

SiCF, SiCP et SiGP Documentation et théorie

 $\begin{array}{c} \textit{Auteur}: \\ \textbf{Stephan RUNIGO} \end{array}$

Résumé

Objet : Ce document (en cours de construction), accompagne les programmes SiCP, SiCF et SiGP (eux mêmes en cours de développement).

Contenu : Il contient un manuel d'installation et d'utilisation ainsi que quelques développements théoriques liés à ces programmes de simulations numériques.

Public concerné : Ce document s'adresse aux enseignants et aux étudiants du supérieur des sections sciences physiques et informatique.

SiCP, SiCF et SiGP sont des simulateurs numériques d'équations physiques offrant une représentation graphique et une interaction dynamique avec les paramètres physiques. Destinés à un usage pédagogique, ils permettent de visualiser le comportement des systèmes physiques simulés. Cette documentation accompagne ces programmes.

Les deux premiers chapitres présentent les simulateurs, fournissent une procédure d'installation et précisent les commandes permettant l'interaction avec les programmes.

Les deux chapitres suivants fournissent un certain nombre de développements théoriques liés au phénomènes physiques et à la numérisation des équations.

Enfin, le dernier chapitre rassemble les informations liées à la structure des programmes.

Table des matières

1	Pré	esentati	ion																		
	1.1	Préser	résentation des simulateurs																		
		1.1.1	SiCP, ch	haîne (de pen	dules.	coupl	lés .													
		1.1.2	SiCF, co	orde v	ibrant	e et t:	ransfo	rmée	de	fo	uri	er .									
		1.1.3	SiGP, th	$_{ m hermo}$	dynam	nique	statis	tique													
	1.2	Préser	ntation du	u proj	et Bolt	tzman	ın .														
	1.3	Install	lation des	simu	lateurs	3															
2	Uti l		sation des simulateurs SiCF et SiCP																		
	2.1	2.1.1	Résumé																		
		2.1.2	Résumé																		
		2.1.2 $2.1.3$	Détails d																		
		2.1.0	2.1.3.1		ation s																
			2.1.3.1 $2.1.3.2$	_	ımètre:																
			2.1.3.2 $2.1.3.3$		ne de l																
			2.1.3.4		$rac{\mathrm{ditions}}{\mathrm{ditions}}$																
			2.1.3.4 $2.1.3.5$		eur pre																
			2.1.3.6		eur Jos		-														
			2.1.3.0 $2.1.3.7$		trôle d	_															
			2.1.3.7 $2.1.3.8$		rmatio																
		2.1.4																			
		2.1.4 $2.1.5$	Graphis																		
		2.1.5	Sauvega: 2.1.5.1		ction é																
			2.1.5.1 $2.1.5.2$																		
			2.1.5.2 $2.1.5.3$	-	nton iers de																
	2.2	g: QD																			
	2.2																				
		2.2.1	Options																		
		0.00	2.2.1.1		ımé de	_															
		2.2.2	Résumé																		
			2.2.2.1		son cei																
			2.2.2.2		rmosta																
			2.2.2.3		e du t																
			2.2.2.4		nètre c																
			2.2.2.5		trôle d																
			2.2.2.6	Info	rmatio	n				•			•			 •	•	 •	 ٠	 •	
3	Mo	dàles r	hysiques	ie.																	
U	3.1	_	aîne de pe		1																
	0.1	3.1.1	Le pend																		
		3.1.1 $3.1.2$	Les pend Les pend	_																	
		$\frac{3.1.2}{3.1.3}$	Les pend La chaîn																		
		3 1 4	La cham L'équati													 ٠	•	 ٠	 ٠	 •	
		a.1.4	- глесшал	топ ае	па спа	ыне с	e ben	аше-													

		3.1.5	Expressi	ions des f	orces e	t des	énerg	ies	ass	soci	iées	3 .		 		 				12
		3.1.6	Résumé	des force	s et de	s éner	gies							 		 				13
	3.2	L'équa	tion de S	Sine-Gord	on									 		 				13
		3.2.1		on de Sin																13
		3.2.2		ons, solu																14
		3.2.3		ènes phys		_														14
	3.3	La cor		nte	-															14
	0.0	3.3.1		ϵ vibrant ϵ																14
		3.3.2		sformée d																14
	3.4			$_{ m rticules}$.																14
	0.1	3.4.1	_	es de part																14
		3.4.2		e deux pa																14
		0.1.2	Chocs a	e deax pe	or ore are	٠				•			•	 	 •	 	•	 •	•	1.1
4	Mat	hémat	ique et	numériq	ue															15
	4.1	Discré	tisation .											 		 				15
		4.1.1		sation des																15
			4.1.1.1	Dérivé s	ymétri	sée .								 		 				15
		4.1.2		sation de																15
		4.1.3		s réduites									-	_						16
		4.1.4		des force																17
	4.2	Perspe		epère SiC																17
		4.2.1		nées pola																17
		4.2.2		atique																17
		4.2.3																		18
		4.2.4		on																18
	4.3			fourier ra																18
					•															
5		eloppe																		19
	5.1		_																	19
																				19
		5.1.2																		19
	5.2			ntroleur .																19
				ertoires de																19
		5.2.2	Le modè	èle										 	 ٠	 				19
		5.2.3	La vue .											 		 				19
		5.2.4	Le contr	oleur										 		 				19
	5.3	Diagra																		20
		5.3.1	diagram	me de cla	m asses de	SiCF)							 		 				20
	5.4	Valeur	s implicit	es										 		 				20
		5.4.1		de dt, du		-														20
		5.4.2 Limite infinie																21		
		5.4.3		sipation:																21
		5.4.4	Limitati	on des va	leurs d	les vai	riable	S.						 		 				21
			5.4.4.1	Paramè	res ph	ysique	es .							 		 				21
			5.4.4.2	Paramè	res dy	namiç	ques							 		 				21

22

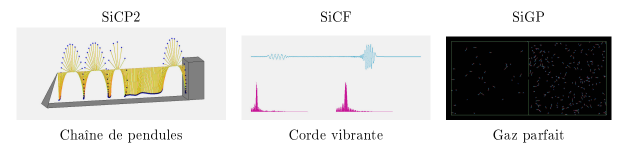
Bibliographie

Chapitre 1

Présentation

1.1 Présentation des simulateurs

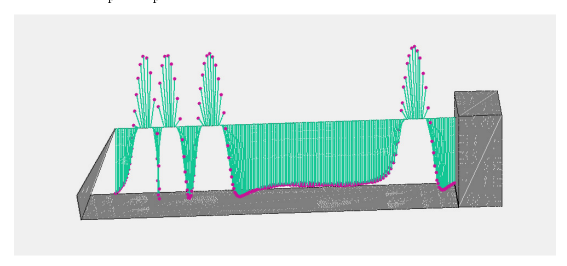
SiCP, SiCF et SiGP sont des programmes permettant l'observation de différents modèles physiques.



Ces programmes offrent une représentation graphique dynamique ainsi qu'une interaction dynamique avec les paramètres physiques.

1.1.1 SiCP, chaîne de pendules couplés

SiCP est un simulateur de chaîne de pendule. Un moteur sinusoïdale, carré, ou impulsionnel permet de créer une excitation de l'extrémité de la chaîne. Les conditions aux limites peuvent être périodiques, libres ou fixes. La dissipation peut être uniforme ou simuler une extrémité absorbante.



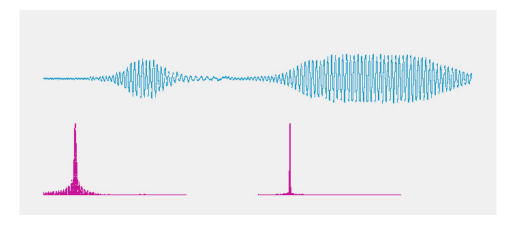
Le programme simule l'équation de sine-gordon. Le contrôle du courant josephson permet d'observer la dynamique des solitons.

1.1.2 SiCF, corde vibrante et transformée de fourier

SiCF est un simulateur de corde vibrante permettant la visualisation du spectre en fréquence spatiale de la corde. Un moteur sinusoïdale, carré, ou impulsionnel permet de créer une excitation

de l'extrémité de la corde. Les conditions aux limites peuvent être périodiques, libres ou fixes. La dissipation peut être uniforme ou simuler une extrémité absorbante.

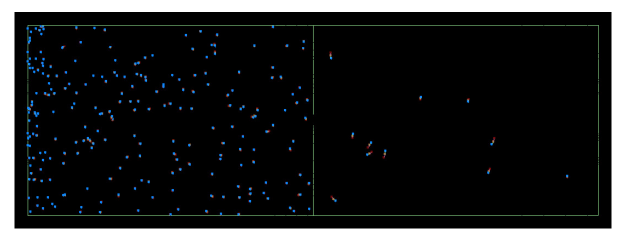
Une dissymétrie de la corde permet d'observer les phénomènes de réflexion et de transmission.



Le programme simule l'équation de la corde vibrante et calcule la transformée de fourier des moitiés droite et gauche de la corde.

1.1.3 SiGP, thermodynamique statistique

Le simulateur de gaz parfait SiGP permet de visualiser une interprétation statistique de la détente de Joule, du démon de Maxwell ainsi que du contact avec un ou deux thermostats.



Le programme simule des collisions élastiques de particules entre elles et avec les parois ainsi que l'interaction avec un thermostat. La paroi centrale permet d'observer une détente de joule ou l'action d'un démon de Maxwel.

1.2 Présentation du projet Boltzmann

Le projet Boltzmann consiste en une suite de logiciels de simulation physique. Ce projet promeut

```
les logiciels libres
les sciences physiques
le langage C et la langue française
```

Il a pour objectif

le développement de SiCP, SiCF et SiGP de rendre hommage à Ludwig Boltzmann

1.3 Installation des simulateurs

Cette section traite de l'installation des simulateurs SiGP, SiCF et SiCP sur un système d'exploitation de type debian. Le téléchargement se fait avec un navigateur internet, la compilation et l'exécution se font dans un terminal. L'installation des outils de compilation nécessite les privilèges du super-utilisateur.

Installation des outils de compilation Avec les droits du super-utilisateur

```
apt-get install gcc make libsdl-dev
```

Téléchargement des sources

```
Télécharger les fichiers .zip sur github

https://github.com/runigo/SiCP/archive/master.zip
https://github.com/runigo/SiCF/archive/master.zip
https://github.com/runigo/SiGP/archive/master.zip
Décompresser les fichiers .zip
unzip SiCP-master.zip
unzip SiCF-master.zip
unzip SiGP-master.zip
```

Compilation

La commande make dans le répertoire des sources produit un fichier exécutable :

```
SiCP pour SiCP
SiCF pour SiCF
SiGP pour SiGP
```

Exécution

En ligne de commande, avec d'éventuelles options

```
./SiCP [OPTION]
./SiCF [OPTION]
./SiGP [OPTION]
```

La fenêtre graphique donne une représentation de la simulation,

Le terminal affiche les informations.

Chapitre 2

Utilisation des simulateurs

Cette section traite des interactions entre le programme et l'utilisateur.

2.1 SiCF et SiCP

Lorsque le programme est démarré en ligne de commande, il est possible de passer un certain nombre d'options. Ces options sont communiquées au programme à l'aide du nom de l'option suivie d'un nombre. Par exemple pour démarrer SiCF avec un fond sombre et une discrétisation du temps égale à 0,00033 seconde :

./SiCF fond 17 dt 0.00033

Pour démarrer SiCP avec un fond sombre, un nombre de pendules égale à 50 et trois solitons :

./SiCP fond 17 soliton 3 nombre 50

Pour démarrer SiCP en exploitant plusieurs options : ./SiCP fond 45 support 0 pause 7 duree 998 dt 0.0027 nombre 777 soliton 18

2.1.1 Résumé des options

option	valeur	clavier	$\operatorname{commande}$
fond	$(\mathrm{fond}{>}0\ \&\ \mathrm{fond}{<}255)$		Couleur du fond
soliton	$({\rm soliton} > \textbf{-99} \ \& \ {\rm soliton} < 99)$	y,h	déphasage entre les extrémitées *
dt	$(\mathrm{dt} > 0.0 \ \& \ \mathrm{dt} < \mathrm{DT_MAX})$		discrétisation du temps
frequence	()	p,m	fréquence du générateur
dissipation	()	e,d	dissipation
equation	$({\rm equation} > 0 \ \& \ {\rm equation} < 5)$	F1, F2, F3, F4	choix de l'équation
pause	$(\mathrm{pause} > 5 \mid\mid \mathrm{pause} < 555)$		temps de pause en ms
duree	()	F11, F12	Nombre d'évolution du système entre les afficha
${\tt mode}$	()	Entrée	$\mathrm{Mode} \ \hbox{-} 1 : \mathrm{Wait}, \ 1 : \mathrm{Poll}$
${\tt nombre}$	$({\rm nombre}>0~\&~{\rm nombre}<~1099)$		Nombre de pendules **
$\mathtt{a}\mathrm{ide}$	()		Affiche l'aide
\mathtt{help}	()		Affiche l'aide

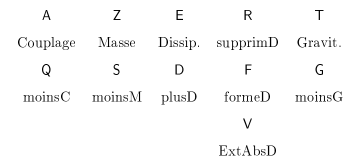
^{*} Initialise le déphasage entre le dernier pendule et le premier pendule dans le cas des conditions aux limites périodique. ** Spécifique à SiCP.

2.1.2 Résumé du clavier SiCF et SiCP

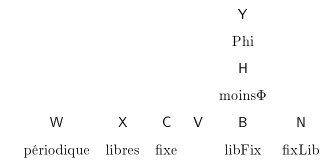
Le clavier permet de modifier les paramètres physiques. La fenêtre graphique doit être active, le terminal affiche les informations.

Α	Z	Е	R	Т	Υ	U	I	0	Р
Couplage	$_{\mathrm{Masse}}$	Dissip.	$\operatorname{supprim} D$	$\operatorname{Gravit}.$	Phi	${\bf Ampl.}$	impuls.	sinus	Fréquence
Q	S	D	F	G	Н	J	K	L	М
moinsC	moinsM	plusD	${\rm formeD}$	moinsG	$\mathrm{moins}\Phi$	moinsA		carré	moinsF
W	Χ	С	V	В	N				
périodique	libres	fixe	$\operatorname{ExtAbsD}$	libFix	fixLib				

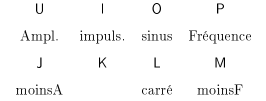
Paramètres physiques



Conditions aux limites



Moteur premier pendule



Les touches de fonctions donnent un certain nombre de contrôles et d'information :

Contrôles			I	nforn	natio	n	Contrôles					
F1	F2	F3	F4	F5	F6	F7	F8	F9	F10	F11	F12	
Équ	atior	ı simu	lé (SiCF)	Én	ergie	, grap	phe	Vite	$_{ m esse}$ de	la sin	nulation	

Le choix de l'équation simulée est spécifique à SiCF. F5 dresse un bilan énergétique. F6 affiche les paramètres physiques du système

F1F2F3F4F5F6PendulesHarmoniquesCordeasymétriqueÉnergieSystème

F8 permet de modifier le graphisme de SiCP. F9 et F12 modifient rapidement la vitesse de la simulation, F10 et F11 la modifie modéremment. La touche Entrée change le mode avec ou sans attente, en mode avec attente, l'appuie sur une touche permet l'évolution du système.

2.1.3 Détails des contrôles

2.1.3.1 Équation simulée

Il s'agit d'une spécificité de SiCF. Lorsque le mode asymétrique est activé, les touches z et s ne change la masse de la corde que pour la moitié droite.

1 : gravitation forceRappel = sinus de la position du pendule

2 : linearisation forceRappel = proportionnelle à la position du pendule

 $3 : \mathbf{corde\ vibrante}\ forceRappel = 0$

4 : corde vibrante asymétrique permet de changer la masse sur une demi-corde.

2.1.3.2 Paramètres des pendules

Couplage: a, q: Augmente, diminue le couplage entre les pendules.

Masse: z, s: Augmente, diminue la masse des pendules.

Dissipation: e, d : Augmente, diminue les frottements visqueux.

Gravitation: t, g: Augmente, diminue l'accélération de la gravitation.

2.1.3.3 Forme de la dissipation

La touche V supprime les frottements sauf pour les derniers pour lesquels les frottements s'accroissent. Ceci permet d'obtenir une extrémité "absorbante", permettant la simulation d'une corde infinie.

Supprimer: e: Supprime les frottements visqueux.

Former : f : Active les frottements visqueux sur toute la chaîne.

Absorber : v : Active les frottements visqueux sur la fin de la chaîne, crée une extrémité absorbante.

2.1.3.4 Conditions aux limites

Périodique : w : Le dernier pendule est couplé au premier.

Libres : x : Les deux extrémités sont libres.

Fixes : c : Les deux extrémités sont fixes.

libre-fixe : b : Le premier pendule est libre et le dernier pendule est fixe.fixe-libre : n : Le premier pendule est fixe et le dernier pendule est libre.

2.1.3.5 Moteur premier pendule

Impulsion : i : Crée une impulsion.

Sinus : o : Active, désactive le moteur sinusoïdale.

Sinus : I : Active le moteur carré.

Amplitude : u, j : Augmente, diminue l'amplitude du moteur.Fréquence : p, m : Augmente, diminue la fréquence du moteur.

2.1.3.6 Moteur Josephson

 $Activation : \rightarrow : Crée, supprime un courant josephson.$

Amplitude : \uparrow , \downarrow : Augmente, diminue le courant.

Sens: \leftarrow : Inverse le sens du courant josephson.

2.1.3.7 Contrôle de la simulation

F9 et F12 modifient rapidement la vitesse de la simulation, F10 et F11 la modifient modéremment. La touche Entrée change le mode avec ou sans attente, en mode avec attente, l'appuie sur une touche permet l'évolution du système.

Mode: Entrée: Change le mode de la simulation: évolution automatique ou pas à pas.

 $\mathbf{Acc\acute{e}l\grave{e}rer}: 11$ et $\mathsf{F12}: \mathsf{Acc\acute{e}l\grave{e}re}$ la simulation.

Ralentir: F9 et F10: Ralentit la simulation.

2.1.3.8 Information

Énergie : F5 : Information énergétique de la chaîne.

Système: F6: Affiche les paramètres physiques du système.

2.1.4 Graphisme SiCP

Cliquer et déplacer le pointeur de la souris permet de déplacer le point de vue de l'observateur. La touche F8 permet de supprimer/ajouter le support dans SiCP.

2.1.5 Sauvegarde et ré-initialisation dans SiCF

Cette fonctionnalité nécessite la présence du répertoire donnee/enregistrement dans le répertoire de l'exécutable. La touche majuscule permet d'accéder aux fonctions d'enregistrement et de ré-initialisation des positions des pendules.

Lorsque la touche majuscule est enfoncé, les touches A, Z, E, R, T, Y, U, I, O et P, ainsi que les touches J, K, L et M ré-initialisent la position de la corde dans différentes configurations préréglées.

Les touches W, X, C, V, B et N enregistrent la position de la corde dans l'état actuel, les touches Q, S, D, F, G et H réinitialisent la position de la corde dans ces états enregistés.

2.1.5.1 Fonction élémentaire

Touche	fonction
A	nulle
Z	impulsion
E	triangle
\mathbf{R}	triangle
${ m T}$	carré
Y	carré

2.1.5.2 **Quanton**

Touche fonction

U, J impulsion

I, K impulsion

O, L quanton

P, M quanton

2.1.5.3 Fichiers de ré-initialisation

Les fichiers de ré-initialisation se trouvent dans le répertoire donnee/enregistrement. Ils peuvent être édités. Le nom de ces fichiers doit être respecté afin de pouvoir être ouvert par le programme (ces noms sont utilisés par donnees/fichier.c).

2.2 SiGP

Lorsque le programme est démarré en ligne de commande, il est possible de passer un certain nombre d'option. Elles sont communiquées au programme à l'aide du nom de l'option suivie d'un nombre. Par exemple pour démarrer SiGP avec deux thermostats et sans cloison :

./SiGP thermostat 2 cloison 0

2.2.1 Options et commande du clavier

2.2.1.1 Résumé des options

option	valeur	clavier	${\rm commande}$
pause	$5<\mathrm{d}<555$		pause entre les affichages en ms
duree	$1<\mathrm{d}<99$	flèches	vitesse de la simulation
cloison	$-3 < \mathrm{d} < 3$	w-n	${\rm cloison}{\rm si}<>0$
thermostat	-2 < d < 2	o , 1	système isolé si = 0
vitesse	$0.03 < \mathrm{f} < 33.3$		Vitesse initiale
temperature	0.0000003 < f < 90 000	\mathtt{p},\mathtt{m}	Température thermostat
gauche	$0.0000003 < f < 90 \ 000$	$\mathtt{u},\ \mathtt{j}$	Thermostat gauche
droite	$0.0000003 < \mathrm{f} < 90~000$	i, k	Thermostat droite

2.2.2 Résumé du clavier

Le clavier permet de modifier les paramètres physiques. La fenêtre graphique doit être active, le terminal affiche les informations.

Α	Z	E	R	Т	Υ	U		0	Р
Trou	Tmax	Diametre					$1~\mathrm{T}^{\circ}$	isolé	Tempér.
Q	S	D	F	G	Н	J	K	L	М
moinsT	Tinf	moinsD					2 T°	carré	moinsT
W	X	С	V	В	N				
Enceinte	Cloison	Trou	Dé	mon	de Maxwell				

2.2.2.1 Cloison centrale

option	clavier	$\operatorname{commande}$
0	W	Pas de cloison
1	Х	Cloison fermée
2	С	Cloison percée
-1	b	Cloison percée et démon de maxwell
-2	n	Cloison et démon de maxwell

2.2.2.2 Thermostats

option	clavier	Commande
0	0	Système isolé
1	i	Température gauche-droite identiques
	p	Augmente T
	m	Diminue T
2	k	Température gauche-droite différentes
	u	Augmente T à droite
	j	Diminue T à droite
	у	Augmente T à gauche
	h	Diminue T à gauche

2.2.2.3 Taille du trou

option	clavier	Commande
	a,q	augmente, diminue
	7 S	Taille max min

2.2.2.4 Diamètre des particules

option clavier Commande ${\sf e,d} \quad {\rm augmente,\, diminue}$

La variation de la surface efficace des chocs entres particules met en évidence la variation de libre parcours moyen.

2.2.2.5 Contrôle de la simulation

F9 et F12 modifient rapidement la vitesse de la simulation, F10 et F11 la modifient modéremment. La touche Entrée change le mode avec ou sans attente, en mode avec attente, l'appuie sur une touche permet l'évolution du système.

Mode: Entrée: Change le mode de la simulation: évolution automatique ou pas à pas.

Accélèrer : 11 et F12 : Accélère la simulation.
Ralentir : F9 et F10 : Ralentit la simulation.

2.2.2.6 Information

 ${\bf \acute{E}nergie}: {\sf F5}: {\it Information}$ énergétique de la chaîne.

 ${f Syst\`eme}: {\sf F6}: {\sf Affiche}\ {\sf les}\ {\sf param\`etres}\ {\sf physiques}\ {\sf du}\ {\sf syst\`eme}.$

Chapitre 3

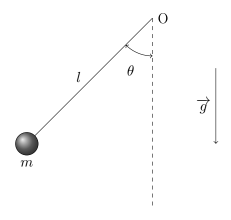
Modèles physiques

Ce chapitre traite des modèles physiques liés aux phénomènes abordés par les simulateurs.

3.1 La chaîne de pendule

Sujet polytechnique [2]

3.1.1 Le pendule pesant



Un pendule pesant est constitué par une masse m suspendue à un fil rigide de longueur l relié à un point O. Une liaison en ce point permet au pendule de tourner autour d'un axe fixe. L'angle entre le fil et la verticale est noté θ . La masse est soumise à son poids $\overrightarrow{P} = m \overrightarrow{g}$, à la réaction du fil \overrightarrow{R} et à une force de frottement visqueux $\overrightarrow{f} = -\frac{\beta}{l} \overrightarrow{v}$. La relation fondamentale de la dynamique donne :

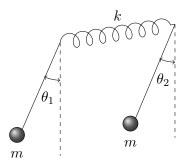
$$ml \frac{d^2\theta}{dt^2} = -mg\sin\theta - \beta \frac{d\theta}{dt}$$

3.1.2 Les pendules couplés

Deux pendules pesants sont reliés par un fil de torsion suivant leur axe fixe commun. La relation fondamentale de la dynamique donne alors :

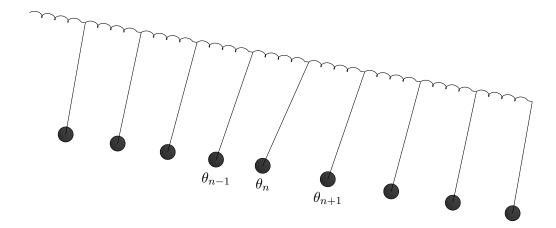
$$\begin{cases} ml \frac{d^2\theta_1}{dt^2} = -mg\sin\theta_1 - \beta \frac{d\theta_1}{dt} - kl(\theta_1 - \theta_2) \\ ml \frac{d^2\theta_2}{dt^2} = -mg\sin\theta_2 - \beta \frac{d\theta_2}{dt} - kl(\theta_2 - \theta_1) \end{cases}$$

dans le cas où les pendules sont identiques.



3.1.3 La chaîne de pendule

Une chaîne de pendule est constituée d'une série de pendules pesants. Chaque pendule étant couplé avec ses deux plus proches voisins à l'aide d'un fil de torsion.



3.1.4 L'équation de la chaine de pendule

La chaîne de pendule est constituée d'une série de pendules pesants. Chaque pendule étant couplé avec ses deux plus proches voisins à l'aide d'un fil de torsion.[3]

$$\frac{\mathrm{d}^2 \theta_n}{\mathrm{d}t^2} - c^2 \frac{\theta_{n+1} + \theta_{n-1} - 2\theta_n}{\mathrm{a}^2} + \omega_0^2 \sin \theta_n = 0$$

$$\frac{k}{m} \frac{vitesse^2}{longueur^2} \quad \mathrm{T}^{-2} \quad \frac{k}{m} = \frac{c^2}{a^2}$$

$$\frac{g}{l} \quad \text{pulsation}^2 \quad \mathrm{T}^{-2} \quad \frac{g}{l} = \omega_0^2$$

La relation fondamentale de la dynamique, donne, en prennant en compte les frottements visqueux :

$$ml \frac{d^2\theta_n}{dt^2} = -mg\sin\theta_n - kl\Delta\theta_n(t) - \beta \frac{d\theta_n}{dt}$$

soit

$$\frac{d^2\theta_n}{dt^2} = -\frac{g}{l}\sin\theta_n - \frac{k}{m}\Delta\theta_n(t) - \frac{\beta}{ml}\frac{d\theta_n}{dt}$$

avec

$abr\'eviation$	grandeur	dimension
θ_n	angle	radian
m	masse	${ m M}$
g	pesanteur	LT^{-2}
k	$_{ m raideur}$	${ m MT^{-2}}$
1	longueur	${ m L}$
β	frottement	$\mathrm{ML}^{2}\mathrm{T}^{-1}$

3.1.5 Expressions des forces et des énergies associées

La force de rappel, s'exerçant sur la masse m
, dû au fil de torsion ($C=kl^2$) entre les pendules est :

$$f_{torsion} = -kl\Delta\theta_n = -kl \left(2\theta_n - \theta_{n-1} - \theta_{n+1}\right)$$

L'énergie potentielle entre les pendules n et n-1 est :

$$E_{couplage} = \frac{1}{2} k l^2 (\theta_n - \theta_{n-1})^2$$

La force de rappel dû à la gravitation est :

$$f_{gravitation} = -mg\sin\theta_n$$

L'énergie potentielle de pesanteur de la masse m est :

$$E_{pp} = mgl(1 - \cos\theta_n)$$

La linéarisation de cette dernière force donne lieu à une force de rappel harmonique :

$$f_{ressort} = -mg\theta_n$$

L'énergie potentielle correspondante est alors :

$$E_{pp} = \frac{1}{2} \ mgl\theta_n^2$$

Enfin, l'énergie cinétique découle du travail de

$$ml \frac{d^2\theta_n}{dt^2}$$

Et vaut

$$E_c = \frac{1}{2} \ ml(\frac{d\theta_n}{dt})^2$$

La force de frottement visqueux est :

$$f_{frottement} = -\beta \frac{\theta_n(t) - \theta_n(t - dt)}{dt}$$

La présence de cette force implique une dissipation de l'énergie. En l'absence de cette force, on doit observer une conservation de l'énergie totale.

À ces forces il faut ajouter le courant josephson, correspondant à une constante additive dans la relation fondamentale de la dynamique ainsi que la force s'exerçant sur le premier pendule lors de l'excitation de la chaîne.

3.1.6 Résumé des forces et des énergies

force énergie torsion - k l
$$\Delta\theta_n$$
 $\frac{1}{2}$ k l² $(\theta_n - \theta_{n-1})^2$ gravitation - m g sin θ_n m g l $(1 - \cos\theta_n)$ harmonique - m g θ_n $\frac{1}{2}$ m g l θ_n^2 inertie m l $\frac{d^2\theta_n}{dt^2}$ $\frac{1}{2}$ m l² $(\frac{d\theta_n}{dt})^2$ courant josephson

3.2 L'équation de Sine-Gordon

Cette section traite de l'équation de sine-gordon et de ses solutions

3.2.1 L'équation de Sine-Gordon

C'est une équation différentielle du second ordre, non linéaire, à deux variables [4].

$$\frac{\partial^2 \theta}{\partial t^2} - c^2 \frac{\partial^2 \theta}{\partial x^2} + \omega_0^2 \sin \theta = 0$$

3.2.2 Les solitons, solutions de l'équation de Sine-Gordon

Une solution de l'équation de Sine-Gordon, appelée soliton, est

$$\theta(x,t) = 4 \arctan \exp(\omega t - kx)$$

Elle correspond à une variation de 2π de la valeur de θ sur une distance de l'ordre de k^{-1} . Le soliton se déplace à la vitesse v.

3.2.3 Phénomènes physiques associés aux solitons

La jonction josephson. Constitué par une jonction isolante entre deux supraconducteur.

Les motifs du pelage des animaux [8]

Les **frontières**. New-York possède un quartier chinois et un quartier italien. Le grignotage de Little Italy par Chinatown montre le déplacement de la brutale variation des densités de population chinoise et italienne.

3.3 La corde vibrante

Cette section traite de l'équation des cordes vibrantes, de ses solutions et de la transformée de fourier.

3.3.1 La corde vibrante

C'est une équation différentielle du second ordre, linéaire, à deux variables [5].

$$\frac{\partial^2 u}{\partial t^2} - c^2 \frac{\partial^2 u}{\partial x^2} = 0$$

3.3.2 La transformée de fourrier

La transformée de fourier correspond à la décomposition d'une fonction sur une base de fonctions harmoniques. [7]

$$\hat{u}(k) = \int_{-\infty}^{+\infty} u(x) e^{-2i\pi kx} dx$$

3.4 Les chocs de particules

3.4.1 Les chocs de particules

On applique les lois de conservations de l'énergie et de l'impulsion :

$$\sum m_i v_i'^2 = \sum m_i v_i^2 \qquad \text{et} \qquad \sum m_i \overrightarrow{v'}_i = \sum m_i \overrightarrow{v}_i$$

ou en utilisant la convention de sommation sur les indices répétés :

$$m_i \mathbf{v'}_i^2 = m_i \mathbf{v}_i^2$$
 et $m_i \mathbf{v'}_i = m_i \mathbf{v}_i$

3.4.2 Chocs de deux particules

La conservation de l'énergie donne :

$$m_1 v_1^{\prime 2} + m_2 v_2^{\prime 2} = m_1 v_1^2 + m_2 v_2^2$$

La conservation de l'impulsion donne :

$$\overrightarrow{m_1}\overrightarrow{v'_1} + \overrightarrow{m_2}\overrightarrow{v'_2} = \overrightarrow{m_1}\overrightarrow{v}_1 + \overrightarrow{m_2}\overrightarrow{v}_2$$

Dans le référentiel du centre de masse :

$$(m_1 + m_2)\overrightarrow{v} = m_1\overrightarrow{v}_1 + m_2\overrightarrow{v}_2$$

Chapitre 4

Mathématique et numérique

Ce chapitre traite des modèles mathématiques et numériques liés aux simulateurs.

4.1 Discrétisation

La discrétisation de l'équation du mouvement se fait à l'aide de l'algorithme de Verlet. Cet algorithme consiste à symétriser la dérivée par rapport au temps puis d'obtenir une expression de x(t+dt) en fonction de x(t) et x(t-dt). Cette expression permet de simuler de proche en proche le comportement du système physique. La solution discrète se rapproche de la solution analytique si la valeur de dt est convenablement choisie. En dehors d'un certain encadrement de dt, la solution discrète s'éloigne de la solution analytique.

4.1.1 Discrétisation des dérivées

4.1.1.1 Dérivé symétrisée

Par définition, la dérivé symétrique est :

$$\frac{dx}{dt} = \frac{x(t+dt) - x(t-dt)}{2 dt}$$

On en déduit l'expression suivante de la dérivée seconde :

$$\frac{d^2x}{dt^2} = \frac{x(t+2dt) - x(t) - x(t) + x(t-2dt)}{4dt^2}$$

Le changement de variable dt' = 2 dt simplifie cette expression :

$$\frac{d^2x}{dt^2} = \frac{x(t+dt) - 2x(t) + x(t-dt)}{dt^2}$$

Une expression disymétrique de la vitesse peut être utilisée pour l'évaluation des forces de viscosité ainsi que pour le calcul de l'énergie cinétique avant le calcul de la nouvelle valeur de x(t + dt).

$$\frac{dx}{dt} = \frac{x(t+dt) - x(t)}{dt}$$

Après l'incrémentation, $\frac{dx}{dt} = \frac{x(t) - x(t - dt)}{dt}$

4.1.2 Discrétisation de la relation fondamentale de la dynamique

L'équation de la chaîne de pendules couplés (??) donne ici :

$$\frac{x(t+\mathrm{dt})-2x(t)+x(t-\mathrm{dt})}{\mathrm{dt}^2} = -\frac{g}{l}\sin x(t) - \frac{k}{m}\Delta x(t) - \frac{\beta}{ml}\frac{x(t)-x(t-\mathrm{dt})}{\mathrm{dt}}$$

soit

$$x(t+\mathrm{d}t) - 2x(t) + x(t-\mathrm{d}t) = -\frac{g\,\mathrm{d}t^2}{l}\sin x(t) - \frac{k\,\mathrm{d}t^2}{m}\Delta x(t) - \frac{\beta\,\mathrm{d}t}{ml}\left(x(t) - x(t-\mathrm{d}t)\right)$$

ou

$$x(t+\mathrm{d}t) = 2x(t) - x(t-\mathrm{d}t) - \mathrm{d}t^2 \frac{g}{l} \sin x(t) - \mathrm{d}t^2 \frac{k}{m} \Delta x(t) - \mathrm{d}t \frac{\beta}{ml} (x(t) - x(t-\mathrm{d}t))$$

avec

$$\Delta x(t) = (2x[i] - x[i-1] - x[i+1])$$

La force de rappel dû au fil de torsion entre les pendules est :

$$f_{torsion} = -kl\Delta x(t) = -kl(2x[i] - x[i-1] - x[i+1])$$

L'énergie potentielle entre les pendules n et n-1 est :

$$E_{couplage} = \frac{1}{2} kl^2 (x[i] - x[i-1])^2$$

La force de rappel dû à la gravitation est :

$$f_{gravitation} = -mg\sin x(t)$$

L'énergie potentielle de pesanteur de la masse m est :

$$E_{pp} = mgl(1 - \cos x(t))$$

La linéarisation de cette dernière force aboutit à une force de rappel harmonique :

$$f_{ressort} = -mgx(t)$$

L'énergie potentielle correspondante est alors :

$$E_{pp} = \frac{1}{2} mglx(t)^2$$

Enfin, l'énergie cinétique découle du travail de

$$ml \frac{d^2x(t)}{dt^2}$$

Et vaut

$$E_c = \frac{1}{2} ml(\frac{dx(t)}{dt})^2 = \frac{ml}{2 dt^2} (x(t) - (x(t - dt)))$$

4.1.3 Variables réduites

Les variables réduites sont sans dimensions. Elles prennent en compte la discrétisation du temps. Le signe prend en compte le caractère « de rappel » des forces.

$$alpha = -\frac{\beta}{ml} dt$$

$$\mathtt{gamma} = -\frac{g}{l} \, \mathrm{dt}^2$$

$$\mathtt{kapa} = -\frac{k}{m} \, \mathrm{dt}^2$$

On a alors

$$force[i] = gamma.sinx + kapa.\Delta x + alpha.(x(t) - x(t - dt))$$

et

$$x(t + dt) = 2x(t) - x(t - dt) + force[i]$$

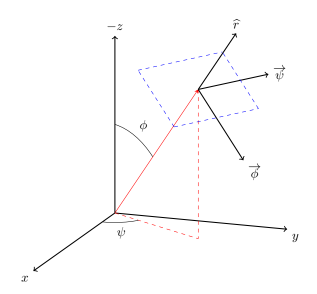
4.1.4 Résumé des forces et des énergies

	force	$cute{ m energie}$	Variables réduites	
torsion	- k l Δx_n	$\frac{1}{2}$ k l ² $(x_n - x_{n-1})^2$	- k l Δx_n	$\frac{1}{2}$ k l ² $(x_n - x_{n-1})^2$
gravitation	- m g $\sin x_n$	$m g l (1 - \cos x_n)$	- m g $\sin x_n$	m g l $(1 - \cos x_n)$
harmonique	- m g x_n	$\frac{1}{2}$ m g l x_n^2	- m g x_n	$\frac{1}{2}$ m g l x_n^2
inertie	m l $\frac{d^2x_n}{\mathrm{dt}^2}$	$\frac{1}{2}$ m l ² $\left(\frac{dx_n}{dt}\right)^2$	m l $\frac{d^2x_n}{\mathrm{dt}^2}$	$\frac{1}{2}$ m l ² $\left(\frac{dx_n}{dt}\right)^2$
courant	$_{ m josephson}$		$_{ m josephson}$	

4.2 Perspective et repère SiCP

Cette section traite de la définition des coordonnées intervenant dans la projection en perspective de SiCP

4.2.1 Coordonnées polaires



$$\overrightarrow{r} = . \begin{pmatrix} \cos \psi . \sin \phi \\ \sin \psi . \sin \phi \\ \cos \phi \end{pmatrix},$$

$$\overrightarrow{\psi} = \text{largeur.} \begin{pmatrix} -\sin \psi \\ \cos \psi \\ 0 \end{pmatrix},$$

$$\overrightarrow{\phi} = \text{hauteur.} \begin{pmatrix} -\cos \psi . \cos \phi \\ -\sin \psi . \cos \phi \\ \sin \phi \end{pmatrix}.$$

4.2.2 Mathématique

System : θ_i .

 $\label{eq:Chaine:ri} Chaine: r_i.$

 $\mathbf{Support}: \mathbf{R}_i.$

 $\mathbf{Point}\ \mathbf{de}\ \mathbf{vue}:\mathbf{M},\,\mathbf{i}_{\mathrm{M}},\,\mathbf{j}_{\mathrm{M}},\,\mathbf{k}_{\mathrm{M}}.$

4.2.3 Classes

 \mathbf{System} : nouveau[N].

Chaine : chaine[N], support[12], largeur, hauteur.

Point de vue : perspective, distance, psi, phi.

4.2.4 Projection

$$\mathbf{System\text{-}Chaine}: r_i = \begin{pmatrix} largeur/2N(i-N/2) \\ hauteur. \sin\theta_i \\ hauteur. \cos\theta_i \end{pmatrix}.$$

$$\mathbf{Point}\ \mathbf{de}\ \mathbf{vue}: \overrightarrow{r} = . \begin{pmatrix} \cos\psi.\sin\phi \\ \sin\psi.\sin\phi \\ \cos\phi \end{pmatrix}, \ \overrightarrow{\psi} = \mathrm{largeur}. \begin{pmatrix} -\sin\psi \\ \cos\psi \\ 0 \end{pmatrix}, \ \overrightarrow{\phi} = \mathrm{hauteur}. \begin{pmatrix} -\cos\psi.\cos\phi \\ -\sin\psi.\cos\phi \\ \sin\phi \end{pmatrix}.$$

$$\mathbf{Chaine\text{-}Rendu}: g_i = \begin{pmatrix} (\mathbf{r}_i - \mathbf{M}).\mathbf{k}_M + \text{hauteur}/2 \\ (\mathbf{r}_i - \mathbf{M}).\mathbf{j}_M + \text{largeur}/2 \end{pmatrix}.$$

4.3 Transformée de fourier rapide

Cette section traite de la numérisation de la transformée de fourier grâce aux algorithmes DFT et FFT. [1]

Chapitre 5

Développement

Ce chapitre traite de la structure et du développement des programmes de simulation

5.1 Langage

5.1.1 C

Les progammes SiCF, SiCF et SiGP sont écrit en C [6] [9]

5.1.2 SDL 1.2

L'utilisation de la librairie SDL permet la réalisation d'une interface efficace avec l'utilisateur.

5.2 Modèle Vue Controleur

5.2.1 Les répertoires des simulateurs

- donnees : Inclusion des librairies, constantes et valeurs initiales du système et du graphisme
- fonctions : Outils mathématique. Fonctions et projection du système
- modele : Système simulé.
- graphisme : Représentation graphique et affichage
- controle : Liaison entre le système et l'interface graphique
- objet : Nécessaire à la compilation

5.2.2 Le modèle

Le système est un ensemble de pendules couplés

5.2.3 La vue

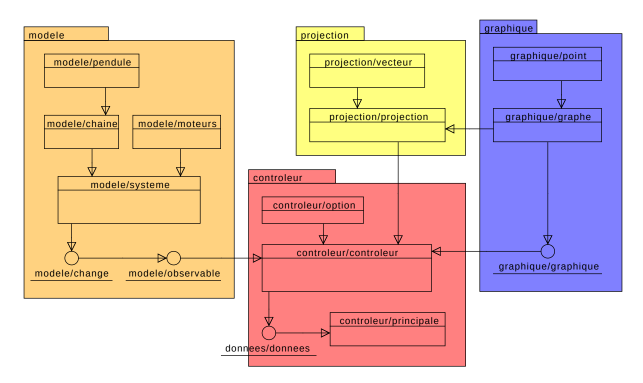
Construit une représentation graphique du système et affiche celle-ci.

5.2.4 Le controleur

Exécute alternativement la vue et le modèle. Exécute les actions du clavier.

5.3 Diagrammes

5.3.1 diagramme de classes de SiCP



5.4 Valeurs implicites

5.4.1 Réglage de dt, durée et pause

Une incrémentation du système correspond à une avancée dans le temps de dt. La longueur des pendules est fixé à 25 cm afin de battre la seconde : Période égale à une seconde

$$\begin{array}{rclcrcl} {\rm T} & = & 2\pi\sqrt{l/g} & = & 1 \\ {\rm g/l} & = & 4\pi^2 & = & 39,478 \\ {\rm l} & = & 0.25~{\rm cm} \end{array}$$

Empiriquement, un affichage graphique par 30 ms, est obtenue avec une pause de l'ordre de 25ms. Si à chaque affichage correspond à une centaine d'incrémentation de dt,

$$dt \times duree = delay$$

 $dt \times 100 = 0.03$
 $dt = 0.0003$

La valeur dedurce peut être changée dynamiquement avec les touches F11 et F12 afin de faire varier la vitese de la simulation. La valeur de dt peut être réglée avec l'option dt au démarrage du programme, celle de delay par l'option pause. Dans SiCP, les valeurs implicites de dt et durce sont égale à 0,0003 et 91, celle de pause est égale à 25. Ces valeurs peuvent être affinée suivant le microprocesseur afin d'avoir un pendule qui bat la seconde.

5.4.2 Limite infinie

La touche v supprime les frottements sauf pour les derniers pour lesquels les frottements s'accroissent. Ceci permet d'obtenir une extrémité "absorbante".

```
pendule de « précédent » à « nombre × 5 / 6 » : dissipation de 10 à 1, pendule précédents : dissipation = 0,0
```

5.4.3 dt et dissipation maximale

La touche v supprime les frottements sauf pour les derniers pour lesquels les frottements s'accroissent. Ceci permet d'obtenir une extrémité "absorbante".

```
dt \times DISSIPATION\_MAX = constante

0.0003 \times 333 = 0.0999

dissipation maximale = 0.0999/dt
```

5.4.4 Limitation des valeurs des variables

5.4.4.1 Paramètres physiques

Au delà de certaines valeurs de certain paramètres dynamiques, la simulation s'éloigne du comportement physique.

Pour des raisons de discrétisation

En raisons de possibles erreurs d'algorithme

En raisons de possibles erreurs d'écriture

Aussi, le fichier donnees/constantes.c contient des valeurs maximale et minimale de certains paramètres. Ces bornes permettent de consolider le comportement des programmes.

En particulier, dans le calcul de la représentation du graphe de SiCP, les coordonées polaires du point de vue sont bornées, ϕ ne peut pas être égale à zéro, sa valeur minimale est égale à EPSILON afin d'éviter un plantage due à l'algorithme simplifiée de la représentation graphique.

5.4.4.2 Paramètres dynamiques

Vitesse des mobiles

Distance entre les mobiles

Énergie

Actuellement, l'angle des pendules de SiCP est borné grâce à une fonction de jauge ramenant la position du premier pendule entre $-\pi$ et π . Un test sur la valeur de l'énergie et la limitation de celle-ci permetrait sans doute de consolider davantage le programme. En effet, parmi les bug connus, une valeur trop grande des variables apparait en premier lieu dans la valeur de l'énergie totale.

Ainsi, afin de limiter la vitesse des mobiles, la position des mobiles pourrait être divisées par deux dans les équations linéaires lorsque l'énergie totale est supérieur à ENERGIE_SECURITE.

Bibliographie

- [1] Pierre Audibert. Transformée de Fourier discrète (DFT) et transformée de Fourier rapide (FFT). Université Paris 8, 20. [Last modified : jeudi 13 février 2014 21 :57 :26].
- [2] Cyrille Barreteau. Équation de sine-gordon, solitons et dislocations. https://banques-ecoles.fr/cms/wp-content/uploads/2015/04/15_mp_sujet_phy.pdf>, 2006. [Last modified: jeudi 12 janvier 2006] 3.1.
- [3] Cyrille Barreteau. Équation de sine-gordon, solitons et dislocations. http://iramis.cea.fr/spcsi/cbarreteau/methodes_mathematiques/documents/tut5_2005_2eme.pdf, 2006. [Last modified: jeudi 12 janvier 2006] 3.1.4.
- [4] R. Belmont. Équation et solitons de sine-gordon. http://userpages.irap.omp.eu/~rbelmont/mypage/numerique/SineGordon.pdf, 2014. [Last modified : mercredi 24 septembre 2014] 3.2.1.
- [5] Benjamin Boutin. Équation des ondes. Editeur1, 2012. [Last modified : jeudi 08 mars 2012 07:33:03] 3.3.1.
- [6] Claude Delannoy. Le guide complet du langage C. Eyrolles, 2014. [ISBN: 978-2-212-14012-5].
- [7] François Rodier. Distributions et Transformation de Fourier. Mc Graw-Hill, 1991. [ISBN: 2-7042-1004-7] 3.3.2.
- [8] L.G. Vidiani. Les motifs des pelages d'animaux. Editeur1, 2014. [Online; accessed 16-January-2014] 3.2.3.
- [9] Tony Zhang. Le language C. campusPress, 2002. [ISBN: 2-7440-1518-0].