ALASCA — Architecture logicielles avancées pour les systèmes cyber-physiques autonomiques

© Jacques Malenfant

Master informatique, spécialité STL - UFR 919 Ingénierie

Sorbonne Université

Jacques.Malenfant@lip6.fr





Simulateurs DEVS

Modèles atomiques





Objectifs pédagogiques du cours 5

Simulateurs DFVS

- Comprendre les principales problématiques d'implantation des simulateurs.
- Comprendre les principales problématiques du passage à la simulation modulaire et temps réel voire répartie.
- Comprendre la mise en œuvre de la simulation par événements discrets selon DEVS proposant des modèles de simulation modulaires et un protocole d'exécution conjointe grâce à de la communication (événements) et à de la coordination.
- Introduire une (nouvelle) bibliothèque DEVS en Java.
- Apprendre à utiliser l'approche DEVS pour simuler un exemple concret de système de contrôle cyber-physique.





Simulateurs DEVS

0000000000000

Simulateurs et le standard DEVS

- Une nouvelle bibliothèque de simulation DEVS en Java
- 3 Création de modèles DEVS atomiques
- Assemblage et modèles DEVS couplés





De l'intérêt de la simulation modulaire

- Les logiciels de simulation ont longtemps été monolithiques, à exécution centralisée et séquentielle.
 - Les versions discrètes utilisent une unique horloge et une unique liste des événements à exécuter ce qui garantit une exécution dans l'ordre total de leurs occurrences.
 - Les versions continues intègrent simultanément toutes les équations différentielles ensemble, ce qui garantit la connaissance des toutes dernières valeurs de toutes les variables utilisées dans le calcul croisé des dérivées et des variables.
- Ces logiciels implantent des *modèles* monolithiques qui
 - deviennent vite complexes, donc difficiles à modifier et à réutiliser;
 - nécessitent rapidement des quantités de calcul très importantes et donc des simulations qu'on souhaiterait paralléliser et répartir.
- Pour ces raisons, des approches modulaires proposent :
 - des modèles composables plus faciles à définir et à réutiliser;
 - des moteurs de simulation indépendants des modèles pour passer facilement d'une modalité d'exécution à l'autre, par exemple pour la parallélisation et la répartition.



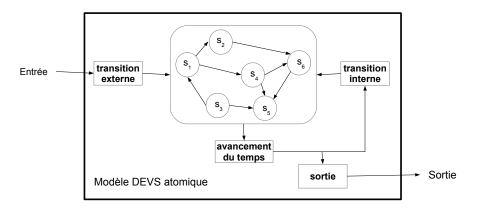
Modèles de simulation modulaire : DEVS

- En DEVS, l'approche modulaire décompose un modèle complet en modèles unitaires échangeant entre eux des événements dits externes.
- DEVS distingue deux types de modèles :
 - Les modèles atomiques jouent le rôle de simulateur d'une partie insécable du système à simuler;
 - ils sont autonomes sauf pour l'échange d'événements externes et
 - ils implantent l'algorithme de simulation grâce à quatre méthodes :
 - une donnant le délai jusqu'au prochain événement interne,
 - une produisant les événements externes avant chaque transition interne,
 - une exécutant les événements internes (transition interne),
 - une exécutant les événements externes reçus (transition externe).
 - Les modèles couplés composent des modèles atomiques ou couplés.
 - Ils définissent leurs interconnexions et les coordonnent pour les faire progresser conjointement dans la simulation suivant une horloge unique.
- La composition en DEVS est dîte fermée : le modèle couplé se présente aussi comme un modèle atomique ; en pratique, il propose lui-même l'interface d'un modèle atomique.



Simulateurs DEVS

0000000000000







Formalisation du protocole DEVS : modèles atomiques

$$M = \langle \mathbf{X}, \mathbf{Y}, \mathbf{S}, \delta_{int}, \delta_{ext}, \lambda, ta \rangle$$
 où :

- X est l'ensemble des événements d'entrée,
- Y l'ensemble des événements de sortie,
- S l'espace d'états (interne)

Le comportement interne du modèle est défini par les fonctions :

- $ta(s): \mathbf{S} \to \mathbb{R}^+$ d'avancement du temps disant dans combien de temps le modèle doit traiter son prochain événement interne ;
- $\delta_{int}(s)$: $\mathbf{S} \rightarrow \mathbf{S}$ de transition interne *i.e.*, traitement des événements internes ;
- λ(s): S → Y produit un événement en sortie (externe) lors de la transition depuis l'état s;

Et son comportement externe est défini par la fonction :

• $\delta_{ext}(s,e,x): \mathbf{S} \times \mathbb{R}^+ \times \mathbf{X} \to \mathbf{S}$ de transition externe appelée lorsque ta(s) > e (temps écoulé depuis le dernier événement) pour produire un nouvel état s' par traitement des événements externes venant d'être reçus.



 La simulation d'un modèle atomique isolé suit l'algorithme basique où le moteur de simulation avance d'un instant d'occurrence d'événements au suivant jusqu'à ce que l'horloge de simulation atteigne la fin de cette dernière :

Modèles atomiques

```
 \begin{array}{lll} \textbf{Data:} & T \text{, dur\'ee totale de la simulation} \\ \textbf{Data:} & t \text{, horloge de simulation} \\ \textbf{1} & \text{initialiser } s \leftarrow s_{\textit{init}} \text{ et } t \leftarrow \textit{ta}(s); \\ \textbf{2} & \textbf{while } t < T \text{ do} \\ \textbf{3} & y \leftarrow \lambda(s); \\ \textbf{4} & \textbf{if } y \neq 0 \text{ then \'emettre } y; \\ \textbf{5} & s \leftarrow \delta_{\textit{int}}(s); \\ \textbf{6} & t \leftarrow t + \textit{ta}(s) \\ \end{array}
```

Lorsque le modèle est isolé, il peut émettre des événements y
 (ligne 4) mais ceux-ci ne seront pas pris en compte puisqu'il n'y a
 pas de modèles pour les recevoir.

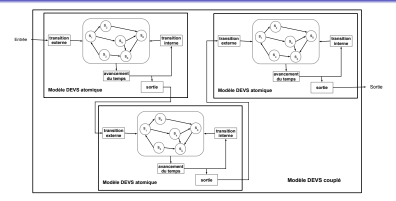


7 end



Modèle DEVS couplé

Simulateurs DEVS



- La coordination des sous-modèles se réalise en donnant à tour de rôle le contrôle à celui qui doit exécuter sa prochaine transition interne ou externe en boucle jusqu'à la fin de la simulation.
- Il s'agit de garantir que toutes les horloges de sous-modèles soient (suffisamment) synchronisées pour que l'ordre d'exécution des événements soit globalement respecté.



$$C = (X_{self}, Y_{self}, D, \{M_i\}, \{I_i\}, \{Z_{i,j}\}, select)$$
 où :

- X_{self} , Y_{self} : ensembles d'événements d'entrée et de sortie de C;
- M_i est un sous-modèle avec $i \in D$ où $M_i = \langle \mathbf{X}_i, \mathbf{Y}_i, \mathbf{S}_i, \delta_{int}^i, \delta_{ext}^i, \lambda_i, ta_i \rangle$;
- $I_i \mid i \in D \cup self$: ensemble des indices des modèles influencés par M_i i.e., recevant les événements émis par M_i ; notez que $\forall i \in D \cup \{self\}, I_i \subseteq D \cup \{self\} \text{ et } \forall i \in D \cup \{self\}, i \notin I_i;$
- $Z_{i,j} \mid i \in D \cup \{self\}, j \in I_i$: fonctions de traduction des événements exportés par le modèle i en événements importés par j; notez que $Z_{i,j}: Y_i \to X_i, Z_{self,j}: X_{self} \to X_i$ et $Z_{i.self}: Y_i \rightarrow Y_{self};$
- select : $2^D \rightarrow D$: fonction de sélection du sous-modèle qui doit s'exécuter lorsque plusieurs possèdent le même délai jusqu'à l'exécution de leur prochain évenement interne.





Simulation à modèles couplés : moteur atomique coordonné

- Avec les modèles couplés, il faut assurer la coordination entre modèles atomiques pour les faire avancer tour à tour.
- Pour cela, l'algorithme des modèles atomiques est adapté et étendu pour interagir par messages (χ, μ, τ) avec son parent, où :

```
\chi \in \mathbf{X} \cup \mathbf{Y} \cup \{done, *\}
                               un événement ou un signal de coordination
\mu \in D \cup \{self\}
                               l'indice du modèle émetteur du message
\tau \in [0, \infty[
                               instant en temps simulé à interpréter selon le message
```

Variables locales

Data : t_L , instant (en temps simulé) du dernier évenement simulé **Data :** t_N , instant (en temps simulé) du prochain évenement à simuler

Transition interne

```
Input (*, p, t) i.e., avancer au temps t;
y \leftarrow \lambda_{self}(s);
if y \neq \emptyset then (y, self, t) \rightarrow p;
s \leftarrow \delta_{int}^{self}(s);
t_l \leftarrow t; t_N \leftarrow t_l + ta_{self}(s);
(done, self, t_N) \rightarrow p
```

Transition externe

```
Input (x, p, t) i.e., exécuter x au temps t;
e \leftarrow t - t_l:
s \leftarrow \delta_{ext}^{self}(s, e, x):
t_{i} \leftarrow t:
t_N \leftarrow t_l + ta_{self}(s):
(done, self, t_N) \rightarrow p
```





Simulation à modèles couplés : moteur de coordination

Variables locales

Data : in, indice du sous-modèle à exécuter immédiatement

Simulateurs DEVS

Data: active, ensemble des indices de sous-modèles exécutant des événements

à l'étape courante

Data: parent, parent du modèle

Transition interne d'un sous-modèle

```
Input (*, p, t) i.e., avancer au temps t;
(*, self, t) \rightarrow i_n
```

where $i_n = select(\{i \in D | M_i.t_n = t\});$

 $active \leftarrow active \cup \{i_n\}$

Transition externe entre sous-modèles

```
Input (y, c, t) i.e., exécuter y au temps t;
for i \in I_c \setminus \{self\} do
       (Z_{c,i}(y), self, t) \rightarrow i;
       active \leftarrow active \cup \{i\};
end
if self \in I_c then
```

 $(Z_{c,self}(v),self,t) \rightarrow parent$;

Algorithme principal (main)

Modèles atomiques

initialiser les modèles et $t \leftarrow t_N$ du modèle racine;

while $t \leq T$ do

 $(*, main, t) \rightarrow racine;$ wait for (done, racine, t_N);

 $t \leftarrow t_N$

end

Transition externe vers sous-modèles

```
Input (x, p, t) i.e., exécuter x au temps t;
for i \in I_{self} do
       (Z_{self,i}(x), self, t) \rightarrow i;
       active \leftarrow active \cup \{i\};
```

end

Terminaison des sous-modèles

```
Input (done, c, t);
active \leftarrow active \setminus \{c\};
if active = \emptyset then
       t_l \leftarrow t;
```

```
t_N \leftarrow min\{M_i.t_N | i \in D\};
(done, self, t_N) \rightarrow parent
```

end



Moteurs de simulation DEVS

- En DEVS, les algorithmes précédents sont implantés par des moteurs de simulation.
 - En fait, un moteur de simulation implante un algorithme de simulation, dont ceux présentés aux transparents précédents ne sont qu'une des possibilités.

Modèles atomiques

- DEVS peut exécuter conjointement des moteurs ayant des algorithmes différents selon leur type de modèle (discret simple ou à ordonnancement d'événements, etc.).
- Par contre, le mode de gestion du temps doit être partagé entre l'ensemble des moteurs (en temps simulé ou en temps réel).
- Lorsque des moteurs d'algorithmes différents sont utilisés conjointement, le protocole DEVS permet à un modèle couplé de coordonner des modèles de types différents via l'activation de leur moteurs hétérogènes.
 - Les algorithmes classiques des transparents précédents gèrent l'horloge de simulation en temps simulé de manière centralisée, passant la main à chaque modèle atomique à tour de rôle.





Simulation DEVS en temps réel

- Différents algorithmes possibles, dont les algorithmes décentralisés où :
 - les modèles atomiques ordonnancent comme tâches temps réel l'exécution de leurs transitions internes et externes.
 - La coordination explicite disparaît au profit d'une coordination dirigée par le temps et les modèles atomiques échangent directement les événements externes.
- Une transition interne se réalise par une tâche qui exécute la transition δ_{int} puis ordonnance la suivante au besoin.
- La réception d'un événement externe ordonnance une tâche immédiate exécutant δ_{ext} , annulant l'éventuelle transition interne précédemment ordonnancée pour en ordonnancer une nouvelle.
- À partir de l'arborescence des modèles, une architecture à plat est produite où un seul modèle couplé $G = (D, \{M_i\}, \{I_i\}, \{Z_{i,i}\})$ a pour sous-modèles tous les modèles atomiques de l'arborescence initiale, i.e. :
 - les M_i sont obtenus en renumérotant tous les modèles atomiques;
 - les li sont ajustés selon la renumérotation :
 - les $Z_{i,i}$ sont obtenues en ajustant en selon la renumérotation et en composant les chaînes de fonctions de traduction de l'arborescence initiale?



Algorithmes de simulation temps réel

Variable globale

Data: T, fin de la simulation

Simulateurs DEVS

en temps simulé

Algorithme principal

 $t \leftarrow$ temps simulé de départ;

for
$$i \in D$$
 do

$$(*, main, t) \rightarrow i$$

end

Transition interne

$$y \leftarrow \lambda(s)$$
; if $y \neq \emptyset$ then

for $i \in I_{colf}$ do

$$| (Z_{self,i}(y), self, t) \rightarrow i$$
 end

end

$$s \leftarrow \delta_{int}^{i}(s);$$

$$t_L \leftarrow t$$
; $t_N \leftarrow t_L + ta(s)$;

if $t_N < T$ then

ordonnancer la prochaine transition interne à t_{N}

end

Variables locales

Data : t₁ . instant (en temps simulé) du dernier évenement simulé

Modèles atomiques

Data : t_N, instant (en temps simulé) du prochain évenement à simuler

Initialisation

Input (*, from, t);

initialiser s:

 $t_l \leftarrow t$; $t_N \leftarrow t_l + ta(s)$;

if $t_N < T$ then ordonnancer la première transition interne à t_N ;

Réception d'événement externe

Input (x, from, t) *i.e.*, exécuter x au temps t;

ordonnancer la transition externe sur x à t

Transition externe

Input x;

if une transition interne est ordonnancée then

annuler cette transition interne

end

 $s \leftarrow \delta_{\text{ext}}^{i}(s, t - t_{l}, x);$

 $t_i \leftarrow t : t_N \leftarrow t_i + ta(s)$:

if $t_N < T$ then

ordonnancer la prochaine transition interne à t_N end



Moteurs de simulation temps réel

- Rappel: alignement des horloges sur le temps physique donc progression au rythme du passage du temps physique.
- Stratégie basique pour implanter une simulation temps réel à l'aide des algorithmes donnés au transparent précédent :
 - Utiliser l'horloge de l'ordinateur comme horloge de simulation.
 - Utiliser l'ordonnanceur du système d'exploitation pour réaliser l'ordonnancement des tâches de simulation.
- Deux limites de cette stratégie :
 - La première est que l'ordonnanceur de base d'un système d'exploitation ne peut prendre en compte l'ordre d'exécution des événements se produisant au même moment selon ce qui est voulu par la simulation.
 - La seconde est la précision de l'ordonnancement qui n'est pas très fine dans un système d'exploitation standard ($\approx 10^{-3}$ s), ce qui peut nécessiter de passer à un système d'exploitation temps réel qui offre une bien meilleure précision ($\le 10^{-6}$ s).



Plan

Simulateurs DEVS

- 2 Une nouvelle bibliothèque de simulation DEVS en Java



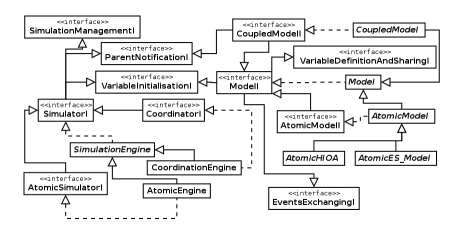


DEVS en Java

- Des implantations de DEVS en Java ont déjà été réalisées, mais pas dans l'optique d'une intégration étroite dans le développement des systèmes cyber-physiques et ses composants.
- Notre idée, dans ses grandes lignes, consiste :
 - à implanter un framework DEVS avec différentes formes de modèles, de moteurs et de protocoles de simulation et coordination;
 - à étendre DEVS lorsque nécessaire pour intégrer les notions des HIOA/TIOA comme le partage de variables continues;
 - puis pour chaque application :
 - implanter chaque modèle atomique, ses méthodes de simulation, ses événements en entrée et en sortie, de même que les variables continues pour les HIOA;
 - implanter chaque modèle couplé (principalement pour construire les rapports de simulation);
 - décrire l'architecture complète à partir des descriptions des sous-modèles et de leurs inter-relations, puis générer le simulateur exécutable en assemblant les modèles (instanciés et interconnectés) par construction 4 日 5 4 周 5 4 3 5 4 3 5 6 algorithmique.



Hiérarchie (partielle) des principales interfaces et classes







Simulateurs DEVS

ModelI: informations et comportements communs à tous les modèles.

moderr . Informations et comportements communs à tous les modeles

VariableInitialisationI: comportements associés à l'initialisation des variables entre modèles.

AtomicModelI: informations et comportements communs aux modèles atomiques.

EventsExchangingI: méthodes permettant d'échanger des événements entre modèles atomiques.

CoupledModelI: informations et comportements communs aux modèles couplés.

VariableDefinitionAndSharingI: comportements associés au partage des variables entre modèles HIOA.

ParentNotificationI: comportements des modèles couplés ou de leurs moteurs permettant aux sous-modèles de notifier leur parent de leur statut (attente d'exécution d'événements externes, etc.).





Model: implante les comportements communs à tous les modèles.

CoupledModel: implante les comportements communs aux modèles couplés, dont le protocole DEVS : les modèles couplés des utilisateurs en héritent pour définir leur rapport de simulation.

AtomicModel: implante les comportements communs aux modèles atomiques. dont le protocole DEVS; les modèles atomiques des utilisateurs en héritent directement.

AtomicHIOA: implante les comportements communs aux modèles atomiques de type HIOA qui possèdent des variables continues.

AtomicES Model: implante un type de modèles atomiques fonctionnant selon la vision « ordonnancement des événements » ; les modèles atomiques des utilisateurs ayant ce fonctionnement en héritent directement.



Simulateurs DEVS



Description des interfaces et des classes des simulateurs

SimulatorI: comportements communs à tous les moteurs de simulation.

SimulationManagementI: comportements associés à la création des simulateurs exécutables et à la gestion des campagnes de simulation.

CoordinatorI: comportements spécifiques aux moteurs de simulation des modèles couplés.

SimulationEngine: implante les comportements communs à tous les moteurs de simulation.

CoordinationEngine: implante les comportements communs spécifiques aux moteurs de simulation des modèles couplés standards DEVS.

AtomicSimulatorI: comportements spécifiques aux moteurs de simulation de modèles atomiques.

AtomicEngine: implante les comportements spécifiques aux moteurs de simulation des modèles atomiques standards DEVS.



Simulateurs DEVS



Autres éléments d'une architecture de simulation DEVS

Temps, durée de simulation : gérés par des objets explicites connaissant leur unité de temps (classes Time et Duration), mais pour l'instant une architecture de simulation utilise une unique unité de temps.

Evénements: Event implante les comportements communs à tous les événements : les événements utilisateurs des modèles DEVS standards en héritent directement. Sa sous-classe ES_Event joue le même rôle pour les modèles à « ordonnancement des événements ».

Valeurs des variables continues : les valeurs des variables continues sont conservées dans des objets spécifiques (classe Value et ses sous-classes) pour les partager par référence entre modèles et l'ajout de services (historisation des valeurs, interpolation, etc.).

Rapports de simulation : pour automatiser la collecte de résultats, les modèles peuvent définir des rapports à la fin de chaque exécution (SimulationReport I et classes prédéfinies).

Trace et journalisation : outils fournis par la bibliothèque pour tracer et journaliser les actions en vue de déverminage, et pour tracer des courbes d'évolution pour les variables continues.

Architecture de simulation : ce sera vu un peu plus loin...





Modèles atomiques

Simulateurs DEVS

- Création de modèles DEVS atomiques





Classes de modèles atomiques basiques

- Créer un modèle atomique consiste à définir une sous-classe concrète d'une des classes abstraites fournies dans la bibliothèque choisie en fonction du type de modèle.
- La classe concrète définit des implantations pour les méthodes déclarées dans les interfaces dont le contenu dépend du comportement particulier du modèle utilisateur.
- Pour toutes celles héritant d'AtomicModel, on doit définir :
 - timeAdvance et output (ta et λ du protocole DEVS);
 - userDefinedInternalTransition (δ_{int}) pour l'exécution des différents types d'événements internes :
 - userDefinedExternalTransition (δ_{ext}) pour l'exécution des différents types d'événements externes.
- La documentation de la bibliothèque présente les autres méthodes et les variables accessibles dans les classes abstraites et qui peuvent être utilisées ainsi que les relations entre les valeurs importantes (comme le temps simulé lors de l'exécution d'un événement).





Exemple: TicModel |

Simulateurs DEVS

• L'événement TicEvent :

ret.add(new TicEvent(t)); return ret;

```
// superclasse de tout types d'événements
   public class TicEvent extends Event {
     private static final long serialVersionUID = 1L;
                                                         // événements sérialisables
     public TicEvent (Time timeOfOccurrence) {
       super(timeOfOccurrence, null);
                                                         // pas de contenu pour ces événements
Le modèle TicModel:
   @ModelExternalEvents(exported = {TicEvent.class})
                                                         // annotation ou ajout par programmation
   public class TicModel extends AtomicModel (
     public static double STANDARD DELAY = 60.0;
                                                         // délai standard entre tics
     protected Duration delay;
                                                         // délai sous forme de Duration
     public TicModel (String uri,
                                                         // URI du modèle
                     TimeUnit tu.
                                                         // unité de temps (millisecondes, heures, ...)
                                                         // moteur de simulation associé
                     SimulatorI engine
                    ) throws Exception (
       super (uri, tu, engine);
       this.delay = new Duration(STANDARD DELAY, tu);
     @Override public Duration timeAdvance() { return this.delay; }
     @Override public Vector<EventI> output() {
       Vector<EventT> ret = new Vector<EventT>():
       // la mise à jour de l'horloge se fait après, dans internalTransition
       Time t = this.getCurrentStateTime().add(this.getNextTimeAdvance());
```

Modèles atomiques

000000000



Simulateurs DEVS

Exemple: TicModel II

Utilisation (hors architecture de simulation vue plus loin) :

Programme principal

```
// cas d'un modèle atomique solitaire
public class TestTicModel
 public static void main(String[] args) {
   try {
     // création du moteur de simulation
     AtomicEngine e = new AtomicEngine();
     // création du modèle avec e comme moteur
     new TicModel("TicModel", TimeUnit.SECONDS, e);
     // lancement d'une simulation de 620 secondes
     e.doStandAloneSimulation(0.0, 620.0);
    } catch (Exception e) {
     throw new RuntimeException(e);
```

Trace des événements émis et des transitions internes exécutées¹

Modèles atomiques

000000000

```
1571673680575|TicModel|output TicEvent(60.0)
1571673680576|TicModel|at internal transition 60.0 60.0
1571673680576|TicModel|output TicEvent(120.0)
1571673680576|TicModellat internal transition 120.0 60.0
1571673680576|TicModel|output TicEvent(180.0)
1571673680576|TicModel|at internal transition 180.0 60.0
1571673680576|TicModel|output TicEvent(240.0)
1571673680576|TicModel|at internal transition 240.0 60.0
1571673680576|TicModel|output TicEvent(300.0)
1571673680577|TicModel|at internal transition 300.0 60.0
1571673680577|TicModel|output TicEvent(360.0)
1571673680577|TicModel|at internal transition 360.0 60.0
1571673680577|TicModel|output TicEvent(420.0)
1571673680577|TicModel|at internal transition 420.0 60.0
1571673680577 | TicModel | output TicEvent (480.0)
1571673680577|TicModel|at internal transition 480.0 60.0
1571673680577|TicModel|output TicEvent(540.0)
1571673680577|TicModel|at internal transition 540.0 60.0
1571673680577|TicModel|output TicEvent(600.0)
1571673680577|TicModel|at internal transition 600.0 60.0
```

¹ avec des instructions de trace qui n'apparaissent pas dans le code du transparent précédent.





Exécution individuelle des modèles atomiques

- Un modèle atomique doit être associé à un moteur de simulation atomique pour être exécuté.
 - Attention, tout modèle atomique n'est pas nécessairement exécutable en isolation s'il dépend d'autres modèles.
 - Un tel modèle peut importer et exporter événements ou variables, à condition d'avoir une logique d'exécution qui peut s'en passer.
 - Quand dans un assemblage une importation ou une exportation n'est pas connectée à un autre modèle, elle est simplement ignorée dans l'exécution correspondante.
- La bibliothèque fournit des moteurs de simulation adaptés aux différents types de modèles atomiques.
 - Par exemple, pour les modèles basiques comme TicModel, on utilise le moteur AtomicEngine.
- Un moteur de simulation propose une méthode doStandAlone-Simulation permettant d'exécuter une simulation avec un instant simulé initial et une durée simulée fixée.



Exemple: wifi, partie bande passante

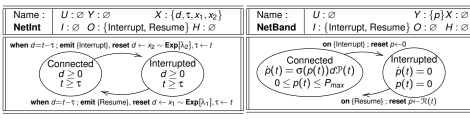
- Rappel (cours 3) : quatre modèles atomiques :
 - NetInt : modèle à « ordonnancement d'événements » générant alternativement des événement d'interruption puis de reprise selon des lois de probabilités prédéfinies.
 - NetBand : modèle HIOA produisant une variable bande passante continue et consommant les événements d'interruption et de reprise pour mettre à zéro puis reprendre l'évolution continue.
 - TicModel: modèle basique générant des événements TicEvent à intervalle régulier prédéterminé (déjà présenté mais en plus générique).
 - Sensor : modèle HIOA important la variable bande passante et les événements TicEvent pour produire des événements lectures à chaque fois qu'il reçoit un TicEvent.
- Le modèle couplé WiFiModel est obtenu de la composition des quatre précédents; il est un TIOA qui émet les événements lecture de bande passante. Il sera couvert à la section suivante.

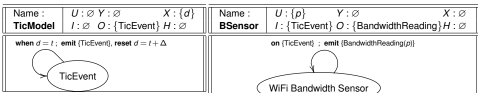




Modèles atomiques pour la bande passante WiFi

 Modèles HIOA (du cours 3) obtenus d'une phase de spécification (formelle) à traduire en modèles de simulation DEVS :





Modèle NetInt

- Idée : générer une séquence d'événements d'interruption puis de reprise avec des durées aléatoires entre eux.
- Modèle à ordonnancement d'événements où chaque événement engendre le prochain à déclencher.
- Classe WiFiDisconnectionModel. Notez:
 - les annotations de la classe donnant les événements exportés ;
 - la classe hérite de AtomicES_Model;
 - la définition du rapport de simulation, son contenu et le code inclus dans la classe pour l'engendrer;
 - la définition explicite des états du modèle par type énumération;
 - la définition des paramètres d'exécution explicites (densités de probabilités) et leur initialisation;
 - l'utilisation des générateurs de nombre aléatoires de common-math;
 - l'utilisation de la méthode héritée scheduleEvent pour ajouter les événements à l'ordonnancement.





Modèle **NetBand**

- Il s'agit d'un modèle HIOA exportant une variable bandwidth en utilisant une équation différentielle stochastique.
- Classe WiFiBandwidthModel. Notez:
 - les annotations de la classe donnant les événements importés et la variable exportée;
 - la définition du rapport de simulation;
 - la définition explicite des états du modèle par type énumération;
 - la définition des paramètres d'exécution explicites (densités de probabilités) et leur initialisation;
 - la définition de la variable du modèle bandwidth exportée, son annotation et son initialisation statique;
 - l'intégration de l'équation différentielle stochastique en utilisant des générateurs de nombre aléatoires de common-math;
 - le calcul en avance de la prochaine valeur de bande passante pour assurer qu'on ne déborde pas du maximum ni sous 0;
 - le traitement des événements importés pour basculer d'un état à l'autre et tenir à jour la variable continue.



- Idée : le modèle HIOA importe la variable bandwidth d'un modèle de bande passante et un événement TicEvent puis produit un événement BandwidthReading portant la valeur instantanée de bandwidth à chaque réception de TicEvent.
- Classe WiFiBandwidthSensorModel. Notez:
 - les annotations donnant événements importé et exporté ainsi que la variable importée :
 - la classe hérite de AtomicHIOA:
 - la définition du rapport de simulation :
 - la définition de la variable bandwidth importée, son annotation mais absence d'initialisation laissée à la composition;
 - le traitement des événements importés pour déclencher l'émission de l'événement exporté;
 - la méthode output émettant les événements exportés.





Modèles atomiques

Plan

Simulateurs DEVS

- Assemblage et modèles DEVS couplés





La classe CoupledModel |

- C'est la classe abstraite permettant de créer tous les types de modèles couplés actuellement possibles dans la bibliothèque.
- Pour les modèles couplés n'ayant que des sous-modèles à événements discrets, on instancie un modèle couplé en fournissant :
 - son URI, son unité de temps simulé et son moteur de simulation :
 - un tableau de ses sous-modèles (de taille supérieure à 1);
 - trois ensembles de correspondances (maps) définissant :
 - la relation entre événements importés par le modèle couplé et ses sous-modèles les important:
 - la relation entre les événements exportés par les sous-modèles et leur ré-exportation par le modèle couplé;
 - les connexions entre événements exportés par des sous-modèles et importés par d'autres.

Sachant qu'à chaque fois les événements peuvent ne pas être identiques mais nécessiter une traduction.

 Pour les modèles couplés ayant des sous-modèles possédant des variables continues s'ajoutent :



La classe CoupledModel II

Simulateurs DFVS

- trois autres ensembles de correspondances (maps) définissant :
 - 🚺 la relation entre les variables importées par le modèle couplé qui sont importées par leurs sous-modèles;
 - la relation entre les variables exportées par le modèle couplé qui sont exportées par leurs sous-modèles :
 - les connexions entre les variables exportées par des sous-modèles qui sont importées par d'autres sous-modèles.

Sachant qu'à chaque fois les noms des variables et leurs types (modulo leur conformité) peuvent ne pas être identiques et nécessiter des traductions

• Il aurait été en théorie possible d'avoir une classe de modèles couplés hybrides héritant d'une classe de modèles couplés discrets, mais nous avons choisi par simplicité de ne proposer qu'une seule classe directement capable de traiter des sous-modèles de types homogènes ou hétérogènes.





Pourquoi définir des modèles couplés spécifiques

- Le rôle des modèles couplés est essentiellement de réaliser la composition/connexion puis la cordination de leurs sous-modèles.
- Les algorithmes de coordination sont entièrement implantés par la bibliothèque.
- Il ne devrait donc pas être nécessaire de définir des sous-classes de modèles couplés spécifiques à un problème mais simplement instancier la classe prédéfinie CoupledModel.
 - La bibliothèque prévoit tout de même cette définition pour gérer la création des rapports de simulation du modèle couplé à partir des rapports de simulation de ses sous-modèles.
 - Donc, assez souvent, les classes de modèles couplés de l'utilisateur se bornent à définir une classe pour leur rapport de simulation et implantent la méthode getFinalReport pour créer et retourner leur instance de rapport à partir des rapports des sous-modèles.





 L'assemblage des modèles est le processus par lequel les modèles de simulation vont être instanciés et inerconnectés pour ensuite pouvoir être exécutés.

Modèles atomiques

- Comme déjà indiqué, la bibliothèque permet de décrire une architecture de simulation et cette description va ensuite être parcourue algorithmiquement pour instancier et connecter les modèles.
- La description d'une architecture désigne les classes à utiliser pour instancier les modèles et les paramètres à passer à leurs constructeurs lors de l'instantiation.
- Elle utilise :
 - des descripteurs de modèles atomiques;
 - des descripteurs de modèles couplés.
- En fait, il s'agit d'une forme de DSL d'assemblage, mais dont les programmes sont représentés par des arbres de syntaxe abstraite, sans syntaxe concrète.

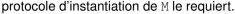


Un descripteur de modèle atomique contient toute l'information nécessaire pour instancier le modèle; il fournit une méthode

- La méthode create prend les paramètres suivants :
 - modelClass: pour un modèle décrit par une classe M, l'instance de Class<M> i.e., M.class;
 - modelURI: l'URI du modèle à créer;

create qui va réaliser cette instantiation.

- simulatedTimeUnit : l'unité de temps de l'horloge de
 - simulation du modèle;
- amFactory: une « fabrique » pour instantier le modèle si le







Exemple

• Création d'un descripteur possible du modèle TicModel :

```
AtomicModelDescriptor.create(
    TicModel.class, // l'instance de Class<TicModel>
    TicModel.URI, // Une URI possible (attention à l'unicité...)
    TimeUnit.SECONDS, // unité de temps de l'horloge
    null) // pas de fabrique donc la fabrique standard fournie
```

- Cette méthode create s'appuie également sur le fait que les événements importés et exportés sont donnés par l'annotation sur la classe définissant le modèle atomique, ici TicModel.
- Pour l'utilisation de fabriques spécifiques, il faut se reporter à la documentation de la bibliothèque pour voir comment faire.





Descripteur de modèles couplés I

- Les descripteurs de modèles couplés sont créés directement par instantiation de la classe de descripteur.
- Outre l'ensemble des URIs de sous-modèles qui vont permettre de faire le lien avec les descripteurs de ces derniers dans l'architecture, on doit fournir les relations d'importation/exportation.
- Pour les événements, il y a trois relations à définir.
 - Les relations entre événement importés par le modèle couplé et ceux des sous-modèles auxquels ils sont passés.
 - Par exemple, l'événement InterruptionEvent émis par le modèle WiFiModel et reçu par le modèle PC est retransmis à son sous-modèle PCStateModel:



Simulateurs DEVS

- Les relations entre les événements exportés par des sousmodèles et ceux qui sont ré-exportés par le modèle couplé :
 - Par exemple, l'événement InterruptionEvent exporté par WiFiModel qui est en fait ré-exporté depuis le sous-modèle WiFiDisconnectionModel:

Modèles atomiques

- Les connexions entre sous-modèles exportant et important des événements.
 - Par exemple, les événements passés entre le modèle de déconnexion et la modèle de bande passante WiFi:



Simulateurs DEVS DEVS en Java Modèles atomiques

Descripteur de modèles couplés III

- Pour les variables, il y a similairement trois relations à définir.
 - Les relations entre variables importées par le modèle couplé et passées aux sous-modèles.
 - Les relations entre les variables exportées par des sous-modèles et ré-exportées par le modèle couplé.
 - Les connexions entre des variables exportées par des sousmodèles et des variables importées par d'autres sous-modèles.
 - Par exemple, la variable bandwidth entre le modèle de bande passante et le modèle senseur :





Assemblage

Exemple: le modèle WiFiModel

Simulateurs DEVS

 Une fois l'ensemble des relations d'événements et de variables exportées et importées définies, on crée le descripteur du modèle couplé par simple instantiation :

```
new CoupledHIOA_Descriptor(
 WiFiModel.class, // classe de modèle couplé à instancier
                    // URI du modèle à créer
 WiFiModel.URT.
 submodels .
                    // ensemble des URIs des sous-modèles
                    // événements importés par le modèle couplé
  imported,
                    // événements re-exportés par le modèle couplé
 reexported,
 connections.
                    // événements exportés et importés par des sous-modèles
                    // pas de fabrique, donc la fabrique standard
 null.
 null.
                    // pas de variable importée par le modèle couplé
                    // pas de variable exportée par le modèle couplé
 null.
 bindings)
                    // variables exportées et importées par des sous-modèles
```





Une architecture et son instantiation

- Une architecture complète est créée à partir des informations suivantes:
 - L'URI du modèle couplé qui se trouve à sa racine.
 - Un ensemble de correspondances entre URI de modèles atomiques et leurs descripteurs.
 - Un ensemble de correspondances entre URI de modèles couplés et leurs descripteurs.
 - L'unité de temps commune (pour le moment) à tous les modèles de l'architecture.
- Pour instancier cette architecture algorithmiquement, il faut exécuter la méthode constructSimulator, ce qui parcourt tous les descripteurs, crée et interconnecte les sous-modèles puis retourne une référence sur le moteur de simulation attaché au modèle à la racine de l'architecture.





Exemple: architecture MolèNE

Simulateurs DEVS

 Création de l'architecture, son instantiation puis lancement d'une exécution d'une simulation :

Modèles atomiques

```
ArchitectureT architecture =
  new Architecture (
   MoleneModel.URI,
                            // IIRI du modèle à la racine de l'architecture
   atomicModelDescriptors, // map URI -> descripteurs de modèles atomiques
   coupledModelDescriptors, // map URI -> descripteurs de modèles couplés
   TimeUnit.SECONDS) ;
                             // unité de temps des horloges de simulation
SimulationEngine se = architecture.constructSimulator();
se.doStandAloneSimulation(0.0, 5000.0);
```

 La documentation de la bibliothèque et les exemples montrent aussi l'utilisation du protocole de passage de paramètres d'exécution avec la méthode setSimulationRunParameters, ce qui permet de programmer des campagnes de simulations automatiques.





Récapitulons...

- Les moteurs de simulation classiques sont monolithiques et forcent généralement à définir des modèles de simulation qui sont eux-mêmes monolithiques.
- ② DEVS offre une alternative consistant à définir des modèles de simulation modulaires qui décomposent le modèle global en modèles atomiques assemblés par des modèles couplés.
- L'avantage de cette approche est de permettre la définition de modèles de simulation réutilisables sur étagères.
- L'exécution des modèles de simulation est réalisée par des moteurs de simulation également modulaires qui peuvent implanter différents algorithmes et différentes modalités dont la simulation temps réel, la simulation parallèle et la simulation répartie.
- Une nouvelle bibliothèque DEVS en Java est proposée et l'exemple MolèNE y est implanté à partir des modèles d'automates hybrides définis précédemment.





Simulateurs DEVS

Modèles atomiques

- Guide to Modeling and Simulation of Systems of Systems, B.P. Zeigler et H.S. Sarjoughian, Springer, 2013.
- The split system approach to managing time in simulations of hybrid systems having continuous and discrete event components, J. Naturo et al., Trans. of the Society for Modeling and Simulation, 88(3), 2012.
- Simulation temps-réel distribuée de modèles numériques : application au groupe motopropulseur, A. Ben Khaled, INRIA, thèse de l'U. de Grenoble, 2014.
- The Discrete EVent System specification (DEVS) formalism, Hans Vangheluwe, notes de cours, 2001.
- Discrete Event Modelling and Simulation, Hans Vangheluwe, notes de cours, 2001.



