WiSe 2016 / 2017

Technische Universität München Institut für Informatik Prof. Dr. Daniel Cremers Dr. Frank Schmidt Michael Rippl Nikola Tchipev

Numerisches Programmieren

4. Programmieraufgabe: Freier Fall, Planetensystem, ODEs & Konvergenzordnung

Einführung: Freier Fall

Dieser Teil des Aufgabenblatts steht wieder ganz unter dem Motto "Spielerisch zur numerischen Simulation". Wir werden uns hierbei ODEs im Zusammenhang mit punktförmigen Objekten anschauen, z. B. einer kleinen Kugel. Ein solches Objekt betrachten wir uns im freien Fall und unter der Beeinflussung von diversen anderen Kräften. Die daraus entstehenden ODEs sollen mit einfachen Zeitschrittverfahren gelöst werden.

Physikalische Grundlagen

Betrachten wir zuerst ein stark vereinfachtes Modell des freien Falls von einer kleinen Kugel in 2D. Der Zustand unserer vereinfachten Kugel ist für einen Zeitpunkt t eindeutig über die Position $\vec{r}(t)$ und die momentane Geschwindigkeit $\vec{v}(t)$ bestimmt.

Nun betrachten wir die Änderung der Position und Geschwindigkeit über einen kleinen Zeitschritt Δt . Hierbei gilt, dass die Positionsänderung dem Integral der Geschwindigkeit \vec{v} während des nächsten Zeitschritts entspricht:

$$\vec{r}(t + \Delta t) = \vec{r}(t) + \int_{t}^{t + \Delta t} \vec{v}(\tau) d\tau$$

Des Weiteren gilt auch, dass sich die Geschwindigkeitsänderung über das bestimmte Integral der Beschleunigung a(t) berechnen läßt:

$$\vec{v}(t + \Delta t) = \vec{v}(t) + \int_{t}^{t+\Delta t} \vec{a}(\tau)d\tau$$

Zur Vereinfachung betrachten wir nun den freien Fall mit konstanter Beschleunigung durch die Gravitation mit $g = 9.81 \frac{m}{s^2}$ und damit $\vec{a} = (0, -g)^T$:

$$\vec{v}(t + \Delta t) = \vec{v}(t) + \int_{t}^{t + \Delta t} \vec{a}(\tau) d\tau = \vec{v}(t) + \int_{t}^{t + \Delta t} {0 \choose -g} d\tau$$

Nun können wir uns die Geschwindigkeit zu jedem beliebigen Zeitpunkt t für gegebene Anfangswerte $\vec{v}(0)$ exakt ausrechnen indem wir die Integrale weiter auswerten:

$$\vec{v}(t) = \vec{v}(0) + \int_0^t \begin{pmatrix} 0 \\ -g \end{pmatrix} d\tau = \vec{v}(0) + \begin{pmatrix} 0 \\ -g \end{pmatrix} t$$

Mit der Auswertung des Integrals für die Positionsänderung können wir letztendlich auch die Position in Abhängigkeit von der Zeit t berechnen:

$$\vec{r}(t) = \vec{r}(0) + \int_0^t \vec{v}(\tau)d\tau = \vec{r}(0) + \int_0^t \vec{v}(0) + \begin{pmatrix} 0 \\ -g \end{pmatrix} \tau d\tau = \vec{r}(0) + \vec{v}(0)t + \begin{pmatrix} 0 \\ -g \end{pmatrix} \frac{t^2}{2}$$

Damit liegt uns eine analytische Lösung vor, die uns für gegebene Anfangswerte zu einem beliebigen Zeitpunkt t die Position zurückgibt. Nachdem wir den freien Fall nun analytisch betrachtet haben, wollen wir im Weiteren betrachten, wie man eine solche Simulation durch numerische Verfahren approximieren kann. Leider hängt z. B. in Spielen die Simulation nicht nur von der Gravitation ab, sondern auch noch von vielen anderen Einflussgrößen (Federn, Stöße durch andere Objekte, Kollisionsimpulse, etc.) die uns eine analytische Lösung erschweren bzw. unmöglich machen.

ODE Beispielfunktionen

Wir werden ODEs in der folgenden Form untersuchen:

$$\frac{d\vec{r}}{dt} = \vec{F}(t, \vec{r}), \quad \vec{r}(0) = \vec{r_0} = \begin{pmatrix} r_{0,x} \\ r_{0,y} \end{pmatrix}, \quad \frac{d\vec{r}}{dt} \bigg|_{t=0} = \vec{v_0} = \begin{pmatrix} v_{0,x} \\ v_{0,y} \end{pmatrix}.$$

Die erste ODE ist die des freien Falls:

$$\vec{F}_1(t, \vec{r}) = \vec{F}_1(t) = \begin{pmatrix} v_{0,x} \\ v_{0,y} - g \cdot t \end{pmatrix}.$$

Des Weiteren betrachten wir auch noch drei weitere, etwas komplexere Funktionen, um die Unterschiede der Verfahren besser verstehen zu können.

Die zweite Funktion in unserer Testreihe ist mit

$$\vec{F}_2(t, \vec{r}) = \begin{pmatrix} v_{0,x} + r_x(t)^2 \cdot 0.005 \\ v_{0,y} - gt - r_x(t)^2 t^2 \cdot 0.001 \end{pmatrix}$$

gegeben, wobei g die Gravitationskonstante ist. Sie ist 2. Grades in $r_x(t)$ und t! Die dritte ist 4. Grades in t und gegeben mit:

$$\vec{F}_3(t, \vec{r}) = \vec{F}_3(t) = \begin{pmatrix} v_{0,x} + 4.0 \cdot t \\ v_{0,y} - 8.0 \cdot t^2 + 0.1 \cdot t^4 \end{pmatrix}$$

Die vierte Funktion ist ein steifes Beispiel, und daher nur mit impliziten Verfahren lösbar:

$$\vec{F_4}(t, \vec{r}) = \begin{pmatrix} r_y(t) - 1\\ -100(r_x(t) - 10) - 101r_y(t) + 1 \end{pmatrix}$$

Der Unterschied zwischen impliziten und expliziten Verfahren wird in den nächsten Vorlesungen genauer behandelt. In diesen Aufgabenblatt werden wir uns auf die expliziten Verfahren konzentrieren.

Programmoberfläche

Als Hilfestellung und zur Veranschaulichung der Funktionen gibt es eine GUI, die in Abbildung 1 genauer beschrieben ist.

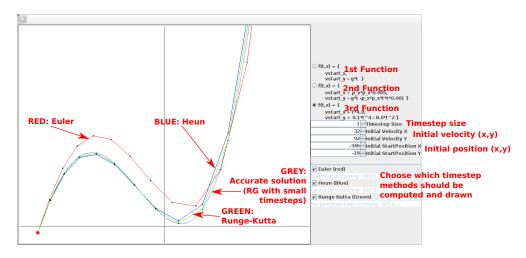


Abbildung 1: GUI for timestep methods

Auf der rechten Seite kann eine der im obigen Abschnitt beschriebenen Funktionen gewählt werden. Die Zeitschrittweite sowie Anfangswerte für Position und Geschwindigkeit lassen sich direkt darunter einstellen.

Im Zeichenfenster auf der linken Seite markiert der rote Punkt den im rechten Bereich angegebenen Startpunkt der ODE. Die Zeitschrittverfahren sind farbkodiert (siehe Legende rechts), die Kurvenwerte an den diskreten Zeitpunkten jeweils mit einem schwarzen Kreuz markiert.

Planetensystem: Physikalische Grundlagen

Dieser Abschnitt schildert eine Weiterführung des freien Falls. Verschiedene Objekte, in unserem Fall Planeten, sollen sich unter gegenseitigem Einfluss durch die Gravitation im Raum bewegen. Ausgehend von der Wirkung der Gravitationskraft \vec{F} zwischen zwei Objekten

$$\vec{F} = Gm_1m_2 \frac{\vec{r_2} - \vec{r_1}}{|\vec{r_2} - \vec{r_1}|^3}$$

mit G der Gravitationskonstante, den Massen m_1 und m_2 und den Positionen $\vec{r_1}$ und $\vec{r_2}$ der beiden Objekte, lässt sich ein System gewöhnlicher Differentialgleichungen aufstellen. Die Summe aller Kräfte auf ein Objekt wird über den Zusammenhang $\vec{F} = m\vec{a}$ in eine Beschleunigung umgerechnet, welche der 2. Ableitung des Ortes r enspricht. Durch Einbeziehen der Geschwindigkeit v kann man nun diese Differentialgleichung 2. Ordnung in eine Differentialgleichung 1. Ordnung umwandeln:

$$\begin{pmatrix} \dot{r}_i(t) \\ \dot{v}_i(t) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} v_i(t) \\ a_i(t) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} v_i(t) \\ -G \sum\limits_{j \neq i} m_j \frac{r_i(t) - r_j(t)}{|r_i(t) - r_j(t)|^3} \end{pmatrix} \text{ für ein Objekt } i.$$

Ab drei Körpern ist dieses Problem nicht mehr analytisch lösbar, und wir sind auf numerische Mittel wie den uns bekannten Einschrittverfahren angewiesen.

Falls Sie dieses Problem interessant finden, wäeren Sie vielleicht an dem Bachelor-Praktikum Molekulardynamik interessiert. Dieses Praktikum wird in jedem Wintersemester von unserem Lehrstuhl angeboten.

Zeitschrittverfahren

Nun werden die in dieser Programmieraufgabe verwendeten Zeitschrittverfahren vorgestellt, welche sich alle auf das \mathbb{R}^n erweitern lassen. Folgende Informationen finden sich auch in den Vorlesungsunterlagen.

Expliziter Euler

Mit Genauigkeitsordnung 1 ist der explizite Euler das einfachste Zeitintegrationsverfahren. Aus der Ordnung des Verfahrens können wir schließen, dass es nur für lineare Funktionen exakt ist. Ausgehend von einem Zeitpunkt t wird angenommen, dass die zu integrierenden Funktion als Gerade beschrieben werden kann. Die Position zum nächsten Zeitpunkt $t + \Delta t$ ergibt sich damit wie folgt:

$$\vec{r}(t + \Delta t) = \vec{r}(t) + \Delta t \vec{f}(t, \vec{r}(t))$$

Die Funktion \vec{f} gibt in dieser Aufgabe die Geschwindigkeit zum gegebenen Zeitpunkt t und einer Position $\vec{r}(t)$ zurück.

Heun

Das Verfahren von Heun ist ein Verfahren zweiter Ordnung und mit eine Ordnungsstufe genauer als das Eulerverfahren. Die erste Gleichung, die hierbei benötigt wird, approximiert den nächsten Punkt analog dem Eulerverfahren:

$$\overline{\vec{r}(t+\Delta t)} = \vec{r}(t) + \Delta t \vec{f}(t, \vec{r}(t))$$

Dieser Punkt wird aber nun nicht als neuer Punkt, sondern in einer weiteren Formel verwendet, um den neuen Punkt mit einem Genauigkeitsgrad 2 zu berechnen:

$$\vec{r}(t + \Delta t) = \vec{r}(t) + \frac{\Delta t}{2} \left(\vec{f}(t, \vec{r}(t)) + \vec{f}(t + \Delta t, \overline{\vec{r}(t + \Delta t)}) \right)$$

Runge-Kutta

Die ersten nach ihren Erfindern Carl Runge und Martin Willhelm Kutta benannten Methoden wurden zu Beginn des 20. Jahrhunderts beschrieben. Die grundlegende Idee hinter den Verfahren ist es, durch das Berechnen von Zwischenwerten innerhalb eines Zeitschrittes ein Verfahren höherer Ordnung zu erhalten. Sowohl das Euler- als auch das Heun-Verfahren entsprechen im übrigen Runge-Kutta-Verfahren der jeweiligen Genauigkeitsordnung.

Das hier beschriebene Verfahren stellt das sogenannte "klassische Runge-Kutta-Verfahren" dar und ist von Genauigkeitsordnung 4.

Zuerst werden die Koeffizienten \vec{k}_i bestimmt:

$$\vec{k}_{1} = \Delta t \vec{f}(t, \vec{r}(t))$$

$$\vec{k}_{2} = \Delta t \vec{f}(t + \frac{1}{2}\Delta t, \vec{r}(t) + \frac{1}{2}\vec{k}_{1})$$

$$\vec{k}_{3} = \Delta t \vec{f}(t + \frac{1}{2}\Delta t, \vec{r}(t) + \frac{1}{2}\vec{k}_{2})$$

$$\vec{k}_{4} = \Delta t \vec{f}(t + \Delta t, \vec{r}(t) + \vec{k}_{3})$$

Die neue Position können wir dann mit folgender Formel berechnen:

$$\vec{r}(t + \Delta t) = \vec{r}(t) + \frac{1}{6}(\vec{k}_1 + 2\vec{k}_2 + 2\vec{k}_3 + \vec{k}_4)$$

Konvergenzordnung

Bei der Implementierung von numerischen Verfahren sind Tests der Implementierung essentiell. Ein sehr hilfreicher Test für Lösungsverfahren von Differentialgleichungen ist die Verifikation der Genauigkeitsordnung. Diese Ordnung ist bei der Beschreibung der jeweiligen Einschrittverfahren bereits angegeben. In dieser Aufgabe soll die Genauigkeitsordnung für beliebige Einschritt-Verfahren berechnet werden, sodass mit den angegebenen Genauigkeitsordnungen verglichen werden kann.

Die Genauigkeitsordnung der numerischen Verfahren entspricht der Konvergenzordnung bei Fixpunktiterationen. Die "Fixpunktiteration" bei der Betrachtung von numerischen Verfahren ist allerdings eine Verkleinerung der Schrittweite, die bei konsistenten Verfahren mit einer Verkleinerung des Abstands der numerischen Lösung von der exakten Lösung einhergeht. Im weiteren Text wird ab jetzt der Begriff Konvergenzordnung verwendet, analog zu Genauigkeitsordnung.

Definition der Konvergenzordnung

Eine Folge x_n konvergiert zum Wert x^* mit Konvergenzordnung $p \ge 1$, wenn eine Konstante C > 0 und eine Zahl $N \in \mathbb{N}$ existieren, für die gilt:

$$|x_{n+1} - x^*| \le C|x_n - x^*|^p \ \forall n \ge N.$$

Diese Definition ist allgemein für Folgen formuliert, findet aber auch Anwendung beim Test der Konvergenzordnung von numerischen Verfahren zur Lösung von Differentialgleichungen. Hier wird die Fixpunktiteration über eine Verkleinerung der Schrittweite dargestellt. Die numerische Lösung $x_h(T)$ am Zeitpunkt T mit Schrittweite h > 0 hat den Abstand $e_h = ||x_h(T) - x^*(T)||$ von der exakten Lösung $x^*(T)$. Die Konvergenzordnung p gibt die Verkleinerung des Fehlers bei Verkleinerung der Schrittweite h an:

$$e_h < Ch^p$$

Test der Konvergenzordnung

In dieser Aufgabe soll der Wert p für beliebige Einschritt-Verfahren berechnet werden. Die Konstante C ist für die Ordnung in dieser Aufgabe nicht von Bedeutung und kann über die Betrachtung der folgenden Abschätzung ignoriert werden. Hier sind h_1 und h_2 verschiedene Schrittweiten für das gleiche numeri-

sche Verfahren:

$$\implies \begin{array}{ccc} e_{h_1}/{h_1}^p & \approx & C \approx e_{h_2}/{h_2}^p. \\ \Longrightarrow & (e_{h_1}/e_{h_2}) & \approx & (h_1/h_2)^p \\ \Longrightarrow & p & \approx & \frac{\ln(e_{h_1}/e_{h_2})}{\ln(h_1/h_2)} \end{array}$$

Das bedeutet die Konvergenzordnung p kann aus zwei numerisch berechneten Werten von x_h berechnet werden, indem die Schrittweite h z.B. halbiert wird (für die Fehler $e_{h/2}$ und e_h).

Implementieren Sie die Berechnung der Konvergenzordnung p für ein gegebenes numerisches Lösungsverfahren in der Klasse Konvergenzordnung. Die Klasse Test enthält einen Test der Berechnung mit dem expliziten Eulerverfahren und der Differentialgleichung $\dot{y} = -0.5y$, y(0) = 1. Die Berechnung wird bis zum Zeitpunkt T = 1 durchgeführt und dann getestet.

Beschreibung des Programmgerüsts

Das auf der Vorlesungsseite zur Verfügung gestellte Programmgerüst enthält:

• freierfall:

Dieses Package enthält alle Klassen zur Berechnung des freien Falls und der ensprechenden Benutzeroberfläche. Zur Bearbeitung der Programmieraufgabe ist ein Verständnis dieser Klassen nicht erforderlich.

• planeten:

Dieses Package enthält alle Klassen zur Simulation von Planetensystemen. Zur Bearbeitung der Programmieraufgabe ist ein Verständnis dieser Klassen nicht erforderlich.

• ODE:

Dieses Interface beschreibt eine ODE der Form $\vec{y}(t) = f(t, \vec{y}(t))$ und ermöglicht das Auswerten der rechten Seite f.

• ExpliziterEuler, Heun und RungeKutta4:

Diese Klassen ermöglichen die Berechnung eines Schrittes des entsprechenden Einschrittverfahrens.

• Konvergenzordnung:

Diese Klasse ermöglicht die Abschätzung der Konvergenzordnung eines gegebenen Einschrittverfahrens.

• Test:

Die Test-Klasse startet die beiden Benutzeroberflächen für den freien Fall und das Planetensystem, und enthält einige aus der Übung bekannte Testbeispiele. Die Konvergenzordnung wird an einer einfachen Differentialgleichung mit exakter Lösung getestet.

Aufgaben

Im Folgenden werden die zu implementierenden Methoden aufgelistet. Details finden Sie jeweils in den Kommentaren zu den einzelnen Methoden. Überlegen Sie sich zu allen Methoden Testbeispiele und testen Sie unbedingt jede einzelne Methode direkt nach der Erstellung. Sie können zusätzlich die zur Verfügung gestellte Testklasse Test verwenden. Es ersetzt aber nicht das Verwenden eigener Testbeispiele.

- Programmieren Sie in den Klassen ExpliziterEuler, Heun und RungeKutta4 den gegebenen Methodenrumpf nextStep.
- Programmieren Sie in der Klasse Konvergenzordnung die Berechnung der Konvergenzordnung eines gegebenen Einschrittverfahrens.

Formalien und Hinweise

- Das Programmgerüst erhalten Sie auf den Webseiten zur Vorlesung.
- Ergänzen Sie das Programmgerüst auf alle Fälle an den dafür vorgegebenen Stellen! Darüber hinaus können Sie eigene Erweiterungen hinzufügen, falls Sie diese benötigen. Wichtig dabei ist, dass die Signaturen der Klassen mit ihren Methoden und Attributen erhalten bleiben, da sie den für die von uns durchgeführten Testfälle erforderlichen Code enthalten. Fügen Sie keine weiteren Dateien hinzu, da diese von unserem automatischen Korrekturtool nicht verarbeitet werden.
- Beseitigen Sie vor Abgabe Ihres Programms alle Ausgaben an die Konsole, die Sie eventuell zu Debugging- oder Testzwecken eingefügt haben und reichen sie Ihre Lösung bis zum **09. Februar 2017, 12:00 Uhr** über Moodle ein.
- Reichen Sie nur die Dateien ExpliziterEuler.java, Heun.java, RungeKutta4.java und Konvergenzordnung.java ein. Die Zuordnung zum Package ode muss nicht entfernt werden.
- Bitte laden Sie Ihre java-Dateien als flaches tgz-Archiv hoch. Der Dateiname ist beliebig wählbar, bei der Erweiterung muss es sich jedoch um .tgz oder .tar.gz handeln.

Ein solches Archiv können Sie beispielsweise mit dem Linux-Tool tar erstellen, indem Sie die laut Aufgabenstellung zu bearbeitenden java-Dateien in ein sonst leeres Verzeichnis legen und dort anschließend den Befehl

> tar cvvzf numpro aufg4.tgz *.java

ausführen.

tgz-Archive sind keine Zip- oder Rar-Archive! Es funktioniert also nicht ein Zip- oder Rar-Archiv zu erstellen und die Endung des Dateinamens in .tgz zu ändern.

• Für die Abgabe der Programmieraufgaben ist das Eintragen in eine Gruppe notwendig.

Bitte beachten Sie:

- Alle Abgaben, die nicht den formalen Kriterien genügen, werden grundsätzlich mit 0 Punkten bewertet!
- Wir testen die Abgaben auch auf Plagiate! Sollte sich herausstellen, dass Sie bei Ihrer Abgabe abgeschrieben haben oder abschreiben haben lassen, bewerten wir die komplette Abgabe mit 0 Punkten!