Katalóg požiadaviek

Autori: Martina Bodišová, Tomáš Bordáč, Michal Chamula, Patrik Fašang

Zadávateľ: Mgr. Peter Čermák, PhD.

# 1. Úvod

## 1.1 Podstata dokumentu

Tento dokument popisuje požiadavky projektu Spracovanie 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.DynamicLinkLibrary) je skratka pre dynamicky spojenú knižnicu. Táto knižnica sa používa operačným systémom [Windows](https://sk.wikipedia.org/wiki/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 buď 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: 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.

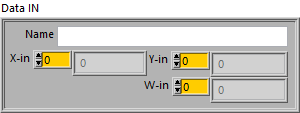
# 3. Špecifické požiadavky

Požiadavky na systém sú, implementovanie vybraných funkcií profilov spektrálnych čiar a interpolácia v referenčných dátach. Úprava funkcie na transformáciu Y-ovej osi v existujúcej knižnici a výstupu z knižnice do prostredia Labview pridaním výpočtu inverzniej funkcie k  Yout

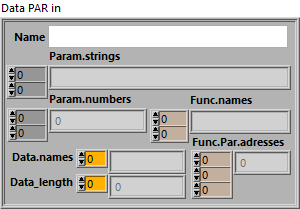
## 3.0 Vstup - Výstup

### 3.0.1 Vstup

* Spektrum:
  + 3 vektory (dim N of double precision) pre **X**, **Y** a neistotu **Y** (W)
  + z Labview: štruktúra (cluster) obsahujúca X,Y,W a meno dát (string)

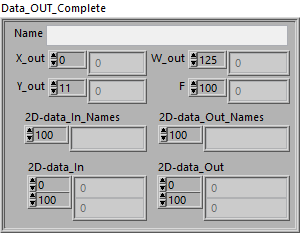


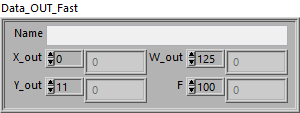
* + do C++ ako „pointer to Handle“
* Parametre: M parametrov definujúcich transformácie (XT, YT) a Model (BL + PK + RF+MC)
  + Polia:
    - **Param.strings**: dim 3xM of string: charakterizujúce mená parametrov a ich vlastnosti (meno, model, nezávislé parametre)
    - **Param.values**: dim 3xM of double: charakterizujúce hodnoty parametrov (hodnota, neistota, škála pre GUI)
    - **Func.names**: dim 2xL of string (L je počet transformácií a funkcií modelu – max 6: XT, YT, BL, PK, RF, MC, ktoré treba vypočítať), prvý stĺpec obsahuje meno funkcie (XT, YT, BL, PK, RF, MC), druhý mená „skupín=groups“ v rámci 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 adries parametrov je pevne definované pre každú funkciu-skupinu
    - **Data.names:** Mená vektorov predsimulovaných dát pre funkciu REF
    - **Data.length:** Zodpovedajúca dĺžka(počet bodov) pre vektory predsimulovaných dát (uložené v binárnom súbore na disku)
  + z Labview: štruktúra (cluster) obsahujúca



### 3.0.2 Výstup

* Upravené spektrum Xout , Yout , Wout
* Model spektra F a podskupiny funkcií Gf (DLL bude obsahovať dve funkcie, jednu-„rýchlu“, ktorá vypočíta len F a druhú-„kompletnú“, ktorá vypočíta okrem M aj podskupiny funkcií Gf, napríklad jednotlivé spektrálne čiary). Jednotlivé podskupiny funkcií sa delia na dva typy, podľa toho či sú definované na Xin alebo Xout. Výstupné štruktúry v Labview vyzerajú nasledovne:





* Výstupné parametre (vráti rovnaké parametre ako dostal na vstupe, s aktuálnymi hodnotami)

## 3.1 Transformácia X-ovej súradnice (XT)

**Xout** = XOff + XScl(Xin)

Kde:

**Xin**= vstupná súradnica

**XOff**= p0konštantná funkcia

**XScl**= polynomická funkcia kde p0 reprezentuje fixný bod transformácie

## 3.2 Transformácia Y-ovej súradnice (YT)

**Yout** = **YOff**(Xin) + **YScl**(Xin) \* **YTyp**{Yin, **YPol**(Xin) + **YTrg**(Xin) + **YSpl**(Xin)}

Kde:

* **Yin s**= vstupná premenná
* **YOff** = polynóm typu *p-type* s parametrami pi.
* **YScl**(Xin) = polynóm typu *p-type* s parametrami pi.
* **YPol** = polynóm typu *p-type* s parametrami pi.
* **YTrg** = TRIG(t-type){pi, pi+1, pi+2, Xin} trigonometrická funkcia typu *t-type* s parametrami p3i.
* **YSpl** = 3DSPLINE{n x (pi, pi+1) Xin} kubická krivka prechádzajúca cez body definované ako n párov (pi, pi+1)
* **YTyp** funkcia ktorá definuje typ operácie ktorá ma byť vykonaná na sume YPol, YTrg a YSpl (POL+TRG+SPL=I0; Y\_in\*I0, Y\_in/I0, 1-(Y\_in/I0), -ln(Y\_in/I0))
* **p-type** definuje typ polynomiálnej funkcie:
  + 0 = štandardný polynóm
  + 1 = Ledenrov polynóm 1ho rádu
  + 2 = Chebyshevov polynóm 1ho rádu
* **t-type** definuje typ trigonometrickej funkcie:
  + 0 = pi\*sin(2\*π\*pi+1 + pi+2)
  + 1 = pi\*cos(2\*π\*pi+1 + pi+2)

## 3.3 Popis Modelu

Model je konvolucia sumy troch „Funkcií“ (BL, PK a RF) a definovanej „Funkcie“ MC : M = MC ○ (BL+PK+RF)

### 3.3.1 Baseline (BL)

BL =BLPol(Xout) + BLTrg(Xout) + BLSpl(Xout)

Matematická definícia rovnaká ako pri YT (BL>Y)

### 3.3.2 Implementácia funkcií profilov spektrálnych čiar (PK):



Tabuľka niektorých kľúčových čiarových profilov zoradených podľa počtu parametrov. (Recommended isolated-line profile for representing high-resolution spectroscopic transitions - Jonathan Tennyson)

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

* Doppler:

FD(v - v0) = exp( -ln(2) ())

* Lorentz:

FL(v - v0) =

* Voigt:

Je konvolúciou Lorentz a Gauss profilu.

* HTP:

FHTP(v)= Re()

Kde A(ν) a B(ν) vieme určiť ako kombinácie funkcie pravdepodobnosti.

### 3.3.3Interpolácia v referenčných dátach (RF)

Funkcia interpoluje svoju hodnotu (v závislosti na Xout a parametri lambda) z vektorov vypočítaných pre pevné hodnoty Xout a lambda a uložených na disku (v binárnom súbore).