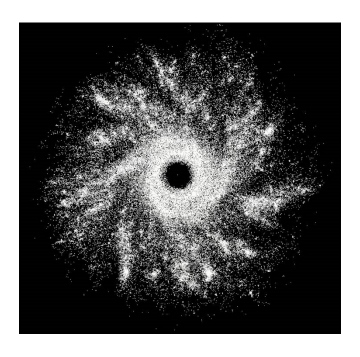


# Problème à N-corps : algorithmes et parallélisations



Auteur:
Rudio FIDA CYRILLE
Noah VEYTIZOUX-BEN
SOUSSEN
Elyas ASSILI
Camille HASCOET

 $\begin{array}{c} \textit{R\'ef\'erent}: \\ \text{Rom\'eo MOLINA} \end{array}$ 

# Table des matières

1		sentation du projet
	1.1	Sujet
	1.2	Objectif : résolution la plus efficace possible du problème à N-corps
	1.3	Démarche
2	Asn	pect physique et mathématique du problème
_	2.1	Un problème de mécanique
		2.1.1 Expression des forces
		2.1.2 Expression de l'accélération
		2.1.3 Calcul de la position
		2.1.4 Conservation de l'énergie
		2.1.5 Principe d'action-réaction
		2.1.6 Paramètres physiques de la simulation
	9.9	2.1.8 Question de l'initialisation : Avec ou sans trou noir?
	2.2	L'aspect mathématique du problème : résolution numérique
		2.2.1 La méthode d'Euler explicite
		2.2.2 La méthode saute-mouton (Leap frog)
3	Ana	alyse du code
	3.1	Visualisation
	3.2	ModelNBody.cpp // ModelNBody.h
	3.3	Vector.cpp // Vector.h
	3.4	Types.cpp // Types.h
	3.5	BHTree.cpp // BHTree.h
	3.6	Intégrateurs
	0.0	integrated in the control of the con
4	Imp	olémentation naïve et optimisations
	4.1	Méthode de calcul naïve
	4.2	Optimisation de la méthode de calcul naïve
	4.3	Vérification des modèles
5	_	orithme de Barnes-Hut
	5.1	Présentation de l'algorithme
	5.2	Principe général de l'algorithme
	5.3	L'algorithme de Barnes-Hut
		5.3.1 La construction de l'arbre
		5.3.2 Le calcul des masses et centres de masse
		5.3.3 Le calcul des forces
		5.3.4 Vérification du modèle
6	Dan	allélisation 1:
U	6.1	Fonctionnement d'OpenMP
	U. I	
		6.1.1 Principe
	6.2	6.1.2 Directives et fonctions importantes
	n 2	ADDUCATION A NOTTE DEOGRAMME DE LESQUITION DU DEODIEME À IN-COEDS

7	Ana	lyse comparative des performances	14
	7.1	Construction de l'arbre	14
	7.2	Comparaisons des méthodes	15
	7.3	Séquentiel et parallèle	15
		7.3.1 Algorithme de Barnes-Hut	15
		7.3.2 Naïve optimisée	16
		7.3.3 Naïve	
8	Cor	clusions du projet	17
	8.1	Conclusion	17
	8.2	Impacts du projet	17
	8.3	Bilans personnels	17
		8.3.1 Camille	17
		8.3.2 Noah	18
		8.3.3 Rudio	18
		8.3.4 Elyas	18
			. ^
A	nne		19
	1	Lien vers le repository Github	
	2	Différentes simulations	19

# Présentation du projet

## 1.1 Sujet

Le problème à N-corps consiste à calculer le mouvement de N particules en connaissant leur position et leur vitesse initiales respectives. Il s'agit donc de résoudre les équations du mouvement de Newton pour ces N particules. Le problème à N-corps est une simulation classique et importante pour l'astronomie, étant donné qu'il permet d'étudier la mécanique de corps céleste interagissant gravitationnellement. Le problème à deux corps et le problème à trois sont résolubles analytiquement. Pour N>3, il n'existe pas de résolution analytique, il faut donc utiliser des solutions approchées.

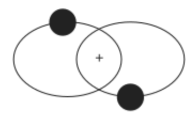


FIGURE 1.1 - Solution du problème à 2 corps source : https://femto-physique.fr

# 1.2 Objectif : résolution la plus efficace possible du problème à N-corps

L'objectif du projet est donc de résoudre le plus efficacement possible le problème à n-corps afin de simuler des galaxies par exemple. Pour cela, nous utiliserons des solutions approchées calculées à partir de différents algorithmes dont celui l'algorithme de Barnes-Hut. Nous étudierons également l'application de la parallélisation à notre programme. En pratique, le projet consiste à continuer et améliorer un projet déjà bien entamé afin d'acquérir de nouvelles compétences en C++, sur les algorithmes hiérarchiques, en parallélisation et plus généralement en optimisation de code.

#### 1.3 Démarche

Pour chaque particule, il est nécessaire de calculer la force gravitationnelle qui s'y applique puis d'utiliser un intégrateur numérique pour calculer sa position. Pour le calcul des forces, il est alors intéressant d'utiliser différents algorithmes notamment le calcul naïf et l'algorithme de Barnes-Hut. Pour l'intégration, il est possible d'utiliser la méthode d'Euler ou la méthode saute mouton. Par la suite, il sera intéressant d'explorer les différentes possibilités d'optimisation, telle que la parallélisation multi-thread.

# Aspect physique et mathématique du problème

Le problème consiste à calculer pour chaque particule la force exercée sur elle par toutes les autres à un instant t. Cela revient donc à résoudre les équations de Newton des N particules. L'unique force prise en compte est ainsi l'interaction gravitationnelle d'un corps sur un autre, les autres étant considérées comme négligeables à cette échelle.

## 2.1 Un problème de mécanique

## 2.1.1 Expression des forces

Soit  $p_1$  et  $p_2$  deux particules, la force appliquée par  $p_2$  sur  $p_1$  est :

$$\vec{F}_{2\to 1} = \frac{-Gm_1m_2}{\|\vec{p}_{2\to 1}\|^2}\vec{p}_{2\to 1} \tag{2.1}$$

οù

- G est la constante de la gravitation  $G = 6.672.10^{-11} Nm^2/kg^2$ .
- $m_1$  est la masse de  $p_1$ .
- $m_2$  est la masse de  $p_2$ .
- $\vec{p}_{2\rightarrow 1}$  est le vecteur allant de  $p_2$  vers  $p_1$ .

En pratique, on ne pourra pas appliquer directement cette formule. Ainsi, on en utilise une variante.

Posons 
$$\begin{pmatrix} x_1 \\ y_1 \end{pmatrix}$$
 la position de la particule  $p_1$  et  $\begin{pmatrix} x_2 \\ y_2 \end{pmatrix}$  celle de la particule  $p_2$ .

La distance d entre ces deux particules est alors donnée par la formule suivante :  $d = \sqrt{(x_2 - x_1)^2 + (y_2 - y_1)^2}$ . La force appliquée par  $p_2$  sur  $p_1$   $F_{2\rightarrow 1}$  est alors la suivante :

$$F_{2\to 1} = G * m_1 * m_2 * \begin{pmatrix} \frac{x_2 - x_1}{d^3} \\ \frac{y_2 - y_1}{d^3} \end{pmatrix}$$

Cette formule est alors plus simple à implémenter.

#### 2.1.2 Expression de l'accélération

On peut alors calculer l'accélération d'une particule avec la 2ème loi de Newton :

$$\Sigma \vec{F} = m \vec{a}$$
 où  $\vec{a} = \frac{d \vec{v}}{dt}$  et  $\vec{v} = \frac{d \vec{p}}{dt}$ 

avec  $\vec{v}$  la vitesse de la particule,  $\vec{p}$  la position de la particule, m sa masse et  $\vec{F}$  les forces qui s'y appliquent.

#### 2.1.3 Calcul de la position

On obtient donc l'équation différentielle sur la position  $\overrightarrow{Op_1}(t)$  de la particule p1 par rapport à l'origine du référentiel O:

 $\frac{d^2 O\vec{p_1(t)}}{dt^2} = \vec{a(t)} \tag{2.2}$ 

L'intégrateur permettra alors de résoudre numériquement et simplement cette équation différentielle qui n'est pas résoluble de manière exacte pour plus de 3 particules.

### 2.1.4 Conservation de l'énergie

Dans un système mécanique ne comprenant que des forces conservatives, l'énergie mécanique de ce système se conserve en fonction du temps. Il s'agit du théorème de l'énergie mécanique.

L'énergie mécanique  $E_m$  est la somme de l'énergie cinétique  $E_c$  du système et de son énergie potentielle  $E_p$ :

$$E_m = E_c + E_p$$

Dans le cas du problème à N-corps, la seule force prise en compte est l'interaction gravitationnelle qui est conservative, on peut donc appliquer le théorème de conservation de l'énergie potentielle. Pour N corps, on a alors :

$$E_c = \sum_{i=1}^{N} \frac{1}{2} m_i v_i \text{ et } E_m = -\sum_{i=1}^{N} \sum_{j=1, j \neq i}^{N} \frac{G m_i m_j}{|r_j - r_i|}$$

avec

- $v_i$  la vitesse de la *i*ème particule.
- $m_i$  la masse de la *i*ème particule.
- G la constante gravitationnelle.
- $r_i$  la position de la *i*ème particule.

Le théorème de l'énergie cinétique sera utile en pratique pour vérifier si nos algorithmes sont corrects et respectent l'aspect physique du problème.

#### 2.1.5 Principe d'action-réaction

La 3ème loi de Newton appelée également principe d'action-réaction énonce que tout corps 1 exerçant une force sur un corps 2 subit une force de même intensité, de même direction mais de sens opposé, exercée par 2.

Cela se traduit ainsi :  $\vec{F}_{2\rightarrow 1} = -\vec{F}_{1\rightarrow 2}$ 

Ce principe nous sera utile pour améliorer nos performances étant donné qu'il s'applique aux forces gravitationnelles.

#### 2.1.6 Paramètres physiques de la simulation

Les paramètres utilisés lors d'une simulation permettent de modifier le type de simulation et de résultat que l'on veut obtenir. Il est donc important de les maîtriser et de les connaître afin d'avoir des simulations cohérentes, notamment pour simuler des galaxies. Les variables principales seront les masses des étoiles ainsi que la répartition initiale des étoiles. Les vitesses orbitales sont initialisées comme si la galaxie était déjà formée, même si cela peut paraître incohérent, c'est ce choix qui est fait dans la plupart des modélisations.

### 2.1.7 Problème théorique : Newton ou Einstein?

Malgré l'efficacité de la loi d'attraction gravitationnelle de Newton, il demeure un problème : son cadre d'application, celle-ci ne pouvant s'appliquer que lorsque les champs gravitationnels sont faibles ou modérés (peu de particules, particules peu massives, ou particules éloignées). Dans le cadre où ces conditions ne sont pas respectées, ce qui se passe en réalité souvent (lorsque deux particules ont des positions très proches), une des particules va se retrouver éjectée en adoptant une vitesse plus grande que celle de la lumière, ces éjections étant un réel problème. Ces comportement est dû à la modélisation physique du problème. Pour résoudre ce problème théorique, nous aurions pu utiliser la relativité générale d'Einstein, mais nous avons plutôt opté pour l'ajout d'un paramètre softening qui va créer artificiellement une distance entre deux étoiles.

#### 2.1.8 Question de l'initialisation : Avec ou sans trou noir?

La question des trous noirs est assez importante car ce sont des objets qui participent à une stabilité locale du centre des galaxies, stabilité qui de proche en proche impacte la stabilité de l'ensemble. Nous avons donc choisi d'en positionner un au centre de chaque galaxie.

## 2.2 L'aspect mathématique du problème : résolution numérique

## 2.2.1 La méthode d'Euler explicite

Dans notre cas, nous utilisons d'abord une méthode d'Euler explicite afin de calculer la vitesse de chaque particule et ensuite sa position à chaque instant t.

Les vitesses s'obtiennent alors de la manière suivante :

$$\begin{cases} vx_{n+1} = vx_n + \Delta t * ax_n \\ vy_{n+1} = vy_n + \Delta t * ay_n \end{cases}$$

et les positions se retrouvent de la même manière :

$$\begin{cases} x_{n+1} = x_n + \Delta t * vy_n \\ y_{n+1} = y_n + \Delta t * vy_n \end{cases}$$

où  $\Delta t$  est le pas de discrétisation du temps.

Il est important de noter que diminuer  $\Delta t$  permet d'augmenter la précision de la simulation mais réduit ses performances.

## 2.2.2 La méthode saute-mouton (Leap frog)

Pour des problèmes de mécaniques, la méthode d'Euler n'est pas stable (divergence de trajectoire). Ainsi, il est préférable d'utiliser le schéma saute-mouton ("leap frog") qui est d'ordre 2 et conserve l'énergie mécanique des systèmes étudiés.

Voici la forme de la version "Drift-kick-Drift" de la méthode :

$$\left\{ \begin{array}{l} x_{n+\frac{1}{2}} = x_n + vx\frac{\Delta t}{2} \\ y_{n+\frac{1}{2}} = y_n + vy\frac{\Delta t}{2} \end{array} \right.$$
 
$$\left\{ \begin{array}{l} vx_{n+1} = vx_n + ax_{n+\frac{1}{2}} \\ vy_{n+1} = vy_n + ay_{n+\frac{1}{2}} \end{array} \right.$$
 
$$\left\{ \begin{array}{l} x_{n+1} = x_{n+\frac{1}{2}} + vx_{n+1}\frac{\Delta t}{2} \\ y_{n+1} = y_{n+\frac{1}{2}} + vy_{n+1}\frac{\Delta t}{2} \end{array} \right.$$

où  $\Delta t$  est le pas de discrétisation du temps.

De même, réduire  $\Delta t$  augmente la précision de la simulation au détriment des performances.

# Analyse du code

Notre projet s'effectue dans la continuité d'un projet déjà bien entamé, ainsi, la première étape a été de comprendre et d'assimiler le travail déjà effectué. Le fait que nous codons par dessus un code qui n'est pas le nôtre nous a compliqué la tâche lors de l'implémentation de certaines fonctions, comme l'intégrateur. L'analyse du code consistera en une description de chaque fichier et des structures utilisées, le code est très commenté.

#### 3.1 Visualisation

L'affichage est géré par les fichiers SDLWnd et NBodyWnd, qui utilise les libraires SDL et OpenGL. Cette partie du code était déjà implémentée quand le code nous a été transmis, les principales modifications que nous avons fait consiste en des corrections de bug (touches pour zoomer, dézoomer, afficher l'arbre) ainsi qu'en l'ajout d'une coloration des étoiles en fonction du mode d'initialisation choisi.

# 3.2 ModelNBody.cpp // ModelNBody.h

Ces fichiers contiennent la classe sur laquelle repose la simulation. C'est ici que l'on initialise la simulation et toutes les particules.

# 3.3 Vector.cpp // Vector.h

Le fichier *Vector.cpp* permet la création et la manipulation de vecteurs 2D et 3D. On y retrouve un constructeur pour les vecteur de deux dimensions et un deuxième pour les vecteurs de trois dimensions. Le fichier *Vector.h* associé contient les différentes classes des vecteurs.

# 3.4 Types.cpp // Types.h

Cette partie du code contient tous les structures et les méthodes nécessaires à la manipulation des particules (étoiles) et de leurs caractéristiques (position, vitesse, accélération).

# 3.5 BHTree.cpp // BHTree.h

Ces fichiers concerne la mise en place des différentes fonctions nécessaires à l'algorithme de Barnes-Hut. Il y a notamment les structures des Quadrant, ainsi que tous les informations sur les masses et les centres de masse qui y sont stockées. Les fonctions de construction, de suppression ou de calcul sur l'arbre nécessaires ont été complétées dans BHTree.cpp.

# 3.6 Intégrateurs

Le dossier src contient également les fichiers IntegratorEuler et IntegratorLeapFrog qui sont des fichiers contenant des méthodes numériques qui nous permettent de calculer l'évolution des positions des particules en considérant un pas de temps  $\Delta t$  et en ayant au préalable effectué le calcul des forces exercées sur chaque particule grâce aux fichiers BHTree.

# Implémentation naïve et optimisations

#### 4.1 Méthode de calcul naïve

La méthode de résolution dite naı̈ve est la méthode de calcul la plus intuitive mais aussi la plus inefficace. Elle consiste simplement à calculer pour chaque particule les forces qui sont appliquées par toutes les autres. La complexité d'un tel calcul est en  $O(N^2)$ , il paraı̂t alors évident que cette méthode de calcul est vraiment inefficace.

Voici par exemple, le résultat que nous obtenons avec cette méthode :

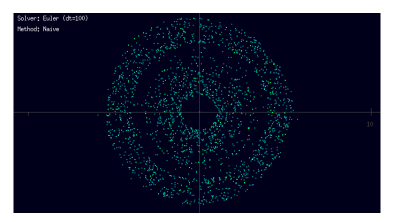


Figure 4.1 – Méthode naïve avec 1000 particules

En terme de performance, comme prévu l'algorithme est inefficace et montre ses limites pour N > 1000 ce qui est bien trop petit pour pouvoir simuler des galaxies.

# 4.2 Optimisation de la méthode de calcul naïve

Une première manière d'optimiser le calcul des forces est d'utiliser le principe d'action-réaction afin de ne pas effectuer plusieurs fois les calculs. Pour cela, nous pouvons suivre une démarche d'optimisation dynamique en utilisant plus de mémoire afin de réduire nos calculs. Ainsi, si l'on considère les particules p1 et p2, lors du calcul de la force  $\vec{F}_{2\to 1}$  de p2 sur p1 on peut stocker directement la force de p1 sur p2,  $\vec{F}_{1\to 2}$  qui vaut  $-\vec{F}_{2\to 1}$ , ce qui nous permet de ne pas refaire le calcul.

Cela donne donc le nombre de calculs suivant :

$$C = \sum_{n=1}^{N} n = \frac{N(N-1)}{2}$$

On peut déjà observer que la complexité de ce calcul est toujours en  $O(N^2)$  mais qu'utiliser cette méthode permet de diviser le nombre de calculs par 2 ce qui est déjà une optimisation intéressante. Cependant, étant donné que l'on garde toujours une complexité quadratique, cela n'est toujours pas suffisamment efficace pour simuler des galaxies. En pratique, nous pouvons simuler 2000 particules tout en ayant de bonnes performances mais au-delà de 2000, la méthode montre ses limites.

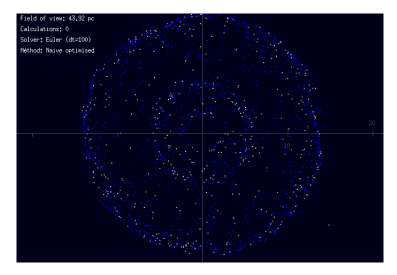


FIGURE 4.2 – Méthode naïve optimisée avec 2000 particules colorées

## 4.3 Vérification des modèles

Il est nécessaire de vérifier si nos modèles sont bien implémentés et cohérent avec la physique du problème. Pour cela, un moyen de procéder est de calculer l'énergie mécanique du système à partir de son énergie cinétique et de son énergie potentielle. En effet, l'énergie mécanique du système se conserve au cours du temps étant donné qu'aucune force non conservative n'est prise en compte. Cela permet aussi de vérifier la validité de notre intégrateur car l'instabilité d'un intégrateur se traduirait par le non respect de ce principe de conservation de l'énergie mécanique.

Nos calculs ont été effectués avec un pas  $\Delta t = 50$  et 1000 itérations.

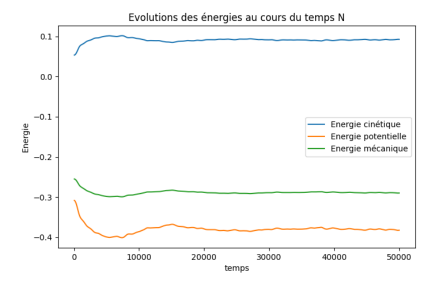


Figure 4.3 – Bilan énergétique méthode naïve

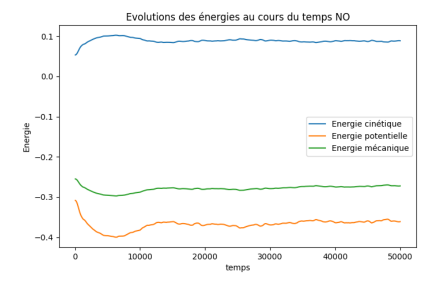


Figure 4.4 – Bilan énergétique méthode naïve optimisée

Dans les deux méthodes, au début de la simulation les énergies varient beaucoup, cela est dû aux conditions initiales qui ne respectent pas forcément l'aspect physique du problème. On peut voir sur la figure 4.3 que l'énergie mécanique de la méthode naïve est bien constante à partir de t=20000, ce qui valide bien le modèle. Cela nous informe aussi sur la vitesse de convergence de la méthode : le modèle converge en 400 itérations.

Sur la figure 4.4, on peut voir que de même l'énergie mécanique se conserve bien pour la méthode naïve optimisée à partir de la 240ème itération. Ainsi, la méthode converge plus vite que la méthode naïve.

Il est important de noter que pour les deux méthodes, on peut observer de légère variations qui sont dues aux approximations des modèles.

# Algorithme de Barnes-Hut

Pour accélérer les calculs et permettre de plus grandes simulations, nous allons dans cette partie nous intéresser à l'algorithme de Barnes-Hut.

## 5.1 Présentation de l'algorithme

L'algorithme de Barnes-Hut est algorithme hiérarchique inventé par Josh Barnes et Piet Hut en 1986. Il est basé sur l'utilisation d'un arbre appelé quadtree afin d'approximer le calcul des interactions gravitationnelles. Il permet de réduire les calculs de manière à obtenir une complexité en O(Nlog(N)), tout en restant physiquement correct. Sa fiabilité et son efficacité en fait alors l'algorithme le plus utilisé pour résoudre le problème à N corps.

## 5.2 Principe général de l'algorithme

L'idée est d'approcher les forces à longue portée en considérant un groupe de points éloignés comme équivalent à leur centre de masse. Il y a évidemment en contrepartie une légère erreur due à l'approximation mais ce schéma accélère considérablement le calcul. Cette erreur peut être contrôlée à partir d'un paramètre appelé  $\theta$ . Notamment, la méthode permet d'obtenir une complexité en Nlog(N) plutôt qu'en  $N^2$ . Au centre de cette approximation se trouve un arbre : une « carte » de l'espace qui nous aide à modéliser des groupes de points comme un seul centre de masse. En deux dimensions, nous pouvons utiliser une structure de données quadtree, qui subdivise de manière récursive les régions carrées de l'espace en quatre quadrants de taille égale. (En trois dimensions, on peut utiliser un octree qui divise de la même manière un volume cubique en huit sous-cubes.)

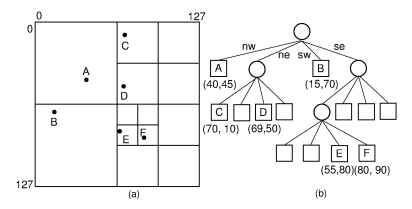


FIGURE 5.1 - Exemple de Quadtree https://www.lrde.epita.fr

# 5.3 L'algorithme de Barnes-Hut

L'algorithme de Barnes Hut se décompose en trois étapes majeures :

- 1. la construction de l'arbre
- 2. le calcul des centres des masses et des masses correspondant à chaque nœud
- 3. le calcul des forces appliquées sur les particules

Selon la version de l'algorithme utilisée, les étapes 1 et 2 peuvent être effectuées simultanément.

Avant de détailler ces étapes nous avons besoin de mettre en place la notion de quadrants. Un quadrant est une division de notre arbre et donc un nœud de l'arbre. Comme nous travaillons en deux dimensions, nous avons besoin de quatre quadrants, un quadrant en haut à gauche, un autre en bas à gauche , un troisième à droite en haute et un dernier à droite en bas. On les appellera respectivement NW (North-West),SW (South-West),NE (North-East) et SE (South-East) en référence aux points cardinaux.

#### 5.3.1 La construction de l'arbre

Elle consiste à insérer successivement les particules dans l'arbre.

Soit la particule p1. Tout d'abord nous devons vérifier que p1 doit bien être insérée dans l'arbre. Si c'est le cas nous distinguons plusieurs cas.

- S'il existe plus d'une particule dans le nœud, on doit insérer la particule dans le fils du nœud auquel correspond sa position. S'il n'existe pas, on crée ce fils.
- S'il existe qu'une seule particule dans le nœud, on réinsère l'ancienne particule dans le fils auquel correspond sa position puis on effectue l'insertion de p1 dans le quadrant qui lui correspond. Si les fils n'existent pas, on les crée avant l'insertion.
- Enfin s'il n'y a aucune particule dans le nœud, il s'agit d'une feuille, on insère directement p1 sans créer de fils.

Les particules ne sont insérées que dans les feuilles de l'arbre, les nœuds peuvent contenir plusieurs particules mais les particules en elles-mêmes ne seront stockées dans l'arbre que dans des feuilles de l'arbre (nœuds sans fils).

#### 5.3.2 Le calcul des masses et centres de masse

Les calculs des masses et centres de masses se calculent naturellement en utilisant la récursivité en commençant par les feuilles de l'arbre.

Soit le nœud n. Si n ne contient qu'une seule particule alors il s'agit d'une feuille et sa masse correspond à la masse de la particule et son centre de masse sera la position de la particule. Si ce n'est pas le cas, la masse de n sera la somme des masses de chacun des fils et son centre du masse se calcule par la formule suivant

$$CM_n = \frac{m_1 * CM_1 + m_2 * CM_2 + m_3 * CM_3 + m_4 * CM_4}{\sum_{i=1}^4 m_i}$$
 (5.1)

où  $\forall i \in \{1, 2, 3, 4\}$   $CM_i$  est le centre de masse d'un fils et  $m_i$  est sa masse.

#### 5.3.3 Le calcul des forces

L'avantage de l'utilisation d'un arbre est que le calcul des forces gravitationnelles pour chaque particule se fait simplement en se servant de la récursivité, à partir de la racine de l'arbre. De plus, comme dit précédemment, le niveau de précision de l'algorithme et donc le nombre de calculs dépendent du paramètre  $\theta$  qu'on fixe autour de 1. Nous prendrons  $\theta = 0.9$ .

Pour chaque particule p, on parcourt l'arbre depuis sa racine.

- Si le nœud actuel est une feuille, on calcule simplement la force exercée par la particule qu'elle contient sur la particule actuelle.
- Sinon, on calcule le rapport  $\frac{l}{D}$  où l est la longueur d'un coté du nœud actuel et D est la distance entre la particule p et le centre de masse du nœud actuel. Si  $\frac{l}{D} < \theta$  alors on calcule la force, appliquée à p à partir du centre de masse et de la masse du nœud. Sinon, elle sera la somme des forces exercées par les fils de ce nœud.

Nous avons ainsi le résultat suivant

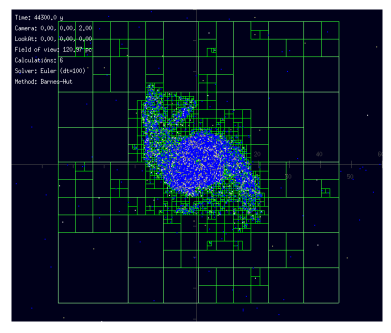


FIGURE 5.2 – Arbre construit avec l'algorithme de Barnes Hut avec 20000 particules

Il devient alors possible de pousser les simulations plus loin pour simuler notamment la formation de galaxies (spirale ou sphériques) en augmentant considérablement le nombre de particules. Cela montre alors l'intérêt et l'efficacité de l'algorithme de Barnes-Hut.

#### 5.3.4 Vérification du modèle

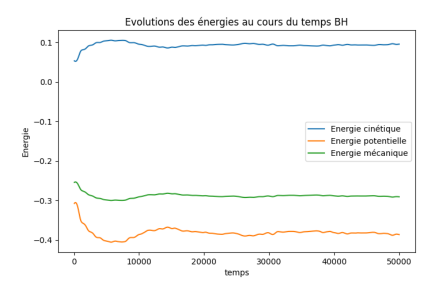


FIGURE 5.3 – Bilan énergétique méthode de Barnes-Hut

Les paramètres sont les mêmes que pour les autres modèles :  $\Delta t = 50$  et 1000 itérations.

L'énergie mécanique se conserve à partir de la 260ème itération, avant ça le modèle est perturbé par les conditions initiales. Ainsi, le modèle est bien valide physiquement malgré les approximations effectuées, ce qui montre l'intérêt de l'algorithme. Il a une vitesse de convergence située entre celles des deux précédents modèles.

# Parallélisation

Les programmes que nous écrivons sont tous généralement séquentiels, c'est-à-dire que les instructions vont s'exécuter les unes à la suite des autres ce qui engendre des temps d'exécution conséquents pour les programmes lourds comme par exemple le calcul des forces gravitationnelles. La parallélisation ou programmation parallèle est un moyen d'optimiser notre programme et réduire son temps d'exécution. Elle consiste à effectuer des tâches de manière simultanée. Ainsi, un programme parallèle pourra exécuter en même temps des processus définis de manière séquentielle et réduire son temps d'exécution.

Ici, nous nous intéressons à la parallélisation multi-threads à mémoire partagée à travers l'interface de programmation (API) OpenMP.

Un thread ou processus léger est un fil d'exécution qui constitue un processus et permet donc d'exécuter du code machine dans le processeur. Ainsi, l'exécution d'un programme lance un processus qui va ensuite lancer plusieurs threads qui vont exécuter chacun les mêmes instructions.

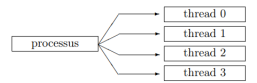


FIGURE 6.1 - Processus et threads source: https://ccub.u-bourgogne.fr

Dans le cas d'un programme séquentiel, seul le thread 0 effectuera une tâche tandis qu'en programmation parallèle, ils seront plusieurs.

La particularité des threads est qu'ils partagent la même zone mémoire ce qui permet donc la parallélisation à condition que le programme soit "compatible".

# 6.1 Fonctionnement d'OpenMP

#### 6.1.1 Principe

OpenMp est une interface pour la parallélisation multi-threads à mémoire partagée. Elle permet simplement, à partir d'instruction similaire à celle du pré-processeur de paralléliser un programme.

Le principe est ici de paralléliser des blocs d'instructions comme des boucles. Ainsi, un programme utilisant OpenMp est constituée de région séquentielle et de région parallèle. En début de région parallèle, le thread 0 lance alors la création de nouveaux threads.

Il est important de préciser que pour avoir une parallélisation efficace, il est nécessaire d'éviter de refaire des calculs inutiles et de s'assurer que chaque tâches peut s'effectuer sans déranger les autres notamment au niveau de la mémoire partagée.

#### 6.1.2 Directives et fonctions importantes

OpenMp est une API simple à utiliser, il est donc possible de paralléliser un code à partir d'instruction simples.

La plus importante et intéressante pour nous est celle permettant de paralléliser une boucle for :

```
1 #pragma omp parallel for
```

Voici également des fonctions qui peuvent s'avérer utiles :

```
omp_get_num_threads() //renvoie le nombre total de threads utilisés
omp_set_num_threads(int) // définit le nombre de thread à utiliser dans une région parallèle
omp_get_thread_num() // renvoie le numéro du thread courant
```

Openmp permet aussi de définir si une variable doit être privée ou partagée entre tous les threads en utilisant la clause private().

# 6.2 Application à notre programme de résolution du problème à N-corps

Dans notre cas, les processus les plus lourds sont les calculs de forces gravitationnelle et la création de l'arbre, c'est donc ceux-ci que nous avons parallélisés. Nous avons fixé le nombre de threads à 4 et toutes les variables seront partagées entre les threads.

- La construction de l'arbre : les particules peuvent être ajoutées parallèlement cependant, il est possible d'obtenir des problèmes de compétition entre les threads, il est donc intéressant de vérifier si la parallélisation est effective.
- Le calcul des forces : les calculs intermédiaires (distances...) sont stockés dans des variables temporaires ce qui facilite la parallélisation.

# Analyse comparative des performances

Dans cette partie, nous analysons les résultats et performances des différentes méthodes et optimisations implémentées.

Pour cela, nous avons lancé des séries de tests avec 100 itérations et avec des nombres particules différents. Nous avons donc mesuré et sommé le temps concerné pour chaque itération afin d'effectuer une moyenne pour chaque nombre de particules. Pour chaque méthode, les paramètres physiques seront les mêmes. Pour les versions parallélisées, le nombre de threads utilisés est fixé à 4.

#### 7.1 Construction de l'arbre

Les tests de parallélisation de notre algorithme de construction du quadtree ont montré qu'il n'est pas parallélisable. En effet, effectuer les insertions en parallèle engendre des erreurs lors des calculs de force par l'utilisation de cet arbre, qui font diverger les particules. Cela pourrait s'expliquer par le fait que les insertions de particules sont dépendantes les unes des autres et ne peuvent donc être effectués en parallèle au risque de fausser les calculs. Ainsi, pour pouvoir le paralléliser, il est nécessaire de modifier au préalable le fonctionnement de l'algorithme d'insertion.

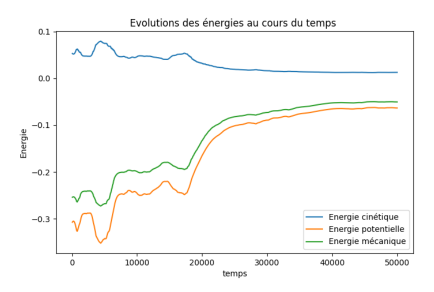


FIGURE 7.1 – Bilan énergétique pour la parallélisation de la construction de l'arbre

On peut voir sur la figure 7.1 que ces erreurs se traduisent simplement par une non conservation de l'énergie mécanique au cours du temps, montrant ainsi que la parallélisation de la construction de l'arbre n'est pas intéressante.

# 7.2 Comparaisons des méthodes

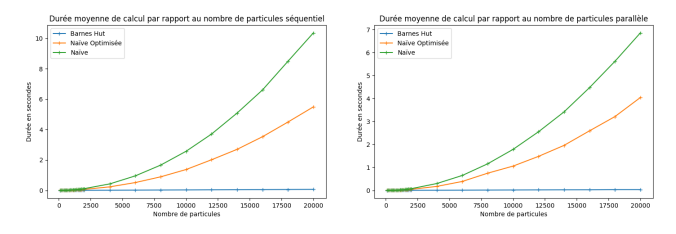


FIGURE 7.2 – Durée moyenne en fonction du nombre de particule

Les résultats confirment la théorie. Il est clair que les méthodes brutes ont une complexité en  $O(N^2)$  alors que l'algorithme de Barnes-Hut a une complexité bien inférieure en O(Nlog(N)). On peut également confirmer que l'algorithme naïf optimisé a une meilleure complexité que la version naïve. De plus, on peut déjà remarquer que l'ordre de grandeur des durée est plus petit pour les versions parallèles.

## 7.3 Séquentiel et parallèle

#### 7.3.1 Algorithme de Barnes-Hut

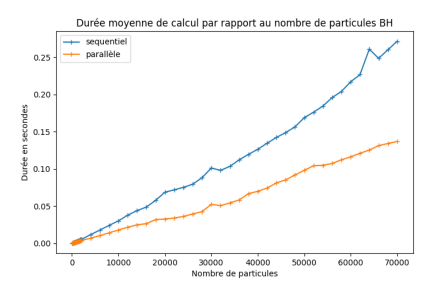


Figure 7.3 – Résultats pour l'algorithme de Barnes-Hut

On peut voir sur la figure que globalement la parallélisation améliore de manière conséquente l'efficacité des calculs. En effet, la version parallélisée est 1.7 fois plus rapide que la version séquentielle. Dans les deux cas la complexité est en Olog(N)

#### 7.3.2 Naïve optimisée

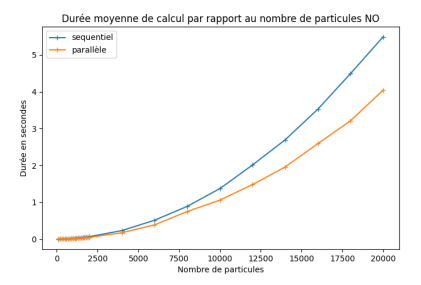


Figure 7.4 – Résultats pour l'algorithme naïf optimisé

Les résultats montrent clairement que la parallélisation est efficace et améliore la complexité de l'algorithme. En effet, la parallélisation rend les calculs 1.4 fois plus rapide, ce qui est déjà intéressant. Cependant, la parallélisation ne modifie pas la tendance globale de la complexité.

#### 7.3.3 Naïve

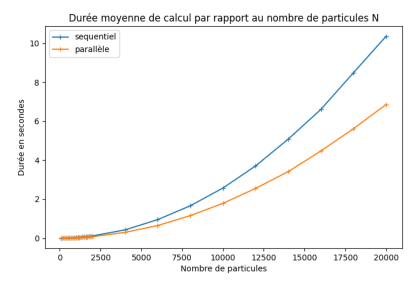


FIGURE 7.5 – Résultats pour l'algorithme naïf

De nouveau, la parallélisation améliore les performances de l'algorithme ce qui est plutôt logique étant l'implémentation des calculs. Ainsi, la version parallélisée de la méthode est 1.5 fois plus rapide que la version séquentielle.

Les résultats obtenus dans cette partie ont permis de vérifier les résultats théoriques par rapport aux performances des algorithme : l'algorithme de Barnes-Hut est bien plus performant que les autres. De plus, ils ont également montré que la parallélisation permet bel et bien d'optimiser les calculs à conditions de respecter les conditions de parallélisation. En moyenne, le gain de vitesse avec 4 threads est d'environ 1.53 ce qui est déjà plutôt élevé. Mais, il serait intéressant d'examiner d'autres possibles optimisations telle que l'augmentation du nombre de thread ou l'équilibre de charges entre les threads.

# Conclusions du projet

## 8.1 Conclusion

Le projet consistait à étudier différentes manières de résoudre numériquement le problème à N-corps afin d'obtenir la solution la plus efficace.

Nous avons pu mettre en place 3 méthodes de calcul différentes pour les forces :

- la méthode naïve qui calcule pour chaque particule les forces qui s'y applique de la manière la plus intuitive possible
- la méthode naïve optimisée qui utilise le principe d'action-réaction afin de diminuer le nombre de calculs
- l'algorithme de Barnes-Hut qui utilise un arbre afin réduire considérablement le nombre de calcul en utilisant des approximations.

Au final, l'algorithme de Barnes-hut est bien plus rapide et efficace que les autres malgré qu'il donne des résultats similaires. Il s'agit donc de la meilleure résolution approchée possible au problème à N-corps. De plus, la parallélisation permet d'avoir des performances bien plus intéressantes et montre son intérêt pour de grandes simulations. Cependant, la parallélisation de l'insertion des particules dans l'arbre montre l'importance de la compatibilité des algorithme, au risque d'avoir une parallélisation inefficace ou même pénalisante.

Cependant, ce projet reste encore exploitable puisqu'il existe encore beaucoup de possibilités comme par exemple le passage sur une carte graphique pour simuler plus de points, encore le passage en 3 dimensions ou simplement une optimisation de la parallélisation.

# 8.2 Impacts du projet

La résolution du problème à N-corps est extrêmement important dans des domaines tels que l'astronomie. Elle permet aux scientifiques de ces domaines de pouvoir lancer des simulations en testant différents paramètres afin de vérifier leurs résultats théoriques. Cela leur permet donc d'avoir une vision pratique sur des concepts et des objets qui ne peuvent pas être étudiés ni visualisés facilement ce qui permet de servir la recherche sur les galaxie, la matière noire ...

De plus, la partie optimisation a un fort impact sur la recherche dans ces domaines et donc sur la société mais aussi également sur l'environnement. En effet, la réduction des temps de calculs permet dans un premier temps d'élargir les possibilités ce qui permet donc d'avoir des simulations plus précises, plus conséquentes. Dans un deuxième temps, réduire les temps de calcul permet de réduire l'énergie dépensée et donc de diminuer la pollution lié à la production énergétique. Cela, se ressent évidemment plus sur des simulations de grande échelle lancées sur des super-calculateurs.

## 8.3 Bilans personnels

#### 8.3.1 Camille

Je pense que ce projet m'a beaucoup aidé en Informatique, notamment par l'apprentissage d'un tout nouveau langage (C++). J'ai beaucoup aimé le principe de l'algorithme de Barnes-Hut et avoir travaillé et réfléchi dessus a été très formateur. je pense avoir apporté des idées au groupe pour nos algorithmes, ainsi que des points de vue différents pour d'autres approches et une meilleure compréhension globale.

#### 8.3.2 Noah

Ce projet, à l'intersection de la physique, des mathématiques et de l'informatique, nous a permis de développer nos compétences techniques en C++, parallélisation et optimisation. L'interdisciplinarité m'a vraiment plu car cela nous a permis de nous intéresser à beaucoup de chose différentes. Cependant, le fait que la majeure partie du code était déjà fournie nous a contraint à étudier le code pendant une longue période et nous a confronté à des difficultés d'implémentation de certaines fonctions. Je pense avoir su contribuer au développement du projet en suggérant des idées adaptées aux difficultés rencontrées.

#### 8.3.3 Rudio

Au final, à travers ce projet, j'ai pu développer des connaissances dans différents domaines. Il m'a poussé à dépasser mes limites pour comprendre le fonctionnement du code qui était dans un langage que je ne maîtrisais pas et pour assimiler les aspects physiques et mathématiques du problème. Cela m'a donc permis de connaître les principaux aspects et concepts du C++ et de la programmation orientée objet mais aussi de la parallélisation multi-thread avec OpenMP. J'ai également pu améliorer mes connaissances en mécanique et en résolution numérique. Ainsi, malgré les difficultés rencontrées, j'ai vraiment apprécié le projet et son déroulement notamment grâce aux résultats que nous avons pu obtenir. De plus, le travail de groupe m'a plu étant donné que chaque membre du groupe s'est investi et a apprécié le projet. J'aurais cependant aimé pouvoir poussé le projet plus loin en explorant d'autres manières d'optimiser le programme.

#### 8.3.4 Elyas

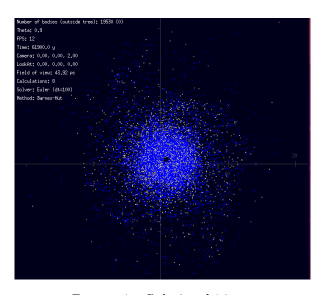
Le projet était exactement ce que j'espérais, le fait que nous avons procédé à la simulation d'objets célestes m'a permit d'apprendre plusieurs notions techniques (au niveau informatique) mais aussi scientifiques (les n corps). L'utilisation du C++ a été aussi très intéressante cependant je regrette qu'on n'ait pas exploité plus ce langage. Ce projet m'a aussi permis de voir que l'utilisation des mathématiques est un outil très important notamment pour l'amélioration des calculs avec la mise en place des différents intégrateurs.

# Annexes

# 1 Lien vers le repository Github

https://github.com/Rudiio/Projet-N-corps.git

# 2 Différentes simulations



 $Figure \ 1-Galaxie \ sph\'erique$ 

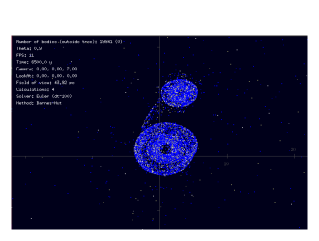


Figure 3 – 2 galaxies

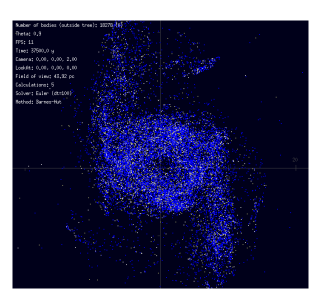


FIGURE 2 – Galaxie spirale

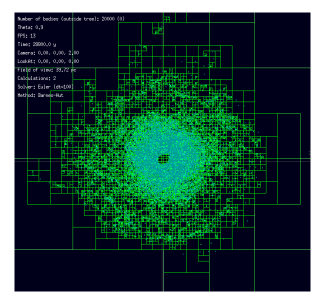


FIGURE 4 – Quadtree

# Bibliographie

- [1] Mancheron Alban. Une introduction à la programmation parallèle avec open mpi et openmp, 2018.
- [2] Josh Barnes and Piet Hut. A hierarchical o(n log n) force-calculation algorithm. Nature, 1986.
- [3] Leah Birch, Elizabeth Finn, and Karen Yu. The n-body problem. 2012.
- [4] Jalel Chergui and Pierre-François Lavallée. Openmp parallélisation multitâches pour machines à mémoire partagée, 2017.
- [5] Centre de Calcul de l'université de Bourgogne. Bases de la parallélisation multitâches : OpenMP (Open Multi-Processing). 2016.
- [6] Marion Dierickx et Stephen Portillo. N-body building, December 2013.
- [7] Gargne Fabien. Algorithme de barnes-hut pour le problème des n-body. 2005.
- [8] Laurent Garcin. Méthode d'euler et gravitation, 2016.
- [9] O. Marguin.  $C++: LES\ BASES$ . 2003/2004.
- [10] Philip Mocz. Create your own n-body simulation (with python), 2020.