Katalóg požiadaviek

Autori: Martin Šomodi, Tomáš Bakoš, Ondrej Husár, Filip Kováč

Zadávateľ: Mgr. Peter Čermák, PhD.

1. Úvod

1.1 Podstata dokumentu

Tento dokument popisuje požiadavky projektu Analýza spektroskopických dát.

1.2 Rozsah Systému

Projekt je dynamicky linkovaná knižnica (DLL), ktorá slúži na rátanie komplexných, neanalytických funkcií. Neobsahuje grafické užívateľské rozhranie.

1.3 Slovník pojmov

- **DLL** (angl. Dynamic Link Library) je skratka pre dynamicky spojenú knižnicu. Táto knižnica sa používa operačným systémom Windows.
- LabVIEW vývojové prostredie (nadstavba c++) určené na vizuálne programovanie.

1.4 Referencie

- [1] "Decay time integrals in neutral meson mixing and their efficient evaluation" Till Moritz Karbach, Gerhard Raven, Manuel Schiller (CERN Switzerland, NIKHEF The Netherlands)
- [2] "An isolated line-shape model to go beyond the Voigt profile in spectroscopic databases and radiative transfer codes" N.H. Ngo, D. Lisak, H. Tran, J.-M. Hartmann
- [3] "Efficient computation of some speed-dependent isolated line profiles" H. Tran, N.H. Ngo, J.-M. Hartmann

2. Všeobecný popis

2.1 Perspektíva projektu

Projekt bude súčasťou väčšieho celku, ktorý má za úlohu analyzovať spektroskopické dáta. Optická Spektroskopia je oblasť fyziky, zaoberajúca sa štúdiom elektromagnetického žiarenia emitovaného alebo pohlteného vzorkou. Získané informácie sa dajú použiť buť kvalitatívne (charakteristika vnútornej štruktúry vzorky, poprípade prostredia kde sa nachádza), alebo kvantitatívne (určenie koncentrácie známej vzorky)

2.2 Funkcie produktu

Náš softvér by mal byť schopný v optimálnom čase aplikovať rôzne transformácie na vstupné hodnoty – spektrá a modelovať ich tvar použitím funkcií opisujúcich žiarenie (absorpciu) vzoriek. Medzi tieto funkcie patria napríklad: Lorentzova, Gaussova, Voigtova alebo Hartmann–Tran

2.3 Charakteristika používateľov

Finálny produkt bude využívať oddelenie experimentálnej Fyziky FMFI UK. Z používateľského hľadiska bude produkt použiteľný iba pod vývojovým prostredím LabVIEW.

3. Špecifické požiadavky

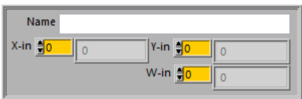
Požiadavky na systém sú rôzne súradnicové a krivkové transformácie vstupného spektra a výpočet modelu spektra.

3.0 Vstup - Výstup

3.0.1 Vstup

- Spectrum:
 - 3 vetkory (dim N of double precision) pre X, Y a neistotu Y (W)
 - o z Labview: štruktúra (cluster) obsahujúca X,Y,W a meno dát (string)

Data IN



- o do C++ ako "pointer to Handle"
- Parametre: M parametrov definujúcich transformácie (XT, YT) a Model (BL + PK + REF)
 - o Polia:
 - Param.strings: dim 3xM of string: charakterizujúce mená parametrov a ich vlastnosti (meno, model, nezávislé parametre)
 - Param.values: dim 3xM of double: charakterizujúce hodnoty parametrov (hodnota, neistota, škála pre GUI)
 - Func.names: dim 2xL of string (L je počet transformácií a funkcií modelu max 5: XT, YT, BL, PK, REF, ktoré treba vypočítať), prvý stĺpec obsahuje meno funkcie (XT, YT, BL, PK, REF), druhý mená "skupín=groups" vrámci danej funkcie zoradených do jedného stringu: Menno1@Meno2@...@MenoN
 - Func.par.adresses: 3xLxQ (Q je max počet skupín nachádzajúci sa niektorej z funkcií), prvý inde (page) definuje funkciu podľa poradia v poli Func.names následne každá skupina má jeden riadok, kde prvá hodnota hovorí koľko hodnôt je v danom riadku (adries poradie v Param.strings a Param.values), poradie adres parametrov je pevne definované pre každú funkciu-skupinu
 - o z Labview: štruktúra (cluster) obsahujúca

Data PAR in

Name					
	Param.strings				
‡ 0 ‡ 0					
₹U	Param.numbers		Func.names		
‡ 0 ≜ 0	0	‡ 0			
•,•		9 0	Func.Par.adresses		
Data.n	ames 🗐 💮		∮ 0 0		
Data_length 0 0					

3.0.2 Výstup

- Upravané spectrum {X_{out}, Y_{out}, W_{out}}_i
- Modelovacia funckcia {M}_i
- Výstupné parametre (vráti rovnaké parametre ako dostal na vstupe, s aktuálnymi hodnotami)

3.1 Transformácia X-ovej súradnice (Xout)

 $X_{out} = X_{Off} + X_{Scl}(X_{in})$

Kde:

X_{in} = vstupná súradnica

X_{off} = p₀ konštantná funkcia

 $X_{Scl} = SUM\{pi * (X_{in} - p_0)i\}$ polynomická funkcia kde p_0 reprezentuje fixný bod transformácie

3.2 Transformácia Y-ovej súradnice (Yout)

$$\mathbf{Y_{out}} = \mathbf{Y_{Off}}(\mathbf{Y_{in}}) + \mathbf{Y_{Typ}}\{\mathbf{Y_{Pol}}(\mathbf{Y_{in}}) + \mathbf{Y_{Trg}}(\mathbf{Y_{in}}) + \mathbf{Y_{Spl}}(\mathbf{Y_{in}})\}$$

Kde:

Y_{in} = vstupná premenná

 $\mathbf{Y}_{\mathsf{Off}} = \mathsf{SUM} \; (\mathsf{p}\text{-type}) \{ \mathsf{pi} \; * \; (\mathsf{Y}_{\mathsf{in}} \;) \mathsf{i} \} \; \mathsf{polynomick\'a} \; \mathsf{funkcia} \; \mathsf{definovan\'a} \; \mathsf{premennou} \; \mathsf{p}\text{-type}.$

Y_{Pol} = SUM (p-type){pi * (Y_{in})i} polynomická funkcia definovaná premennou p-type.

 $\mathbf{Y}_{\mathsf{Trg}} = \mathsf{TRIG} \; (\mathsf{t-type}) \{ \mathsf{pi}, \, \mathsf{pi+1}, \, \mathsf{pi+2}, \, \mathsf{Yin} \} \; \mathsf{trigonometrick\'a} \; \mathsf{funkcia} \; \mathsf{definovan\'a} \; \mathsf{premennou} \; \mathsf{p-type}.$

 Y_{spl} = 3DSPLINE{n x (pi, pi+1) Y_{in} } kubická krivka prechádzajúca cez body definované ako n párov (pi, pi+1)

 $\mathbf{Y}_{\mathsf{Typ}}$ funkcia ktorá definuje typ operácie ktorá ma byť vykonaná na sume Y_{Pol} , Y_{Trg} a Y_{Spl} (delenie, násobenie, atď.)

p-type, t-type definujú typ polynomickej/trigonometrickej funkcie.

3.3 Popis Modelu

3.3.1 Implementácia funkcií profilov spektrálnych čiar:

Table 1 Summary of line-profile models considered. *N* is the number of parameters required to characterize the line shape for a single isolated transition at a given temperature for a given pair of molecules.

Acronym	Profile name		Parameters		Mechanism		
	_	N		SD²	VC ²	Correlation	
DP	Doppler	1	Γ_{D}	No	No	No	
LP	Lorentz	2	Γ, Δ	No	No	No	
VP	Voigt	3	$\Gamma_{\rm D}$, Γ , Δ	No	No	No	
GP	Galatry		$\Gamma_{\rm p}, \Gamma, \Delta, \nu_{\rm vc}$	No	Soft	No	
RP	Rautian	4	$\Gamma_{\rm p}$, Γ , Δ , $\nu_{\rm vc}$	No	Hard	No	
NGP	Nelkin-Ghatak	4	$\Gamma_{\rm p}, \Gamma, \Delta, \nu_{\rm vc}$	No	Hard	No	
SDVP ^b	Speed-dependent Voigt		$\Gamma_{\rm p}, \Gamma_{\rm o}, \Delta_{\rm o}, \Gamma_{\rm s}, \Delta_{\rm s}$	Yes	No	No	
SDGPb	Speed-dependent Galatry	6		Yes	Soft	No	
SDNGPb	Speed-dependent Nelkin-Ghatak	6	$\Gamma_{\rm p}, \Gamma_{\rm o}, \Delta_{\rm o}, \Gamma_{\rm s}, \Delta_{\rm s}, \nu_{\rm vc}$	Yes	Hard	No	
SDRPb	Speed-dependent Rautian	6	Γ_{0} , Γ_{0} , Δ_{0} , Γ_{2} , Δ_{2} , ν_{VC}	Yes	Hard	No	
HTP	Hartmann-Tran		$\Gamma_{\rm p}, \Gamma_{\rm o}, \Delta_{\rm o}, \Gamma_{\rm o}, \Delta_{\rm o}, \nu_{\rm vc}, \eta$	Yes	Hard	Yes	
CSDaRSP ^b	Correlated SD asymmetric Rautian-Sobelman		$\Gamma_{\rm D}$, $\Gamma_{\rm O}$, $\Delta_{\rm O}$, $\Gamma_{\rm Z}$, $\Delta_{\rm Z}$, $\nu_{\rm VC}$, χ , η	Yes	Combination	Yes	
pCSDKSb	Partially correlated SD Keilson-Storer	8	$\Gamma_{\text{D}}, \Gamma_{\text{O}}, \Delta_{\text{O}}, \Gamma_{\text{2}}, \Delta_{\text{2}}, \nu_{\text{VC}}, \gamma_{\text{KS}}, \eta$	Yes	Combination	Yes	

 $See \ text \ for \ further \ details \ and \ citations. \ All \ profiles \ except \ the \ simple \ Lorentz \ profile \ include \ the \ Doppler \ broadening \ effect.$

^bParameters for these profiles are all given in the quadratic (q) form of the speed dependence; for hypergeometric models the expansion parameters Γ_0 and Γ_2 (or Δ_0 and Δ_2) are replaced by an amplitude factor and a parameter that is either p, the power-law exponent giving the dependence of the broadening on the relative speed, or q, which describes the power-law dependence of the intermolecular potential on the intermolecular distance.

Budeme implementovať nasledovné funkcie: Doppler, Lorentz, Voigt, Hartmann-Tran.

^aSD = speed-dependent; VC = velocity changes due to collisions.