





Documentation LakeRes

Suivi de thèse de Bastien Boivin

Version Draft - Document de Travail

Auteur: Bastien Boivin

Email (pro): bastien.boivin@univ-rennes.fr Email (perso): bastien.boivin@proton.me

Directeur de thèse:

Jean-Raynald de Dreuzy, Directeur de recherche CNRS, Géosciences Rennes

Co-directeur de thèse :

Luc Aquilina, Professeur des universités, Géosciences Rennes

Partenaire industriel:

Jean-Yves Gaubert, Directeur du pôle R&D, Eau du Bassin Rennais

Rennes, 2 mai 2025

Table des matières

Ta	ble d	es matières	1
Ta	ıble d	es figures	3
Li	ste de	es tableaux	4
1	Intr	oduction	5
	1.1	Objectifs du document	6
	1.2	Contexte du projet	6
	1.3	Guide d'utilisation	6
2	Bibl	iographie	7
	2.1	Modflow	8
		2.1.1 Modflow NWT	8
		2.1.2 Package DRN (drain)	8
		2.1.3 Package SFR (streamflow-routing)	8
	2.2	Fuite du Lac (Leakage)	8
3	Don	nées	9
	3.1	DEM	10
		3.1.1 BD-ALTI-75m	10
	3.2	Climatiques (passé)	10
	3.3	Projections climatiques	10
	3.4	Hydrologie	10
		3.4.1 Stations de jaugeage	10
		3.4.2 Hydrographie	10

		3.4.3	Intermittence	10
	3.5	Géolog	gie	10
	3.6	Donné	ses EBR	10
		3.6.1	Abaque Bathymétrie	10
		3.6.2	Données journalières	10
		3.6.3	Scénarios de gestion	10
4	Cod	e - EBI	${f R}$	11
	4.1	App E	BR commun.py	12
		4.1.1	Chargements des bibliothèques, modules et du dossier racines	12
		4.1.2	LogManager	12
	4.2	Initial	isation de la classe climatiques	12
		4.2.1	Réanalyse Surfex	12
		4.2.2	Méthode de création d'un csv pour données climatiques	12
	4.3	Param	étrisation	13
		4.3.1	Simplex de Nelder-Mead	13
5	Hyd	roMod	Py	19
	5.1	waters	shed_root.py	20
	5.2	toolbo	х.ру	20
		5.2.1	class LogManager	20
6	Pate	ch		23
	6.1	Depre	cationWarnings	24
	6.2	Suppr	ession des fichiers.chk	24

Table des figures

Liste des tableaux

Introduction

1.1	Objectifs du document	6
1.2	Contexte du projet	6
1.3	Guide d'utilisation	6

1.1 Objectifs du document

Ce document a pour but de fournir une documentation technique dans le cadre de mon doctorat. Il est conçu pour expliquer les concepts, les méthodes et les résultats de mes recherches, en passant par la bibliographie, les résultats, les concepts ainsi que l'explication du code développé au sein d'HydroModPy, initié par Alexandre Coche.

1.2 Contexte du projet

1.3 Guide d'utilisation

Bibliographie

2.1	Modfle	ow	8
	2.1.1	Modflow NWT	8
	2.1.2	Package DRN (drain)	8
	2.1.3	Package SFR (streamflow-routing)	8
2.2	Fuite	du Lac (Leakage)	8

2.1 Modflow

2.1.1 Modflow NWT

Modflow NWT est une version de Modflow qui intègre un solveur non linéaire pour simuler des conditions de flux d'eau souterraine. Il est particulièrement utile pour modéliser des aquifères avec des conditions de recharge variable et des niveaux d'eau fluctuants.

2.1.2 Package DRN (drain)

2.1.3 Package SFR (streamflow-routing)

2.2 Fuite du Lac (Leakage)

Données

3.1	DEM		10
	3.1.1	BD-ALTI-75m	10
3.2	Clima	tiques (passé)	10
3.3	Projec	ctions climatiques	10
3.4	Hydro	ologie	10
	3.4.1	Stations de jaugeage	10
	3.4.2	Hydrographie	10
	3.4.3	Intermittence	10
3.5	Géolo	gie	10
3.6	Donne	ées EBR	10
	3.6.1	Abaque Bathymétrie	10
	3.6.2	Données journalières	10
	3.6.3	Scénarios de gestion	10

3.1 **DEM**

- 3.1.1 BD-ALTI-75m
- 3.2 Climatiques (passé)
- 3.3 Projections climatiques
- 3.4 Hydrologie
- 3.4.1 Stations de jaugeage
- 3.4.2 Hydrographie
- 3.4.3 Intermittence
- 3.5 Géologie
- 3.6 Données EBR
- 3.6.1 Abaque | Bathymétrie
- 3.6.2 Données journalières
- 3.6.3 Scénarios de gestion

Code - EBR

4.1	App E	CBR commun.py	12
	4.1.1	Chargements des bibliothèques, modules et du dossier racines	12
	4.1.2	LogManager	12
4.2	Initial	isation de la classe climatiques	12
	4.2.1	Réanalyse Surfex	12
	4.2.2	Méthode de création d'un csv pour données climatiques	12
4.3	Paran	nétrisation	13
	4.3.1	Simplex de Nelder-Mead	13

4.1 App EBR commun.py

4.1.1 Chargements des bibliothèques, modules et du dossier racines

Cette section permet l'importation de l'ensemble des librairies utilisées par le code, dont celles de Python, celles de librairies externes et les codes d'HydroModPy fonctionnant en POO (programmation orientée objet). Ces différentes librairies sont toutes incluses dans l'environnement Hydromodpy-0.1 préalablement installé.

En amont de ces librairies, une section ## Filtrer les avertissements est à renseigner à chaque début de code afin que les alertes de DeprecationWarnings ne s'affichent pas, voir 6.1.

4.1.2 LogManager

La class LogManager permet de gérer l'interface verbale entre l'utilisateur et le code, en faisant remonter des logs selon différentes classes avec plus ou moins de précisions et de messages selon le mode choisi. Pour paramétrer le LogManager, voir la section 5.2.1.

4.2 Initialisation de la classe climatiques

4.2.1 Réanalyse Surfex

4.2.2 Méthode de création d'un csv pour données climatiques

En temps normal, HydroModPy (à l'échelle de la France) fonctionne automatiquement avec les données SIM2. Pour la Bretagne, la recharge et le runoff sont modifiés à partir des données de réanalyse. Ici, des données ISBA brutes issues du serveur FTP de Météo-France sont utilisées directement.

Ce procédé nécessite de fusionner des fichiers NetCDF à chaque itération, ce qui est coûteux en calcul. De plus, les données de réanalyses doivent être extraites dans chaque dossier de sortie, sauf si elles sont externalisées au préalable.

Une méthode plus simple consiste à exécuter une dernière fois la méthode classique, puis à créer un DataFrame pour exporter l'ensemble des données climatiques, comme ci-dessous :

Ensuite, toute la classe climatique peut etre mise en commentaire afin de ne garder que la lecture du CSV précédemment créé, comme ci-dessous :

```
df_climatic = pd.read_csv(
 1
         os path join(data_path, 'Meteo', 'Historiques SIM2', 'climatic_data.csv'),
 2
         index_col=0, parse_dates=True
 3
 4
     df_climatic.index = pd.to_datetime(df_climatic.index)
 5
     df_climatic = df_climatic.loc[
 6
         (df_climatic.index >= pd.Timestamp("01/01/{}".format(first_year))) &
 7
         (df_climatic.index <= pd.Timestamp("31/12/{}".format(last_year)))</pre>
 8
 9
10
     agg_dict = {
11
         'recharge': 'sum',
12
         'runoff': 'sum',
13
          'precip': 'sum',
14
          evt': 'sum',
15
         'etp': 'sum',
16
         't': 'mean'
17
18
     df_climatic = df_climatic.resample(freq_input).agg(agg_dict)
19
20
     BV.climatic.recharge = df_climatic['recharge']
21
     BV.climatic.runoff = df_climatic['runoff']
22
     BV.climatic.precip = df_climatic['precip']
23
     BV.climatic.evt = df_climatic['evt']
24
     BV.climatic.etp = df_climatic['etp']
25
     BV.climatic.t = df_climatic['t']
26
27
     first_clim = BV.climatic.recharge[0]
28
     BV.climatic.update_first_clim(first_clim)
29
```



Remarque: Il est conseillé d'exporter le fichier en données journalières, puis de procéder à la réanalyse (hebdomadaire, mensuelle, etc.) lors de l'import. La sélection automatique des dates minimale et maximale peut être réalisée à l'aide des arguments déjà renseignés.

4.3 Paramétrisation

4.3.1 Simplex de Nelder-Mead

Le Simplex de Nelder-Mead est un algorithme d'optimisation non-linéaire adapté aux problèmes où le calcul des dérivées est complexe. Son principe repose sur la manipulation d'une figure géométrique à N+1 sommets dans un espace à N dimensions.

Principe et enchaînement des opérations

L'algorithme utilise quatre opérations géométriques principales qui s'enchaînent selon un arbre de décision précis. À chaque itération, les valeurs de la fonction objectif aux sommets sont d'abord ordonnées :

$$f(x_1) \le f(x_2) \le \dots \le f(x_{N+1})$$
 (4.1)

Où x_1 est le meilleur sommet (valeur de fonction la plus basse) et x_{N+1} le pire sommet (valeur de fonction la plus élevée). Le centroïde des N meilleurs sommets est calculé comme $x_0 = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} x_i$.

Enchaînement des opérations dans une itération du Simplex de Nelder-Mead:

1. **Réflexion** (toujours effectuée en premier) :

Cette étape vise à explorer l'espace des solutions en reflétant le pire point du simplex (le sommet avec la plus mauvaise valeur de la fonction objectif) à travers le centre de gravité des autres points. Cela permet souvent de s'approcher d'une zone de meilleure performance.

• Calculer le point réfléchi :

$$x_r = x_0 + \alpha(x_0 - x_{N+1}) \tag{4.2}$$

où x_0 est le centroïde des meilleurs sommets, x_{N+1} est le pire point, et α est le coefficient de réflexion (généralement égal à 1). Ce coefficient détermine la distance à laquelle le point est réfléchi au-delà du centroïde, le nouveau point x_r est donc situé à une distance proportionnelle à la distance entre le centroïde et le pire point.

On évalue ensuite la fonction objectif au point réfléchi :

$$f_r = f(x_r) (4.3)$$

Cette valeur déterminera l'étape suivante de l'algorithme.

2. Décision (une seule branche est suivie en fonction de la qualité du point réfléchi) : Selon la valeur de f_r , plusieurs scénarios sont envisagés pour ajuster le simplex et continuer l'optimisation. Ce processus de décision permet à l'algorithme de s'adapter à la topologie locale de la fonction objectif.

• Cas 1 : Acceptation simple

Si le point réfléchi est meilleur qu'une majorité des points mais pas le meilleur :

$$f(x_1) \le f_r < f(x_N) \tag{4.4}$$

alors on remplace simplement le pire point par le point réfléchi :

$$x_{N+1} \leftarrow x_r \tag{4.5}$$

Cette situation correspond à un progrès modéré dans la recherche de l'optimum, sans nécessiter d'exploration supplémentaire dans cette direction.



Cependant, lorsque ce même point deviendra le moins bon, l'exploration pourra reprendre dans cette direction.

• Cas 2: Expansion

Si le point réfléchi est meilleur que le meilleur point actuel :

$$f_r < f(x_1) \tag{4.6}$$

on tente d'exploiter cette direction prometteuse en calculant un point encore plus éloigné. L'expansion permet de progresser plus rapidement vers l'optimum lorsqu'une direction favorable est identifiée:

$$x_e = x_0 + \beta(x_r - x_0) \tag{4.7}$$

où β est le coefficient d'expansion (supérieur à 1, égal à 2 dans le cas de l'utilisation de la méthode minimize dans SciPy). Ce coefficient détermine jusqu'où on étend la recherche dans la direction prometteuse.

• Cas 3: Contraction externe

Si le point réfléchi est moins bon que la plupart des points mais meilleur que le pire :

$$f(x_N) \le f_r < f(x_{N+1}) \tag{4.8}$$

on essaie un compromis plus modéré en effectuant une contraction externe. Cette opération permet d'explorer l'espace entre le centroïde et le point réfléchi :

$$x_c = x_0 + \gamma (x_r - x_0) \tag{4.9}$$

où γ est le coefficient de contraction (compris entre 0 et 1, égal à 0.5 dans notre cas). Ce coefficient restreint l'exploration à une zone plus proche du centroïde.

On évalue ensuite :

$$f_c = f(x_c) \tag{4.10}$$

- Si $f_c \leq f_r$: on accepte x_c (la contraction a trouvé un point meilleur) - Sinon : on procède à un rétrécissement du simplex (la contraction n'a pas été efficace)

• Cas 4: Contraction interne

Si le point réfléchi est encore pire que le pire actuel :

$$f_r \ge f(x_{N+1}) \tag{4.11}$$

on tente une contraction plus prudente en explorant l'espace entre le centroïde et le pire point. Cette stratégie est adoptée lorsque la direction de réflexion s'avère défavorable :

$$x_c = x_0 + \gamma (x_{N+1} - x_0) \tag{4.12}$$

où γ est à nouveau le coefficient de contraction.

On évalue :

$$f_c = f(x_c) \tag{4.13}$$

- Si $f_c < f(x_{N+1})$: on remplace le pire point par x_c (la contraction interne a été bénéfique)
- Sinon : un rétrécissement complet du simplex devient nécessaire (la topologie locale est complexe et nécessite une restructuration)

3. **Rétrécissement** (seulement si la contraction a échoué) :

Cette étape drastique vise à « resserrer » le simplex autour du meilleur point trouvé pour éviter de rester bloqué dans des zones peu prometteuses. Le rétrécissement est une stratégie de dernier recours qui indique souvent que l'algorithme approche d'un minimum local ou rencontre une région difficile de la fonction objectif.

• Pour chaque i = 2, ..., N + 1:

$$x_i \leftarrow x_1 + \delta(x_i - x_1) \tag{4.14}$$

où δ est le coefficient de rétrécissement (entre 0 et 1, égal à 0.5 dans notre cas). Ce coefficient détermine à quel point le simplex se contracte autour du meilleur point.

Cette opération réduit la taille du simplex et recentre la recherche autour du meilleur point actuel, permettant une exploration plus fine et locale de l'espace des paramètres.

Où les coefficients standards sont $\alpha=1$ (réflexion), $\beta=2$ (expansion), $\gamma=0.5$ (contraction) et $\delta=0.5$ (rétrécissement). La méthode minimize de Scipy utilise une implémentation adaptative, ils dépendent de la dimension N du problème :

$$\alpha = 1, \quad \beta = 1 + \frac{2}{N}, \quad \gamma = 0.75 - \frac{0.5}{N}, \quad \delta = 1 - \frac{1}{N}$$
 (4.15)

Cette adaptation permet d'optimiser le comportement de l'algorithme en fonction de la dimensionnalité du problème. Pour les problèmes de grande dimension, les coefficients sont ajustés pour favoriser une exploration plus équilibrée de l'espace des paramètres.

8

Points importants à noter :

- Une seule des branches de l'arbre de décision est suivie à chaque itération, ce qui rend l'algorithme efficace en termes de nombre d'évaluations de la fonction objectif. Cela signifie que l'algorithme choisit toujours le meilleur mouvement possible à chaque étape.
- Le rétrécissement n'est appliqué qu'en dernier recours, si les contractions échouent, car il s'agit d'une opération coûteuse nécessitant N évaluations supplémentaires de la fonction. Cette opération réduit la taille du simplex autour du meilleur point pour affiner la recherche localement.
- Pour les problèmes de grande dimension (>5 paramètres), les opérations de réflexion deviennent dominantes mais moins efficaces. Les mouvements géométriques du simplex ne s'adaptent pas bien à la complexité croissante de l'espace de recherche, ce qui ralentit la convergence.
- L'algorithme ne nécessite pas le calcul de dérivées, ce qui le rend particulièrement utile pour l'optimisation de fonctions non différentiables, bruitées ou irrégulières. Cette caractéristique est idéale pour les modèles hydrogéologiques où les relations entre paramètres et performance peuvent présenter des discontinuités.

Normalisation et mise à l'échelle des paramètres

Pour garantir une convergence efficace, nous normalisons tous les paramètres dans l'intervalle [0,1] avant optimisation :

$$x_{norm} = \frac{x - x_{min}}{x_{max} - x_{min}} \tag{4.16}$$

Cette normalisation est particulièrement importante pour la conductivité hydraulique (K) qui varie sur plusieurs ordres de grandeur. Pour ce paramètre, nous utilisons une échelle logarithmique :

$$K_{norm} = \frac{\log_{10}(K) - \log_{10}(K_{min})}{\log_{10}(K_{max}) - \log_{10}(K_{min})}$$
(4.17)

Implémentation dans le code :

L'algorithme est intégré via la bibliothèque SciPy :

```
from scipy.optimize import minimize
1
2
3
     def normalize(x, xmin, xmax):
4
         """Normalise une valeur x selon les bornes xmin et xmax"""
5
         return (x - xmin) / (xmax - xmin)
6
7
     def denormalize(x_norm, xmin, xmax):
         """Dénormalise une valeur x_norm selon les bornes xmin et xmax"""
9
         return x_norm * (xmax - xmin) + xmin
10
11
12
     def erreur_modele_norm(params_norm):
13
14
         log_hk_value = denormalize(params_norm[0], log_hk_min, log_hk_max)
15
         hk_value = 10**log_hk_value
16
         sy_value = denormalize(params_norm[1], sy_min, sy_max)
17
18
         thick_value = denormalize(params_norm[2], thick_min, thick_max)
19
20
         BV.hydraulic.update_hk(hk_value)
21
         BV.hydraulic.update_sy(sy_value)
22
         BV.hydraulic.update_thick(thick_value)
23
24
25
         model_modflow = BV.preprocessing_modflow()
26
         success_modflow = BV.processing_modflow(model_modflow)
27
         BV.postprocessing_timeseries(model_modflow)
28
29
         # Calcul du critère de Nash-Sutcliffe
30
31
         nse = 1 - (numerator / denominator)
         return 1 - nse # On minimise 1-NSE
32
33
     # Exécution de l'optimisation
34
     result = minimize(
35
         erreur_modele_norm,
36
         x0_norm, # Paramètres initiaux normalisés
37
         method='Nelder-Mead',
38
         options={
39
             'xatol': 0.01, # Tolérance sur les paramètres
40
             'fatol': 0.01, # Tolérance sur la fonction
41
             'maxiter': 200, # Nombre max d'itérations
42
             'disp': True
43
44
45
```

Paramètres calibrés

Dans notre implémentation, trois paramètres hydrogéologiques fondamentaux sont calibrés, la conductivité hydraulique (K), la porosité efficace (S_y) et l'épaisseur de la couche aquifère (e). Ces paramètres sont cruciaux pour simuler le comportement hydraulique du modèle.

Fonction objectif et sélection des données

La fonction objectif utilisée dans notre cas est le critère de Nash-Sutcliffe (NSE) :

$$NSE = 1 - \frac{\sum_{t=1}^{T} (Q_{obs,t} - Q_{sim,t})^2}{\sum_{t=1}^{T} (Q_{obs,t} - \bar{Q}_{obs})^2}$$
(4.18)

Notre implémentation permet de sélectionner précisément les données utilisées pour la calibration :

```
def filter dates(dates):
1
         """Filtre les dates selon des critères temporels et saisonniers"""
2
         mask = pd.Series(True, index=dates)
3
4
         if use_time_filter:
5
             mask = mask & (dates >= calib_start_date) & (dates <= calib_end_date)</pre>
6
             if use_seasonal_filter:
9
                 def is_in_season(date):
                      start = pd.Timestamp(date.year, season_start_month, season_start_day)
10
                      if season_end_month < season_start_month:</pre>
11
                          end = pd.Timestamp(date.year + 1, season_end_month, season_end_day)
12
                      else:
13
                          end = pd.Timestamp(date.year, season_end_month, season_end_day)
14
                      return (date >= start) & (date <= end)
15
16
17
                 seasonal_mask = dates.map(is_in_season)
                 mask = mask & seasonal_mask
18
19
20
         return mask
```

Cette approche permet de concentrer la calibration sur des périodes représentatives, en excluant si nécessaire des événements extrêmes ou des saisons particulières, pour optimiser les périodes d'étiage par exemple.

Avantages et limitations

Dans notre contexte hydrogéologique, le Simplex offre un excellent compromis entre simplicité d'implémentation et efficacité de calibration pour les principaux paramètres qui contrôlent le comportement hydraulique du modèle.

Cependant, il est important de garder à l'esprit ses limitations, notamment la sensibilité à l'initialisation et la possibilité de convergence vers des minima locaux.

Pour éviter cela, il est recommandé de tester plusieurs initialisations afin de s'assurer que les différents résultats convergent vers des solutions similaires.

$\mathbf{HydroModPy}$

5.1	watershed_root.py	20
5.2	toolbox.py	20
	5.2.1 class LogManager	20

5.1 watershed_root.py

5.2 toolbox.py

5.2.1 class LogManager

Le LogManager est conçue pour configurer et gérer la journalsiation de l'application de manière flexible et adaptable.

Initialisation du LogManager : Pour intégrer le LogManager dans un script, il suffit d'insérer les lignes suivantes :

Mode de fonctionnement :

- Mode dev :
 - Console : Affiche tous les messages de niveau DEBUG et supérieur (DEBUG, INFO, WARNING, ERROR, CRITICAL).
 - Format: \%([levelname)s] [\%(module)s:\%(lineno)d] \%(message)s
- Mode verbose :
 - Console : Affiche tous les messages de niveau INFO et supérieur (INFO, WARNING, ERROR, CRITICAL).
 - Format : \%([levelname)s] \%(message)s
- Mode quiet :
 - Console : Affiche uniquement les messages de niveau WARNING et supérieur (WARNING, ERROR, CRITICAL).
 - Format: \%([levelname)s] \%(message)s

Gestion des bibliothèques externes :

Par défaut, le LogManager supprime les logs provenant de certianes bbliothèques externes pour éviter un terminal (kernel) surchargé. Voici la liste des bibliothèques dont les logs sont réduits au niveau CRITICAL :

```
libraries_to_silence = [
    "fiona",
    "rasterio",
    "urllib3",
```

```
"geopy",
"matplotlib",
"PIL"

geopy",

geopy",
```

Vous pouvez activer les logs des bibliothèques externes en définissant verbose_libraries=True lors de l'initialisation. Dans ce cas, les messages de niveau WARNING et supérieur seront affichés pour ces bibliothèques.

Sauvegarde des Logs:

- Fichier de log : Un fichier dev.log est automatiquement sauvegardé dans le dossier dev.log à la racine du projet.
- Format : Les logs sont enregistrés dans le format dev pour inclure la provenance des messages (fichier et numéro de ligne).
- Écrasement : Par défaut, le fichier est écrasé à chaque nouvelle exécution. Pour ajouter les logs successifs, utilisez overwrite=False.

Logique des niveaux de Logging:

Les scripts situés dans src/ ont été mis à jour pour respecter la logique suivante :

- logging.debug : Points d'étape détaillés (peut générer beaucoup de lignes, notamment dans les boucles).
- logging.info : Messages classiques équivalents aux print.
- logging.warning : Avertissements nécessitant une attention particulière de l'utilisateur ou signalant une erreur mineure sans arrêt du code.
- logging.error : Erreurs mettant fin à l'exécution du script.
- logging.critical : Actuellement non utilisé.

Execptions:

Certains print sont conservés pour des raisons spécifiques :

- Affichage du logo d'HydroModPy.
- Décompte des étapes (ex. "Étape 1/51") afin de ne pas surcharger le terminal.

Actuellement, les **print** dans les fichiers d'exécution, comme les exemples, n'ont pas été mis à jour. Il reste à discuter si nous les conservons en tant que **print** ou si nous les remplaçons par des logs de niveau logging.info().

Changement de syntaxe pour le Logging

La syntaxe utilisée pour les messages de logs a été modifiée, car le module logging ne permet pas d'insérer directement plusieurs variables dans une chaîne de caractères, comme c'est possible avec un simple print (par exemple : print("Exemple" + A + B) ou print("Exemple", A, B)). Pour formater les messages dans le contexte de logging, deux approches sont possibles :

• Utilisation des f-strings :

- logging.debug(f"Etape : {i} / {len(x)}")
- Utilisation des Specificateurs de Format, associés aux variables dans l'ordre :
 - logging.debug("Etape : \%s / \%s", i, len(x))
 - * Liste des principaux spécificateurs utiles :
 - \%s : Pour les chaînes de caractères.
 - \%d : Pour les entiers.
 - \\forall : Pour les nombres à virgule flottante.

Patch

6.1	DeprecationWarnings	24
6.2	Suppression des fichiers.chk	24

6.1 DeprecationWarnings

Les DeprecationWarning sont affichés dans le kernel lorsque des méthodes ou définitions d'une bibliothèque Python sont appelées et que ces dernières vont être supprimées dans une prochaine version. HydroModPy étant actuellement basé sur une version 3.8.10 de Python (version actuelle 3.13), beaucoup de DeprecationWarning apparaissent. Pour éviter cela, les quatre lignes ci-dessous sont à inclure en début de script.

0

Supprimer l'affichage de ces messages ne pose aucun problème de fonctionnement à l'exécution du code.

```
# Filtrer les avertissements (avant les imports)
import warnings
warnings.filterwarnings('ignore', category=DeprecationWarning)

import pkg_resources # A placer apres DeprecationWarning car elle meme obsolète...
warnings.filterwarnings('ignore', message='.*pkg_resources.*')
warnings.filterwarnings('ignore', message='.*declare_namespace.*')
```

6.2 Suppression des fichiers.chk

À ce jour, je n'ai trouvé aucune information dans la bibliographie de Flopy permettant de désactiver la création des fichiers *.chk . Ces fichiers sont générés directement par le solveur et non par Flopy lui-même. Seules des variantes faites maison permettent de contourner la création de ces fichiers. Deux solutions sont donc possibles :

- 1. La première serait de simplement ajouter ces fichiers dans le gitignore pour éviter leur synchronisation.
- 2. Sinon, créer un script qui supprime tous les fichiers se terminant par *.chk, sous la forme d'une fonction def dans la toolbox, appelée à la fin des post-traitements de Modflow et Modpath.