj étant les arguments de sortie. Vient ensuite le corps de la fonction (qui permet de calculer les arguments de sortie à partir des arguments d'entrée). La fonction doit se terminer par le mot clé endfunction. Rmq: la tradition est de suffixer les noms des fichiers contenant des fonctions en .sci.

#### 3.4.1 un premier exemple de fonction : la factorielle en scilab

```
function [y] = fact1(n)
    // la factorielle : il faut ici que n soit bien un entier naturel
    y = prod(1:n)
endfunction
```

Supposons que l'on ait écrit cette fonction dans le fichier facts.sci<sup>8</sup>. Pour que Scilab puisse la connaître, il faut charger le fichier par l'instruction :

```
exec("facts.sci") // ou encore getf("facts.sci")
```

ce qui peut aussi se faire via le menu File operations comme pour les scripts. Si vous utilisez l'éditeur intégré *scipad*, vous pouvez cliquer sur l'item Load into scilab du menu Execute ou mieux sur le raccourci clavier Ctrl-1.

On peut alors utiliser cette fonction à partir de l'invite (mais aussi dans un script ou bien une autre fonction) :

```
-->m = fact1(5)

m =

120.

-->n1=2; n2 =3; fact1(n2)

ans =

6.
```

 $<sup>^6 \</sup>mathrm{si}~a$ renvoie un vecteur de booléens il faut que toutes les composantes soient vraies

 $<sup>^7 \</sup>mathrm{si}~a$ renvoie un vecteur de booléens il faut qu'au moins une composante soit fausse

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>La tradition est de suffixer les noms des fichiers contenant des fonctions en .sci (et en.sce pour les scripts)

```
-->fact1(n1*n2)
ans =
720.
```

Avant de vous montrer d'autres exemples, voici quelques précisions de vocabulaire. Dans l'écriture de la fonction, l'argument de sortie y et l'argument d'entrée n sont appelés *arguments formels*. Lorsque j'utilise cette fonction à partir de l'invite, d'un script ou d'une autre fonction :

```
arg_s = fact1(arg_e)
```

les arguments utilisés sont appelés arguments effectifs. Dans ma première utilisation, l'argument effectif d'entrée est une constante (5), dans le deuxième une variable (n2) et dans le troisième une expression (n1\*n2). La correspondance entre arguments effectifs et formels (ce que l'on appelle couramment passage des paramètres) peut se faire de diverses manières (cf prochain paragraphe pour quelques précisions en ce qui concerne Scilab).

#### 3.4.2 deuxième exemple : l'équation du second degré

```
function [x1,x2] = resoud_equ_2d(a, b, c)
  // calcul des racines de a x^2 + b x + c = 0
  // a, b et c peuvent etre des reels ou des complexes et a doit etre non nul
  delta = b^2 - 4*a*c
  x1 = (-b - sqrt(delta))/(2*a)
  x2 = (-b + sqrt(delta))/(2*a)
endfunction
```

Voici trois essais avec cette fonction:

```
-->[r1, r2] = resoud_equ_2d(1,2,1)
r2 =
- 1.
r1 =
- 1.
-->[r1, r2] = resoud_equ_2d(1,0,1)
r2 =
    i
r1 =
- i
-->resoud_equ_2d(1,0,1) // appel sans affectation
ans =
- i
```

On peut remarquer que le troisième appel ne renvoie qu'une seule racine (la première). Ceci est normal car on n'a pas affecté le resultat de la fonction (qui renvoie 2 objets scalaires) contrairement aux deux premiers appels. Dans ce cas scilab utilise la variable par défaut ans pour stocker le résultat mais elle ne peut que stocker qu'un le premier objet renvoyé par la fonction (le deuxième étant perdu).

#### 3.4.3 troisième exemple : l'algorithme d'Horner

Il s'agit d'évaluer en un point t un polynôme écrit dans une base de Newton (Rmq: avec les  $x_i = 0$  on retrouve la base canonique):

$$p(t) = c_1 + c_2(t - x_1) + c_3(t - x_1)(t - x_2) + \dots + c_n(t - x_1) \dots (t - x_{n-1}).$$

En utilisant les facteurs communs et en calculant de la « droite vers la gauche » (ici avec n=4) :

$$p(t) = c_1 + (t - x_1)(c_2 + (t - x_2)(c_3 + (t - x_3)(c_4))),$$

on obtient l'algorithme d'Horner:

```
(1) p := c_4
```

(2) 
$$p := c_3 + (t - x_3)p$$

(3) 
$$p := c_2 + (t - x_2)p$$

(4) 
$$p := c_1 + (t - x_1)p$$
.

En généralisant à n quelconque et en utilisant une boucle, on obtient donc en Scilab :

Si les vecteurs coef et xx et le réel tt sont bien définis dans l'environnement d'appel de la fonction (si le vecteur coef a m composantes, il faut que xx en ait au moins m-1, si l'on veut que tout se passe bien...), l'instruction :

```
val = myhorner(tt,xx,coef)
```

affectera à la variable val la valeur :

$$coe f_1 + coe f_2(tt - xx_1) + \dots + coe f_m \prod_{i=1}^{m-1} (tt - xx_i)$$

aux erreurs d'arrondi numérique près. Petit rappel : l'instruction length renvoie le produit des deux dimensions d'une matrice (de nombres), et donc dans le cas d'un vecteur (ligne ou colonne) son nombre de composantes. Cette instruction permet (avec l'instruction size qui renvoie le nombre de lignes et le nombre de colonnes) de ne pas faire passer la dimension des structures de données (matrices, listes, ...) dans les arguments d'une fonction.

#### 3.4.4 quatrième exemple : le tri insertion

Voici une façon de coder en scilab, l'algorithme du tri insertion sans sentinelle :

```
function x = tri_insertion(x)
    n = length(x)
    for i = 2:n
        temp = x(i)
        j = i-1
        while j > 0 & temp < x(j)
            x(j+1) = x(j)
            j = j-1
        end
        x(j+1) = temp
    end
endfunction</pre>
```

Noter que ces 4 premières fonctions scilab sont données à titre d'exemples simples pour débuter dans l'écriture de fonctions scilab, en particulier si le code pour Horner peut être rendu rapide par vectorisation (cf exercices), celui du tri insertion est à oublier (utiliser les fonctions sort ou gsort).

#### 3.4.5 Passage des paramètres (\*)

Le passage d'un paramètre se fait par référence si ce paramètre n'est pas modifié par la fonction et par copie sinon (ainsi les paramètres d'entrée ne peuvent pas être modifiés). Vous pouvez en tenir compte pour accélerer certaines fonctions. Voici un exemple caricatural mais qui met bien en évidence le coût du passage par copie pour des arguments prenant beaucoup de place :

```
function [w] = toto(v, k)
  w = 2*v(k)
endfunction
function [w] = titi(v, k)
  v(k) = 2*v(k)
  w = v(k)
endfunction
// script de test
m = 200000;
nb_rep = 2000;
x = rand(m,1);
timer(); for i=1:nb_rep; y = toto(x,300); end; t1=timer()/nb_rep
timer(); for i=1:nb_rep; y = titi(x,300); end; t2=timer()/nb_rep
Sur ma machine j'obtiens:
 t1 = 0.00002
 t2 = 0.00380
```

Lors de la sortie de la fonction, toutes les variables internes (donc propres à la fonction) sont détruites.

#### 3.4.6 Déverminage d'une fonction

Pour déboguer une fonction vous pouvez utiliser la fonction disp(v1,v2, ...) qui permet de visualiser la valeur des variables v1, v2,...Attention disp affiche ses arguments dans l'ordre inverse!

Vous pouvez mettre une ou plusieurs instruction(s) pause en des endroits stratégiques de la fonction. Lorsque Scilab rencontre cette instruction le déroulement du programme s'arrête et vous pouvez examiner la valeur de toutes les variables déjà définies à partir de la fenêtre Scilab (l'invite --> de Scilab se transforme en -1->). Lorsque vos observations sont finies, la commande resume fait repartir le déroulement des instructions (jusqu'à l'éventuelle prochaine pause).

Comme il est pénible de rajouter des instructions pause dans toutes les fonctions à déboguer, il existe un moyen de mettre des points d'arrêt (break points en anglais) avec l'instruction :

```
setbpt(nom_fonction [, num_ligne ])
```

où vous entrez le nom de la fonction comme une chaîne de caractères et (éventuellement) le numéro de la ligne d'arrêt (la valeur par défaut est 1). Lorsque Scilab rencontre un tel point d'arrêt tout se passe comme si vous aviez mis une instruction pause *après* la ligne mentionnée. Après examen des variables, vous repartez donc avec un resume.

Les points d'arrêt doivent être explicitement enlevés avec :

```
delbpt(nom_fonction [, num_ligne])
```

Si vous ne précisez pas le numéro de ligne, tous les points d'arrêt installés dans cette fonction sont détruits. Enfin, vous pouvez voir tous les points d'arrêt que vous avez définis avec dispbpt().

Voici un petit exemple avec la fonction resoud\_equ\_2d définie précédemment :

```
function [x1,x2] = resoud_equ_2d(a, b, c)
   // calcul des racines de a x^2 + b x + c = 0
   // a, b et c peuvent etre des reels ou des complexes et a doit etre non nul
   delta = b^2 - 4*a*c
   x1 = (-b - sqrt(delta))/(2*a)
   x2 = (-b + sqrt(delta))/(2*a)
endfunction
```

Je suppose que cette fonction a été chargée dans Scilab, soit avec un getf soit avec un exec :

```
-->setbpt("resoud_equ_2d")
                           // un premier point d'arrêt
-->[r1,r2] = resoud_equ_2d(1,2,7) // je lance le calcul => arrêt
                  1 in function resoud_equ_2d :
Stop after row
-1->a
        // j'examine quelques variables
a =
   1.
-1->b
b =
    2.
-1->dispbpt() // je visualise mes points d'arrêt
breakpoints of function :resoud_equ_2d
-1->setbpt("resoud_equ_2d",5) // je rajoute un point d'arrêt en ligne 5
-1->x1 // x1 n'est pas encore definie !
x1
  !--error
undefined variable : x1
-1->resume // je redémarre (jusqu'au prochain point d'arrêt)
Stop after row 5 in function resoud_equ_2d:
-1->x1
         // je peux maintenant examiner x1
   - 1. - 2.4494897i
-1->x2
         // x2 n'est tj pas définie (x2 est définie à la ligne 6 de cette fct)
x2
  !--error
undefined variable : x2
-1->dispbpt() // je vois mes 2 points d'arrêt
breakpoints of function :resoud_equ_2d
         1
         5
-1->resume
           // je redémarre (et donc je sorts de ma fonction)
r2 =
  - 1. + 2.4494897i
r1 =
   - 1. - 2.4494897i
-->delbpt("resoud_equ_2d") // je détruits tous les points d'arrêt
```

Notez que ces manipulations peuvent se faire maintenant de manière graphique avec scipad (voir les items du menu Debug parmi lesquels show watch vous permet de choisir les variables dont vous voulez observer la valeur et configure execution vous permet de choisir la valeur des paramètres d'entrée de la fonction).

#### 3.4.7 L'instruction break

Elle permet dans une boucle for ou while d'arrêter le déroulement des itérations en passant le contrôle à l'instruction qui suit le end marquant la fin de la boucle<sup>9</sup>. Elle peut servir à simuler les autres

<sup>9</sup>si la boucle est imbriquée dans une autre, break permet de sortir uniquement de la boucle interne

types de boucles, celles avec le test de sortie à la fin (genre repeat ... until du Pascal) et celles avec test de sortie au milieu ou bien à traiter les cas exceptionnels qui interdisent le déroulement normal d'une boucle for ou while (par exemple un pivot nul dans une méthode de Gauss). Supposons que l'on veuille simuler une boucle avec test de sortie à la fin :

```
répéter
suite d'instructions
jusqu'à ce que condition
```

où condition est une expression qui délivre un scalaire booléen (on sort lorsque ce test est vrai). On pourra alors écrire en Scilab :

```
while %t    // début de la boucle
    suite d'instructions
    if condition then, break, end
end
```

Il y a aussi des cas où l'utilisation d'un break conduit à une solution plus naturelle, lisible et compacte. Voici un exemple : on veut rechercher dans un vecteur de chaînes de caractères l'indice du premier mot qui commence par une lettre donnée l. Pour cela, on va écrire une fonction (qui renvoie 0 dans le cas où aucune des chaînes de caractères ne commenceraient par la lettre en question). En utilisant une boucle while (sans s'autoriser de break), on peut être conduit à la solution suivante :

```
function ind = recherche2(v,1)
  n = max(size(v))
  i = 1
  succes = %f
  while ~succes & (i <= n)
      succes = part(v(i),1) == 1
      i = i + 1
  end
  if succes then
      ind = i-1
  else
      ind = 0
  end
endfunction</pre>
```

Si on s'autorise l'utilisation d'un break, on a la solution suivante plus naturelle (mais moins conforme aux critères purs et durs de la programmation structurée) :

```
function ind = recherche1(v,1)
  n = max(size(v))
  ind = 0
  for i=1:n
    if part(v(i),1) == 1 then
       ind = i
       break
    end
end
endfunction
```

Rappel: on peut remarquer l'emploi de la fonction size alors que la fonction length semble plus adaptée pour un vecteur<sup>10</sup>; ceci vient du fait que length réagit différemment si les composantes de la matrice ou du vecteur sont des chaînes de caractères (length renvoie une matrice de taille identique où chaque coefficient donne le nombre de caractères de la chaîne correspondante).

 $<sup>^{10}</sup>$ si l'on veut un code qui fonctionne indépendamment du fait que v soit ligne ou colonne, on ne peut pas non plus utiliser size(v, r) ou size(v, r) d'où le max(size(v))

#### 3.4.8 Quelques primitives utiles dans les fonctions

En dehors de length et size qui permettent de récupérer les dimensions des structures de données, et de pause, resume, disp qui permettent de déboguer, d'autres fonctions peuvent être utiles comme error, warning, argn ou encore type et typeof.

#### La fonction error

Elle permet d'arrêter brutalement le déroulement d'une fonction tout en affichant un message d'erreur; voici une fonction qui calcule n! en prenant soin de vérifier que  $n \in \mathbb{N}$ :

```
function [f] = fact2(n)
    // calcul de la factorielle d'un nombre entier positif
    if (n - floor(n) ~=0) | n<0 then
        error('erreur dans fact2 : l''argument doit etre un nombre entier naturel')
    end
    f = prod(1:n)
    endfunction

et voici le résultat sur deux arguments:
-->fact2(3)
ans =
    6.
-->fact2(0.56)

!--error 10000 erreur dans fact2 : l'argument doit etre un nombre entier naturel
    at line 6 of function fact called by : fact(0.56)
```

#### La fonction warning

function [f] = fact3(n)

Elle permet d'afficher un message à l'écran mais n'interrompt pas le déroulement de la fonction :

```
// calcul de la factorielle d'un nombre entier positif
if (n - floor(n) ~=0) | n<0 then
    n = floor(abs(n))
    warning('l''argument n''est pas un entier naturel: on calcule '+sprintf("%d",n)+"!")
    end
    f = prod(1:n)
    endfunction
    ce qui donnera par exemple:
-->fact3(-4.6)
WARNING:l'argument n'est pas un entier naturel: on calcule 4!
ans =
    24.
```

Comme pour la fonction error, l'argument unique de la fonction warning est une chaîne de caractères. J'ai utilisé ici une concaténation de 3 chaînes dont l'une est obtenue par la fonction sprintf qui permet de transformer des nombres en chaîne de caractères selon un certain format.

#### Les fonctions type et typeof

Celles-ci permettent de connaître le type d'une variable v. type(v) renvoie un entier alors que typeof(v) renvoie une chaîne de caractères Voici un tableau récapitulatif pour les types de données que nous avons vus :

type de v	type(v)	typeof(v)
matrice de réels ou complexes	1	constant
matrice de booléens	4	boolean
matrice de chaînes de caractères	10	string
liste	15	list
liste typée	16	type de la liste
fonction	13	function

Un exemple d'utilisation : on veut sécuriser notre fonction factorielle en cas d'appel avec un mauvais argument d'entrée.

```
function [f] = fact4(n)
   // la fonction factorielle un peu plus blindee
   if type(n) ~= 1 then
        error(" erreur dans fact4 : 1''argument n''a pas le bon type...")
   end
   [nl,nc]=size(n)
   if (nl ~= 1) | (nc ~= 1) then
        error(" erreur dans fact4 : 1''argument ne doit pas etre une matrice...")
   end
   if (n - floor(n) ~=0) | n<0 then
        n = floor(abs(n))
        warning('l''argument n''est pas un entier naturel: on calcule '+sprintf("%d",n)+"!")
   end
   f = prod(1:n)
endfunction</pre>
```

#### La fonction argn et les arguments optionnels

argn permet d'obtenir le nombre d'arguments effectifs d'entrée et de sortie d'une fonction lors d'un appel à celle-ci. On l'utilise sous la forme :

```
[lhs,rhs] = argn()
```

1hs (pour left hand side) donnant le nombre d'arguments de sortie effectifs, et rhs (pour right hand side) donnant le nombre d'arguments d'entrée effectifs.

Elle permet essentiellement d'écrire une fonction avec des arguments d'entrée et de sortie optionnels (la fonction type ou typeof pouvant d'ailleurs l'aider dans cette tache). Un exemple d'utilisation est donné plus loin (Une fonction est une variable Scilab).

Cependant pour écrire aisément des fonctions avec des arguments optionnels, Scilab possède une fonctionnalité très pratique d'association entre arguments formels et arguments effectifs. Voici un exemple de fonction pour laquelle je désire un argument classique plus deux paramètres optionnels :

```
function [y] = argopt(x, coef_mult, coef_add)
  // pour illustrer l'association entre argument formels et effectifs
  [lhs, rhs] = argn()
  if rhs < 1 | rhs > 3 then
        error("mauvais nombre d''arguments")
  end

  if ~exists("coef_mult","local") then
        coef_mult = 1
  end

  if ~exists("coef_add","local") then
        coef_add = 0
  end

  y = coef_mult*x + coef_add
endfunction
```

La fonction exists me permet de tester si les arguments coef\_mult et coef\_add ont été définis<sup>11</sup> lors de l'appel de la fonction, ce qui permet de leur donner une valeur par défaut dans le cas contraire. De plus avec la syntaxe  $argument\_formel = argument\_effectif$ , on peut se permettre de mettre les arguments dans n'importe quel ordre. Exemples :

```
-->y1 = argopt(5)
y1 =
5.

-->y2 = argopt(5, coef_add=10)
y2 =
15.

-->y3 = argopt(5, coef_mult=2, coef_add=6)
y3 =
16.

-->y4 = argopt(5, coef_add=6, coef_mult=2) // y4 doit être égal à y3
y4 =
16.
```

## 3.5 Compléments divers

#### 3.5.1 Longueur des identificateurs

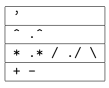
Scilab ne prend en compte que des 24 premières lettres de chaque identificateur :

```
-->a234567890123456789012345 = 1
a23456789012345678901234 =
1.
-->a234567890123456789012345
a23456789012345678901234 =
```

On peut donc utiliser plus de lettres mais seules les 24 premières sont significatives.

#### 3.5.2 Priorité des opérateurs

Elle est assez naturelle (c'est peut être la raison pour laquelle ces règles n'apparaissent pas dans l'aide en ligne...). Comme usuellement les opérateurs numériques  $^{12}$  ( + - \* .\* / ./ \ ^ .^ .') ont une priorité plus élevée que les opérateurs de comparaisons (< <= > >= == ~=). Voici un tableau récapitulatif par ordre de priorité décroissante pour les opérateurs numériques :



Pour les opérateurs booléens le « non » (~) est prioritaire sur le « et » (&) lui-même prioritaire sur le « ou » (1). Lorsque l'on ne souvient plus des priorités, on met des parenthèses ce qui peut d'ailleurs aider (avec l'ajout de caractères blancs) la lecture d'une expression comportant quelques termes... Pour plus de détails voir le « Scilab Bag Of Tricks ». Quelques remarques :

1. Comme dans la plupart des langages, le – unaire n'est autorisé qu'en début d'expression, c-à-d que les expressions du type (où *op* désigne un opérateur numérique quelconque) :

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup> l'argument supplémentaire avec la valeur "local" réduit la portée de l'interrogation à la fonction elle même; ceci est important car des variables de même nom peuvent être définies à des niveaux supérieurs.

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup>il y en a d'autres que ceux qui figurent dans cette liste

#### 3.5.3 Récursivité

Une fonction peut s'appeler elle-même. Voici deux exemples très basiques (le deuxième illustrant une mauvaise utilisation de la récursivité) :

```
function f=fact(n)
   // la factorielle en recursif
   if n \le 1 then
     f = 1
   else
      f = n*fact(n-1)
   end
endfunction
function f=fib(n)
   // calcul du n ieme terme de la suite de Fibonnaci :
   // fib(0) = 1, fib(1) = 1, fib(n+2) = fib(n+1) + fib(n)
   if n \le 1 then
      f = 1
   else
     f = fib(n-1) + fib(n-2)
   end
endfunction
```

#### 3.5.4 Une fonction est une variable Scilab

Une fonction programmée en langage Scilab $^{13}$  est une variable du type « function » , et en particulier, elle peut être passée comme argument d'une autre fonction. Voici un petit exemple $^{14}$ : ouvrez un fichier pour écrire les deux fonctions suivantes :

```
function [y] = f(x)
    y = sin(x).*exp(-abs(x))
endfunction

function dessine_fonction(a, b, fonction, n)
    // n est un argument optionnel, en cas d'absence de celui-ci on impose n=61
    [lhs, rhs] = argn(0)
    if rhs == 3 then
        n = 61
    end
    x = linspace(a,b,n)
    y = fonction(x)
    plot(x,y)
endfunction
```

 $<sup>^{13}</sup>$ voir la section « Primitives et fonctions Scilab » du bétisier

<sup>&</sup>lt;sup>14</sup>qui est inutile en dehors de son aspect pédagogique : cf fplot2d

puis rentrez ces fonctions dans l'environnement et enfin, essayez par exemple :

```
-->dessine_fonction(-2*%pi,2*%pi,f)
-->dessine_fonction(-2*%pi,2*%pi,f,21)
```

Une possibilité intéressante de Scilab est que l'on peut définir directement une fonction dans l'environnement (sans passer par l'écriture d'un fichier puis le chargement par getf) par l'intermédiaire de la commande deff dont voici la syntaxe simplifiée :

```
deff('[y1,y2,...]=nom_de_la_fonction(x1,x2,....)',text)
```

où text est un vecteur colonne de chaînes de caractères, constituant les instructions successives de la fonction. Par exemple, on aurait pu utiliser :

```
deff('[y]=f(x)', 'y = sin(x).*exp(-abs(x))')
```

pour définir la première des deux fonctions précédentes. En fait cette possibilité est intéressante dans plusieurs cas :

1. dans un script utilisant une fonction simple qui doit être modifiée assez souvent; dans ce cas on peut définir la fonction avec deff dans le script ce qui évite de jongler avec un autre fichier dans lequel on aurait défini la fonction comme d'habitude; cependant depuis la version 2.6 vous pouvez définir des fonctions dans un script avec la syntaxe habituelle ce qui est plus pratique qu'avec un deff; dans votre script vous pouvez donc écrire les fonctions au début du texte :

```
// definition des fcts utilisées par le script
function
    ....
endfunction
function
    ....
endfunction
// debut effectif du script
```

2. la possibilité vraiment intéressante est de pouvoir définir une partie du code de façon dynamique : on élabore une fonction à partir d'éléments divers issus de calculs précédents et/ou de l'introduction de données (via un fichier ou de façon interactive (cf Fenêtres de dialogues)); dans cet esprit voir aussi les fonctions evstr et execstr un peu plus loin.

#### 3.5.5 Fenêtres de dialogues

Dans l'exemple de script donné dans le chapitre 2, on a vu la fonction input qui permet de rentrer un paramètre interactivement via la fenêtre Scilab. D'autre part la fonction disp permet l'affichage à l'écran de variables (toujours dans la fenêtre Scilab). En fait il existe une série de fonctions qui permettent d'afficher des fenêtres de dialogues, menus, selection de fichiers : x\_choices , x\_choose, x\_dialog, x\_matrix, x\_mdialog, x\_message et xgetfile. Voir le Help pour le détail de ces fonctions (l'aide sur une fonction propose toujours au moins un exemple).

#### 3.5.6 Conversion d'une chaîne de caractères en expression Scilab

Il est souvent utile de pouvoir évaluer une expression Scilab mise sous la forme d'une chaîne de caractères. Par exemple, la plupart des fonctions précédentes renvoient des chaînes de caractères, ce qui s'avère pratique même pour rentrer des nombres car on peut alors utiliser des expressions Scilab (exemples sqrt(3)/2, 2\*%pi, ...). L'instruction qui permet cette conversion est evstr, exemple :

```
-->c = "sqrt(3)/2"
c =
sqrt(3)/2
```

```
-->d = evstr(c)
d =
0.8660254
```

Dans la chaîne de caractères vous pouvez utiliser des variables Scilab déjà définies :

```
-->a = 1;
-->b=evstr("2 + a")
b =
3.
```

et cette fonction s'applique aussi sur une matrice de chaînes de caractères 15 :

```
-->evstr(["a" "2"])
ans =
! 1. 2.!
-->evstr(["a + [1 2]" "[4 , 5]"])
ans =
! 2. 3. 4. 5.!
-->evstr(["""a""" """b"""]) // conversion d'une chaine en une chaine
ans =
!a b !
```

Il existe aussi la fonction <code>execstr</code> qui permet d'exécuter une instruction Scilab donnée sous forme d'une chaîne de caractères :

```
-->execstr("A=rand(2,2)")

-->A

A =

! 0.2113249 0.0002211 !

! 0.7560439 0.3303271 !
```

<sup>15</sup>et aussi sur une liste, voir le Help

# 3.6 Lecture/écriture sur fichiers ou dans la fenètre Scilab

Scilab possède deux familles d'entrées/sorties. Il faut éviter de mélanger les instructions de ces deux familles surtout si vous écrivez/lisez dans un fichier.

#### 3.6.1 Les entrées/sorties à la fortran

Dans le chapitre deux, nous avons vu comment lire et écrire une matrice de réels dans un fichier en une seule instruction avec read et write. De même il est possible d'écrire et de lire un vecteur colonne de chaînes de caractères :

```
-->v = ["Scilab is free";"Octave is free";"Matlab is ?"];

-->write("toto.dat",v,"(A)") // aller voir le contenu du fichier toto.dat

-->w = read("toto.dat",-1,1,"(A)")

w =

!Scilab is free !
! !
```

```
!Octave is free !!
! !!Matlab is ?!
```

Pour l'écriture, on rajoute simplement un troisième argument à write qui correspond à un format fortran : c'est une chaîne de caractères comprenant un (ou plusieurs) descripteur(s) d'édition (séparés par des virgules s'il y a en plusieurs) entourés par des parenthèses : le A signifie que l'on souhaite écrire une chaîne de caractères. Pour la lecture, les deuxième et troisième arguments correspondent respectivement au nombre de lignes (-1 pour aller jusqu'à la fin du fichier) et colonne (ici 1). En fait pour les matrices de réels vous pouvez aussi rajouter un format (plutôt en écriture) de façon à contrôler précisemment la façon dont seront écrites les données.

D'une manière générale les possibilités de Scilab en ce domaine sont exactement celle du fortran 77, vous pouvez donc lire un livre sur ce langage pour en savoir plus<sup>16</sup>. Dans la suite je vais simplement donner quelques exemples concernant uniquement les fichiers « texte » à accès séquentiel.

#### Ouvrir un fichier

Cela se fait avec l'instruction file dont la syntaxe (simplifiée) est :

```
[unit, [err]]=file('open', file-name ,[status])
```

où:

- file-name est une chaîne de caractère donnant le nom du fichier (éventuellement précédée du chemin menant au fichier si celui-ci ne se trouve pas dans le répertoire pointé par Scilab, ce répertoire se changeant avec l'instruction chdir);
- status est l'une des chaînes de caractères :
  - "new" pour ouvrir un nouveau fichier (si celui-ci existe déjà une erreur est générée);
  - "old" pour ouvrir un fichier existant (si celui-ci n'existe pas une erreur est générée);
  - "unknow" si le fichier n'existe pas, un nouveau fichier est créé, et dans le cas contraire le fichier correspondant est ouvert;

Dans le cas où status n'est pas présent, Scilab utilise "new" (c'est pour cette raison que l'écriture d'un fichier en une seule instruction write échoue si le fichier existe déjà).

- unit est un entier qui va permettre d'identifier le fichier par la suite dans les opérations de lectures/écritures (plusieurs fichiers pouvant être ouverts en même temps).
- Une erreur à l'ouverture d'un fichier peut être détectée si l'argument err est présent; dans le cas contraire, Scilab gère l'erreur brutalement. Une absence d'erreur correspond à la valeur 0 et lorsque cette valeur est différente, l'instruction error(err) renvoie un message d'erreur permettant d'en savoir un peu plus : on obtient en général err=240 ce qui signifie :

```
-->error(240)
!--error 240
```

File error(240) already exists or directory write access denied

Pour permettre de récupérer un nom de fichier de façon interactive on utilisera **xgetfile** qui permet de naviguer dans l'arborescence pour selectionner un fichier.

#### Écrire et lire dans le fichier ouvert

Supposons donc que l'on ait ouvert un fichier avec succès : celui-ci est repéré par l'entier unit qui nous a été renvoyé par file. Si le fichier existait déjà, les lectures/écritures ont normalement lieu en début de fichier. Si vous voulez écrire à la fin du fichier, il faut s'y positionner au préalable avec l'instruction file("last", unit), et si pour une raison quelconque vous voulez revenir en début de fichier, on utilise file("rewind", unit).

Voici un premier exemple : on veut écrire un fichier qui permet de décrire une liste d'arêtes du plan, c'est à dire que l'on considère n points  $P_i = (x_i, y_i)$  et m arêtes, chaque arête étant décrite comme un

<sup>&</sup>lt;sup>16</sup>Vous pouvez récupérer gratuitement le livre de Clive Page sur le serveur ftp ftp.star.le.ac.uk : se positionner dans le répertoire /pub/fortran et récupérer le fichier prof77.ps.gz

segment  $\overrightarrow{P_iP_j}$ , et l'on donnera simplement le numéro (dans le tableau des points) du point de départ (ici i) puis celui d'arrivée (ici j). On choisit comme format pour ce fichier, la séquence suivante :

```
une ligne de texte
n
x_1 y_1
.....
x_n y_n
m
i1 j1
.....
im jm
```

La ligne de texte permet de mettre quelques informations. On a ensuite un entier donnant le nombre de points, puis les coordonnées de ces points. Vient ensuite le nombre d'arêtes puis la connectivité de chaque arête. Supposons que notre ligne de texte soit contenue dans la variable texte, nos points dans la matrice P de format (n,2) et la connectivité des arêtes dans la matrice connect de format (m,2), l'écriture du fichier s'effectue avec les instructions :

```
write(unit,texte)
                       // ecriture de la ligne de texte
                       // ecriture du nombre de points
write(unit,size(P,1))
                       // ecriture des coordonnees des points
write(unit,P)
write(unit,size(connect,1)) // ecriture du nombre d'aretes
write(unit,connect)
                            // ecriture de la connectivite
file("close",unit)
                            // fermeture du fichier
et voici le résultat obtenu :
un polygone au hasard
     5.0000000000000
    0.28553641680628
                       0.64885628735647
   0.86075146449730
                       0.99231909401715
   0.84941016510129
                        5.0041977781802D-02
   0.52570608118549
                       0.74855065811425
    0.99312098976225
                       0.41040589986369
     5.000000000000
     1.0000000000000
                        2.0000000000000
     2.0000000000000
                        3.0000000000000
     3.0000000000000
                        4.0000000000000
     4.0000000000000
                        5.0000000000000
     5.0000000000000
                        1.0000000000000
```

qui n'est pas très harmonieux car nous n'avons pas précisé de formats d'édition. Le point négatif est que les entiers étant considérés comme des flottants par Scilab<sup>17</sup>, ils sont écrits avec un format relatif aux flottants. D'autre part, la chaîne de caractères est précédée d'un blanc (non contenu dans la chaîne texte). Pour obtenir quelque chose de mieux, il faut rajouter ces formats fortran :

- pour un entier, on utilise Ix où x est un entier strictement positif donnant la longueur du champ en nombre de caractères (le cadrage a lieu à droite);
- pour les flottants, un format passe partout est Ex.y où x est la longueur totale du champ et y la longueur de la mantisse, la sortie prenant la forme : [signe]0.mantisseE[signe]exposant; pour les flottants double précision, la conversion en décimal donne environ 16 chiffres significatifs et les exposants sont compris (environ) entre -300 et +300, ce qui donne une longueur totale

 $<sup>^{17}</sup>$ Depuis la version 2.5, il existe cependant les types entiers int8, int16 et int32 voir le  $_{17}$ Help.

de 24 caractères. On peut donc utiliser le format E24.16 (selon la magnitude d'un nombre et la présentation désirée d'autres formats seraient plus adaptés);

- pour éviter le blanc précédant la chaîne de caractère, on peut utiliser le format A.

En reprenant l'exemple précédent, une écriture plus harmonieuse est obtenue avec (en supposant moins de 999 points et arêtes) :

(le format X correspond à l'écriture d'un caractère blanc et j'utilise aussi un facteur de répétition, 2(X,E24.16) signifiant que l'on veut écrire sur une même ligne deux champs comprenant un blanc suivi d'un flottant écrit sur 24 caractères) ce qui donne :

```
un polygone au hasard
```

```
5
 0.2855364168062806E+00
                           0.6488562873564661E+00
 0.8607514644972980E+00
                           0.9923190940171480E+00
 0.8494101651012897E+00
                           0.5004197778180242E-01
 0.5257060811854899E+00
                           0.7485506581142545E+00
 0.9931209897622466E+00
                           0.4104058998636901E+00
5
     2
 1
     3
 2
     4
 3
 4
     5
 5
     1
```

Pour lire ce même fichier, on pourrait utiliser la séquence suivante :

Si vous avez bien lu ces quelques exemples, vous avez du remarquer que la fermeture d'un fichier s'obtient avec l'instruction file("close",unit).

Pour finir, vous pouvez lire et écrire dans la fenêtre Scilab en utilisant respectivement unit = %io(1) et unit = %io(2). Pour l'écriture, on peut alors obtenir une présentation plus soignée que celle obtenue avec la fonction disp (voir un exemple dans le Bétisier dans la section « Primitives et fonctions Scilab » (script d'appel à la fonction MonteCarlo)).

#### 3.6.2 Les entrées/sorties à la C

Pour l'ouverture et la fermeture des fichiers, il faut utiliser mopen et mclose, les instructions de base sont :

mprintf, mscanf	ecriture, lecture dans la fenêtre scilab
mfprintf, mfscanf	ecriture, lecture dans un fichier
msprintf, msscanf	ecriture, lecture dans une chaîne de caractères

Dans la suite, j'explique uniquement l'usage de mprintf. Voici un script pour vous décrire les cas principaux :

Si vous executez ce script avec un «; » à la fin de l'ordre exec (c-a-d exec("demo\_mprintf.sce"); si vous avez appelé le fichier par ce nom), alors vous allez observer la sortie suivante :

```
n = 17, m = -23
a = 0.2
a = 2.000000e-01
a = 2.00000000000001e-01
c = 0.2 + i 0.0123
s = coucou
```

Quelques explications:

- le \n\r impose un passage à la ligne (sous Unix le \n doit suffire) : ne pas le mettre si vous ne voulez pas aller à la ligne!
- les %x sont des directives de formatage, c'est à dire qu'elles donnent la façon dont la variable (ou constante) doit être écrite :
  - 1. %d pour les entiers;
  - 2. %e pour les réels en notation scientifique (c-a-d avec exposant). La sortie doit prendre la forme : [-]c<sub>0</sub>.c<sub>1</sub>...c<sub>6</sub>e±d<sub>1</sub>d<sub>2</sub>[d<sub>3</sub>] c'est à dire avec le signe (si le nombre est négatif), 1 chiffre avant la virgule (le point en fait!), 6 chiffres après, la lettre e puis le signe de l'exposant, et enfin l'exposant sur deux chiffres, voire 3 si besoin. Pour imposer plus précisemment la sortie, on rajoute deux nombres entiers séparés par un point, le premier donnant le nombre de caractères total et le deuxième, le nombre de chiffres après la virgule.
  - 3. %g permet de choisir entre une sortie sans exposant (si c'est possible) ou avec.
  - 4. %5.3f permet d'avoir une sortie sans exposant avec 5 caractères en tout dont 3 après la virgule.
  - 5. %s s'utilise pour les chaînes de caractères.
- à chaque directive doit correspondre une valeur de sortie (variable, expression ou constante), par exemple, si on veut afficher 4 valeurs, il faut 4 directives :

```
mprintf(" %d1 ..... %d4 ", expr1, expr2, expr3, expr4);
```

Question : la sortie de 0.2 avec le format %24.16e paraît bizarre. Réponse : c'est parce que 0.2 ne tombe pas juste en binaire et donc en mettant suffisamment de précision (pour la conversion binaire vers décimal) on finit par détecter ce problème.

# 3.7 Remarques sur la rapidité

Voici sur deux exemples quelques trucs à connaître. On cherche à calculer une matrice de type Vandermonde :

$$A = \begin{bmatrix} 1 & t_1 & t_1^2 & \dots & t_1^n \\ 1 & t_2 & t_2^2 & \dots & t_2^n \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ 1 & t_m & t_m^2 & \dots & t_m^n \end{bmatrix}$$

Voici un premier code assez naturel:

Comme a priori on ne déclare pas les tailles des matrices et autres objets en Scilab nul besoin de lui dire que le format final de notre matrice A est (m, n+1). Comme au fur et à mesure du calcul la matrice grossie, Scilab doit gérer ce problème (pour i=1, A est un vecteur ligne à j composantes, pour i>1, A est une matrice (i, n+1), on a donc en tout n+m-1 changements dans les dimensions de A. Par contre si on fait une pseudo-déclaration de la matrice (par la fonction zeros(m,n+1)):

```
function A=vandm2(t,n)
     // idem a vandm1 sauf que l'on fait une pseudo-declaration pour A
     m=size(t,'r')
                          // pseudo declaration
     A = zeros(m,n+1)
     for i = 1:m
        for j = 1:n+1
           A(i,j) = t(i)^{(j-1)}
     end
   endfunction
   il n'y a plus ce problème et l'on gagne un peu de temps : :
-->t = linspace(0,1,1000)';
-->timer(); A = vandm1(t,200); timer()
 ans =
    6.04
-->timer(); A = vandm2(t,200); timer()
 ans =
    1.26
```

On peut essayer d'optimiser un peu ce code en initialisant A avec ones (m,n+1) (ce qui évite le calcul de la première colonne), en ne faisant que des multiplications avec  $a_{ij} = a_{ij-1} \times t_i$  (ce qui évite les calculs de puissances), voire en inversant les deux boucles, mais l'on gagne peu. La bonne méthode est de voir que la construction de A peut se faire en utilisant une instruction vectorielle :

```
function A=vandm5(t,n)
  // la bonne methode : utiliser l'ecriture matricielle
  m=size(t,'r')
  A=ones(m,n+1)
  for i=1:n
        A(:,i+1)=t.^i
  end
endfunction

function A=vandm6(t,n)
  // idem a vandm5 avec une petite optimisation
  m=size(t,'r')
```

```
A=ones(m,n+1)
for i=1:n
   A(:,i+1)=A(:,i).*t
end
endfunction
et on améliore ainsi la rapidité de façon significative:
```

```
-->timer(); A = vandm5(t,200); timer()
ans =
0.05

-->timer(); A = vandm6(t,200); timer()
ans =
0.02
```

Voici un deuxième exemple : il s'agit d'évaluer en plusieurs points (des scalaires réels mis dans un vecteur ou une matrice) la fonction « chapeau » (cf fig (3.2) :

$$\phi(t) = \begin{cases} 0 & \text{si } t \le a \\ \frac{t-a}{b-a} & \text{si } a \le t \le b \\ \frac{c-t}{c-b} & \text{si } b \le t \le c \\ 0 & \text{si } t \ge c \end{cases}$$

Du fait de la définition par morceaux de cette fonction, son évaluation en un point nécessite en général

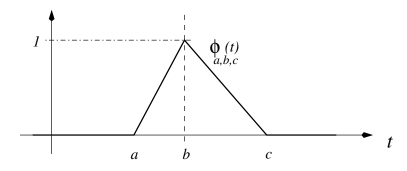


Fig. 3.2 – Fonction « chapeau »

plusieurs tests. Si ce travail doit être réalisé sur beaucoup de points il faut « vectoriser » ces tests pour éviter de faire travailler l'interpréteur. Par exemple, ce premier code naturel :

```
function [y]=phi1(t,a,b,c)
   // evalue la fonction chapeau (de parametres a, b et c) sur le vecteur
   // (voire la matrice) t au sens ''element par element''.
   // a,b et c doivent verifier a < b < c
   [n,m] = size(t)
   y = zeros(t)
   for j=1:m, for i=1:n
      if t(i,j) > a then
         if t(i,j) < b then
            y(i,j) = (t(i,j) - a)/(b - a)
         elseif t(i,j) < c then
            y(i,j) = (c - t(i,j))/(c - b)
         end
      end
   end, end
endfunction
```

```
donne le résultat :
-->a = -0.2; b=0; c=0.15;
-->t = rand(200000,1)-0.5;
-->timer(); y1 = phi1(t,a,b,c); timer()
 ans =
    2.46
alors que les codes suivants<sup>18</sup>:
  function [y]=phi2(t,a,b,c)
     // evalue la fonction chapeau (de parametres a, b et c) sur le scalaire t
     // ou le vecteur (voire la matrice) t au sens \og element par element \fg.
     // a,b et c doivent verifier a < b < c
     Indicatrice_a_b = bool2s( (a < t) & (t <= b))
     Indicatrice_b_c = bool2s( (b < t) & (t < c))
     y = Indicatrice_a_b .* (t - a)/(b - a) + Indicatrice_b_c .* (c - t)/(c - b)
   endfunction
   function [y]=phi3(t,a,b,c)
     // idem a phi2 avec une petite optimisation
     t_le_b = (t \le b)
     Indicatrice_a_b = bool2s( (a < t) & t_le_b )</pre>
     Indicatrice_b_c = bool2s( ~t_le_b & (t < c) )</pre>
     y = Indicatrice_a_b .* (t - a)/(b - a) + Indicatrice_b_c .* (c - t)/(c - b)
   endfunction
   sont plus rapides:
-->timer(); y2 = phi2(t,a,b,c); timer()
 ans =
    0.12
-->timer(); y3 = phi3(t,a,b,c); timer()
 ans =
    0.12
-->timer(); y4 = phi4(t,a,b,c); timer() // voir plus loin la définition de phi4
 ans =
    0.1
```

#### Remarques:

- ma petite optimisation pour **phi2** ne donne aucun gain (alors que c'était le cas pour une version précédente de scilab sur une autre machine);
- le code de phi4 utilise la fonction find qui est sans doute plus naturelle et plus simple à utiliser : sur un vecteur de booléens b elle renvoie un vecteur contenant les indices i tels que b(i)=%t (la matrice vide si toutes les composantes sont fausses). Exemple :

```
-->x = rand(1,6)

x =

! 0.8497452  0.6857310  0.8782165  0.0683740  0.5608486  0.6623569 !

-->ind = find( 0.3<x & x<0.7 )

ind =

! 2. 5. 6. !
```

Sur une matrice booléenne A vous obtenez la même liste en considérant que la matrice est un « grand » vecteur où les éléments de A ont été réordonnés « colonne par colonne ». Il est cependant possible avec un deuxième argument de sortie de récupérer la liste des indices de ligne et de colonne :

<sup>&</sup>lt;sup>18</sup> dans lesquels la fonction bool2s permet de convertir une matrice de booléens en matrice de réels (vrai donnant 1 et faux 0)

```
-->A = rand(2,2)
    0.7263507
                   0.5442573 !
    0.1985144
                   0.2320748 !
-->[il,ic]=find(A<0.5)
 ic = ! 1.
                 2. !
     = ! 2.
Voici maintenant le code de la fonction phi4:
   function [y]=phi4(t,a,b,c)
      // on utilise la fonction find plus naturelle
      t_{e_b} = (t \le b)
      indices_a_b = find( a<t & t_le_b )</pre>
      indices_b_c = find( ~t_le_b & t<c )</pre>
      y = zeros(t)
      y(indices_a_b) = (t(indices_a_b) - a)/(b - a)
      y(indices_b_c) = (c - t(indices_b_c))/(c - b)
```

Conclusion : si vos calculs commencent à être trop longs, essayer de les « vectoriser ». Si cette vectorisation est impossible ou insuffisante il ne reste plus qu'à écrire les parties cruciales en C ou en fortran 77.

#### 3.8 Exercices

1. Écrire une fonction pour résoudre un système linéaire où la matrice est triangulaire supérieure. On pourra utiliser l'instruction size qui permet de récupérer les deux dimensions d'une matrice :

Dans un premier temps, on programmera l'algorithme classique utilisant deux boucles, puis on essaiera de remplacer la boucle interne par une instruction matricielle. Pour tester votre fonction, vous pourrez générer une matrice de nombres pseudo-aléatoires et n'en garder que la partie triangulaire supérieure avec l'instruction triu:

```
A=triu(rand(4,4))
```

2. La solution du système d'équations différentielles du 1<sup>er</sup> ordre :

$$\frac{dx}{dt}(t) = Ax(t), \quad x(0) = x_0 \in \mathbb{R}^n, \quad x(t) \in \mathbb{R}^n, \quad A \in \mathcal{M}_{nn}(\mathbb{R})$$

peut être obtenue en utilisant l'exponentielle de matrice (cf votre cours d'analyse de 1ère année) :

$$x(t) = e^{At}x_0$$

Comme Scilab dispose d'une fonction qui calcule l'exponentielle de matrice (expm), il y a sans doute quelque chose à faire. On désire obtenir la solution pour  $t \in [0,T]$ . Pour cela, on peut la calculer en un nombre n suffisamment grand d'instants uniformément répartis dans cet intervalle  $t_k = k\delta t$ ,  $\delta t = T/n$  et l'on peut utiliser les propriétés de l'exponentielle pour alléger les calculs :

$$x(t_k) = e^{Ak\delta t} x_0 = e^{k(A\delta t)} x_0 = (e^{A\delta t})^k x_0 = e^{A\delta t} x(t_{k-1})$$

ainsi il suffit uniquement de calculer l'exponentielle de la matrice  $A\delta t$  puis de faire n multiplications « matrice vecteur » pour obtenir  $x(t_1), x(t_2), \ldots, x(t_n)$ . Écrire un script pour résoudre l'équation différentielle (un oscillateur avec amortissement) :

$$x'' + \alpha x' + kx = 0$$
, avec par exemple  $\alpha = 0.1, k = 1, x(0) = x'(0) = 1$ 

que l'on mettra évidemment sous la forme d'un système de deux équations du premier ordre. À la fin on pourra visualiser la variation de x en fonction du temps, puis la trajectoire dans le plan de phase. On peut passer d'une fenêtre graphique à une autre avec l'instruction xset("window", window-number). Par exemple :

```
--> //fin des calculs
--> xset(''window'',0) // on selectionne la fenetre numero 0
--> instruction pour le premier graphe (qui s'affichera sur la fenetre 0)
--> xset(''window'',1) // on selectionne la fenetre numero 1
--> instruction pour le deuxieme graphe (qui s'affichera sur la fenetre 1)
```

- 3. Écrire une fonction [i,info]=intervalle\_de(t,x) pour déterminer l'intervalle i tel que  $x_i \leq t \leq x_{i+1}$  par la méthode de la dichotomie (les composantes du vecteur x étant telles que  $x_i < x_{i+1}$ ). Si  $t \notin [x_1, x_n]$ , la variable booléenne info devra être égale à %f (et %t dans le cas inverse).
- 4. Récrire la fonction myhorner pour quelle s'adapte au cas où l'argument t est une matrice (la fonction devant renvoyer une matrice p (de même taille que t) où chaque coefficient (i, j) correspond à l'évaluation du polynôme en t(i, j).
- 5. Écrire une fonction [y] = signal\_fourier(t,T,cs) qui renvoie un début de série de Fourier en utilisant les fonctions :

$$f_1(t,T) = 1, \ f_2(t,T) = \sin(\frac{2\pi t}{T}t), \ f_3(t,T) = \cos(\frac{2\pi t}{T}), f_4(t,T) = \sin(\frac{4\pi t}{T}), \ f_5(t,T) = \cos(\frac{4\pi t}{T}), \cdots$$

au lieu des exponentielles. T est un paramètre (la période) et le signal sera caractérisé (en dehors de sa période) par le vecteur cs de ces composantes dans la base  $f_1, f_2, f_3, \cdots$ . On récupèrera le nombre de fonctions à utiliser à l'aide de l'instruction length appliquée sur cs. Il est recommandé d'utiliser une fonction auxiliaire [y]=f(t,T,k) pour calculer  $f_k(t,T)$ . Enfin tout cela doit pouvoir s'appliquer sur un vecteur (ou une matrice) d'instants t, ce qui permettra de visualiser facilement un tel signal :

```
--> T = 1 // une periode ...
--> t = linspace(0,T,101) // les instants ...
--> cs = [0.1 1 0.2 0 0 0.1] // un signal avec une composante continue
--> // du fondamental, pas d'harmonique 1 (periode 2T) mais une harmonique 2
--> [y] = signal_fourier(t,T,cs); // calcul du signal
--> plot(t,y) // et un dessin ...
```

6. Voici une fonction pour calculer le produit vectoriel de deux vecteurs :

```
function [v]=prod_vect(v1,v2)
  // produit vectoriel v = v1 /\ v2
  v(1) = v1(2)*v2(3) - v1(3)*v2(2)
  v(2) = v1(3)*v2(1) - v1(1)*v2(3)
  v(3) = v1(1)*v2(2) - v1(2)*v2(1)
endfunction
```

Vectoriser ce code de manière à calculer dans une même fonction function [v]=prod\_vect\_v(v1,v2) les produits vectoriels  $v^i = v^i_1 \wedge v^i_2$  où  $v^i$ ,  $v^i_1$  et  $v^i_2$  désigne la ième colonne des matrices (3,n) contenant ces vecteurs

- 7. La rencontre : Mr A et Mlle B ont décidé de se donner rendez-vous entre 17 et 18h. Chacun arrivera au hasard, uniformément et indépendamment l'un de l'autre, dans l'intervalle [17, 18]. Mlle B attendra 5 minutes avant de partir, Mr A 10 minutes.
  - (a) Quelle est la probabilité qu'ils se rencontrent? (rep 67/288)
  - (b) Retrouver (approximativement) ce résultat par simulation : écrire une fonction [p] = rdv(m) renvoyant la probabilité empirique de la rencontre obtenue avec m réalisations.
  - (c) Expérimenter votre fonction avec des valeurs de m de plus en plus grande.

# Chapitre 4

# Les graphiques

Dans ce domaine, Scilab possède de nombreuses possibilités qui vont de primitives de bas niveau<sup>1</sup>, à des fonctions plus complètes qui permettent en une seule instruction de tracer toutes sortes de graphiques types. Dans la suite, j'explique seulement une petite partie de ces possibilités.

## 4.1 Généralités sur le nouveau graphique

Il faut savoir que scilab dispose, depuis la version 3.0, d'un nouveau mode graphique ne fonctionnant pas de la même manière que l'ancien mode<sup>2</sup>. Dans ce chapitre on va essayer d'apprendre à utiliser ce nouveau système.

Au passage, ce nouveau mode apporte une petite compatibilité avec le graphique Matlab avec les émulations des deux fonctions plot et surf. Cependant si vous connaissez le graphique de Matlab vous pouvez avoir intérêt à utiliser la contribution plotlib de Stéphane Mottelet :

http://www.dma.utc.fr/~mottelet/myplot.html

Dans ce cas vous devrez travailler uniquement avec les instructions offertes par cette contribution et la suite de ce chapitre n'est pas très utile pour vous.

#### 4.1.1 principes de base

Le nouveau mode graphique repose sur une structure hiérarchique d'objets dont la racine est la fenêtre graphique. Dans une fenêtre vous pouvez créer plusieurs objets de type système d'axes de coordonnées (qui sont donc fils de leur fenêtre) et les axes contiennent à leur tour les objets graphiques de base comme des lignes polygonales, des collections de triangles (Fec), des chaînes de caractères, etc... En général les instructions de haut niveau comme plot ou plot2d rassemblent les objets de base qu'elles créent dans un seul objet de type composition<sup>3</sup> (cf figure 4.1).

Chaque objet graphique peut être repéré par un identificateur unique (appelé handle) qui permet de modifier les propriétés de cet objet (par exemple la couleur d'une ligne polygonale, la fonte utilisée pour une chaîne de caractères, etc...) et aussi d'accéder à ses fils<sup>4</sup> ainsi qu'à son père.

Parmi ces objets graphiques, il en existe deux qui ne sont jamais dessinés mais qui servent de modèles pour le niveau figure et le niveau axes : la fenêtre par défaut et le système d'axes par défaut. En modifiant ces objets, vous pouvez vous créer un style précis qui s'appliquera alors automatiquement sur vos dessins ultérieurs, vous évitant de fastidieuses manipulations avec les handles graphiques<sup>5</sup>. Ce mécanisme est assez pratique, surtout si les valeurs par défaut ne vous conviennent pas<sup>6</sup>.

<sup>1</sup> exemples : tracés de rectangles, de polygones (avec ou sans remplissage), récupérer les coordonnées du pointeur de la souris

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>voir à la fin de ce chapitre quelques remarques

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> composition est mon essai traduction en français de "compound" et cet objet s'appelait "agregation" jusqu'à la version

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>pour des objets non basiques comme les fenêtres, les axes et les compositions

 $<sup>^5\</sup>mathrm{ces}$ manipulations se faisant alors une seule fois sur ces objets par défaut

 $<sup>^6</sup>$ par exemple la taille des titres (une propriété du niveau axes) est par défaut assez petite

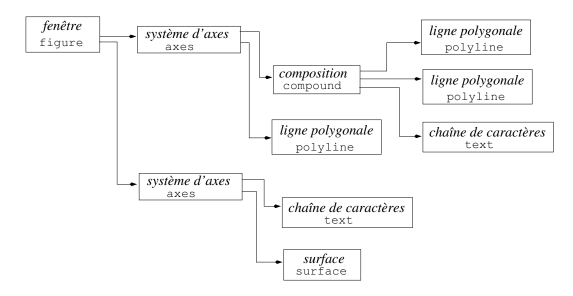


Fig. 4.1 – Le nouveau graphique à objets

#### 4.1.2 les fenêtres graphiques

Comme dans l'ancien mode on peut facilement travailler avec plusieurs fenêtres graphiques. Noter que parmi ces fenêtres il y en a une seule, appelée fenêtre courante ou encore fenêtre active, qui peut recevoir les ordres graphiques. Pour jongler avec plusieurs fenêtres graphiques on utilise les commandes suivantes :

scf(num)	la fenêtre courante devient la fenêtre de numéro num;			
	si cette fenêtre n'existait pas, elle est créée par Scilab.			
xselect()	met en « avant » la fenêtre courante;			
	si aucune fenêtre graphique n'existe, Scilab en crée une.			
clf([num])	efface la fenêtre graphique numéro num;			
	si num est omis, Scilab efface la fenêtre courante.			
xdel([num])	détruit la fenêtre graphique numéro num;			
	si num est omis, Scilab détruit la fenêtre courante.			

#### Quelques commentaires:

- scf(num) renvoie le handle de la fenêtre, on peut ainsi écrire hf = scf(num) (rmq : hf = gcf() permet de récupérer le handle de la fenêtre courante);
- la syntaxe xdel([num]) est celle de l'ancien mode graphique<sup>7</sup>; pour avoir le même effet avec une syntaxe nouveau mode il faut utiliser delete(hf) où hf est le handle de la fenêtre en question.
- quand on lance une commande comme plot, plot2d, plot3d ... alors qu'aucune fenêtre graphique n'est activée, Scilab choisit de mettre le dessin dans la fenêtre de numéro 0.

# 4.2 l'intruction plot

Cette instruction, qui se veut une émulation de la fonction Matlab de même nom, est assez simple à utiliser. Voici quelques exemples :

```
x=linspace(-1,1,61);
y = x.^2;
plot(x,y)
```

 $<sup>^7</sup>$ mais fonctionne aussi pour le nouveau mode, au moins pour la version 3.1.1.

Rajoutons maintenant une autre courbe :

```
ybis = 1 - x.^2;
plot(x,ybis)
xtitle("Courbes...") // je rajoute un titre
```

Continuons avec une troisième courbe qui ne tient pas dans l'échelle<sup>8</sup> précédente :

```
yter = 2*y;
plot(x,yter)
```

on remarque que Scilab a changé l'échelle pour s'adapter à la troisième courbe et que les courbes précédentes ont été redessinées dans cette nouvelle échelle.

Il est possible d'afficher les 3 courbes simultanément, en précisant aussi la couleur utilisée :

```
clf() // pour effacer la fenêtre courante
plot(x,y,"b",x,ybis,"r",x,yter,"g")
xtitle("Courbes...","x","y") // un titre plus une légende pour les deux axes
legend("x^2","1-x^2","2x^2") // une légende pour les courbes
```

et vous devez obtenir quelque chose qui ressemble à la figure 4.2.

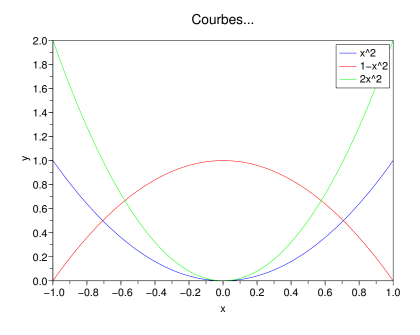


Fig. 4.2 – Les fonctions  $x^2$ ,  $1-x^2$  et  $2x^2$ 

Pour afficher simultanément plusieurs courbes, l'instruction prend donc la forme :

```
plot(x1,y1[,style1],x2,y2[,style2], ....)
```

où style est une chaîne de caractères précisant la couleur. En rajoutant d'autres caractères on peut aussi spécifier le type du trait (trait plein, traits pointillés) ou bien encore le symbole utilisé pour dessiner les points  $(x_i, y_i)$ , essayer par exemple :

```
clf() // pour effacer
plot(x,y,"b--",x,ybis,"ro",x,yter,"gx")
```

Voici les possibilités actuelles pour ces caractères de style :

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup>Par échelle on sous-entend le rectangle de visualisation et éventuellement des propriétés supplémentaires.

les couleurs					
k	noir	С	cyan		
b	bleu	m	magenta		
r	rouge	У	jaune		
g	vert	W	blanc		

les types de traits			
-	trait plein		
	tirets		
:	pointillés		
	tiret-point, etc		

les symboles					
+	+	^	Δ	s	
x	×	v	$  \nabla  $		•
0	$\bigcirc$	>	$\triangleright$	*	*
d	$\Diamond$	<	◁	pentagram	*

#### Remarques:

- il est possible de tracer simultanément une ligne avec des symboles en combinant couleur, style et symbole, par exemple "b--o" doit donner une ligne tiretée avec un cercle pour chaque point;
- pour obtenir d'autres couleurs, il faudra récupérer le *handle* de la ligne et changer sa propriété *foreground*.

# 4.3 modifier quelques propriétés des graphiques

Nous allons voir maintenant comment régler certains paramètres qui ne peuvent l'être via la commande plot. En général il faudra récupérer au préalable le handle du système d'axes contenant le graphique, ce qui s'obtient avec ha = gca() (gca pour get current axes). Notez que toutes les manipulations qui vont suivre peuvent se faire avec l'éditeur graphique qui se lance à partir du menu edit de chaque fenêtre graphique. Cependant dans de nombreux cas, il est plus pratique de modifier les propriétés à partir de code scilab même si l'éditeur reste pratique pour explorer les diverses possibilités.

1. choisir le rectangle de visualisation : reprenons l'exercice 6 du chapitre 2, petite illustration de la loi des grands nombres ; une solution possible est :

```
m = 1000;
x = rand(1,m);
xm = cumsum(x)./(1:m);
clf();
plot(1:m,xm,"b")
```

mais le graphe obtenu n'est pas satisfaisant car pour illustrer pleinement le phénomène, l'intervalle des ordonnées doit être [0,1]. Pour cela, il faut donner à la propriété  $data\_bounds$  de l'objet système d'axes la valeur du rectangle de visualisation sous la forme d'une matrice :

```
\begin{bmatrix} x_{min} & y_{min} \\ x_{max} & y_{max} \end{bmatrix}
m = 1000;
x = rand(1,m);
xm = cumsum(x)./(1:m);
clf();
plot(1:m,xm,"b")
a = gca();
a.data_bounds = [1,0;m,1]; // on impose l'échelle
```

2. **imposer une échelle isométrique** : très pratique pour dessiner des figures géométriques, elle s'obtient en positionnant la propriété *isoview*<sup>9</sup> des axes sur "on". Voici un exemple (cf figure 4.3) :

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>qui vaut "off" par défaut

```
a = gca();
a.isoview = "on";  // l'echelle devient alors isométrique
legend("ellipse","cercle","fct erreur")
xtitle("Encore des courbes ...","x","y")
drawnow()
```

qui utilise aussi deux nouvelles instructions drawlater() et drawnow(). Elles ne sont pas obligatoires mais elles évitent à Scilab de redessiner systématiquement le graphique en cours de construction : sans elles, le graphe serait affiché une première fois lors du plot, puis une deuxième lors du changement de l'échelle, et finalement une troisième et une quatrième fois fois lors du rajout de la légende puis du titre. Dans notre cas leur absence ne serait pas trop pénalisante mais si vous dessinez un graphique plus conséquent, ces réaffichages systématiques (et pas tous utiles) sont assez pénibles.

#### Encore des courbes ...

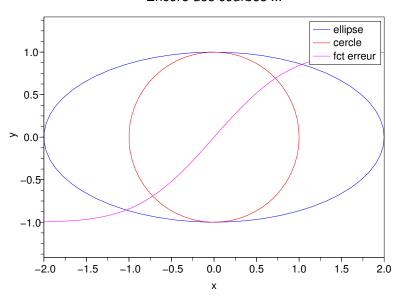


Fig. 4.3 – Ellipse, cercle et erf

3. utiliser une échelle logarithmique : cette fois il faut régler la propriété  $log_{-}flags$  de l'objet système d'axes. C'est une chaîne de deux caractères chacun pouvant prendre la valeur "n" (non log) ou "l" (log), le premier caractère règle le comportement sur l'axe des x, le deuxième celui de l'axe des y. Voici un exemple (cf figure 4.4) :

```
x = logspace(0,4,200)';
y = 1 ./x;
clf()
drawlater()
subplot(1,2,1)
   plot(x, y, "b"); a1=gca(); a1.log_flags="ln";
   xtitle("log_flags=""ln""")
subplot(1,2,2)
   plot(x, y, "b"); a2=gca(); a2.log_flags="ll";
   xtitle("log_flags=""ll""")
drawnow()
```

Cet exemple vous montre aussi comment dessiner plusieurs graphes dans la même fenêtre graphique en utilisant l'instruction subplot(m, n, num). Le paramètre m correspond à la découpe verticale (en

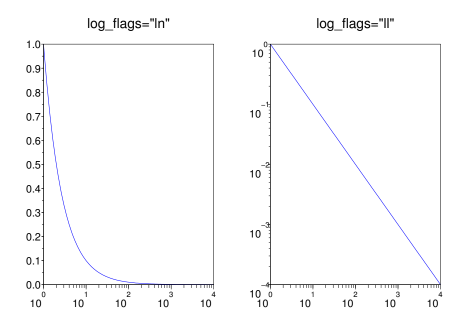


Fig. 4.4 – échelles semilog et loglog

m parts égales), n à la découpe horizontale, et num au numéro de la sous-fenêtre sélectionnée parmi les  $m \times n$ , les sous-fenêtres étant numérotées de la gauche vers la droite puis de haut en bas (ainsi la sous-fenêtre en position (i,j) a le numéro  $n \times (i-1)+j$ ). En fait rien n'interdit de modifier la grille au fur et à mesure des subplot pour obtenir ce que l'on cherche. Par exemple, avec :

```
clf()
subplot(1,2,1)
   titlepage("à gauche")
subplot(3,2,2)
   titlepage(["à droite";"en haut"])
subplot(3,2,4)
   titlepage(["à droite";"au centre"])
subplot(3,2,6)
   titlepage(["à droite";"en bas"])
xselect()
```

on scinde la fenêtre verticalement en deux parties (gauche/droite), la sous-fenêtre de droite étant découpée horizontalement en trois parts. Il faut en fait comprendre subplot comme une directive qui permet de sélectionner une portion de la fenêtre graphique.

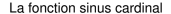
4. modifier le placement des axes : cela s'obtient en jouant avec les propriétés x\_location et y\_location du système d'axes contenant le graphique :

$x_{-}location$	placement obtenu	$y_{-}$ location	placement obtenu
"bottom"	en bas	"left"	à gauche bas
"top"	en haut	"right"	à droite
"middle"	en $y = 0$ si possible	"middle"	en $x = 0$ si possible

Voici un exemple (cf figure 4.5):

```
x = linspace(-14,14,300)';
y = sinc(x);
clf()
plot(x, y, "b");
a = gca();
a.x_location = "middle"; a.y_location = "middle";
a.title.text = "La fonction sinus cardinal";
```

Cet exemple vous montre aussi une autre façon de mettre le titre. En fait l'objet système d'axes de coordonnées contient un grand nombre de propriétés qui sont explicitées dans la page d'aide dénommée axes\_properties.



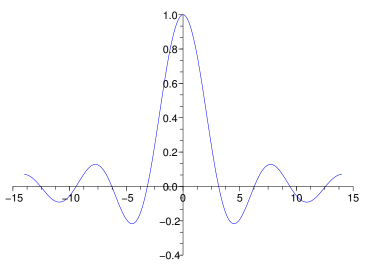


Fig. 4.5 – placement des axes en y = 0 et x = 0

5. modifier les propriétés d'une courbe : pour cela il faut récupérer le handle de la courbe qui vous intéresse ce qui n'est pas forcément évident. Une instruction comme plot « enrobe »ses courbes dans un objet composition dans l'ordre inverse de celui que l'on a donné au départ. Les courbes 10 sont donc filles de cette composition. D'autre part, à l'instar de la fenêtre courante 11 et du système d'axes courant, il existe aussi la notion d'entité courante et justement, après un plot, l'entité courante est la composition de nos courbes. Ces quelques explications devraient vous aider à comprendre les manipulations suivantes :

```
x = linspace(0, 15, 200)';
y = besselj(1:4,x);
clf()
drawlater()
plot(x,y(:,1),"b", x, y(:,2),"r", x,y(:,3),"g", x,y(:,4),"c")
e = gce(); // l'identificateur de la composition des 4 courbes
            // (le handle du compound des 4 courbes)
e.children(1).thickness = 3;
                              // on change l'épaisseur de la
                              // courbe en cyan (la 4 eme)
e.children(2).foreground =19; // on change la couleur de la
                              // courbe initialement verte (la 3 eme)
e.children(3).line_style = 2; // on change le style de la
                              // courbe en rouge (la 2 eme)
legend("J"+string(1:4));
xtitle("Quelques fonctions de Bessel")
xgrid(12)
drawnow()
```

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup>qui sont des objets de type *ligne polygonale* 

 $<sup>^{11}</sup>$ on peut récupérer son handle avec f=gcf()

Qui devraient vous permettre d'obtenir la figure 4.6. Quelques remarques :

- Ici chaque enfant (children(1), children(2), ...) est un objet *ligne polygonale*; vous trouverez l'ensemble des propriétés à la page d'aide polyline\_properties.
- Les couleurs se choisissent avec des numéros relatifs à la carte des couleurs courantes (voir un peu plus loin); avec la carte par défaut, 19 doit correspondre à du brun.
- line\_style doit être égal à 1 pour une ligne continue et les valeurs supérieures donnent différents style de lignes pointillées.
- la fonction **xgrid** permet de rajouter une grille et son argument (on peut ne pas en mettre) est le numéro de sa couleur.

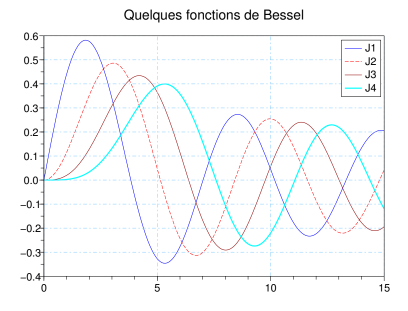


Fig. 4.6 – Bessels

# 4.4 l'instruction plot2d

Cette instruction est plus difficile à utiliser que **plot** mais elle permet de spécifier certains paramètres (réglages concernant l'échelle par exemple) sans avoir à utiliser le *handle* du système d'axes du graphique. La syntaxe générale a la forme :

plot2d(Mx,My <,opt\_arg>\*)

où:

- Mx et My sont respectivement la matrice des abscisses et celle des ordonnées, la  $k^{\text{ème}}$  courbe étant constituée par les  $k^{\text{ème}}$  colonnes<sup>12</sup> de Mx et My; d'autre part, si toutes les courbes ont les mêmes abscisses, on a pas à dupliquer le vecteur des abscisses : par exemple pour afficher x,y1, x,y2, x,y3, on utilisera plot2d(x,[y1 y2 y3],...) si bien sûr tous ces vecteurs sont des vecteurs colonnes.
- <,opt\_arg>\* désigne l'éventuelle séquence des arguments optionnels opt\_arg prenant la forme $^{13}$ :  $mot\_cl\acute{e}=valeur$

la séquence pouvant être mise dans n'importe quel ordre.

Nous allons expérimenter les principales options en essayant de reproduire les graphiques créés précédemment avec plot, mais auparavant voici quelques remarques :

 $<sup>^{12}</sup>$ il faut faire attention à ce détail car avec plot, les vecteurs d'abscisses ou d'ordonnées pouvent être indifféremment des vecteurs lignes ou colonnes; ainsi lors de la création du vecteur des abscisses, il sera souvent pratique d'utiliser x = linspace(a,b,n)', ou encore x = (a : dx : b)'

 $<sup>^{13}</sup>$ en fait  $argument\_formel = argument\_effectif$ 

- la contrainte de mettre plusieurs courbes dans les matrices Mx et My implique qu'il est impossible de dessiner des courbes avec des discrétisations différentes (n points pour l'une et  $m \neq n$  pour l'autre) avec **un seul appel** à plot2d;
- choisir le style pour chaque courbe est plus difficile qu'avec plot;
- par contre le fait de pouvoir régler des paramètres d'échelle donne, en général, un code moins long<sup>14</sup>
   qu'avec plot; enfin plot2d s'exécute plus rapidement que plot.
- 1. **choisir les couleurs et ou les symboles** : il faut utiliser style=vec où vec doit contenir autant de composantes qu'il y a de courbes et si vec(i) est un entier strictement positif, on obtient une ligne continue de couleur numéro i et si i est négatif ou nul, il s'agit d'un symbole qui sera dessiné dans la couleur courante du système d'axes.

```
clf()
x=linspace(-1,1,61)';
y = x.^2;
ybis = 1 - x.^2;
yter = 2*y;
plot2d(x,[y ybis yter], style=[2 5 3])
xtitle("Courbes...","x","y")
legend("x^2","1-x^2","2x^2")
```

Voici quelques couleurs de la carte par défaut :

1	noir	5	rouge vif	23	violet
2	bleu	6	mauve	26	marron
3	vert clair	13	vert foncé	19	brun
4	cyan	16	bleu turquoise	32	jaune orangé

Pour éviter de retenir ces numéros, il existe la fonction color qui prend en entrée, soit une chaîne de caractères ("blue", "yellow", "red", etc<sup>15</sup>...), soit 3 entiers donnant la définition d'une couleur par ses intensités en rouge, en vert et en bleu. Cette fonction retourne l'identificateur de la couleur dans la carte courante (si la couleur en question manque, elle est rajoutée dans la carte).

2. spécifier l'échelle : pour choisir le rectangle de visualisation, on utilise la combinaison rect=val, mais attention, val est ici le vecteur  $[x_{min}, y_{min}, x_{max}, y_{max}]$  (ne pas mettre de ; entre  $y_{min}$  et  $x_{max}$  comme pour régler la propriété  $data\_bounds!!!!$ )

```
m = 1000;
x = rand(1,m);
xm = cumsum(x)./(1:m);
clf();
plot2d((1:m)',xm', style=color("blue"), rect=[1,0,m,1])
```

Quant à l'échelle isométrique, on peut l'obtenir avec la combinaison frameflag=val où val doit prendre la valeur 4 (échelle iso obtenue à partir des maxima et minima des données) :

<sup>&</sup>lt;sup>14</sup>cf les exemples suivants, mais souvent le code pour plot2d est plus difficile à écrire : il faut aller voir la documentation pour se souvenir des valeurs des paramètres...)

 $<sup>^{15}\</sup>mathrm{La}$  page d'aide <code>color\_list</code> vous donnera toutes les couleurs reconnues.

Voici les valeurs possibles pour ce paramètre (dans certains cas frameflag peut être accompagné du paramètre rect):

```
frameflag=0
               on utilise l'échelle précédente (ou par défaut)
frameflag=1
               échelle donnée par rect
frameflag=2
               échelle calculée via les les max et min de Mx et My
               échelle isométrique calculée en fonction de rect
frameflag=3
frameflag=4
               échelle isométrique calculée via les max et min de Mx et My
frameflag=5
               idem à 1 mais avec adaptation eventuelle pour graduation
frameflag=6
               idem à 2 mais avec adaptation eventuelle pour la graduation
               idem à 1 mais les courbes précédentes sont redessinées
frameflag=7
frameflag=8
               idem à 2 mais les courbes précédentes sont redessinées
```

3. le placement des axes s'obtient avec la combinaison axesflaq=val:

```
x = linspace(-14,14,300)';
y = sinc(x);
clf()
plot2d(x, y, style=2, axesflag=5)
xtitle("La fonction sinc")
```

Voici le tableau donnant les diverses possibilités:

```
axesflag=0pas de boite, ni d'axes et de graduationsaxesflag=1avec boite, axes et graduations (les x en bas, les y à gauche)axesflag=2avec boite mais sans axes ni graduationsaxesflag=3avec boite, axes et graduations (les x en bas, les y à droite)axesflag=4sans boite mais avec axes et graduations (tracés vers le milieu)axesflag=5sans boite mais avec axes et graduations (tracés en y=0 et x=0)
```

4. **utiliser une échelle logarithmique** : la séquence correspondante est *logflag=str* où str est la même chaîne de deux caractères chacun pouvant prendre la valeur "n" (non log) ou "l" (log) :

```
x = logspace(0,4,200)';
y = 1 ./x;
clf()
subplot(1,2,1)
   plot2d(x, y, style=2, logflag= "ln")
   xtitle("logflag=""ln""")
subplot(1,2,2)
   plot2d(x, y, style=2, logflag= "l1")
   xtitle("logflag=""l1""")
```

- 5. le mot clé strf : il permet de remplacer à la fois frameflag et axesflag, et, pour des raisons de compatibilité avec l'ancienne façon d'utiliser plot2d, il contient aussi un drapeau (flag) pour l'utilisation de la légende ou non. La valeur à donner est une chaîne de trois caractères "xyz" avec :
  - $\mathbf{x}$  égal à 0 (pas de légende) ou 1 (légende à fournir avec la combinaison leg=val);
  - y entre 0 et 9, correspond à la valeur à donner pour frameflag;
  - z entre 0 et 5, correspond à la valeur à donner pour axesflag.

En fait il faut savoir l'utiliser car les séquences optionnelles de nombreuses primitives de dessin ne disposent pas encore des mots clés *frameflag* et *axesflag*. De plus il reste très pratique lorsque vous voulez rajouter un dessin sur un autre sans modifier l'échelle et le cadre ce qui s'obtient avec strf="000" (et évite donc d'écrire frameflag=0, axesflag=0).

## 4.5 Des variantes de plot2d : plot2d2, plot2d3

Elles s'utilisent exactement comme plot2d : même syntaxe avec les mêmes arguments optionnels.

1. **plot2d2** permet de dessiner des fonctions en escalier : au lieu de tracer un segment de droite entre les points  $(x_i, y_i)$  et  $(x_{i+1}, y_{i+1})$ , plot2d2 trace un segment horizontal (entre  $(x_i, y_i)$  et  $(x_{i+1}, y_i)$ ) puis un segment vertical (entre  $(x_{i+1}, y_i)$ ) et  $(x_{i+1}, y_{i+1})$ ). Voici un exemple (cf figure (4.7)) :

```
n = 10;
x = (0:n)';
y = x;
clf()
plot2d2(x,y, style=2, frameflag=5, rect=[0,-1,n+1,n+1])
xtitle("plot2d2")
```

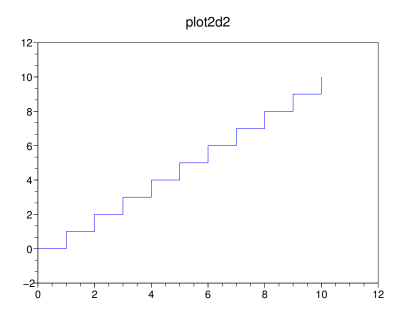


Fig. 4.7 – illustration pour plot2d2

2. **plot2d3** dessine des diagrammes en bâtons : pour chaque point  $(x_i, y_i)$  plot2d3 trace un segment vertical entre  $(x_i, 0)$  et  $(x_i, y_i)$ ; voici un exemple (cf figure (4.8)) :

```
n = 6;
x = (0:n)';
y = binomial(0.5,n)';
clf()
drawlater()
plot2d3(x,y, style=2, frameflag=5, rect=[-1,0,n+1,0.32])
e = gce();
e.children(1).thickness = 4;
xtitle("Probabilités pour la loi binomiale B(6,1/2)")
drawnow()
```

# 4.6 Dessiner plusieurs courbes qui n'ont pas le même nombre de points

Contrairement à plot, avec plot2d et ses variantes, on ne peut pas dessiner en une seule fois plusieurs courbes qui n'ont pas été discrétisées avec le même nombre d'intervalles et l'on est obligé d'utiliser

#### Probabilités pour la loi binomiale B(6,1/2)

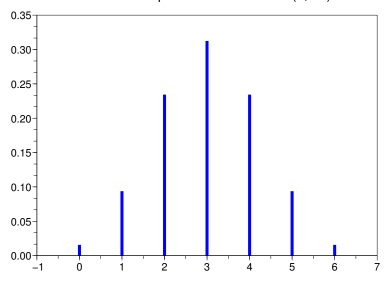


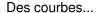
Fig. 4.8 – illustration pour plot2d3

plusieurs appels successifs. Depuis la version 2-6, on peut se passer de spécifier l'échelle sans mauvaise surprise puisque, par défaut (frameflag=8) les courbes précédentes sont redessinées en cas de changement d'échelle. Cependant si on veut maîtriser l'échelle, il faut la fixer lors du premier appel puis utiliser frameflag=0 pour les appels suivants<sup>16</sup>. Voici un exemple (cf figure (4.9)):

```
x1 = linspace(0,1,61)';
x2 = linspace(0,1,31);
x3 = linspace(0.1, 0.9, 12);
y1 = x1.*(1-x1).*cos(2*%pi*x1);
y2 = x2.*(1-x2);
y3 = x3.*(1-x3) + 0.1*(rand(x3)-0.5); // idem a y2 avec une perturbation
ymin = min([y1 ; y2 ; y3]); ymax = max([y1 ; y2 ; y3]);
                                  // pour se donner une marge
dy = (ymax - ymin)*0.05;
rect = [0,ymin - dy,1,ymax+dy];
                                  // fenetre de visualisation
clf()
                                  // effacement des graphiques precedents
drawlater()
  plot2d(x1, y1, style=5, frameflag=5, rect=rect) // 1er appel qui impose l'échelle
                                                  // 2eme et 3 eme appel :
  plot2d(x2, y2, style=2, frameflag=0)
  plot2d(x3, y3, style=-1,frameflag=0)
                                                   // on utilise l'echelle precedente
  xtitle("Des courbes...","x","y")
  legend("x(1-x)*cos(pi x)","x(1-x)","x(1-x) + bruit");
drawnow()
```

Rmq: essayer cet exemple avec frameflag=1 au lieu de 5.

 $<sup>^{16}</sup>$ cette méthode est obligatoire si on veut une échelle isométrique.



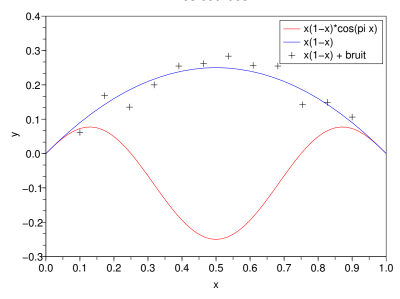


Fig. 4.9 – Encore des courbes...

## 4.7 Jouer avec le système d'axes par défaut

Dans l'introduction sur le nouveau système graphique de scilab, on a parlé d'une figure par défaut et d'un système d'axes par défaut, mais à quoi peuvent-ils bien servir? En fait il contiennent toutes les valeurs par défaut des différentes propriétés de toute figure et de tout système d'axes. Ainsi en modifiant le système d'axes par défaut vous pouvez régler les propriétés de tous les axes qui seront créés par la suite. Il est ainsi assez facile de se créer son propre style graphique. Avant de donner un exemple, regardons les fontes dont scilab dispose, les styles et les tailles se repèrent avec des entiers :

nom de la fonte	identificateur
Courier	0
Symbol	1
Times	2
Times-Italic	3
Times-Bold	4
Times-Bold-Italic	5
Helvetica	6
Helvetica-Italic	7
Helvetica-Bold	8
Helvetica-Bold-Italic	9

taille de la fonte	identificateur
8 points	0
10 points	1
12 points	2
14 points	3
18 points	4
24 points	5

Pour se repérer, rien n'interdit de se créer des variables avec des noms un peu plus parlant, variables que l'on peut mettre dans son fichier .scilab, par exemple :

```
%symbol = 1;
%times = 2;
%times_italic = 3;
%times_bold = 4;
%helvetica = 6;
%helvetica_italic = 7;
%helvetica_bold = 8;
%helvetica_bold_italique = 9;
%8pts = 0; %10pts = 1; %12pts = 2;
%14pts = 3; %18pts = 4; %24pts = 5;
```

Voici un exemple de fonction qui change les propriétés par défaut :

#### 4.8 Dessiner un histogramme

La fonction scilab adéquate s'appelle histplot et sa syntaxe est la suivante :

```
histplot(n, X, <,opt_arg>*)
```

où:

- n est soit un entier, soit un vecteur ligne (avec  $n_i < n_{i+1}$ ):
  - 1. dans le cas où n est un vecteur ligne, les données sont comptabilisées selon les k classes  $C_i = [n_i, n_{i+1}]$  (le vecteur n à donc k+1 composantes);
  - 2. dans le cas où  ${\tt n}$  est un entier, les données sont comptabilisées dans les n classes équidistantes :

$$C_1 = [c_1, c_2], \ C_i = ]c_i, c_{i+1}], \ i = 2, ..., n, \ \text{avec} \ \begin{cases} c_1 = min(X), \ c_{n+1} = max(X) \\ c_{i+1} = c_i + \Delta C \\ \Delta C = (c_{n+1} - c_1)/n \end{cases}$$

- X le vecteur (ligne ou colonne) des données à examiner;
- <,opt\_arg>\* la séquence des arguments optionnels comme pour plot2d avec cependant la combinaison supplémentaire normalization = val où val est une constante (ou variable ou expression) booléenne (par défaut vrai). Lorsque l'histogramme est normalisé, son intégrale vaut 1 et approche donc une densité (dans le cas contraire, la valeur d'une plage correspond au nombre de composantes de X tombant dans cette plage). Plus précisemment, la plage de l'histogramme correspondant à l'intervalle  $C_i$  vaut donc (m étant le nombre de données, et  $\Delta C_i = n_{i+1} n_i$ ):

$$\begin{cases} \frac{\operatorname{card} \{X_j \in C_i\}}{m\Delta C_i} & \operatorname{si normalization} = vrai\\ \operatorname{card} \{X_j \in C_i\} & \operatorname{si normalization} = faux \end{cases}$$

Voici un petit exemple, toujours avec la loi normale (cf figure (4.10)):

```
X = rand(100000,1,"normal"); classes = linspace(-5,5,21);
clf()
histplot(classes,X)
// on lui superpose le tracé de la densité de N(0,1)
x = linspace(-5,5,60)'; y = exp(-x.^2/2)/sqrt(2*%pi);
plot2d(x,y, style=2, frameflag=0, axesflag=0)
```

## 4.9 Récupérer ses graphiques sous plusieurs formats

Ceci est très facile à partir du menu File de la fenêtre graphique, en choisissant l'item Export, un autre menu vous propose différents choix tournant autour du langage postscript ainsi que le format fig qui permet lui de retravailler son graphique avec le logiciel de dessin vectoriel xfig. Depuis la version 2.5 vous pouvez aussi exporter en gif.

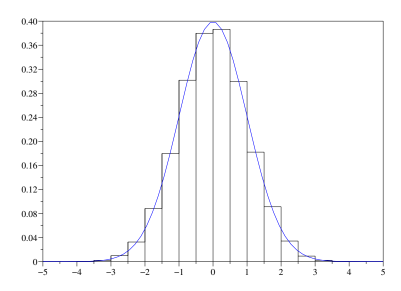


Fig. 4.10 – Histogramme d'un échantillon de nombres aléatoires suivants N(0,1)

#### 4.10 Animations simples

Il est facile de réaliser des petites animations avec Scilab qui permet l'utilisation de la technique du double buffer évitant les scintillements ainsi que celle des masques pour faire évoluer un objet sur un fond fixe.

Avec le double buffer, chacun des dessins successifs de l'animation se constitue d'abord dans une mémoire (appelée pixmap), puis, une fois terminé, la « pixmap » est basculée à l'écran. Voici le canevas le plus simple pour une animation en Scilab :

Souvent l'animation se compose de plusieurs éléments graphiques dont certains sont invariables au cours du temps. Dans ce cas :

- on omet l'instruction clf();
- on récupère les *handles* des objets graphiques variables;
- à chaque itération, on met à jour le champ data de ces objets;
- puis on appelle show\_pixmap().

Notre canevas graphique ressemble alors à :

```
e1.data = ..... // modifications des données de l'objet graphique e1
e2.data = ..... // modifications des données de l'objet graphique e2
show_pixmap() // basculement de la pixmap à l'écran
end
f.pixmap = "off"; // on remet la fenêtre en mode usuel
```

Voici un exemple d'animation où l'on déplace un rectangle (de longueur L et de largeur l) sur un cercle de rayon r et de centre (0,0), le rectangle étant aussi animé d'un mouvement de rotation autour de son centre de gravité. Voici quelques détails supplémentaires pour vous aider à comprendre ce script :

- l'échelle est réglée uniquement via le *handle* a du système d'axes : on passe en mode isométrique et on assure un rectangle de visualisation d'au moins  $[-1,1] \times [-1,1]$ ;
- pour vous montrer quelques possibilités, je modifie un certain nombre de propriétés dont les couleurs d'arrière plan (background) de la figure et du système d'axes;
- le rectangle est dessiné via xfpoly et lorsqu'on récupère son handle ep, on en profite pour modifier :
  - l'épaisseur de son contour avec ep.thickness = 5;
  - la couleur du contour avec ep.foreground = ...;
  - la couleur intérieure avec ep.background = ...;
- le cercle est dessiné via xarc.

```
n = 4000;
L = 0.6; l = 0.3; r = 0.7;
nb_tours = 4;
t = linspace(0,nb_tours*2*%pi,n)';
xg = r*cos(t); yg = r*sin(t);
xy = [-L/2 L/2 L/2 -L/2;... // les 4 points du bord
      -1/2 -1/2 1/2 1/2];
xselect()
clf(); f = gcf();
f.pixmap = "on";
f.background = color("black");
f.foreground = color("white");;
a = gca();
a.isoview = "on"; a.data_bounds = [-1,-1;1,1];
a.title.text = "Animation simple";
a.title.font_size = 4;
a.title.foreground = color("green");;
a.background = color("grey");
xarc(-0.7,0.7,1.4,1.4,0,360*64); ea = gce();
ea.thickness = 4; ea.foreground = color("yellow");
xfpoly(xy(1,:)+1, xy(2,:)); ep = gce();
ep.thickness = 5;
ep.foreground = color("blue");
ep.background = color("red");
show_pixmap();
for i=2:n
   theta = 3*t(i);
   xyr = [cos(theta) -sin(theta);...
          sin(theta) cos(theta)]*xy;
   ep.data = [ xyr(1,:)+xg(i) ;...
               xyr(2,:)+yg(i) ]';
   show_pixmap();
end
f.pixmap = "off";
```

Pour utiliser la technique des masques, vous devez changer la fonction logique d'affichage grâce à la propriété pixel\_drawing\_mode, voir la page d'aide figure\_properties.

#### 4.11 Les surfaces : NOT YET UPDATED

L'instruction générique pour dessiner des surfaces est plot3d<sup>17</sup>. Avec une représentation de votre surface par facettes, on peut définir une couleur pour chaque facette. Depuis la version 2.6, on peut aussi, pour des facettes triangulaires ou quadrangulaires, spécifier une couleur par sommet et le rendu de la facette est obtenu par interpolation des couleurs définies aux sommets.

#### 4.11.1 Introduction à plot3d

Si votre surface est donnée par une équation du type z = f(x, y), il est particulièrement simple de la représenter pour un domaine rectangulaire des paramètres. Dans l'exemple qui suit je représente la fonction f(x,y) = cos(x)cos(y) pour  $(x,y) \in [0,2\pi] \times [0,2\pi]$ :

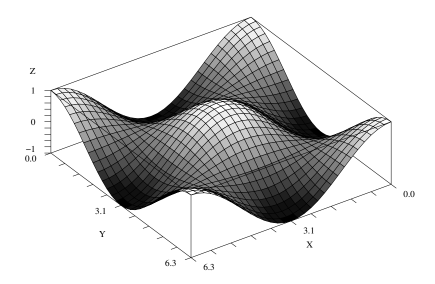


Fig. 4.11 – la fonction z = cos(x)cos(y)

Vous devez alors obtenir quelque chose qui ressemble à la figure  $(4.11)^{18}$ . De façon plus générale, on utilise :

```
plot3d(x,y,z <,opt_arg>*)
plot3d1(x,y,z <,opt_arg>*)
```

où, comme pour plot2d, <,opt\_arg>\* désigne la séquence des arguments optionnels, opt\_arg prenant la forme  $mot\_cl\acute{e}=valeur$ . Dans la forme la plus simple, x et y sont deux vecteurs lignes ((1,nx)) et (1,ny) correspondants à la discrétisation en x et en y, et z est une matrice (nx,ny) telle que  $z_{i,j}$  est « l'altitude » au point  $(x_i,y_j)$ .

Voici les arguments optionnels possibles :

1. theta=val\_theta et alpha=val\_alpha sont les deux angles (en degré) précisant le point de vue en coordonnées sphériques (si O est le centre de la boite englobante, Oc la direction de la caméra, alors  $\alpha = angle(Oz, Oc)$  et  $\theta = angle(Ox, Oc')$  où Oc' est la projection de Oc sur le plan Oxy;

 $<sup>^{17}</sup>$ plot3d1 qui s'utilise de façon quasi identique permet de rajouter des couleurs selon la valeur en z.

<sup>&</sup>lt;sup>18</sup>sauf que j'ai utilisé des couleurs avec plot3d1 (transformées en niveau de gris pour ce document) et le point de vue est un peu différent

- 2. leg=val\_leg permet d'écrire un label pour chacun des axes (exemple leg="x@y@z"), l'argument effectif val\_leg est une chaîne de caractères où @ est utilisé comme séparateur de labels;
- 3. flag=val\_flag où val\_flag est un vecteur à trois composantes [mode type box] permet de préciser plusieurs choses :
  - (a) le paramètre *mode* est relatif au dessin des faces et du maillage :
    - i. avec mode > 0, les faces cachées sont « enlevées  $^{19}$  », le maillage est visible;
    - ii. avec mode = 0, on obtient un rendu « fil de fer » (wireframe) de la surface;
    - iii. avec mode < 0, les faces cachées sont enlevées et le maillage n'est pas dessiné.

De plus le côté positif d'une face (voir plus loin) sera peint avec la couleur numéro *mode* alors que le côté opposé est peint avec une couleur que l'on peut changer avec l'instruction xset("hidden3d",colorid) (par défaut la couleur 4 de la carte).

(b) le paramètre type permet de définir l'échelle :

type	échelle obtenue
0	on utilise l'échelle précédente (ou par défaut)
1	échelle fournie avec ebox
2	échelle obtenue à partir des minima et maxima des données
3	comme avec 1 mais l'échelle est isométrique
4	comme avec 2 mais l'échelle est isométrique
5	variante de 3
6	variante de 4

(c) et enfin le paramètre box contrôle le pourtour du graphe :

box	effet obtenu
0	juste le dessin de la surface
2	des axes sous la surface sont dessinés
3	comme pour 2 avec en plus le dessin de la boite englobante
4	comme pour 3 avec en plus la graduation des axes

4.  $ebox=val\_ebox$  permet de définir la boite englobante,  $val\_ebox$  devant être un vecteur à 6 composantes  $[x_{min}, x_{max}, y_{min}, y_{max}, z_{min}, z_{max}]$ .

Voici un petit script où on utilise presque tous les paramètres de plot3d. C'est une animation qui vous permettra de comprendre le changement de point de vue avec les paramètres theta et alpha. Dans ce script j'utilise flag=[2 4 4], c'est à dire avec :

- -mode = 2 la surface sera peinte (côté positif) avec la couleur 2 et le maillage sera apparent;
- -type = 4 on utilise une échelle isométrique calculée via les données (ce qui doit être équivalent à choisir type = 3 avec un paramètre ebox obtenu en utilisant les minima et maxima des données);
- -box = 4 le dessin apparaîtra avec une boite et des graduations.

```
x=linspace(-%pi,%pi,31);
z=sin(x)'*sin(x);
n = 200;
theta = linspace(30,390,n); // un tour complet
alpha = [linspace(60,0,n/2) linspace(0,80,n/2)]; // vers le haut puis
                                                   // vers le bas
xselect()
xset("pixmap",1)
                   // pour activer le double buffer
driver("X11")
// on fait varier theta
for i=1:n
   xset("wwpc") // effacement du buffer courant
   plot3d(x,x,z,theta=theta(i),alpha=alpha(1),leg="x@y@z",flag=[2 4 4])
   xtitle("variation du point de vue avec le parametre theta")
   xset("wshow")
```

<sup>&</sup>lt;sup>19</sup>actuellement c'est l'algorithme du peintre qui est utilisé, c-a-d qu'un tri des facettes est effectué et les plus éloignées de l'observateur sont dessinées en premier.

```
end
// on fait varier alpha
for i=1:n
    xset("wwpc") // effacement du buffer courant
    plot3d(x,x,z,theta=theta(n),alpha=alpha(i),leg="x@y@z",flag=[2 4 4])
    xtitle("variation du point de vue avec le parametre alpha")
    xset("wshow")
end
xset("pixmap",0)
driver("Rec")
```

#### 4.11.2 La couleur

Vous pouvez réessayer les exemples précédents en remplaçant plot3d par plot3d1 qui met des couleurs selon la valeur en z. Votre surface va alors ressembler à une mosaïque car la carte des couleurs par défaut n'est pas « continue ».

Une carte des couleurs est une matrice de dimensions (nb\_couleurs,3), la ième ligne correspondant à l'intensité (comprise entre 0 et 1) en rouge, vert et bleu de la ième couleur. Étant donné une telle matrice que nous appellerons C, l'instruction xset("colormap",C) permet de la charger dans le contexte graphique de la fenêtre graphique courante. Enfin, deux fonctions, hotcolormap et greycolormap fournissent deux cartes avec une variation progressive des couleurs<sup>20</sup>. Petite remarque : si vous changez la carte des couleurs après avoir dessiné un graphique, les changements ne se répercutent pas immédiatement sur votre dessin (ce qui est normal). Il suffit par exemple de retailler la fenêtre graphique ou alors d'envoyer l'ordre xbasr(numero\_fenetre) pour redessiner (et la nouvelle carte est utilisée). Voici de nouveau l'exemple 1

```
x = linspace(0,2*%pi,31);
z = cos(x)'*cos(x);
C = hotcolormap(32); // la hot colormap avec 32 couleurs
xset("colormap",C)
xset("hidden3d",30) // choix de la couleur 30 pour les faces négatives
xbasc()
plot3d1(x,x,z, flag=[1 4 4]) // tester aussi avec flag=[-1 4 4]
```

Remarque : avec plot3d1, seul le signe du paramètre mode est utilisé (pour  $mode \ge 0$  le maillage apparaît et pour mode < 0 il n'est pas dessiné).

#### 4.11.3 plot3d avec des facettes

Pour utiliser cette fonction dans un contexte plus général, il faut donner une description de votre surface par facettes. Celle-ci est constituée par 3 matrices xf, yf, zf de dimensions (nb\_sommets\_par\_face, nb\_faces) où xf(j,i),yf(j,i),zf(j,i) sont les coordonnées du jème sommets de la ième facette. Modulo ce petit changement, elle s'utilise comme précédemment pour les autres arguments:

```
plot3d(xf,yf,zf <,opt_arg>*)
```

Attention l'orientation des facettes est différente de la convention habituelle, cf figure (4.12).

Pour définir une couleur pour chaque facette, le troisième argument doit être une liste : list(zf,colors) où colors est un vecteur de taille nb\_faces, colors(i) donnant le numéro (dans la carte) de la couleur attribuée à la ième facette.

Comme premier exemple, visualisons les faces du tétraèdre de la figure (4.13), pour lequel :

$$P_1 = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ 0 \end{bmatrix}, P_2 = \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{bmatrix}, P_3 = \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{bmatrix}, P_4 = \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{bmatrix},$$

<sup>&</sup>lt;sup>20</sup>voir aussi la section Contributions sur le site Scilab.

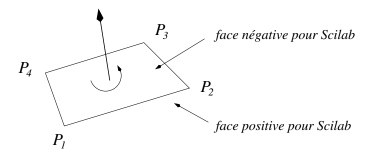


Fig. 4.12 – orientation des facettes en scilab

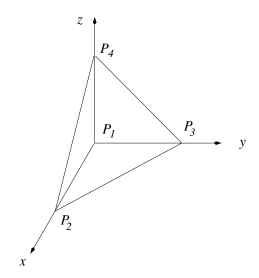


Fig. 4.13 – un tétraèdre

et définissons les faces comme suit (de sorte à obtenir les faces extérieures avec l'orientation positive pour Scilab) :

$$f_1 = (P_1, P_2, P_3), f_2 = (P_2, P_4, P_3), f_3 = (P_1, P_3, P_4), f_4 = (P_1, P_4, P_2)$$

On écrira alors:

```
xbasc()
plot3d(xf,yf,list(zf,2:5), flag=[1 4 4], leg="x@y@z",alpha=30, theta=230)
xselect()
```

Avec ces paramètres vous devriez obtenir quelque chose qui ressemble à la figure 4.14. Vous pouvez remarquer que plot3d utilise une simple projection orthographique et non une projection perspective plus réaliste.

Pour des besoins courants, le calcul des facettes peut être effectués avec les fonctions suivantes : - eval3dp et nf3d pour les surfaces définies par x = x(u, v), y = y(u, v), z = z(u, v) (voir 4.11.4);

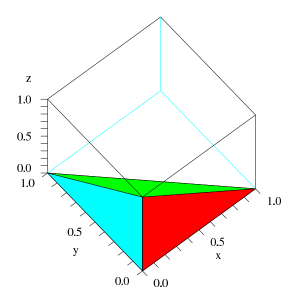


Fig. 4.14 – le tétraèdre dessiné avec Scilab

– genfac3d pour les surfaces définies par z = f(x, y) (un exemple est proposé plus loin (4.11.5)).

Si votre surface (polyédrique) est définie comme mon cube de l'exemple sur les tlists, vous ne pouvez pas la visualiser directement avec plot3d. Pour obtenir la description attendue par Scilab, vous pouvez utiliser une fonction comme celle-ci :

En définissant le cube comme précédemment, vous obtiendrez alors son dessin avec :

```
[xf,yf,zf] = facettes_polyedre(Cube);
plot3d(xf,yf,list(zf,2:7), flag=[1 4 0],theta=50,alpha=60)
```

### **4.11.4** Dessiner une surface définie par x = x(u, v), y = y(u, v), z = z(u, v)

Réponse : prendre une discrétisation du domaine des paramètres et calculer les facettes avec la fonction (eval3dp). Pour des raisons d'efficacité, la fonction qui définit le paramètrage de votre surface doit être écrite « vectoriellement ». Si  $(u_1,u_2,\ldots,u_m)$  et  $(v_1,v_2,\ldots,v_n)$  sont les discrétisations d'un rectangle du domaine des paramètres, votre fonction va être appelée une seule fois avec les deux « grands » vecteurs de longueur  $m \times n$ :

$$U = (\underbrace{u_1, u_2, \dots, u_m}_{1}, \underbrace{u_1, u_2, \dots, u_m}_{2}, \dots, \underbrace{u_1, u_2, \dots, u_m}_{n})$$

$$V = (\underbrace{v_1, v_1, \dots, v_1}_{m \text{ fois } v_1}, \underbrace{v_2, v_2, \dots, v_2}_{m \text{ fois } v_2}, \dots, \underbrace{v_n, v_n, \dots, v_n}_{m \text{ fois } v_n})$$

A partir de ces deux vecteurs, votre fonction doit renvoyer 3 vecteurs X,Y et Z de longueur  $m\times n$  tels que :

$$X_k = x(U_k, V_k), Y_k = y(U_k, V_k), Z_k = z(U_k, V_k)$$

Voici quelques exemples de paramétrisation de surfaces, écrite<sup>21</sup> de façon à pouvoir être utilisée avec eval3dp :

```
function [x,y,z] = tore(theta, phi)
  // paramétrisation classique d'un tore de rayons R et r et d'axe Oz
 R = 1; r = 0.2
  x = (R + r*cos(phi)).*cos(theta)
  y = (R + r*cos(phi)).*sin(theta)
  z = r*sin(phi)
endfunction
function [x,y,z] = helice_torique(theta, phi)
  // paramétrisation d'une helice torique
 R = 1; r = 0.3
 x = (R + r*cos(phi)).*cos(theta)
  y = (R + r*cos(phi)).*sin(theta)
  z = r*sin(phi) + 0.5*theta
endfunction
function [x,y,z] = moebius(theta, rho)
  // paramétrisation d'une bande de Moëbius
 R = 1;
  x = (R + rho.*sin(theta/2)).*cos(theta)
  y = (R + rho.*sin(theta/2)).*sin(theta)
  z = rho.*cos(theta/2)
endfunction
function [x,y,z] = tore_bossele(theta, phi)
  // paramétrisation d'un tore dont le petit rayon r est variable avec theta
 R = 1; r = 0.2*(1+ 0.4*sin(8*theta))
  x = (R + r.*cos(phi)).*cos(theta)
  y = (R + r.*cos(phi)).*sin(theta)
  z = r.*sin(phi)
endfunction
Voici un exemple qui utilise la dernière surface :
// script pour dessiner une surface définie par des équations paramétriques
theta = linspace(0, 2*%pi, 160);
phi = linspace(0, -2*\%pi, 20);
[xf, yf, zf] = eval3dp(tore_bossele, theta, phi); // calcul des facettes
xbasc()
plot3d1(xf,yf,zf)
xselect()
```

Si vous voulez utiliser des couleurs et que vous ne les obtenez pas, c'est que l'orientation n'est pas la bonne : il suffit alors d'inverser le sens de l'un des deux vecteurs de la discrétisation du domaine des paramètres.

<sup>&</sup>lt;sup>21</sup>en fait vous pouvez écrire ces équations naturellement puis remplacer les \* et / par des .\* et ./ et ça marchera!

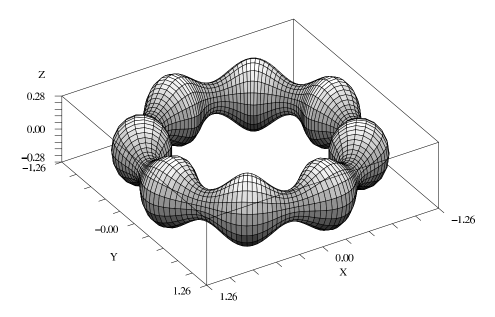


Fig. 4.15 – Un tore bosselé...

La fonction nf3d est un peu analogue à eval3dp, mais, à partir d'une discrétisation de u et v il faut définir soit-même des matrices X, Y, Z telles que :

$$X_{i,j} = x(u_i, v_j)$$
  

$$Y_{i,j} = y(u_i, v_j)$$
  

$$Z_{i,j} = z(u_i, v_j)$$

et vos facettes s'obtiennent alors avec [xf,yf,zf] = nf3d(X,Y,Z). Comme exemple, voici le ruban de Moëbius définit juste avant :

```
nt = 120;
nr = 10;
rho = linspace(-0.5,0.5,nr);
theta = linspace(0,2*%pi,nt);
R = 1;
X = (R + rho'*sin(theta/2)).*(ones(nr,1)*cos(theta));
Y = (R + rho'*sin(theta/2)).*(ones(nr,1)*sin(theta));
Z = rho'*cos(theta/2);
[xf,yf,zf] = nf3d(X,Y,Z);
xbasc()
plot3d(xf,yf,zf, flag=[2 4 6], alpha=60, theta=50)
xselect()
```

Remarque : pour obtenir les bonnes matrices, j'ai été obligé d'utiliser la fonction ones, ce qui ne rend pas le code très clair : la fonction eval3dp est plus simple à utiliser!

#### 4.11.5 plot3d avec interpolation des couleurs

Depuis la version 2.6, il est maintenant possible d'associer une couleur pour chaque sommet d'une facette. Pour cela il suffit de donner une matrice colors de même taille que les matrices xf, yf, zf donnant la description par facette, c-a-d telle que colors(i,j) soit la couleur associée au ième sommet de la jème face, et de l'associer au troisième argument (zf) avec une liste:

```
plot3d(xf,yf,list(zf,colors) <,opt_arg>*)
```

Voici l'exemple initial de plot3d avec affichage sans le maillage et avec :

- une couleur par face pour le dessin de gauche,
- une couleur par sommet pour celui de droite.

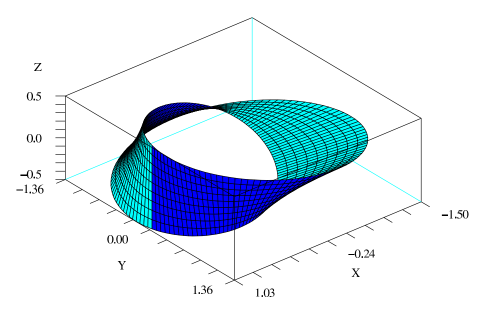


Fig. 4.16 – Le ruban de Moëbius

Pour calculer les couleurs, j'utilise une petite fonction qui me permet d'associer linéairement des valeurs à la carte graphique courante (j'utilise la fonction dsearch disponible depuis la version 2.7 mais vous pouvez facilement vous en passer). Vous noterez aussi l'utilisation de la fonction genfac3d qui permet de calculer les facettes.

```
// exemple pour illustration de plot3d avec interpolation de couleur
function [col] = associe_couleur(val)
   // associe une couleur pour chaque valeur de val
  n1 = 1
                             // numero de la 1 ere couleur
  n2 = xget("lastpattern") // numéro de la derniere couleur
  nb\_col = n2 - n1 + 1
   classes = linspace(min(val),max(val),nb_col)
   col = dsearch(val, classes)
endfunction
x=linspace(0,2*\%pi,31);
z=cos(x),*cos(x);
[xf,yf,zf] = genfac3d(x,x,z);
xset("colormap",graycolormap(64))
zmeanf = mean(zf,"r");
zcolf = associe_couleur(zmeanf);
zcols = associe_couleur(zf);
xset("font",6,2) // la fonte 6 (helvetica) n'est disponible
                  // que dans la version cvs de scilab
subplot(1,2,1)
  plot3d(xf,yf,list(zf,zcolf), flag=[-1 4 4])
   xtitle("Une couleur par face")
subplot(1,2,2)
  plot3d(xf,yf,list(zf,zcols), flag=[-1 4 4])
  xtitle("Une couleur par sommet")
xselect()
```

# 4.12 Les courbes dans l'espace : NOT YET UPDATED

Pour dessiner une telle courbe l'instruction de base est param3d. Voici l'exemple classique de l'hélice :

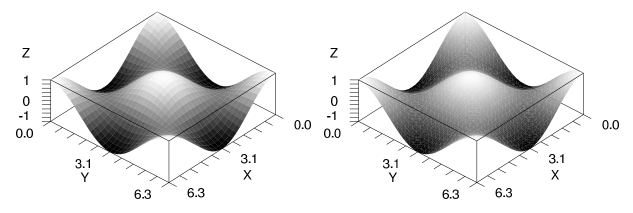


Fig. 4.17 – Avec et sans interpolation des couleurs

```
t = linspace(0,4*%pi,100);
x = cos(t); y = sin(t); z = t;
param3d(x,y,z) // effacer eventuellement la fenetre graphique avec xbasc()
```

mais comme cette dernière ne permet que d'affichier une seule courbe nous allons nous concentrer sur param3d1 qui permet de faire plus de choses. Voici sa syntaxe :

```
param3d1(x,y,z <,opt_arg>*)
param3d1(x,y,list(z,colors) <,opt_arg>*)
```

Les matrices x, y et z doivent être de même format (np,nc) et le nombre de courbes (nc) est donné par leur nombre de colonnes (comme pour plot2d). Les paramètres optionnels sont les mêmes que ceux de l'instruction plot3d, modulo le fait que flag ne ne comporte pas de paramètre *mode*.

colors est un vecteur donnant le style pour chaque courbe (exactement comme pour plot2d), c'est à dire que si colors(i) est un entier strictement positif, la ième courbe est dessinée avec la ième couleur de la carte courante (ou avec différents pointillés sur un terminal noir et blanc) alors que pour une valeur entière comprise entre -9 et 0, on obtient un affichage des points (non reliés) avec le symbole correspondant. Voici un exemple qui doit vous conduire à la figure (4.18):

```
t = linspace(0,4*%pi,100)';
x1 = cos(t); y1 = sin(t); z1 = 0.1*t; // une helice
x2 = x1 + 0.1*(1-rand(x1));
y2 = y1 + 0.1*(1-rand(y1));
z2 = z1 + 0.1*(1-rand(z1));
xbasc();
xset("font",2,3)
param3d1([x1 x2],[y1 y2],list([z1 z2], [1,-9]), flag=[4 4])
xset("font",4,4)
xtitle("Helice avec perles")
```

Comme pour plot2d on est obligé de l'appeler plusieurs fois si les différentes courbes à afficher n'ont pas le même nombre de points. Voici un script qui explique comment dessiner deux groupes de points avec des marques et des couleurs différentes :

```
n = 50;  // nombre de points
P = rand(n,3); // des points au hasard
// on impose les dimensions de la boite englobante
ebox = [0 1 0 1 0 1];
// ici je separe les points en 2 groupes pour montrer comment mettre des
// symboles et des couleurs differentes pour les points
m = 30;
P1 = P(1:m,:); P2 = P(m+1:n,:);
// le dessin
```

#### Helice avec perles

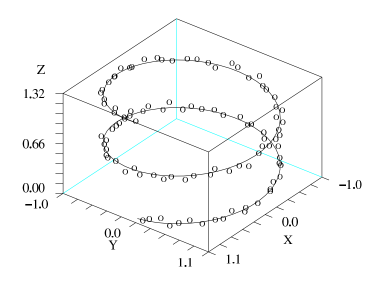


Fig. 4.18 – Courbe et points dans l'espace...

```
xbasc()
// premier groupe de points
xset("color",2) // du bleu avec la carte par defaut
param3d1(P1(:,1),P1(:,2),list(P1(:,3), -9), alpha=60, theta=30,...
         leg="x@y@z", flag=[3 4], ebox=ebox)
      // flag=[3 4] : 3 -> echelle iso se basant sur ebox
      //
                      4 -> boite + graduation
// pour le deuxieme groupe
xset("color",5) // du rouge avec la carte par defaut
param3d1(P2(:,1),P2(:,2),list(P2(:,3), -5), flag=[0 0])
     // -5 pour des triangles inverses
     // [0 0] : echelle fixée et cadre dessiné avec l'appel précédent
xset("color",1) // pour remettre le noir comme couleur courante
xtitle("Des points...")
xselect()
```

#### 4.13 Divers: NOT YET UPDATED

Il existe encore beaucoup de primitives graphiques dont :

- 1. contour2d et contour qui permettent de dessiner des lignes isovaleurs d'une fonction z = f(x, y) définie sur un rectangle;
- 2. grayplot et Sgrayplot qui permettent de représenter les valeurs d'une telle fonction en utilisant des couleurs;
- 3. fec joue le même rôle que les deux précédentes pour une fonction qui est définie sur une triangulation plane;
- 4. champ qui permet de dessiner un champ de vecteurs en 2D;
- 5. finalement de nombreuses fonctions graphiques évoquées dans ce chapitre admettent des variantes permettant de faire des graphes de fonctions plus directement si on fournit une fonction scilab comme argument (le nom de ces fonctions commence par un f fplot2d, fcontour2d, fplot3d, fplot3d1, fchamp,...).

#### 4.14 quelques remarques sur le graphique scilab

- Avant la version 3.0, il était possible de faire un certain nombre de choses avec le graphique de scilab mais cela pouvait se révéler parfois compliqué; d'autre part il était impossible de modifier les propriétés des graphiques une fois qu'ils étaient affichés.
- Ainsi (depuis pas mal d'années) un projet de nouveau graphique a été mis en route pour essayer de pallier à ces défauts, ce projet se concrétisant avec une version béta qui a pu être utilisé dans scilab-2.7 (l'ancien graphique restant le standard); comme ce nouveau graphique était peu compatible avec l'ancien, assez bogué, peu décrit dans la documentation en ligne, les utilisateurs ne sont pas précipités pour le tester de manière intensive...
- Lors de la sortie de scilab-3.0 le nouveau graphique est devenu le standard (l'ancien pouvant être heureusement toujours utilisé) et malgré des progrès, il restait toujours de nombreux bogues, une documentation insuffisante, etc...
- Avec les versions 3.1.1 puis 4.0 cette situation s'est améliorée mais, on ne peut toujours pas dire que le graphique scilab soit à la hauteur de ce que nombre d'utilisateurs attendaient (toujours pas de true color, les possibilités 3d et les dégradés de couleurs sont toujours aussi limités et je ne parle même pas d'accélération matérielle<sup>22</sup>, ni de transparence de surfaces, voire d'antialiasing...).

 $<sup>^{22}</sup>$ dans beaucoup de cas il semble même que le nouveau graphique n'utilise pas les primitives 2d sous-jacentes de manière optimale, par exemple afficher 40000 carrés avec l'instruction xfpolys prend 1 s en nouveau graphique et 0.25 s avec l'ancien sur ma machine, soit un facteur de 4

# Chapitre 5

# Applications et compléments : NOT YET UPDATED FOR GRAPHICS

Ce chapitre se propose de vous montrer comment résoudre certains problèmes types d'analyse numérique avec Scilab (en fait uniquement des équations différentielles actuellement...) et apporte des compléments pour pouvoir écrire des petites simulations stochastiques.

# 5.1 Équations différentielles

Scilab dispose d'une interface très puissante pour résoudre numériquement (de manière approchée) des équations différentielles avec la primitive ode. Soit donc une équation différentielle avec une condition initiale :

$$\begin{cases} u' = f(t, u) \\ u(t_0) = u_0 \end{cases}$$

où u(t) est un vecteur de  $\mathbb{R}^n$ , f une fonction de  $\mathbb{R} \times \mathbb{R}^n \longrightarrow \mathbb{R}^n$ , et  $u_0 \in \mathbb{R}^n$ . On suppose les conditions remplies pour qu'il y ait existence et unicité de la solution jusqu'à un temps T.

#### 5.1.1 Utilisation basique de ode

Dans son fonctionnement le plus basique elle est très simple à utiliser : il faut écrire le second membre f comme une fonction Scilab avec la syntaxe suivante :

```
function [f] = MonSecondMembre(t,u)
   //
   ici le code donnant les composantes de f en fonction de t et
   des composantes de u.
endfunction
```

Rmq: Même si l'équation est autonome, il faut quand même mettre t comme premier argument de la fonction second membre. Par exemple voici un code possible pour le second membre de l'équation de Van der Pol:

$$y'' = c(1 - y^2)y' - y$$

et que l'on reformule comme un système de deux équations différentielles du premier ordre en posant  $u_1(t) = y(t)$  et  $u_2(t) = y'(t)$ :

$$\frac{d}{dt} \begin{bmatrix} u_1(t) \\ u_2(t) \end{bmatrix} = \begin{bmatrix} u_2(t) \\ c(1 - u_1^2(t))u_2(t) - u_1(t) \end{bmatrix}$$

```
function [f] = VanDerPol(t,u)

// second membre pour Van der Pol (c = 0.4)

f(1) = u(2)

f(2) = 0.4*(1 - u(1)^2)*u(2) - u(1)

endfunction
```

Puis un appel a ode pour résoudre l'équation (l'intégrer) de  $t_0$  à T, en partant de  $u_0$  (un vecteur colonne), et en voulant récupérer la solution aux instants  $t(1) = t_0$ , t(2), ..., t(m) = T, prendra l'allure suivante :

```
t = linspace(t0,T,m);
[U] = ode(u0,t0,t,MonSecondMembre)
```

On récupère alors une « matrice » U de format (n,m) telle que  $\mathtt{U(i,j)}$  est la solution approchée de  $u_i(t(j))$  (la ième composante à l'instant t(j)). Rmq: le nombre de composantes que l'on prend pour  $\mathtt{t}$  (les instants pour lesquels on récupère la solution), n'a rien à voir avec la précision du calcul. Celle-ci peut se régler avec d'autres paramètres (qui ont des valeurs par défaut). D'autre part derrière ode il y a plusieurs algorithmes possibles, qui permettent de s'adapter à diverses situations... Pour sélectionner une méthode particulière, il faut rajouter un paramètre dans l'appel (cf le Help). Par défaut (c-a-d sans sélection explicite d'une des méthodes) on a cependant une stratégie intelligente puisque ode utilise initialement une méthode d'Adams prédicteur/correcteur mais est capable de changer cet algorithme par une méthode de Gear dans le cas où il détecte l'équation comme « raide le ».

Voici un exemple complet pour Van der Pol. Comme dans ce cas l'espace des phases est un plan, on peut déjà obtenir une idée de la dynamique en dessinant simplement le champ de vecteur dans un rectangle  $[x_{min}, x_{max}] \times [y_{min}, y_{max}]$  avec l'instruction graphique **fchamp** dont la syntaxe est :

```
fchamp(MonSecondMembre,t,x,y)
```

où MonSecondMembre est le nom de la fonction Scilab du second membre de l'équation différentielle, t est l'instant pour lequel on veut dessiner le champ (dans le cas le plus courant d'une équation autonome on met une valeur sans signification, par exemple 0) et x et y sont des vecteurs lignes à nx et ny composantes, donnant les points de la grille sur lesquels seront dessinés les flèches représentant le champ de vecteur.

```
// 1/ trace du champs de vecteur issu de l'equation de Van der Pol
n = 30;
delta = 5
x = linspace(-delta,delta,n); // ici y = x
xbasc()
fchamp(VanDerPol,0,x,x)
xselect()

// 2/ resolution de l'equation differentielle
m = 500; T = 30;
t = linspace(0,T,m); // les instants pour lesquels on recupere la solution
u0 = [-2.5; 2.5]; // la condition initiale
[u] = ode(u0, 0, t, VanDerPol);
plot2d(u(1,:)',u(2,:)',2,"000")
```

#### 5.1.2 Van der Pol one more time

Dans cette partie nous allons exploiter une possibilité graphique de Scilab pour obtenir autant de trajectoires voulues sans refaire tourner le script précédent avec une autre valeur de  $u_0$ . D'autre part on va utiliser une échelle isométrique pour les dessins. Après l'affichage du champ de vecteur, chaque condition initiale sera donnée par un clic du bouton gauche de la souris<sup>2</sup>, le pointeur étant positionné sur la condition initiale voulue. Cette possibilité graphique s'obtient avec la primitive xclick dont la syntaxe simplifiée est :

```
[c_i,c_x,c_y]=xclick();
```

Scilab se met alors à attendre un « événement graphique » du type « clic souris », et, lorsque cet événement a lieu, on récupère la position du pointeur (dans l'échelle courante) avec  $c_x$  et  $c_y$  ainsi que le numéro du bouton avec :

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>pour faire bref on dit qu'une équation différentielle est « raide » si celle-ci s'intégre difficilement avec les méthodes (plus ou moins) explicites...

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>comme suggéré dans l'un des articles sur Scilab paru dans « Linux Magazine »

valeur pour c <sub>-</sub> i	bouton
0	gauche
1	milieu
2	droit

Dans le script, j'utilise un clic sur le bouton droit pour sortir de la boucle des événements.

Enfin, on procède à quelques fioritures de sorte à changer de couleur pour chaque trajectoire (le tableau couleur me permet de sélectionner celles qui m'intéressent dans la colormap standard. Pour obtenir une échelle isométrique on utilise fchamp en rajoutant un argument optionnel comme pour plot2d (il faut utiliser strf=val\_strf car les paramètres frameflag et axesflag ne sont pas supportés). Dernière fioritures : je dessine un petit rond pour bien marquer chaque condition initiale, et pour exploiter la totalité de la fenêtre graphique, j'utilise un plan de phase « rectangulaire ». Dernière remarque : lorsque le champ de vecteur apparaît vous pouvez maximiser la fenêtre graphique! En cliquant plusieurs fois j'ai obtenu la figure (5.1) : toutes les trajectoires convergent vers une orbite périodique ce qui est bien le comportement théorique attendu pour cette équation.

```
// 1/ trace du champs de vecteur issu de l'equation de Van der Pol
n = 30;
delta_x = 6
delta_y = 4
x = linspace(-delta_x,delta_x,n);
y = linspace(-delta_y,delta_y,n);
fchamp(VanDerPol,0,x,y, strf="041")
xselect()
// 2/ resolution de l'equation differentielle
m = 500 ; T = 30 ;
t = linspace(0,T,m);
couleurs = [21 2 3 4 5 6 19 28 32 9 13 22 18 21 12 30 27] // 17 couleurs
num = -1
while %t
   [c_i, c_x, c_y] = xclick();
   if c_i == 0 then
      plot2d(c_x, c_y, style=-9, strf="000") // un petit o pour marquer la C.I.
      u0 = [c_x; c_y];
      [u] = ode(u0, 0, t, VanDerPol);
      num = modulo(num+1,length(couleurs));
      plot2d(u(1,:)',u(2,:)', style=couleurs(num+1), strf="000")
   elseif c_i == 2 then
      break
   end
end
```

#### 5.1.3 Un peu plus d'ode

Dans ce deuxième exemple, nous allons utiliser la primitive **ode** avec un second membre qui admet un paramètre supplémentaire et nous allons fixer nous même les tolérances pour la gestion du pas de temps du solveur. Voici notre nouvelle équation différentielle (*Le Brusselator*):

$$\begin{cases} \frac{du_1}{dt} = 2 - (6 + \epsilon)u_1 + u_1^2 x_2\\ \frac{du_2}{dt} = (5 + \epsilon)u_1 - u_1^2 u_2 \end{cases}$$

qui admet comme seul point critique  $P_{stat} = (2, (5 + \epsilon)/2)$ . Lorsque le paramètre  $\epsilon$  passe d'une valeur strictement négative à une valeur positive, ce point stationnaire change de nature (de stable il devient instable avec pour  $\epsilon = 0$  un phénomène de bifurcation de Hopf). On s'intéresse aux trajectoires avec des conditions initiales voisines de ce point. Voici la fonction calculant ce second membre :

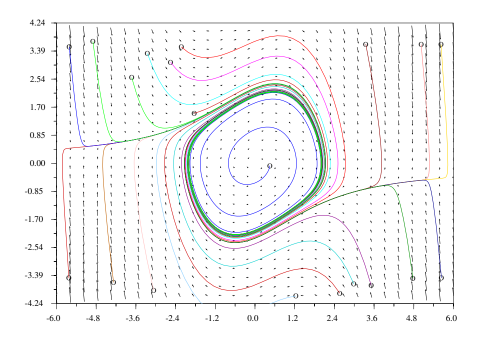


Fig. 5.1 – Quelques trajectoires dans le plan de phase pour l'équation de Van der Pol

```
function [f] = Brusselator(t,u,eps)
    //
    f(1) = 2 - (6+eps)*u(1) + u(1)^2*u(2)
    f(2) = (5+eps)*u(1) - u(1)^2*u(2)
endfunction
```

Pour faire « passer » le paramètre supplémentaire, on remplace dans l'appel à ode le nom de la fonction (ici Brusselator) par une liste constituée du nom de la fonction et du ou des paramètres supplémentaires :

```
[x] = ode(x0,t0,t,list(MonSecondMembre, par1, par2, ...))
```

Dans notre cas:

et l'on procède de même pour tracer le champ avec fchamp.

Pour fixer les tolérances sur l'erreur locale du solveur on rajoute les paramètres rtol et atol, juste avant le nom de la fonction second membre (ou de la liste formée par celui-ci et des paramètres supplémentaires de la fonction). À chaque pas de temps,  $t_{k-1} \to t_k = t_{k-1} + \Delta t_k$ , le solveur calcule une estimation de l'erreur locale e (c-a-d l'erreur sur ce pas de temps en partant de la condition initiale  $v(t_{k-1}) = U(t_{k-1})$ ):

$$e(t_k) \simeq U(t_k) - \left( \int_{t_{k-1}}^{t_k} f(t, v(t)) dt + U(t_{k-1}) \right)$$

(le deuxième terme étant la solution exacte partant de la solution numérique  $U(t_{k-1})$  obtenue au pas précédent) et compare cette erreur à la tolérance formée par les deux paramètres rtol et atol :

$$tol_i = rtol_i * |U_i(t_k)| + atol_i, \ 1 \le i \le n$$

dans le cas où l'on donne deux vecteurs de longueur n pour ces paramètres et :

$$tol_i = rtol * |U_i(t_k)| + atol, \ 1 \le i \le n$$

si on donne deux scalaires. Si  $|e_i(t_k)| \leq tol_i$  pour chaque composante, le pas est accepté et le solveur calcule le nouveau pas de temps de sorte que le critère sur la future erreur ait une certaine chance de se réaliser. Dans le cas contraire, on réintègre à partir de  $t_{k-1}$  avec un nouveau pas de temps plus petit (calculé de sorte que le prochain test sur l'erreur locale soit aussi satisfait avec une forte probabilité). Comme les méthodes mise en jeu sont des méthodes « multipas<sup>3</sup> » le solveur, en plus du pas de temps variable, joue aussi avec l'ordre de la formule pour obtenir une bonne efficacité informatique... Par défaut les valeurs utilisées sont  $rtol = 10^{-5}$  et  $atol = 10^{-7}$  (sauf lorsque type selectionne une méthode de Runge Kutta). Remarque importante : le solveur peut trés bien échouer dans l'intégration...

Voici un script possible, la seule fioriture supplémentaire est un marquage du point critique avec un petit carré noir que j'obtiens avec la primitive graphique xfrect :

```
// Brusselator
eps = -4
P_{stat} = [2 ; (5+eps)/2];
// limites pour le trace du champ de vecteur
delta_x = 6; delta_y = 4;
x_min = P_stat(1) - delta_x; x_max = P_stat(1) + delta_x;
y_min = P_stat(2) - delta_y; y_max = P_stat(2) + delta_y;
n = 20;
x = linspace(x_min, x_max, n);
y = linspace(y_min, y_max, n);
// 1/ trace du champ de vecteurs
fchamp(list(Brusselator,eps),0,x,y, strf="041")
xfrect(P_stat(1)-0.08,P_stat(2)+0.08,0.16,0.16) // pour marquer le point critique
xselect()
// 2/ resolution de l'equation differentielle
m = 500 ; T = 5 ;
rtol = 1.d-09; atol = 1.d-10; // tolerances pour le solveur
t = linspace(0,T,m);
couleurs = [21 2 3 4 5 6 19 28 32 9 13 22 18 21 12 30 27]
num = -1
while %t
   [c_i,c_x,c_y]=xclick();
   if c_i == 0 then
      plot2d(c_x, c_y, style=-9, strf="000") // un petit o pour marquer la C.I.
      u0 = [c_x; c_y];
      [u] = ode(u0, 0, t, rtol, atol, list(Brusselator,eps));
      num = modulo(num+1,length(couleurs));
      plot2d(u(1,:)',u(2,:)', style=couleurs(num+1), strf="000")
   elseif c_i == 2 then
      break
   end
end
```

#### 5.2 Génération de nombres aléatoires

#### 5.2.1 La fonction rand

Jusqu'à présent elle nous a essentiellement servi à remplir nos matrices et vecteurs... Cette fonction utilise le générateur congruentiel linéaire suivant $^4$ :

$$X_{n+1} = f(X_n) = (aX_n + c) \mod m, \ n \ge 0, \text{ où } \begin{cases} m = 2^{31} \\ a = 843314861 \\ c = 453816693 \end{cases}$$

 $<sup>^3\</sup>mathrm{du}$ moins par défaut ou lorsque l'on choisit type = adams ou stiff

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>D'après ce que j'ai cru comprendre en regardant le code source.

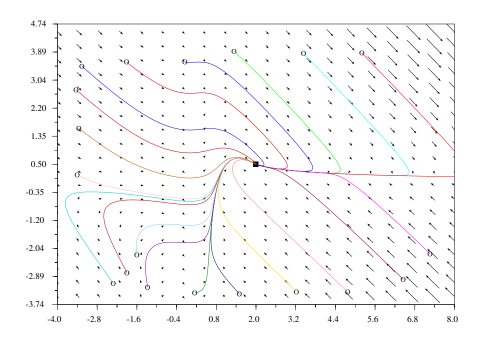


Fig. 5.2 – Quelques trajectoires dans le plan de phase pour le Brusselator ( $\epsilon = -4$ )

Sa période est bien sûr égale à m (ceci signifie que f est une permutation cyclique sur [0, m-1].) Notons que tous les générateurs de nombres aléatoires sur ordinateur sont des suites parfaitement déterministes qui « apparaissent » comme aléatoires (pour les bons générateurs) selon un certain nombre de tests statistiques. Pour se ramener à des nombres réels compris dans l'intervalle [0,1[, on divise les entiers obtenus par m (et l'on obtient un générateur de nombres réels qui semblent suivre une loi uniforme sur [0,1[). Le terme initial de la suite est souvent appelé le germe et celui par défaut est  $X_0=0$ . Ainsi le premier appel à rand (le premier coefficient obtenu si on récupère une matrice ou un vecteur) est toujours :

$$u_1 = 453816693/2^{31} \approx 0.2113249$$

Il est cependant possible de changer le germe à tout moment avec l'instruction :

```
rand("seed",germe)
```

où germe est un entier compris dans l'intervalle (entier) [0, m-1]. Souvent on ressent le besoin d'initialiser la suite en choisissant un germe plus ou moins au hasard (histoire de ne pas avoir les mêmes nombres à chaque fois) et une possibilité consiste à récuperer la date et l'heure et de fabriquer le germe avec. Scilab possède une fonction **getdate** qui fournit un vecteur de 9 entiers (voir le détail avec le Help). Parmi ces 9 entiers :

- le deuxième donne le mois (1-12),
- le sizième, le jour du mois (1-31),
- le septième, l'heure du jour (0-23),
- le huitième, les minutes (0-59),
- et le neuvième, les secondes (0-61?).

Pour obtenir un germe on peut par exemple additionner ces nombres entre-eux, ce qui donne :

```
v = getdate()
rand("seed", sum(v([2 6 7 8 9])))
```

Noter aussi que l'on peut récupérer le germe courant avec :

```
germe = rand("seed")
```

À partir de la loi uniforme sur [0,1[, on peut obtenir d'autres lois et rand fournit aussi une interface qui permet d'obtenir la loi normale (de moyenne 0 et de variance 1). Pour passer de l'une à l'autre, on procède de la façon suivante :

```
rand("normal") // pour obtenir la loi normale
rand("uniform") // pour revenir a la loi uniforme
```

Par défaut le générateur fournit une loi uniforme mais il est judicieux dans toute simulation de s'assurer que rand donne bien ce que l'on désire en utilisant l'une de ces deux instructions. On peut d'ailleurs récupérer la loi actuelle avec :

```
loi=rand("info") // loi est l'une des deux chaînes "uniform" ou "normal"
```

Rappelons que rand peut s'utiliser de plusieurs façons :

- 1. A = rand(n,m) remplit la matrice A (n,m) de nombres aléatoires;
- 2. si B est une matrice déjà définie de dimensions (n, m) alors A = rand(B) permet d'obtenir la même chose (ce qui permet d'éviter de récupérer les dimensions de B);
- 3. enfin, u = rand() fournit un seul nombre aléatoire.

Pour les deux premières méthodes, on peut rajouter un argument supplémentaire pour imposer aussi la loi : A = rand(n,m,loi), A = rand(B,loi), où loi est l'une des deux chaînes de caractères "normal" ou "uniform".

#### Quelques petites applications avec rand

À partir de la loi uniforme, il est simple d'obtenir une matrice (n,m) de nombres selon :

1. une loi uniforme sur [a, b]:

$$X = a + (b-a)*rand(n,m)$$

2. une loi uniforme sur les entiers de l'intervalle  $[n_1, n_2]$ :

```
X = floor(n1 + (n2+1-n1)*rand(n,m))
```

(on tire des réels suivants une loi uniforme sur l'intervalle réel  $[n_1, n_2 + 1]$  et on prend la partie entière).

Pour simuler une épreuve de Bernouilli avec probabilité de succès p:

```
succes = rand() < p</pre>
```

ce qui nous conduit à une méthode simple<sup>5</sup> pour simuler une loi binomiale B(N, p):

```
X = sum(bool2s(rand(1,N) < p))
```

(bool2s transforme les succès en 1 et il ne reste plus qu'à les additionner avec sum). Comme les itérations sont lentes en Scilab, on peut obtenir directement un vecteur (colonne) contenant m réalisations de cette loi avec :

```
X = sum(bool2s(rand(m,N) < p), "c")
```

mais on aura intérêt à utiliser la fonction grand qui utilise une méthode plus performante. D'autre part si vous utilisez ces petits trucs<sup>6</sup>, il est plus clair de les coder comme des fonctions Scilab. Voici une petite fonction pour simuler la loi géométrique (nombre d'épreuves de Bernouilli nécessaires pour obtenir un succès)<sup>7</sup>:

 $<sup>^{5}</sup>$ mais peu efficace pour N grand!

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> d'une manière générale on utilisera plutôt la fonction **grand** permet d'obtenir la plupart des lois classiques.

 $<sup>^{7}</sup>$ cette fonction est peu efficace pour p petit.

```
function [X] = G(p)
  // loi geometrique
  X = 1
  while rand() > p // echec
     X = X+1
  end
endfunction
```

Enfin, à partir de la loi Normale  $\mathcal{N}(0,1)$ , on obtient la loi Normale  $\mathcal{N}(\mu,\sigma^2)$  (moyenne  $\mu$  et écart type  $\sigma$ ) avec :

```
rand("normal")
X = mu + sigma*rand(n,m) // pour obtenir une matrice (n,m) de tels nombres
// ou encore en une seule instruction : X = mu + sigma*rand(n,m,"normal")
```

#### 5.2.2 La fonction grand

Pour des simulations lourdes qui utilisent beaucoup de nombres aléatoires la fonction standard rand avec sa période de  $2^{31} (\simeq 2.147\ 10^9)$  est peut être un peu juste. Il est alors préférable d'utiliser grand qui permet aussi de simuler toutes les lois classiques. grand s'utilise presque de la même manière que rand, c-a-d que l'on peut utiliser l'une des deux syntaxes suivantes (pour la deuxième il faut évidemment que la matrice A soit définie au moment de l'appel) :

```
grand(n,m,loi, [p1, p2, ...])
grand(A,loi, [p1, p2, ...])
```

où loi est une chaîne de caractères précisant la loi, celle-ci étant suivie de ses paramètres éventuels. Quelques exemples (pour obtenir un échantillon de n réalisations, sous la forme d'un vecteur colonne) :

1. une loi uniforme sur les entiers d'un grand intervalle [0, m]:

```
X = grand(n,1,"lgi")
```

où m dépend du générateur de base (par défaut  $m=2^{32}$  (voir plus loin));

2. une loi uniforme sur les entiers de l'intervalle  $[k_1, k_2]$ :

```
X = grand(n,1,"uin",k1,k2)
```

(il faut que  $k_2 - k_1 \le 2147483561$  mais dans le cas contraire ce problème est signalé par un message d'erreur);

3. pour la loi uniforme sur [0,1]:

```
X = grand(n,1,"def")
```

4. pour la loi uniforme sur [a, b]:

```
X = grand(n,1,"unf",a,b)
```

5. pour la loi binomiale B(N, p):

6. pour la loi géométrique G(p):

$$X = grand(n,1,"geom",p)$$

7. pour la loi de Poisson de moyenne  $\mu$ :

8. pour la loi exponentielle de moyenne  $\lambda$ :

9. pour la loi normale de moyenne  $\mu$  et d'écart type  $\sigma$ :

```
X = grand(n,1,"nor",mu,sigma)
```

Il y en a d'autres (cf la page d'aide).

Depuis la version 2.7, grand est muni de différents générateurs de base (qui fournissent des entiers selon la loi lgi). Par défaut grand utilise  $Mersenne\ Twister$  qui possède une période gigantesque de  $2^{19937}$  et il y a en tout 6 générateurs<sup>8</sup>.

Pour opérer sur ces générateurs de base, vous pouvez utiliser les instructions suivantes :

```
nom_gen = grand("getgen")permet de récupérer le (nom du) générateur courantgrand("setgen",nom_gen)le générateur nom_gen devient le générateur courantetat = grand("getsd")permet de récupérer l'état interne du générateur courantgrand("setsd",e1,e2,...)impose l'état interne du générateur courant
```

La dimension de l'état interne de chaque générateur dépend du type du générateur : de un entier pour urand à 624 entiers plus un index pour Mersenne Twister<sup>9</sup>. Si vous voulez refaire exactement la même simulation il faut connaître l'état initial (avant la simulation) du générateur utilisé et le sauvegarder d'une façon ou d'une autre. Exemple :

```
grand("setgen","kiss")
                         // kiss devient le générateur courant
e = [1 2 3 4];
                         // etat que je vais imposer pour kiss
                         // (il lui faut 4 entiers)
grand("setsd",e(1),e(2),e(3),e(4));
                                     // voila c'est fait !
grand("getsd")
                        // doit retourner le vecteur e
X = grand(10,1,"def");
                       // 10 nombres
s1 = sum(X);
X = grand(10,1,"def"); // encore 10 nombres
s2 = sum(X);
s1 == s2
                        // en général s1 sera different de s2
grand("setsd",e(1),e(2),e(3),e(4));
                                     // retour à l'état initial
X = grand(10,1,"def"); // de nouveau 10 nombres
s3 = sum(X);
                         // s1 doit etre egal a s3
s1 == s3
```

## 5.3 Les fonctions de répartition classiques et leurs inverses

Ces fonctions sont souvent utiles pour les tests statistiques  $(\chi_r^2, ...)$  car elles permettent de calculer, soit :

- 1. la fonction de répartition en 1 ou plusieurs points;
- 2. son inverse en 1 ou plusieurs points;
- 3. l'un des paramètres de la loi, étant donnés les autres et un couple (x, F(x));

Dans le Help, vous les trouverez à la rubrique « Cumulative Distribution Functions... », toutes ces fonctions commencent par les lettres cdf. Prenons par exemple la loi normale  $\mathcal{N}(\mu, \sigma^2)$ , la fonction qui nous intéresse s'appelle cdfnor et la syntaxe est alors :

- 1. [P,Q]=cdfnor("PQ",X,mu,sigma) pour obtenir  $P = F_{\mu,\sigma}(X)$  et Q = 1-P, X, mu et sigma peuvent être des vecteurs (de même taille) et l'on obtient alors pour P et Q des vecteurs avec  $P_i = F_{\mu_i,\sigma_i}(X_i)$ ;
- 2. [X]=cdfnor("X",mu,sigma,P,Q) pour obtenir  $X=F_{\mu,\sigma}^{-1}(P)$  (de même que précédemment les arguments peuvent être des vecteurs de même taille et l'on obtient alors  $X_i=F_{\mu_i,\sigma_i}^{-1}(P_i)$ ;
- 3. [mu]=cdfnor("Mean", sigma, P, Q, X) pour obtenir la moyenne;
- 4. et finalement [sigma] = cdfnor("Std",P,Q,X,mu) pour obtenir l'écart type.

Ces deux dernières syntaxes fonctionnant aussi si les arguments sont des vecteurs de même taille. Remarques:

- le fait de travailler à la fois avec p et q = 1 - p permet d'obtenir de la précision dans les zones où p est proche de 0 ou de 1. Lorsque p est proche de 0 la fonction travaille en interne avec p mais avec lorsque p est proche de 1 la fonction travaille en interne avec q;

<sup>8&</sup>quot;mt" ,"kiss", "clcg4", "clcg2", "fsultra", et "urand", ce dernier étant simplement le générateur de rand.

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup>une procédure d'initialisation avec un seul entier existe néanmoins pour ce générateur.

 la chaîne de caractères permettant d'obtenir la fonction inverse n'est pas toujours "X"... voyez les pages d'aide correspondantes.

#### 5.4 Simulations stochastiques simples

#### 5.4.1 Introduction et notations

Souvent une simulation va consister en premier lieu, à obtenir un vecteur :

$$x^m = (x_1, ...., x_m)$$

dont les composantes sont considérées comme les réalisations de variables aléatoires indépendantes et de même loi  $X_1, X_2, ..., X_m$  (on notera X une variable aléatoire générique suivant la même loi). Dans la pratique le vecteur  $x^m$  s'obtient directement ou indirectement à partir des fonctions rand ou grand<sup>10</sup>.

A partir de l'échantillon  $x^m$  on cherche à approcher les caractéristiques de la loi sous-jacente comme l'espérance, l'écart type, la fonction de répartition (ou la densité) ou, si on emet une hypothèse sur la loi en question, à déterminer son ou ses paramètres, ou encore si les paramètres sont connus, à vérifier via un ou des tests statistiques que notre échantillon est (probablement) bien issu de v.a. qui suivent effectivement la loi en question, etc... Pour les cas qui nous intéressent (cas d'école) on connaît la plupart du temps les résultats théoriques exacts et la simulation sert en fait à illustrer un résultat, un théorème (lgn, TCL, etc...), le fonctionnement d'une méthode ou d'un algorithme, ....

#### 5.4.2 Intervalles de confiance

Une fois l'espérance empirique obtenue à partir de notre échantillon (en scilab avec x\_bar\_m = mean(xm)), on aimerait connaître un intervalle Ic (souvent centré en  $\bar{x}_m$ ) pour affirmer que :

$$E[X] \in I_c$$
 avec probabilité de  $1 - \alpha$ 

où souvent  $\alpha = 0.05$  ou 0.01 (intervalles de confiance à respectivement 95 % et 99 %). L'outil de base pour dériver de tels intervalles est le T.C.L.. Si on pose :

$$\bar{X}_m = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^m X_i$$

la variable aléatoire moyenne (dont  $\bar{x}_m$  est une réalisation), alors, la loi des grands nombres nous dit que  $\bar{X}_m$  « converge » vers E[X] et le T.C.L. (sous certaines conditions...), nous dit que :

$$\lim_{m \to +\infty} P(a < \frac{\sqrt{m}(\bar{X}_m - E[X])}{\sigma} \le b) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_a^b e^{-t^2/2} dt$$

(on a posé  $Var[X] = \sigma^2$ ). Si m est suffisamment grand, on peut approcher cette probabilité en considérant la limite « atteinte<sup>11</sup> » :

$$P(a < \frac{\sqrt{m}(\bar{X}_m - E[X])}{\sigma} \le b) \approx \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_a^b e^{-t^2/2} dt$$

Si l'on cherche un intervalle de confiance "symétrique":

$$\frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_{-a}^{a} e^{-t^2/2} dt = F_{N(0,1)}(a) - F_{N(0,1)}(-a) = 2F_{N(0,1)}(a) - 1 = 1 - \alpha$$

<sup>10</sup> en fait en statistique l'échantillon est la plupart du temps obtenu à partir de mesures physiques (température, pression, ...), biométriques (tailles, poids), de sondages, etc... les données obtenues étant stockées dans des fichiers (ou dans des bases de données); certains logiciels (comme R) proposent de tels jeux de données (pour que les étudiants puissent se faire la main!) mais pas scilab à l'heure actuelle; néanmoins les cas où on utilise de telles simulations sont quand même nombreux, par exemple pour étudier le comportement de certains systèmes à des entrées (ou des perturbations) aléatoires ou même pour résoudre des problèmes purement déterministes mais pour lesquels les méthodes d'analyse numérique sont trop compliquées ou impossible à mettre en oeuvre.

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup>pour certaines lois on a des critères d'application, par exemple si  $X \sim Ber(p)$  alors l'approximation par la limite est suffisamment précise (pour ce que l'on cherche à en faire) à partir du moment où  $\min(mp, m(1-p)) > 10$ .

alors:

$$a_{\alpha} = F_{N(0,1)}^{-1}(1 - \frac{\alpha}{2})$$
 ou encore  $-F_{N(0,1)}^{-1}(\frac{\alpha}{2})$ 

ce qui s'écrit en scilab :

a\_alpha = cdfnor("X", 0, 1, 1-alpha/2, alpha/2)

On obtient donc finalement  $^{12}$ :

$$E[X] \in [\bar{x}_m - \frac{a_\alpha \sigma}{\sqrt{m}}, \bar{x}_m + \frac{a_\alpha \sigma}{\sqrt{m}}]$$

avec probabilité  $1 - \alpha$  environ (si l'approximation par la limite est correcte...).

Le problème est que l'on ne connaît généralement pas l'écart type... On utilise alors soit une majoration, ou encore l'estimation donnée par :

$$S_m = \sqrt{\frac{1}{m-1} \sum_{i=1}^{m} (X_i - \bar{X}_m)^2}$$

En remplaçant l'écart type  $\sigma$  par  $s_m$  (où  $s_m$  est la réalisation de  $S_m$ ), on obtient alors un intervalle de confiance que l'on qualifie lui aussi d'empirique.

Il existe cependant des cas particuliers:

1. si les  $X_i$  suivent la loi normale  $N(\mu, \sigma^2)$  alors :

$$\sqrt{m}\frac{\bar{X}_m - \mu}{S_m} \sim t(m-1)$$

où t(k) est la loi de Student à k degrés de liberté. Dans ce cas, les diverses approximations précédentes n'existent plus (approximation par la limite et approximation de l'écart type) et on obtient alors :

$$\mu \in [\bar{x}_m - \frac{a_{\alpha} s_m}{\sqrt{m}}, \bar{x}_m + \frac{a_{\alpha} s_m}{\sqrt{m}}]$$
 avec probabilité  $1 - \alpha$ 

où  $s_m$  est l'écart type empirique de l'échantillon (sm = st\_deviation(xm) en scilab) et où le  $a_\alpha$  est calculé à partir de la loi de Student (au lieu de la loi N(0,1)):

$$a_{\alpha} = F_{t(m-1)}^{-1} (1 - \frac{\alpha}{2})$$

ce qui s'obtient en scilab<sup>13</sup> par :

2. lorsque la variance s'exprime en fonction de l'espérance (Bernouilli, Poisson, exponentielle,...) on peut se passer de l'approximation de l'écart type et l'intervalle s'obtient alors en résolvant une inéquation.

#### 5.4.3 Dessiner une fonction de répartition empirique

La fonction de répartition de X est la fonction :

$$F(x) = \text{Probabilit\'e que } X \leq x$$

La fonction de répartition empirique définie à partir de l'échantillon  $x^m$  est définie par :

$$F_{x^m}(x) = card\{x_i \le x\}/m$$

C'est une fonction en escalier qui se calcule facilement si on trie le vecteur  $x^m$  dans l'ordre croissant (on a alors  $F_{x^m}(x) = i/m$  pour  $x_i \le x < x_{i+1}$ ). L'algorithme standard de tri de Scilab est la fonction sort qui trie dans l'ordre décroissant<sup>14</sup>. Pour trier le vecteur  $x^m$  dans l'ordre croissant, on utilise :

 $<sup>^{12}</sup>$  Pour un intervalle à 95%, on a  $a_{\alpha} \simeq 1.96$  que l'on approche souvent par 2.

<sup>&</sup>lt;sup>13</sup>voir la page d'aide correspondante : en fait les fonctions cdf n'ont pas une syntaxe très réguliere et "X" n'est pas toujours l'indicateur permettant d'obtenir la fonction de répartition inverse, ici c'est "T"!

<sup>&</sup>lt;sup>14</sup>voir aussi la fonction gsort qui permet de faire plus de choses

```
xm = - sort(-xm)
```

La fonction plot2d2 nous permet alors de dessiner cette fonction sans se fatiguer. Voici un code possible :

```
function repartition_empirique(xm)
  // tracé de la fonction de repartition (empirique)
  // associée à l'échantillon xm
  m = length(xm)
  xm = - sort(-xm(:))
  ym = (1:m)'/m
  plot2d2(xm, ym, leg="repartition empirique")
endfunction
```

comportant une petite astuce : le xm(:) permet de faire fonctionner le code même si on utilise la fonction à partir d'un vecteur ligne.

Voici maintenant un exemple avec la loi normale  $\mathcal{N}(0,1)$ :

```
m = 100;
xm = grand(m,1,"nor",0,1);
xbasc()
repartition_empirique(xm); // dessin de la fct de repartition empirique
// les donnees pour tracer la fonction de repartition "exacte"
x = linspace(-4,4,100)';
y = cdfnor("PQ", x, zeros(x), ones(x));
plot2d(x, y, style=2) // on rajoute la courbe sur le premier dessin
xtitle("Fonctions de répartition exacte et empirique")
```

qui m'a permis d'obtenir la figure (5.3).

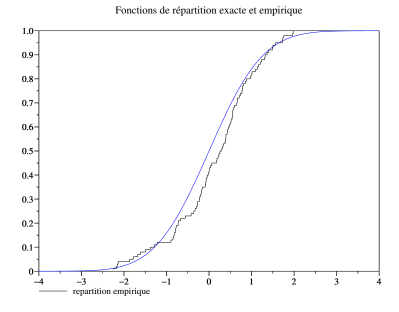


Fig. 5.3 – Fonctions de répartition exacte et empirique pour la loi normale

#### 5.4.4 Test du $\chi^2$

Soit donc  $x^m = (x_1, ..., x_m)$  notre échantillon à analyser. Et soit l'hypothèse  $\mathcal{H}$ : « les variables aléatoires sous-jacentes  $(X_1, ..., X_m)$  suivent la loi  $\mathcal{L}$  ». On a envie de savoir si cette hypothèse est réaliste ou pas. Sur cet échantillon, on peut sans doute calculer les statistiques élémentaires (moyenne et écart

type empirique) et si celles-ci semblent raisonnablement proches de l'espérance et de l'écart type de  $\mathcal{L}$ , on peut alors mettre en oeuvre un test statistique. Le test du  $\chi^2$  s'applique sur une loi discrète prenant un nombre fini de valeurs. Par exemple supposons que la loi de  $\mathcal{L}$  est donnée par  $\{(v_i, p_i), 1 \leq i \leq n\}$ . Le test consiste à calculer la quantité :

$$y = \frac{\sum_{i=1}^{n} (o_i - mp_i)^2}{mp_i}$$

où  $o_i$  est le nombre de résultats  $x_j$  égaux à  $v_i$  et à comparer la valeur obtenue y à un seuil  $y_\alpha$ , le test étant alors positif<sup>15</sup> si  $y \le y_\alpha$ .

Si on utilise, dans la formule donnant y, les variables aléatoires  $X_1, ..., X_m$  au lieu de l'échantillon  $x_1, ..., x_m$  on définit<sup>16</sup> alors une variable aléatoire Y qui suit approximativement (pour m suffisamment grand) la loi du  $\chi^2$  à n-1 degrés de liberté. La valeur seuil est alors obtenue par :

$$y_{\alpha} = F_{\chi_{n-1}^2}^{-1} (1 - \alpha)$$

avec souvent  $\alpha = 0.05$  où encore  $\alpha = 0.01$ . En Scilab, ce seuil s'obtiendra par :

Pour calculer les occurences  $o_i$  avec scilab, on pourra utiliser la méthode suivante :

```
occ = zeros(n,1);
for i=1:n
   occ(i) = sum(bool2s(xm == v(i))); // ou encore length(find(xm==v(i)))
end
if sum(occ) ~= m then, error("problème de comptage"), end
```

Et pour obtenir la quantité y on pourra écrire (en utilisant l'écriture vectorielle<sup>17</sup>):

$$y = sum((occ - m*p).^2 ./ (m*p))$$

à la condition que p (le vecteur donnant les probabilités de  $\mathcal{L}$ ), soit de même format que occ (ici un vecteur colonne vu mon choix pour occ).

#### Remarques:

- l'approximation par la loi du  $\chi^2$  est valable si m est suffisamment grand... on donne souvent la règle  $mp_{min} > 5$  ( $p_{min} = \min_i p_i$ ) comme condition d'application minimale de ce test; ainsi vous pouvez vérifier cette condition et écrire un message pour prévenir l'utilisateur si elle n'est pas satisfaite.
- il est facile de regrouper ces calculs dans une fonction;
- pour une loi continue le test peut s'appliquer en regroupant les valeurs par intervalles, par exemple pour la loi  $U_{[0,1]}$ , on utilise n intervalles équidistants; de même pour une loi discrète prenant un nombre infini de valeurs, on peut regrouper celles en queue de la distribution; ce même procédé peut s'appliquer aux lois discrètes finies pour lesquelles la condition d'application du test n'est pas satisfaite.
- si vous faites le test à partir d'une loi dont certains paramètres ont été déterminés avec les données, il faut retrancher d'autant le nombre de degrés de liberté pour le  $\chi^2$ ; par exemple si la loi attendue est B(n-1,p) et que vous utilisiez  $p=\bar{x}_m/(n-1)$  alors le seuil à ne pas dépasser pour un test positif serait de  $y_{\alpha}=F_{\chi^2_{n-2}}^{-1}(1-\alpha)$  au lieu de  $y_{\alpha}=F_{\chi^2_{n-1}}^{-1}(1-\alpha)$ .

#### 5.4.5 Test de Kolmogorov-Smirnov

Ce test est plus naturel que celui du  $\chi^2$  lorsque la loi attendue a une fonction de répartition continue. Soit X une v.a. réelle dont la loi a une fonction de répartition continue F et  $X_1, X_2,..., X_m, m$  copies indépendantes de X. A partir des réalisations des  $X_i$  (disons le vecteur  $x^m = (x_1, ..., x_m)$ ), on peut construire une fonction de répartition empirique qui doit converger lorsque  $(m \to +\infty)$  vers la fonction

<sup>15</sup>d'un point de vue intuitif, si l'hypothèse est bonne on s'attend à ce que  $o_i$  ne soit pas trop loin de  $mp_i$ , donc si l'hypothèse est fausse, on s'attend à obtenir une valeur élevée pour y, d'où le rejet de l'hypothèse pour  $y > y_{\alpha}$ ...

<sup>&</sup>lt;sup>16</sup>via la variable aléatoire vectorielle  $O = (O_1, ..., O_n)$  qui suit une loi multinomiale.

<sup>&</sup>lt;sup>17</sup> exercice : décomposer cette instruction vectorielle pour comprendre comment (et pourquoi) elle fonctionne.

de répartition exacte. Le test KS consiste justement à mesurer un écart entre la fonction de répartition exacte et la fonction de répartition empirique (obtenue avec notre échantillon  $(x_1, ..., x_m)$ ) défini par :

$$k_m = \sqrt{m} \sup_{-\infty < x < +\infty} |F(x) - F_{x^m}(x)|$$

et à le comparer à une valeur « admissible ». Si on remplace nos réalisations par les variables aléatoires correspondantes, il est clair que  $k_m$  est en fait une variable aléatoire (que l'on notera  $K_m$ ). La théorie nous dit qu'à la limite, sa loi a la fonction de répartition suivante :

$$\lim_{m \to +\infty} P(K_m \le x) = H(x) = 1 - 2\sum_{j=1}^{+\infty} (-1)^{j-1} e^{-2j^2 x^2}$$

Comme pour le test du  $\chi^2$ , si l'hypothèse envisagée est fausse, la valeur obtenue pour  $k_m$  aura tendance à être grande, et on va alors rejetter l'hypothèse lorsque :

$$k_m > H^{-1}(1 - \alpha)$$

avec  $\alpha=0.05$  ou 0.01 par exemple. Si on utilise l'approximation  $H(x)\simeq 1-2e^{-2x^2}$  alors la valeur seuil à ne pas dépasser est :

$$k_{seuil} = \sqrt{\frac{1}{2}\ln(\frac{2}{\alpha})}$$

Le calcul de  $k_m$  ne pose pas de problème si on trie le vecteur  $(x_1, x_2, \ldots, x_m)$ . Supposons ce tri effectué, en remarquant que :

$$\sup_{x \in [x_i, x_{i+1}]} F_{x^m}(x) - F(x) = \frac{i}{m} - F(x_i), \text{ et } \sup_{x \in [x_i, x_{i+1}]} F(x) - F_{x^m}(x) = F(x_{i+1}) - \frac{i}{m}$$

les deux quantités suivantes se calculent facilement :

$$k_m^+ = \sqrt{m} \sup_{-\infty < x < +\infty} (F_{x^m}(x) - F(x)) = \sqrt{m} \max_{1 \le j \le m} (\frac{j}{m} - F(x_j))$$

$$k_m^- = \sqrt{m} \sup_{-\infty < x < +\infty} (F(x) - F_{x^m}(x)) = \sqrt{m} \max_{1 \le j \le m} (F(x_j) - \frac{j-1}{m})$$

et l'on obtient alors  $k_m = \max(k_m^+, k_m^-)$ .

#### 5.4.6 Exercices

#### Dé truqué ou non?

On a effectué 200 fois l'expérience suivante avec le même dé : on le jette autant de fois qu'il le faut jusqu'à obtenir un 1 (mais on arrête lorsque le 1 n'est pas sorti au bout de 10 lancés). On a obtenu les résultats suivants :

nombre de jets	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	≥ 11
nombre d'expériences	36	25	26	27	12	12	8	7	8	9	30

par exemple il y a 36 expériences où le 1 est sorti lors du premier lancé, 25 où le 1 est sorti au deuxième lancé, etc...

Effectuer un test  $\chi^2$  pour essayer de répondre à la question.

#### Urne de Polya

On effectue N tirages dans l'urne de Polya. Celle-ci contient au départ r boules rouges et v boules vertes et chaque tirage consiste à tirer une boule au hasard et à la remettre dans l'urne avec c boules de la même couleur. On note  $X_k$  la proportion de boules vertes après k tirages et  $V_k$  le nombre de boules vertes :

$$X_0 = \frac{v}{v+r}, V_0 = v.$$

Si l'on choisit v = r = c = 1, on a les résultats suivants :

- 1.  $E(X_N) = E(X_0) = X_0 = 1/2$ ;
- 2.  $X_N$  suit une loi uniforme sur  $\{\frac{1}{N+2}, \dots, \frac{N+1}{N+2}\}$ ;
- 3. pour  $N \to +\infty$ ,  $X_N$  converge p.s. vers la loi uniforme sur [0,1).

Vous allez mettre en oeuvre une simulation pour illustrer les deux premiers résultats.

1. Pour effectuer différentes simulations, on peut programmer une fonction prenant le paramètre N et qui effectue N tirages successifs. Cette fonction renvoie alors  $X_N$  et  $V_N$ :

mais pour effectuer des statistiques conséquentes cette fonction va être appelée trés souvent et comme les itérations sont lentes en Scilab, vous allez écrire une fonction capable de simuler m processus en « parallèle » (il ne s'agit pas de vrai parallélisme informatique mais simplement d'exploiter le fait que les opérations matricielles sont efficaces en Scilab). On pourra utiliser la fonction  ${\tt find}$  pour repérer les urnes où l'on a tiré une boule verte.

- 2. Ecrire un script pour retrouver par simulation le résultat attendu pour l'espérance (avec son intervalle de sécurité).
- 3. Continuer votre script en testant l'hypothèse H sur le comportement de la variable aléatoire  $X_N$  «  $H:X_N$  suit une loi uniforme sur  $\{\frac{1}{N+2},....,\frac{N+1}{N+2}\}$  » avec un test du  $\chi^2$ .
- 4. Essayer de réaliser des illustrations graphiques, par exemple, tracer les probabilités empiriques obtenues et les probabilités exactes sur un même dessin et, sur un autre, tracer la densité  $\chi^2$  tout en positionnant la valeur obtenue par le test ainsi que la valeur seuil par des traits verticaux.

#### Le pont brownien

Le processus stochatisque suivant (où U désigne la loi uniforme sur [0,1]):

$$X_n(t) = \frac{1}{\sqrt{n}} \sum_{i=1}^n (1_{\{U_i \le t\}} - t)$$

est tel que pour  $t \in ]0,1[$  fixé, on a :

$$\lim_{n \to +\infty} X_n(t) = Y(t) \sim \mathcal{N}(0, t(1-t))$$

On cherche à illustrer ce résultat à l'aide de simulations.

#### Travail à réaliser :

- 1. Ecrire une fonction Scilab function [X] = pont\_brownien(t,n) permettant d'obtenir une réalisation de  $X_n(t)$ ; dans la suite on appelera cette fonction m fois avec une valeur de n assez grande<sup>18</sup> il faut donc l'écrire sans utiliser de boucle.
- 2. Ecrire un script scilab mettant en place cette simulation du pont Brownien : effectuer m simulations de  $X_n(t)$  (avec n grand) et illustrer graphiquement la convergence en loi (en dessinant la fonction de répartition empirique et en lui juxtaposant la fonction de répartition exacte de Y(t) puis effectuer le test de Kolmogorov-Smirnov. On pourra placer la fonction précédente en début du script pour travailler avec un seul fichier.

<sup>&</sup>lt;sup>18</sup>pour essayer d'approcher Y(t)!

Remarque: il n'est pas facile de régler de bonnes valeurs pour m et n: lorsque m croit il y a un moment où le test échoue car il détecte en fait que n n'est pas assez grand (puisque la loi normale est obtenue à la limite lorsque  $n \to +\infty$ ), il faut alors réaugmenter n... Avec t=0.3, vous pouvez par exemple tester avec n=1000 et m=200,500,1000, et le test fonctionne bien (il y a très peu de rejet) mais avec m=10000 le test est presque toujours négatif. Si on augmente n (avec par exemple n=10000 mais les calculs commencent à être un peu long sur un PC performant de 2003) alors le test redevient « normalement » positif.

# Chapitre 6

# Bétisier

Cette partie essaie de répertorier quelques erreurs fréquentes que l'on peut commettre en Scilab...

# 6.1 Définition d'un vecteur ou d'une matrice « coefficient par coefficient »

Cette erreur est l'une des plus fréquentes. Considérons le script suivant :

```
K = 100 // le seul parametre de mon script
for k=1:K
    x(k) = quelque chose
    y(k) = autre chose
end
plot(x,y)
```

Lorsque l'on exécute ce script pour la première fois, on définit les deux vecteurs  $\mathbf{x}$  et  $\mathbf{y}$  de façon assez naturelle et tout semble fonctionner... Il  $\mathbf{y}$  a déjà un petit défaut car, à chaque itération, Scilab redéfinit les dimensions de ces vecteurs (il ne sait pas que leur taille finale sera (K,1)). Notons aussi que, par défaut, il va créer des vecteurs colonnes. Lors de la deuxième exécution (je viens de changer le paramètre K...) les vecteurs  $\mathbf{x}$  et  $\mathbf{y}$  sont connus et tant que  $\mathbf{k}$  est inférieur à 100 (la valeur initiale de K) il se contente de changer la valeur des composantes. Par conséquent si la nouvelle valeur de K est telle que :

- K < 100 alors nos vecteurs x et y ont toujours 100 composantes (seules les K premières ont été modifiées) et le dessin ne représentera pas ce que l'on veut;
- K > 100 on a apparemment pas de problèmes (mis à part le fait que la taille de vecteurs est de nouveau à chaque fois différente à partir de l'itération 101).

La bonne méthode est de définir complètement les vecteurs x et y avec une initialisation du genre :

```
x = zeros(K,1); y = zeros(K,1)
et l'on ne retrouve plus ces défauts. Notre script s'écrira donc:

K = 100 // le seul parametre de mon script
x = zeros(K,1); y = zeros(K,1);
for k=1:K
    x(i) = quelque chose
```

# y(i) = autre chose end plot(x,y)

# 6.2 Apropos des valeurs renvoyées par une fonction

Supposons que l'on ait programmé une fonction Scilab qui renvoie deux arguments, par exemple :

```
function [x1,x2] = resol(a,b,c)
   // resolution de l'equation du second degre a x^2 + b x + c = 0
   // formules ameliorees pour plus de robutesse numerique
   // (en evitant la soustraction de 2 nombres voisins)
   if (a == 0) then
      error(" on ne traite pas le cas a=0 !")
   else
      delta = b^2 - 4*a*c
      if (delta < 0) then
         error(" on ne traite pas le cas ou delta < 0 ")
         if (b < 0) then
            x1 = (-b + sqrt(delta))/(2*a) ; x2 = c/(a*x1)
            x2 = (-b - sqrt(delta))/(2*a); x1 = c/(a*x2)
         end
      end
   end
endfunction
```

D'une manière générale, lorsque l'on invoque une fonction à partir de la fenêtre Scilab de la façon suivante :

```
-->resol(1.e-08, 0.8, 1.e-08)
ans =
- 1.250D-08
```

celui-ci est mis dans la variable ans. Mais ans est toute seule et comme cette fonction renvoie 2 valeurs, seule la première est affectée dans ans. Pour récupérer les deux valeurs, on utilise la syntaxe :

```
-->[x1,x2] = resol(1.e-08, 0.8, 1.e-08)

x2 =

- 800000000.

x1 =

- 1.250D-08
```

#### 6.3 Je viens de modifier ma fonction mais...

tout semble se passer comme avant la modification! Vous avez peut être oublié de sauvegarder les modifications avec votre éditeur ou, plus certainement, vous avez oublié de recharger le fichier qui contient cette fonction dans Scilab avec l'instruction getf (ou exec)! Une petite astuce : votre instruction getf (ou exec) n'est certainement pas très loin dans l'historique des commandes, taper alors sur la touche ↑ jusqu'à la retrouver.

#### 6.4 Problème avec rand

Par défaut rand fournit des nombres aléatoires selon la loi uniforme sur [0,1[ mais on peut obtenir la loi normale  $\mathcal{N}(0,1)$  avec : rand("normal"). Si on veut de nouveau la loi uniforme il ne faut pas oublier l'instruction rand("uniform"). Un moyen imparable pour éviter ce problème est de préciser la loi à chaque appel (voir chapitre précédent).

## 6.5 Vecteurs lignes, vecteurs colonnes...

Dans un contexte matriciel ils ont une signification précise mais pour d'autres applications il semble naturel de ne pas faire de différence et d'adapter une fonction pour qu'elle marche dans les deux cas. Cependant pour effectuer les calculs rapidement, il est préférable de recourir à des expressions matricielles plutôt qu'à des itérations et il faut alors choisir une forme ou l'autre. On peut utiliser alors la fonction matrix de la façon suivante :

```
x = matrix(x,1,length(x)) // pour obtenir un vecteur ligne
x = matrix(x,length(x),1) // pour obtenir un vecteur colonne
Si on cherche simplement à obtenir un vecteur colonne, on peut utiliser le raccourci :
x = x(:)
```

## 6.6 Opérateur de comparaison

Dans certains cas Scilab admet le symbole = comme opérateur de comparaison :

```
-->2 = 1
Warning: obsolete use of = instead of ==
!
ans =
F
```

mais il vaut mieux toujours utiliser le symbole ==.

## 6.7 Nombres Complexes et nombres réels

Tout est fait dans Scilab pour traiter de la même manière les réels et les complexes! Ceci est assez pratique mais peut conduire à certaines surprises, par exemple lorsque vous évaluez une fonction réelle hors de son domaine de définition (par exemple  $\sqrt{x}$  et  $\log(x)$  pour x < 0,  $\operatorname{acos}(x)$  et  $\operatorname{asin}(x)$  pour  $x \notin [-1,1]$ ,  $\operatorname{acosh}(x)$  pour x < 1) car Scilab renvoie alors l'évaluation de l'extension complexe de la fonction. Pour savoir si l'on a affaire a une variable réelle ou complexe, on peut utiliser la fonction isreal :

```
-->_{X} = 1
    1.
-->isreal(x)
ans =
-->c = 1 + \%i
 c =
    1. + i
-->isreal(c)
 ans =
 F
-->c = 1 + 0*\%i
 c =
    1.
-->isreal(c)
 ans =
 F
```

#### 6.8 Primitives et fonctions Scilab: SHOULD BE UPDATED

Dans ce document j'ai utilisé plus ou moins indifféremment les termes *primitive* et *fonction* pour désigner des « procédures » offertes par la version courante de Scilab. Il existe cependant une différence

fondamentale entre une primitive qui est codée en fortran 77 ou en C et une fonction (appelée aussi macro) qui est codée en langage Scilab : une fonction est considérée comme une variable Scilab, et, à ce titre vous pouvez faire passer une fonction en tant qu'argument d'une autre fonction. Depuis la version 2.7, les primitives sont aussi des sortes de variables Scilab (de type fptr). Néanmoins il subsiste quelques problèmes (actuellement résolus dans la version de développement).

Voici un exemple de problème que l'on peut rencontrer : la fonction suivante permet d'approcher une intégrale par la méthode de  $Monte\ Carlo$  :

Pour l'argument f, une fonction Scilab est attendue mais ce code devrait aussi fonctionner avec les fonctions mathématiques qui sont des primitives Scilab<sup>1</sup> puisqu'elles sont maintenant considérées comme des variables. Néanmoins un test avec une primitive, par exemple  $\exp$  échoue :

```
-->[I,sigma]=MonteCarlo(0,1,exp,10000) // bug !
```

Cependant si vous chargez la fonction MonteCarlo avec getf muni de l'option de non compilation :

```
-->getf("MonteCarlo.sci", "n")
```

ce bug (corrigé dans le cvs actuel) est alors contourné.

That 's all Folks...

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>par exemple sin, exp et beaucoup d'autres sont des primitives.

# Annexe A

# Correction des exercices du chapitre 2

```
1. --> n = 5 // pour fixer une valeur a n...
  --> A = 2*eye(n,n) - diag(ones(n-1,1),1) - diag(ones(n-1,1),-1)
  Un moyen plus rapide consiste à utiliser la fonction toeplitz :
  -->n=5; // pour fixer une valeur a n...
  -->toeplitz([2 -1 zeros(1,n-2)])
2. Si A est une matrice (n,n), diag(A) renvoie un vecteur colonne contenant les éléments diagonaux
  de A (donc un vecteur colonne de dimension n). diag(diag(A) renvoie alors une matrice carrée
  diagonale d'ordre n, avec comme éléments diagonaux ceux de la matrice initiale.
3. Voici une possibilité:
  --> A = rand(5,5)
  --> T = tril(A) - diag(diag(A)) + eye(A)
4. (a) --> Y = 2*X.^2 - 3*X + ones(X)
       --> Y = 2*X.^2 - 3*X + 1 // en utilisant un raccourci d'ecriture
       --> Y = 1 + X.*(-3 + 2*X) // plus un schema a la Horner
   (b) --> Y = abs(1 + X.*(-3 + 2*X))
   (c) --> Y = (X - 1).*(X + 4) // en utilisant un raccourci d'ecriture
   (d) \longrightarrow Y = ones(X)./(ones(X) + X.^2)
       --> Y = (1)./(1 + X.^2) // avec des raccourcis
5. Voici le script:
      n = 101;
                                            // pour la discretisation
       x = linspace(0,4*\%pi,n);
       y = [1, \sin(x(2:n))./x(2:n)]; // pour eviter la division par zero...
       plot(x,y,"x","y","y=sin(x)/x")
6. Un script possible (à expérimenter avec différentes valeurs de n):
       n = 2000;
       x = rand(1,n);
       xbar = cumsum(x)./(1:n);
       plot(1:n, xbar, "n", "xbar", ...
           "illustration de la lgn : xbar(n) \rightarrow 0.5 qd n \rightarrow + oo")
```

# Annexe B

# Correction des exercices du chapitre 3

1. L'algorithme classique a deux boucles : function [x] = sol\_tri\_sup1(U,b) // // resolution de Ux = b ou U est triangulaire superieure // Remarque : Cet algo fonctionne en cas de seconds membres multiples // (chaque second membre correspondant a une colonne de b) [n,m] = size(U)// quelques verifications .... if  $n \sim m$  then error(' La matrice n''est pas carree') end [p,q] = size(b)if p ~= m then error(' Second membre incompatible') // debut de l'algo x = zeros(b) // on reserve de la place pour x for i = n:-1:1somme = b(i,:)for j = i+1:nsomme = somme - U(i,j)\*x(j,:)if U(i,i) = 0 then x(i,:) = somme/U(i,i)else error(' Matrice non inversible') end endfunction Voici une version utilisant une seule boucle function [x] = sol\_tri\_sup2(U,b) // idem a sol\_tri\_sup1 sauf que l'on utilise un peu // plus la notation matricielle // [n,m] = size(U)// quelques verifications .... if n ~= m then

```
error(' La matrice n''est pas carree')
    end
    [p,q] = size(b)
    if p ~= m then
       error(' Second membre incompatible')
    end
    // debut de l'algo
    x = zeros(b) // on reserve de la place pour x
    for i = n:-1:1
       somme = b(i,:) - U(i,i+1:n)*x(i+1:n,:) // voir le commentaire final
       if U(i,i) ~= 0 then
          x(i,:) = somme/U(i,i)
       else
          error(' Matrice non inversible')
       end
    end
  endfunction
  Commentaire: lors de la premiere iteration (correspondant à i = n) les matrices U(i,i+1:n) et
  x(i+1:n,:) sont vides. Elles correspondent à un objet qui est bien defini en Scilab (la matrice vide)
  qui se note []. L'addition avec une matrice vide est definie et donne : A = A + []. Donc lors de
  cette premiere iteration, on a somme = b(n,:) + [] c'est a dire que somme = b(n,:).
2. //
  // script pour resoudre x" + alpha*x' + k*x = 0
  // Pour mettre l'equation sous la forme d'un systeme du 1er ordre
  // on pose : X(1,t) = x(t) et X(2,t) = x'(t)
  //
  // On obtient alors : X'(t) = A X(t) avec : A = [0 1; -k -alpha]
  //
  k = 1;
  alpha = 0.1;
  T = 20;
           // instant final
  n = 100; // discretisation temporelle : l'intervalle [0,T] va etre
              // decoupe en n intervalles
  t = linspace(0,T,n+1); // les instants : X(:,i) correspondra a X(:,t(i))
  dt = T/n; // pas de temps
  A = [0 \ 1; -k \ -alpha];
  X = zeros(2,n+1);
  X(:,1) = [1;1]; // les conditions initiales
  M = expm(A*dt); // calcul de l'exponentielle de A dt
  // le calcul
  for i=2:n+1
    X(:,i) = M*X(:,i-1);
  end
  // affichage des resultats
  xset("window",0)
  xbasc()
  xselect()
  plot(t,X(1,:),'temps','position','Courbe x(t)')
  xset("window",1)
  xbasc()
  xselect()
```

```
plot(X(1,:),X(2,:),'position','vitesse','Trajectoire dans le plan de phase')
3. function [i,info]=intervalle_de(t,x)
     // recherche dichotomique de l'intervalle i tel que: x(i) \le t \le x(i+1)
     // si t n'est pas dans [x(1),x(n)] on renvoie info = %f
     n=length(x)
     if t < x(1) \mid t > x(n) then
        info = %f
        i = 0 // on met une valeur par defaut
     else
        info = %t
        i_bas=1
        i_haut=n
        while i_haut - i_bas > 1
           itest = floor((i_haut + i_bas)/2 )
           if ( t >= x(itest) ) then, i_bas= itest, else, i_haut=itest, end
        end
        i=i_bas
     end
  endfunction
4. function [p]=myhorner(t,x,c)
     // evaluation du polynome c(1) + c(2)*(t-x(1)) + c(3)*(t-x(1))*(t-x(2)) + ...
     // par l'algorithme d'horner
     // t est un vecteur d'instants (ou une matrice)
     n=length(c)
     p=c(n)*ones(t)
     for k=n-1:-1:1
        p=c(k)+(t-x(k)).*p
     end
  endfunction
5. Fabrication d'une serie de fourier tronquee :
  function [y]=signal_fourier(t,T,cs)
    // cette fonction renvoie un signal T-periodique
    // t : un vecteur d'instants pour lesquels on calcule
            le signal y ( y(i) correspond a t(i) )
    // T : la periode du signal
    // cs : est un vecteur qui donne l'amplitude de chaque fonction f(i,t,T)
    l=length(cs)
    y=zeros(t)
    for j=1:1
       y=y + cs(j)*f(j,t,T)
    end
  endfunction
  function [y]=f(i,t,T)
    // les polynomes trigonometriques pour un signal de periode T :
    // si i est pair : f(i)(t)=\sin(2*pi*k*t/T) (avec k=i/2)
    // si i est impair : f(i)(t)=cos(2*pi*k*t/T) (avec k=floor(i/2))
    // d'ou en particulier f(1)(t)=1 que l'on traite ci dessous
    // comme un cas particulier bien que se ne soit pas necessaire
```

```
// t est un vecteur d'instants
if i==1 then
    y=ones(t)
else
    k=floor(i/2)
    if modulo(i,2)==0 then
        y=sin(2*%pi*k*t/T)
    else
        y=cos(2*%pi*k*t/T)
    end
end
end
```

6. La rencontre : soit  $T_A$  et  $T_B$  les temps d'arrivée de Mr A et Melle B. Ce sont deux variables aléatoires indépendantes de loi U([17,18]) et la rencontre à lieu si  $[T_A,T_A+1/6]\cap [T_B,T_B+1/12]\neq \emptyset$ . En fait une expérience de la rencontre correspond à la réalisation de la variable aléatoire vectorielle  $R=(T_A,T_B)$  qui, avec les hypothèses, suit une loi uniforme sur le carré  $[17,18]\times [17,18]$ . La probabilité de la rencontre se calcule donc en faisant le rapport entre la surface de la zone (correspondant à une rencontre effective) définie par :

$$\begin{cases} T_A \le T_B + 1/12 \\ T_B \le T_A + 1/6 \\ T_A, T_B \in [17, 18] \end{cases}$$

et la surface du carré (1), ce qui permet d'obtenir p=67/288. Pour calculer cette probabilité, on peut bien sûr faire comme si la rencontre devait avoir lieu entre minuit et une heure :-)! Par simulation, on effectue m expériences et la probabilité empirique est le nombre de cas où la rencontre a lieu divisé par m. Voici une solution :

```
function [p] = rdv(m)
  tA = rand(m,1)
  tB = rand(m,1)
  rencontre = tA+1/6 > tB & tB+1/12 > tA;
  p = sum(bool2s(rencontre))/m
endfunction
```

on peut aussi utiliser la fonction grand décrite dans le chapitre sur les applications :

```
function [p] = rdv(m)
  tA = grand(m,1,"unf",17,18)
  tB = grand(m,1,"unf",17,18)
  rencontre = tA+1/6 > tB & tB+1/12 > tA;
  p = sum(bool2s(rencontre))/m
endfunction
```

# Annexe C

# Correction des exercices du chapitre 5 : NOT YET UPDATED FOR GRAPHICS

#### Dé truqué ou non?

Si on note J la variable aléatoire correspondant au résultat de l'expérience alors J suit la loi géométrique G(p) avec p=1/6 si le dé est non truqué. Avec les données de l'expérience, on agglomère dans une même classe tous les résultats correspondants à un nombre de lancés supérieur strictement à 10. Ce qui nous donne les probabilités (notant q=1-p=5/6):

$$P(J=1) = p$$
,  $P(J=2) = qp$ ,  $P(J=3) = q^2p$ , ...,  $P(J=10) = q^9p$ ,  $P(J>10) = q^{10}$ 

D'autre part le tableau donne directement le nombre d'occurence, d'où le script :

```
occ= [36 ; 25 ; 26 ; 27 ; 12 ; 12 ; 8 ; 7 ; 8 ; 9 ; 30];
p = 1/6; q = 5/6;
pr = [p*q.^(0:9) , q^10]';
y = sum( (occ - m*pr).^2 ./ (m*pr) );
y_seuil = cdfchi("X", 10, 0.95, 0.05);
mprintf("\n\r Test sur le de :")
mprintf("\n\r y = %g, et y_seuil (95 \%) = %g", y, y_seuil)
mprintf("\n\r 200*min(pr) = %g", 200*min(pr))
```

On obtient y = 7.73915 alors que  $y_{seuil} = 18.307$ , ce dé semble donc correct. Néanmoins on a  $200 \times \min(pr) \simeq 6.5$  ce qui est tout juste au dessus de la condition d'applicabilité du test (on pourrait donc demander quelques expériences supplémentaires).

#### Urne de Polya

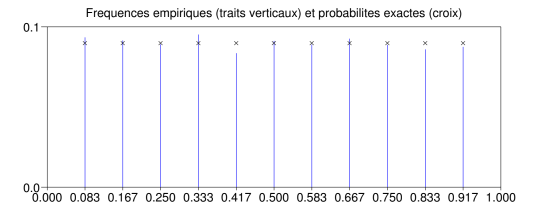
#### La fonction scilab

#### Le script Scilab

```
// polya simulation :
N = 10;
m = 5000;
[XN, VN] = Urne_de_Polya_parallele(N,m);
// 1/ calcul de l'espérance et de l'intervalle de securite
EN = mean(XN);
                        // esperance empirique
sigma = st_deviation(XN); // ecart type empirique
delta = 2*sigma/sqrt(m); // increment pour l'intervalle empirique (2 pour 1.9599..)
mprintf("\n\ E exact = 0.5");
mprintf("\n\ E estime = \%g",EN);
// 2/ test chi2
alpha = 0.05;
p = 1/(N+1); // proba theorique pour chaque resultat (loi uniforme)
occ = zeros(N+1,1);
for i=1:N+1
 occ(i) = sum(bool2s(XN == i/(N+2)));
if sum(occ) ~= m then, error(" Probleme..."), end // petite verification
Y = sum((occ - m*p).^2 / (m*p));
Y_seuil = cdfchi("X",N,1-alpha,alpha);
mprintf("\n\r Test du chi 2 : ")
mprintf("\n\r -----")
mprintf("\n\r valeur obtenue par le test : %g", Y);
mprintf("\n\r valeur seuil a ne pas depasser : %g", Y_seuil);
if (Y > Y_seuil) then
 mprintf("\n\r Conclusion provisoire : Hypothese rejetee !")
  mprintf("\n\r Conclusion provisoire : Hypothese non rejetee !")
end
// 3/ illustrations graphiques
function [d] = densite_chi2(X,N)
   d = X.^{(N/2 - 1).*exp(-X/2)/(2^{(N/2)*gamma(N/2))}
\verb"endfunction"
frequences = occ/m;
ymax = max([frequences ; p]); rect = [0 0 1 ymax*1.05];
xbasc(); xset("font",2,2)
subplot(2,1,1)
   plot2d3((1:N+1)'/(N+2), frequences, style=2, ...
   frameflag=1, rect=rect, nax=[0 N+2 0 1])
   plot2d((1:N+1)'/(N+2),p*ones(N+1,1), style=-2, strf="000")
   xtitle("Frequences empiriques (traits verticaux) et probabilites exactes (croix)")
subplot(2,1,2)
   // on trace la densite chi2 a N ddl
  X = linspace(0,1.1*max([Y_seuil Y]),50)';
  D = densite_chi2(X,N);
   plot2d(X,D, style=1, leg="densite chi2", axesflag=2)
   // un trait vertical pour Y
   plot2d3(Y, densite_chi2(Y,N), style=2, strf="000")
   xstring(Y,-0.01, "Y")
   // un trait vertical pour Yseuil
   plot2d3(Y_seuil, densite_chi2(Y_seuil,N), style=5, strf="000")
   xstring(Y_seuil,-0.01, "Yseuil")
   xtitle("Positionnement de Y par rapport a la valeur Yseuil")
   Voici un résultat obtenu avec N = 10 et m = 5000 (cf figure (C.1)):
 E exact = 0.5
```

```
E estime = 0.4959167
Intervalle de confiance a 95% : [0.4884901,0.5033433]

Test du chi 2 :
------
valeur obtenue par le test : 8.3176
valeur seuil a ne pas depasser : 18.307038
Conclusion provisoire : Hypothese non rejetee !
```



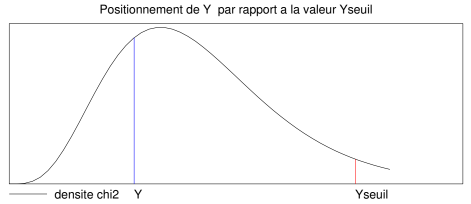


Fig. C.1 – Illustrations pour le test du  $\chi^2$  de l'urne de Polya...

#### Le pont brownien

#### La fonction

```
function [X] = pont_brownien(t,n)
    X = sum(bool2s(grand(n,1,"def") <= t) - t)/sqrt(n)
endfunction</pre>
```

#### Le script

Ce script effectue m simulations de la variable aléatoire  $X_n(t)$ , affiche le graphe de la fonction de répartition empirique, lui superpose celui de la fonction de répartition attendue (pour  $n=+\infty$ ) et finalement effectue le test KS:

```
X(k) = pont_brownien(t,n); // la boucle pour calculer les realisations
  end
  // le dessin de la fonction de repartition empirique
 X = - sort(-X); // tri
 prcum = (1:m)'/m;
 xbasc()
 plot2d2(X, prcum)
                                                // les abscisses et
 x = linspace(min(X),max(X),60)';
  [P,Q]=cdfnor("PQ",x,0*ones(x),sigma*ones(x)); // les ordonnees pour la fonction exacte
 plot2d(x,P,style=2, strf="000")
                                                // on l'ajoute sur le dessin initial
 // mise en place du test KS
 alpha = 0.05;
 FX = cdfnor("PQ",X,0*ones(X),sigma*ones(X));
 Dplus = max((1:m)'/m - FX);
 Dmoins = max(FX - (0:m-1)^{\prime}/m);
 Km = sqrt(m)*max([Dplus ; Dmoins]);
 K_seuil = sqrt(0.5*log(2/alpha));
 // affichage des resultats
 mprintf("\n\r Test KS : ")
 mprintf("\n\r ----- ")
 mprintf("\n\r valeur obtenue par le test : %g", Km);
 mprintf("\n\r valeur seuil a ne pas depasser : %g", K_seuil);
 if (Km > K_seuil) then
    mprintf("\n\r Conclusion provisoire : Hypothese rejetee !")
    mprintf("\n\r Conclusion provisoire : Hypothese non rejetee !")
  end
  Voici des résultats obtenus avec n = 1000 et m = 4000:
Test KS:
_____
valeur obtenue par le test : 1.1204036
valeur seuil a ne pas depasser : 1.2212382
Conclusion provisoire : Hypothese non rejetee !
```

# Index

chaînes de caractères, 31	plot,17
complexes	prod,22
entrer un complexe, 6	rand, 8
emerer un compresse, c	read, 52
fonctions mathématiques usuelles, 9	,
ionerions mariemariques asaches, o	$\mathtt{size},26$
génération de nombres aléatoires	$\mathtt{spec},26$
_	$\mathtt{st\_deviation},24$
grand, 93	$\mathtt{stacksize},16$
rand, 90	sum, 21
11	timer, 54
listes, 32	
listes « typées », 34	triu tril, 8
	type $\operatorname{et}$ typeof, $44$
matrices	warning, $44$
concaténation et extraction, 13	who, $16$
entrer une matrice, 5	write, $51$
matrice vide [], 21	zeros, 7
matrice vide [], 8	priorité des opérateurs, 46
,	
opérations élément par élément, 12	programmation
résolution d'un système linéaire, 12, 19	affectation, 9
remodeler une matrice, 25	boucle for, 28
somme, produit, transposition, 9	boucle while, 29
valeurs propres, 26	break, 42
<b>1</b>	conditionelle : if then else, 30
opérateurs booléens, 29	conditionnelle: select case, 30
opérateurs de comparaisons, 29	•
operate at comparations, 20	continuer une instruction, 6
primitives scilab	définir directement une fonction, 48
argn, 45	fonctions, 38
bool2s, 37	sauvegarde et lecture sur fichier, 49
cumprod, 22	
$\operatorname{cumsum}$ , $22$	
$\mathtt{diag},7$	
error, 44	
evstr, 48	
execstr, 49	
expm, 12	
- · ·	
eye, 7	
$\mathtt{file},50$	
$\mathtt{find},37$	
input, 17	
length, 26	
linspace, 8	
logspace, 26	
·	
matrix, 25	
mean, 24	
ode, $86$	
$\mathtt{ones},7$	