

Contrat Été 2023

CARNET DE BORD, UNIVERSITÉ MCGILL

RÉALISÉ DANS LE CADRE
D'UN PROJET POUR

ISMER–UQAR

18/08/2023

Rédaction
Charles-Édouard Lizotte
charles-edouard.lizotte@uqar.ca
ISMER-UQAR
Police d'écriture : **CMU Serif Roman**

Table des matières

1	Reconnection au réseau de McGill – <i><2023-08-14 Mon></i>	2
2	Problème avec la méthode Leapfrog – <i><2023-08-14 Mon></i>	2
2.1	Nouveau schéma d'intégration leapfrog pour la correction de psi barotrope	2
2.2	Filtre de Robert	2
3	Retour au débogage de MUDPACK – <i><2023-08-15 Tue></i>	2
3.1	État des choses – <i><2023-08-18 Fri></i>	3
3.2	Provenance de l'erreur ? – <i><2023-08-18 Fri></i>	3
4	Limiter l'erreur de MUDPACK à l'aide de la proposition de David	5
4.1	Explication de la méthode – <i><2023-08-22 Tue></i>	5
4.2	Pas de cycles (Juste pour comparer)	6
4.3	Résultats de l'application de la méthode (Cycle 1) – <i><2023-08-22 Tue></i>	6
4.4	Résultats de l'application de la méthode (Cycles > 1) – <i><2023-08-24 Thu></i>	6

1 Reconnection au réseau de McGill – <2023-08-14 Mon>

Un petit rappel dans mes notes personnelles que mes coordonnées de McGill sont

>>> charles-edouard.lizotte@mcgill.ca

et que mon *mot de passe* est exactement le même que mon *mot de passe* professionnel de l'UQAR. Comme j'utilise mes adresses professionnelle et étudiante de l'UQAR, j'ai rarement besoin d'utiliser celle de McGill. Donc, ça serait bien qu'elle soit écrite quelque part dans mon carnet de travail si je ne veux pas la perdre.

2 Problème avec la méthode Leapfrog – <2023-08-14 Mon>

2.1 Nouveau schéma d'intégration leapfrog pour la correction de psi barotrope

Pour clarifier la méthode *leapfrog*, la procédure consiste à prendre le champ précédent (à $t - \delta t$) et lui additionner le double du *RHS* (pris au temps t) dans le but d'obtenir le champ au temps $t + \delta t$. Conséquemment, la méthode se déclare comme suit, soit

$$u^{t+\delta t} = u^{t-\delta t} + 2\Delta t \cdot RHS^t. \quad (2.1)$$

Il faut impérativement trouver un moyen d'appliquer cette même méthode dans la correction de MUDPACK. Si l'on sépare les champs, il est possible qu'on se mélange avec le $\delta\psi$ comme il y a deux Δt dans la méthode *leapfrog*.

Construisons nous une suite d'étapes logiques pour appliquer la méthode *leapfrog* avec MUDPACK.

1. On calcule $\delta\psi$ à l'aide de la différence de ζ_{BT} entre $t - \delta t$ et $t + \delta t$ (voir équation 2.3);
2. Trouver le $\psi^{t+\delta t}$ à l'aide de $\psi^{t-\delta t}$, ce qui se traduit par l'utilisation de MUDPACK pour trouver $\delta\psi$ (voir équation 2.2);
3. Appliquer le filtre de Robert (section 2.2) sur les deux quantités (ζ_{BT} et ψ_{BT});
4. Et redéfinir $\psi^t = \psi^{t+\delta t}$ pour le prochain time step de MUDPACK, de manière identique à ce qu'on fait dans la routine *main.fgo*.

Concrètement, on se définit une méthode *leapfrog* pour la correction à l'aide de MUDPACK, soit des champs à trois *étages*, comme dans la fonction *main.fgo*. Nous aurions 3 quantités, soient $\psi^{t+\delta t}$, ψ^t , $\psi^{t-\delta t}$ et le $\delta\psi$ calculé par MUDPACK serait défini par

$$\delta\psi = \psi^{t+\delta t} - \psi^{t-\delta t}, \quad (2.2)$$

ce qui mettra la condition sur ζ_{BT} que

$$\delta\zeta_{BT} = \zeta_{BT}^{t+\delta t} - \zeta_{BT}^{t-\delta t}. \quad (2.3)$$

2.2 Filtre de Robert

L'application du filtre de Robert est caractérisée par le système d'équations,

$$\psi^t = \psi^t + R_f (\psi^{t+\delta t} + \psi^{t-\delta t} - 2\psi^t), \quad (2.4)$$

$$\zeta_{BT}^t = \zeta_{BT}^t + R_f (\zeta_{BT}^{t+\delta t} + \zeta_{BT}^{t-\delta t} - 2\zeta_{BT}^t), \quad (2.5)$$

où $R_f \sim 0.001$.

3 Retour au débogage de MUDPACK – <2023-08-15 Tue>

Certains indices me permettent de remarquer que le problème pourrait être apparent à l'intérieur de la méthode de relaxation de MUDPACK. En gros, on a toujours un courant nul au milieu vertical du modèle, ce qui est douteux, mais qui pourrait être un artefact de la méthode employée par MUDPACK lors de sa relaxation. J'essaye donc d'autres schémas d'intégration, tel que la relaxation par lignes verticales, par exemple. Mais sinon, je suis assez désespéré...

3.1 État des choses – <2023-08-18 Fri>

Le nouveau problème apparaît autour de 2 ou 3 jours, comme on peut le voir sur la figure 1. Le problème initial de la divergence semble réglé, mais le focus de l'accumulation d'erreur numérique semble s'orienter vers le rotationnel du courant barotrope (ζ_{BT}). Les paramètres de l'expérience sont illustrés au tableau 1. Après plusieurs jours, une circulation de type Stommel apparaît, mais avec des cercles concentriques qui sont du à l'erreur appliquée par MUDPACK (Voir figure 2).

TABLE 1 – Paramètres de l'expérience réalisée.

Paramètres	Symbole	Valeur	Unité
Taille du domaine	$L_x = L_y$	2000	km
Nombre de points de grilles	$n_x = n_y$	513	—
Pas de temps	Δt	300	s
Paramètre de Coriolis	f	7×10^{-5}	s^{-1}
Paramètre beta	beta	1×10^{-11}	$m^{-1}s^{-1}$
Amplitude du vent	τ_{atm}	0.1	$N\ m^{-2}$
Coefficient de visc. biharmonique	A_{bh}	$dx^4 \times 10^{-5}$	s^{-1}
Coefficient de frottement	r_{drag}	10^{-7}	s^{-1}
Vitesse des ondes internes barocliniques	c_{bc}	2	ms^{-1}
Épaisseur de la couche supérieure	H_1	1000	m
Épaisseur de la couche inférieure	H_2	3000	m

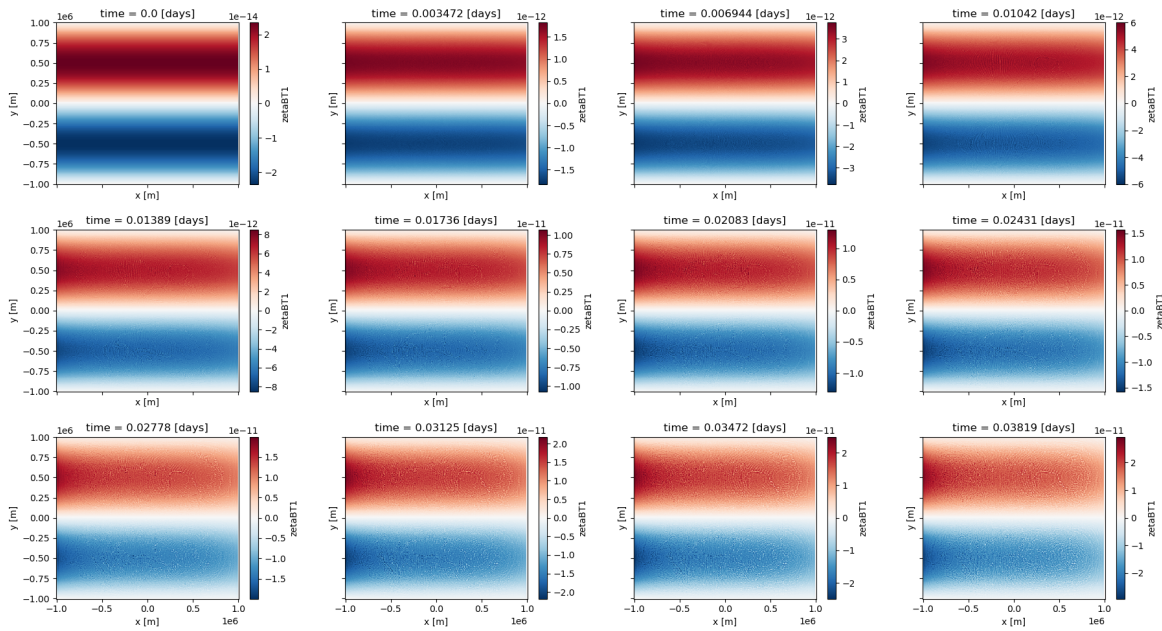


FIGURE 1 – Test effectué dans le but d'observer l'apparition des doubles gyres de Stommel (3 premiers jours).

3.2 Provenance de l'erreur ? – <2023-08-18 Fri>

D'où vient cette erreur ? Après un peu d'investigation, on voit que l'erreur se produit à cause des chiffres significatifs de MUDPACK (Voir figure 3). La méthode employée par MUDPACK n'est pas suitable pour utiliser les chiffres de type **double precision**. Il y a malheureusement trop de définitions de type **REAL** à l'intérieur de la fonction, elle-même.

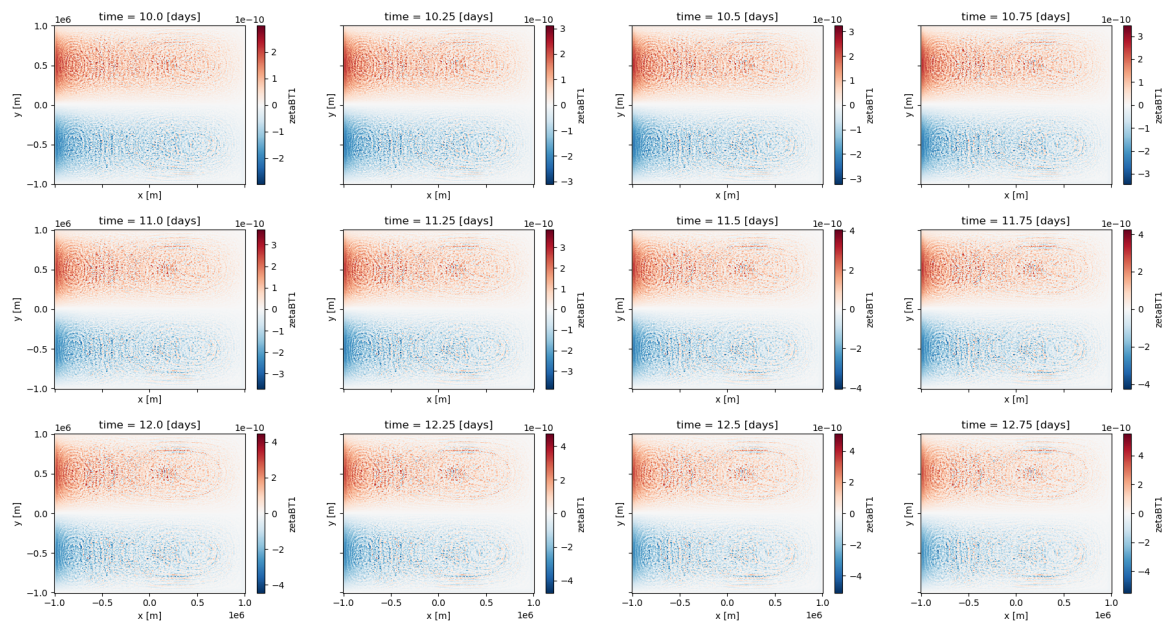


FIGURE 2 – Test effectué dans le but d’observer l’apparition des doubles gyres de Stommel (10 à 12 jours).

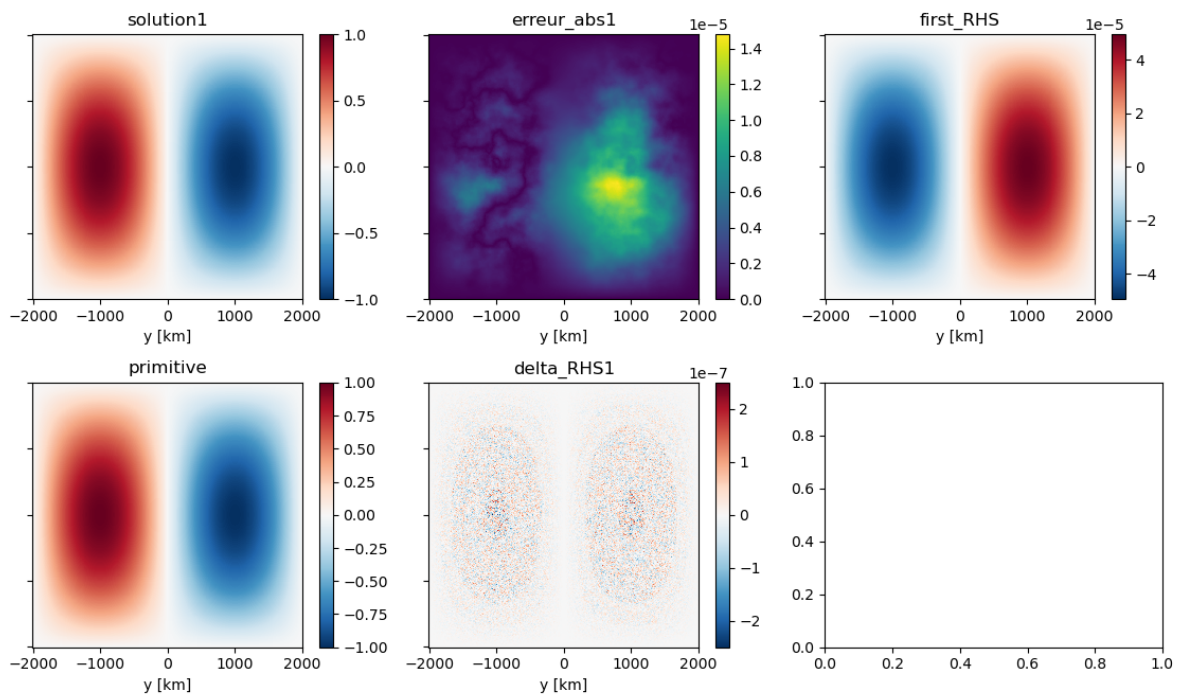


FIGURE 3 – Test de MUDPACK illustrant l’erreur issu lorsqu’on prend le laplacien de la solution trouvée.

4 Limiter l'erreur de MUDPACK à l'aide de la proposition de David

4.1 Explication de la méthode – <2023-08-22 Tue>

Dans le modèle FFT, on appliquait la correction de pression deux fois pour s'assurer que la convergence était bonne. L'idée de David Straub est essentiellement de faire la même chose, mais avec *MUDPACK*, pour solidifier les solution qu'on trouve avec le module.

En premier lieu, l'équation de Poisson à résoudre avec *MUDPACK* est illustrée par

$$\nabla^2 \phi = R_0, \quad (4.1)$$

où n représente la *profondeur* à laquelle nous appliquons les corrections. ϕ est la solution *réelle* dont nous voulons nous approcher le plus possible.

MUDPACK agit un peu comme la fonction inverse du Laplacien sur notre système d'équations, mais il n'est pas parfait, donc il induit de l'erreur dans la solution désirée. La solution imparfaite trouvée avec *MUDPACK* (soit ϕ') est représentée par

$$\phi' = MUD[R_0], \quad \text{où} \quad \phi' = \phi + \delta\phi(n=1). \quad (4.2)$$

Donc, la solution réelle est donnée par

$$\phi = \phi' - \delta\phi(n=1). \quad (4.3)$$

Rappelons que le *prime* dénote que la solution n'est pas parfaite. En fait, comme illustré à droite de l'équation 4.2, la solution réelle est composée d'une solution imparfaite ϕ' et d'une composante d'erreur ou d'un résidu $\delta\phi(n=1)$. Donc, si l'on trouve la valeur de la correction à appliquer ($\delta\phi(n=1)$), on devrait pouvoir trouver la solution réelle ϕ .

Pour se faire, on applique le Laplacien sur l'équation 4.3, de sorte à obtenir

$$\underbrace{\nabla^2 \phi}_{R_0} = \nabla^2[\phi'] - \nabla^2[\delta\phi(n=1)]. \quad (4.4)$$

Donc,

$$\underbrace{\nabla^2[\delta\phi(1)]}_{\text{Inconnu}} = \nabla^2[\phi'] - R_0 \equiv R(n=1). \quad (4.5)$$

Et l'on repasse ça dans *MUDPACK*,

$$\delta\phi'(1) = MUD[R(1)], \quad (4.6)$$

Bien entendu, comme on réutilise *MUDPACK* pour résoudre notre équation différentielle partielle, on voit réapparaître des erreurs. C'est pourquoi on utilise la notation $\delta\tilde{\phi}(1)$ pour dénoter l'approximation, de nouveau. Au moins, l'erreur devrait être de plus en plus petite. ce qui nous fait apparaître un nouveau second résidu $\delta\phi(n=2)$, mais avec une erreur de plus en plus petite, ce qui se traduit par

$$\delta\phi(1) > \delta\phi(2). \quad (4.7)$$

On voit déjà où ça s'en va, mais continuons, comme dirait François Legault. On veut connaître la valeur du second résidu, donc

$$\delta\phi(2) = MUD \left[\underbrace{R(1) - \nabla^2[\delta\phi(1)]}_{R(2)} \right] \quad (4.8)$$

Donc, par définition

$$R(n) \equiv R(n-1) - \nabla^2[\delta\phi(n-1)], \quad (4.9)$$

$$\delta\phi(n) \equiv MUD[R(n)]. \quad (4.10)$$

Au final, on peut enchaîner les corrections jusqu'à être satisfait du résultat, soit

$$\phi(n) = \phi'(n) - \sum_n^{\infty} \delta\phi(n); \quad (4.11)$$

$$(4.12)$$

4.2 Pas de cycles (Juste pour comparer)

Nous sortons cette figure seulement à titre de comparaison.

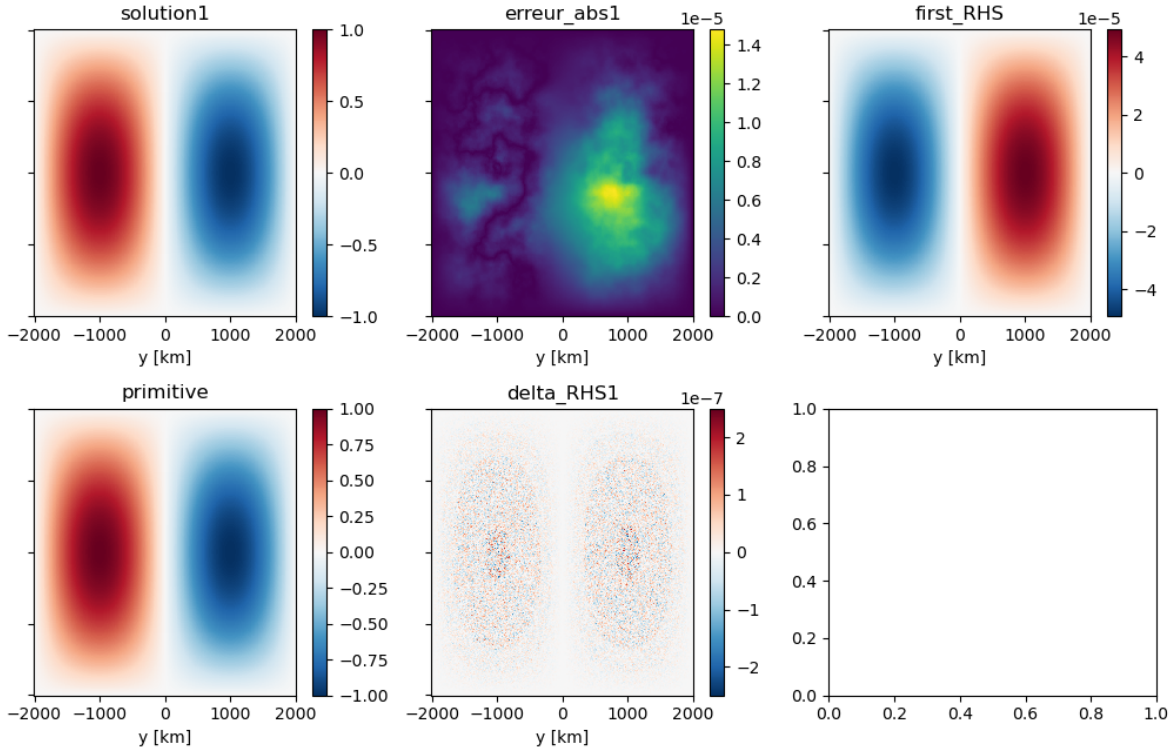


FIGURE 4 – Différents champs d'intérêt pour tester MUDPACK après aucun cycle (pertinent pour comparer)

4.3 Résultats de l'application de la méthode (Cycle 1) – <2023-08-22 Tue>

Si l'on applique un cycle supplémentaire avec la méthode de la section 4.1, on obtient des résultats intéressants. Bref, on limite l'erreur d'environ 50% (Voir figure 5).

4.4 Résultats de l'application de la méthode (Cycles > 1) – <2023-08-24 Thu>

Voici un test avec deux cycles. On observe que l'erreur associée à la précision de la solution diminue, mais pas l'erreur associée au Laplacien de la solution, illustrée à l'aide de la quantité *delta RHS X* (Voir figure 6).

Un exemple éloquent de l'impact du problème sur nos résultats est aisément illustré par quelques « *PRINT* » à l'intérieur du terminal pour comparer les écarts entre les cycles de MUDPACK (Voir figure 7).

- ⇒ *Max Abs Err* dénote le maximum de l'écart en valeur absolue entre la primitive et la solution approximée par MUDPACK,
- ⇒ *MAXIMUM RHS* dénote le maximum associé au Laplacien de notre solution approximée par MUDPACK,
- ⇒ *Max delta RHS* dénote l'écart entre les différents RHS trouvés.

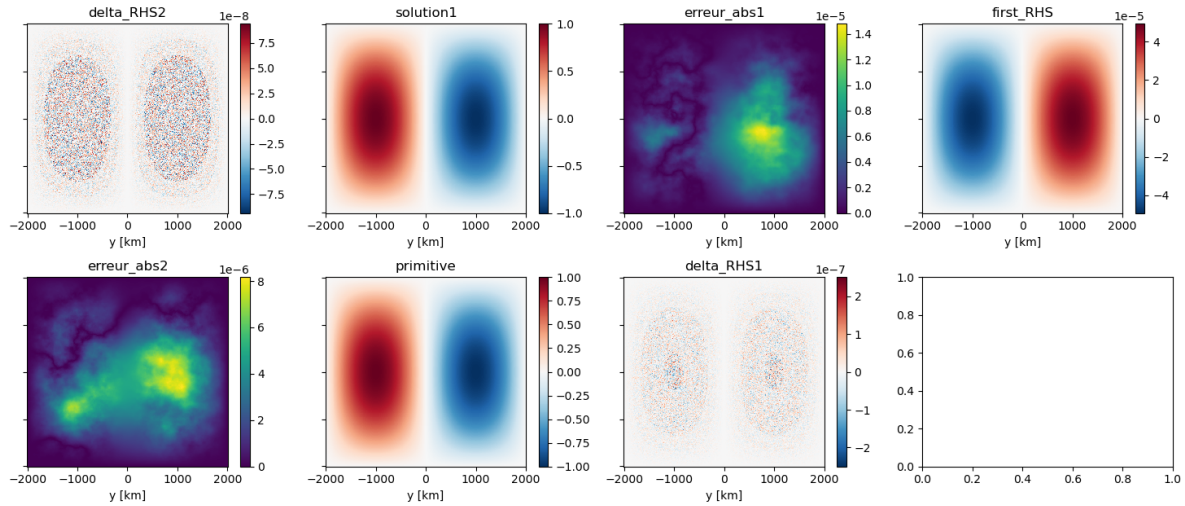


FIGURE 5 – Différents champs d'intérêt pour tester MUDPACK après un seul cycles.

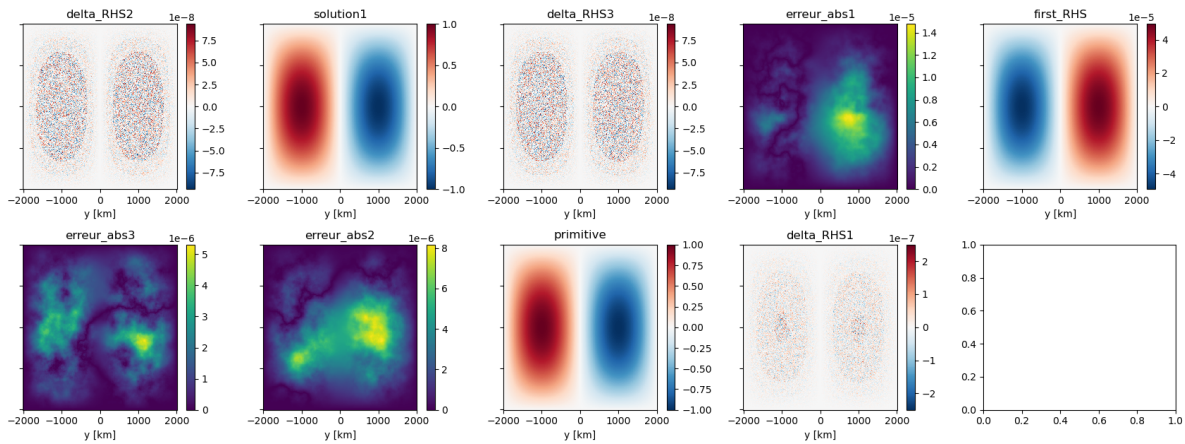


FIGURE 6 – Différents champs d'intérêt pour tester MUDPACK après 2 cycles.


```

>>>> MUDPACK CYCLES >>>>

-----
> 1) Appel initial de MUD2 (iparm(1)=1)
ERROR =          0
Number of multigrid cycles =          10
max difference =  0.000000000
> 2) On trouve le laplacien de la fonction (RHS_MUD)

-----
> 1) 2ème appel de MUD2 (iparm(1)=1)
ERROR =          0
Number of multigrid cycles =          10
max difference =  0.000000000
> 2) On trouve le laplacien de la nouvelle solution corrigée
Max Abs Err   :   8.16583633E-06
Maximum RHS   :   4.94375017E-05
Max delta RHS :   9.37543518E-08

-----
> 1) 3ème appel de MUD2 (iparm(1)=1)
ERROR =          0
Number of multigrid cycles =          10
max difference =  0.000000000
> 2) On trouve le laplacien de la nouvelle solution corrigée
Max Abs Err   :   5.30481339E-06
Maximum RHS   :   4.94375017E-05
Max delta RHS :   9.37579898E-08

-----
> 1) 4ème appel de MUD2 (iparm(1)=1)
ERROR =          0
Number of multigrid cycles =          10
max difference =  0.000000000
> 2) On trouve le laplacien de la nouvelle solution corrigée
Max Abs Err   :   1.49607658E-05
Maximum RHS   :   4.94062515E-05
Max delta RHS :   9.37543518E-08

(base) charlesedouard@bepsi:~/Desktop/Travail/ModeleSW/mudpack-test$
U:**-  *shell*          Bot L1767  (Shell:run Wrap)

```

FIGURE 7 – Quantités intéressantes à sortir du terminal.