Projet : fichier réponses

Raphaël Vock, Lomàn Vezin

21 mars 2019

1 La classe Vector3D

1.1 Conception

- (P1.1) Les points et vecteurs de l'espace euclidien sont représentés au moyen de la classe Vector3D dont les attributs x, y, z (de type double) représentent les coordonnées cartésiennes d'une instance. Celles-ci sont des attributs privés, mais tout le reste est publique. Voici les opérations que nous avons implémentées en premier :
 - getCoords() est une méthode qui retourne les coordonnées d'une instance via un std::array<double,3>.
 - norm() et norm2() retournent la norme euclidienne (resp. norme euclidienne au carré).
 - distance(x,y) et distance2(x,y) sont des méthodes statiques qui retournent la distance euclidienne (resp. distance euclidienne au carré) entre les deux arguments.
 - unitary() est une méthode qui retourne le vecteur directeur de même sens et de même direction (et lance une exception si l'instance est le vecteur nul; voir point suivant).
 - is_zero() est une méthode qui retourne un bool indiquant si l'instance est plus petite (en norme au carré) qu'une (petite) constante de classe EPSILON de type double.

1.2 Constructeur, constructeur de copie

(P4.1) L'unique constructeur de la classe prend en argument trois double (nuls par défaut) et initialise un Vector3D avec les coordonnées cartésiennes précisées. En l'absence d'attributs pointeurs, le constructeur de copie minimal par défaut réalise exactement ce que l'on attend, donc nous n'avons pas défini de constructeur de copie.

1.3 Coordonnées sphériques

(P4.2) Nous n'avons pas implémenté de constructeur en coordonnées sphériques. Avant tout, l'ajout de ce dernier serait un peu technique au niveau du pro-

totypage de car nous aurions a priori deux constructeurs aux protoypes identiques. Ce n'est pas un problème incontournable; on pourrait, par exemple, écrire un seul et unique constructeur dont le quatrième argument est un bool (false par défaut) qui précise si les arguments donnés doivent être compris comme des coordonnées sphériques ou sinon cartésiennes.

Mais le problème fondamental est le suivant : un repère sphérique est intextricablement lié à la donnée d'un point O considéré comme l'origine. Pour écrire un constructeur sphérique sans ambiguité il serait donc nécessaire :

- ou bien de faire un choix canonique de O qui ne changerait pas du début à la fin
- ou bien de préciser O en le passant comme argument.

Si l'on choisit la première option, l'unique avantage des sphériques serait perdue car on ne serait plus en mesure de choisir l'origine à notre gré pour simplifier, entre autres, des expressions de force (e.g. en choisissant O l'origine d'un champ de force central). Mais la deuxième option serait coûteuse à implémenter et lourde à utiliser, pour des avantages qui finalement n'en vaudraient pas le coup.

1.4 Surcharge des opérateurs

(P4.3)

- Nous avons surchargé les opérateurs d'auto-affectation +=, -=, *= correspondant à l'addition (resp. soustraction) vectorielle et la multiplication par un scalaire. Celles-ci retournent le résultat de l'affectation pour optimiser certains calculs par la suite.
- À partir de ces derniers nous avons surchargé les opérateurs binaires +, -, * correspondant aux opérations vectorielles usuelles.
- Les opérateurs binaires \mid et \land retournent respectivement le produit scalaire euclidien et le produit vectoriel.
- L'opérateur de comparaison == est défini à partir de la méthode is_zero() (cf. §1.1). L'opérateur != retourne la négation logique de ==.
- L'opérateur d'indexage [] est surchargé pour permettre un accès direct (mais protégé) à chaque coordonnée sans devoir passer par getCoords(). Ainsi u[0], u[1], u[2] retourne une *copie* de x, y, z respectivement. Une exception est bien-sûr lancée si l'indice n'est pas 0, 1 ou 2.

2 La classe Particle

2.1 Facteur gamma, énergie

(P5.1) L'implémentation du facteur gamma et de l'énergie dans la classe Particle peut être accomplie par un attribut ou par une méthode. Chacun présente des avantages et des inconvénients.

— Sous forme d'attribut :

- \oplus Leur valeur serait calculée une et une seule fois, donc une même valeur ne serait jamais calculée deux fois inutilement.
- ⊖ Leur valeur devrait être calculée systématiquement à chaque mise-à-jour de l'instance. Donc eventuellement même si elle ne servira jamais.
 - ⊖ Rajouter des attributs, c'est augmenter le poids des instances.
 - ⊖ Conceptuellement c'est un non sens; voir ci-dessous.

— Sous forme de méthode :

- \oplus La masse et la vitesse sont des grandeurs *essentielles* d'une particule tandis que le gamma et l'énergie en découlent via des fonctions mathématiques. Conceptuellement, les attributs d'une classe devraient être reservées aux variables *libres* et les méthodes aux variables *liées*.
- ⊕ Stockées sous forme de méthodes, on calcule leur valeur précisément lorsqu'on en a besoin, donc on ne stocke jamais d'information redondante.
 - \ominus ... quitte à effectuer inutilement plusieurs fois le même calcul.

Certes, il s'agit de calculs simples avec des double donc les arguments de complexité et de poids sont probablement négligeables pour un ordinateur moderne. Moyennant le pour et le contre, et en se focalisant surtout sur la clarté conceptuelle, nous avons opté pour des méthodes.

3 Premiers éléments

3.1 Les éléments en général

(P6.1) Dans la hiérarchie des classes représentant les divers éléments de l'accélérateur, nous avons mis comme nœud une classe abstraite nommée Element dont les attributs représentent les paramètres purement géométriques (points d'entrée et de sortie, rayon, paramètre de courbure) et relationnels (l'addresse de l'élément suivant, une liste des addresses des Particle contenues dans l'instance). Nous ne distinguons pas a priori les éléments courbes des éléments droits, en sachant qu'en prenant une courbure nulle l'instance dégénère en un élément droit. Nous définissons entre autres une méthode virtuelle pure add_lorentz_force(Particle &p, double dt) pour mettre en œuvre les intéractions élément-particule; son comportement est relégué aux sous-classes suivantes :

- Electric_element est une sous-classe d'Element avec un attribut supplémentaire, un champ de électrique E (dont nous discuterons de la représentation au passage suivant). Ainsi nous spécalisons la méthode add_lorentz_force(Particle &p) en évaluant le champ vectoriel E au point où se trouve p et en incrémentant la force résultante de p via la relation $\mathbf{F} = q\mathbf{E}$.
- Magnetic_element, quant à elle, a comme attribut supplémentaire un champ magnétique B. Dans ce cas nous spécalisons add_lorentz_force(Particle &p) en évaluant B en p puis en appliquant la méthode relativiste

Particle::add_magnetic_force(const Vector3D &B, double dt)

déclarée auparavant dans particle.h.

Ces deux sous-classes seront ensuites spécifiées en des sous-sous-classes vraiment concrètes (e.g. dipôle) et ceci sans avoir à dupliquer à chaque fois le code correspondant à l'ajout de force sur les particules affectées.

(P6.2) En ce qui concerne la représentation des champs nous avons pris une approche fonctionnelle via certaines nouveautés du C++11 : à savoir les std::function et les lambdas. En bref : le template std::function (fourni par l'en-tête <functional>) permet de manipuler des objets de type fonction sans indirection, et les les lambdas permettent d'instancier des fonctions génériques, *inline*, et avec la possibilité "d'attraper" des variables dans la portée. Cela nous procure une représentation légère et puissante champs vectoriels (et en particulier des champs électriques ou magnétiques) :

```
#include <functional>
// déclare un type pour représenter les champs vectoriels :
typedef std::function<Vector3D(const Vector3D &)> VectorField;

const Vector3D B_0(1.0,2.0,0.0);

// initialise un champ vectoriel constant via un lambda :
VectorField B = [&](Vector3D){ return B_0; }
```

Bien entendu, on peut utiliser des lambdas pour instancier des champs vecteoriels non constants et aussi compliqués que l'on souhaite.

Muni de cette représentation, l'implémentation de sous-classes spécifiques d'Element devient très concise. Il n'y a aucune méthode à redéfinir car il suffit de mettre en attribut les éventuels paramètres spécifiques de l'élément puis d'écrire le calcul du champ électrique (resp. magnétique) dans le corps d'un lambda représentant le champ vectoriel que l'on passe en argument (parmi d'autres) au constructeur de Electric_element (resp.

Magnetic_element). Illustrons ceci avec la définition simplifiée de la classe dipôle :

```
class Dipole : public Magnetic_field {
   private:
        double B_0; // amplitude du champ constant
   public:
        Dipole(parametres_generiques, double amplitude):
        Magnetic_element( // constructeur de la super-classe
            attributs_generiques(parametres_generiques),
            B([&](Vector3D){ return Vector3D(0.0, 0.0, amplitude); }
    )
        B_0(amplitude){}
};
```

(On conservera toujours la donnée "brute" des paramètres sous forme d'attributs de sorte à pouvoir les afficher avec les instances lors de l'affichage texte.)

(P6.3) Afin d'alléger par la suite le corps de certaines méthodes, nous avons implémenté le calcul du centre de courbure avec la méthode Element::center(void). Celui-ci n'a de sens que si la courbure est non nulle (i.e. l'élément est courbe) donc une exception est lancée dans le cas contraire.