# Számítógépes szimulációk I.: 1D harmonikus oszcillátor

Pál Balázs<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Eötvös Loránd Tudományegyetem

2019. február 12.

#### Abstract

A Számítógépes szimulációk című laboratúrium első alkalmával az egyszerű, 1 dimenziós harmonikus oszcillátor mozgásegyenletének numerikus megoldását járjuk körül, mely a félévi tárgy bevezetőjeként szolgál. A szimuláció forráskódja C++ nyelven, az adatok elemzése és az ábrák pedig egy Jupyter Notebook-ban futó Python 3 kernel alatt készültek. A beadandó első célja a forráskóddal történő ismerkedés, valamint a paraméterek változtatásával történő különböző kezdőfeltételek beállítása és a szimuláció futtatása volt. Ezt követően az ebből kapott különböző kimenetek, megadott szempontok alapján történő elemzése volt a feladatunk.

### 1. BEVEZETÉS ÉS ELMÉLET

A Számítógépes szimulációk laboratórium első feladata során az egyszerű, 1-dimenziós harmonikus oszcillátor mozgását vizsgáltuk. Fizikai modelljének leírása és a szimuláció forráskódja már előzetesen a rendelkezésünkre állt a tárgy honlapján[1]. Az 1D harmonikus oszcillátort az alábbi mozgásegyenlettel írhatjuk le:

$$m \cdot \ddot{x}(t) = -m \cdot \omega^2 \cdot x(t) \tag{1}$$

Ennek a differenciálegyenletnek az analitikus megoldását egy megfelelő Ansatz segítségével kaphatjuk meg a legkönnyebben. Az egyenlet megoldása a következő lesz:

$$x(t) = x_0 \cdot \cos(\omega t) + \frac{v_0}{\omega} \cdot \sin(\omega t)$$
 (2)

A numerikus megoldáshoz a mozgásegyenlet alábbi formáját használjuk fel:

$$\frac{d^2x\left(t\right)}{dt^2} = -\omega^2 \cdot x\left(t\right) \tag{3}$$

Ugyanis ezt felbonthatjuk a következő két, elsőrendő, csatolt egyenletre:

$$\frac{dx\left(t\right)}{dt} = v\left(t\right) \tag{4}$$

$$\frac{dv(t)}{dt} = -\omega^2 \cdot x(t) = a(t)$$
 (5)

Ez az egyenletrendszer analitikusan is könnyen megoldható, azonban a gyakorlás kedvéért numerikus megoldáshoz folyamodunk.

# 2. FELADATOK

Az első szimuláció során négy darab feladatot volt szükséges teljesíteni a rendelkezésre álló forráskód fordítása után.

Az első a harmonikus oszcillátor kitérés-idő diagramjának felvétele tetszőlegesen hosszú időtartamra.

A második feladatban az oszcillátor kitéréssebesség diagramját kell vizsgálnunk hosszú időtartamra. Itt elemeznünk és diszkutálnunk is kell a kapott eredményt, hogy miben tér el a várt képtől. A harmadik feladat az Euler-Cromer és a szimpla Euler differenciálegyenlet megoldási módszerek összehasonlítása az energiamegmaradás szempontjából. A fő kérdés, hogy melyiknél és hogyan marad, vagy nem marad meg az energia?

A negyedik feladat során a szimuláció futásidejét kell tesztelnünk és megvizsgálnunk a megoldási módszerekben használt lépésszám függvényében.

## 3. MEGVALÓSÍTÁS

A szimuláció forráskódja C++ nyelven készült és az Euler-Cromer megoldási módszert alkalmazza, mely az Euler módszer apró bővítéssel ellátott verziója. Az Euler módszer lényege a következő, a fent ismertetett egyenleteken keresztül bemutatva[2]:

$$v(t + \Delta t) = v(t) - \omega^{2} \cdot x(t) \cdot \Delta t$$
 (6)

$$x(t + \Delta t) = x(t) + v(t) \cdot \Delta t \tag{7}$$

$$t \to t + \Delta t$$
 (8)

Ennek módosított variációja a már említett Euler-Cromer módszer, ahol a második lépésben nem a t, hanem a  $t+\Delta t$  helyen levő értékkel történik a kiértékelés. A módszer kontraintuitívnak tűnhet az alábbi módon:

$$v(t + \Delta t) = v(t) - \omega^2 \cdot x(t) \cdot \Delta t \tag{9}$$

$$x(t + \Delta t) = x(t) + v(t + \Delta t) \cdot \Delta t \qquad (10)$$

$$t \to t + \Delta t$$
 (11)

Mindkét esetben az  $x\left(t=0\right)$  és a  $v\left(t=0\right)$  értékekkel inicializáljuk a szimulációnkat, majd addig futtatjuk, míg a t érték el nem ér egy tetszőleges

 $t_{max}$ felső korlátot.  $\Delta t$ a szimuláció lépésközét jelöli, amit szintén mi választunk meg.

Várakozásaink szerint az utóbbi módszer előnye, hogy szinte megtartja az energiát, míg az első nem[3]. Ez persze egyéb módszerek segítségével még tovább javítható, azonban ennek a tárgyalásába most nem megyünk bele[4]. Az Euler és Euler-Cromer módszerek energiaviszonyainak vizsgálata majd a harmadik részfeladatban fog megtörténni.

### 3.1. A RENDELKEZÉSRE ÁLLÓ KÓD MO-DOSÍTÁSAI

Az eredeti forráskódon több változtatást kellett végrehajtani, hogy a kiszabott feladatokat meg lehessen vele oldani. Első lépésben az eredeti sho.cpp file-ból létrehoztam egy sho\_e.cpp és egy sho\_ec.cpp varióciót. Az utóbbi az eredeti Euler-Cromer formulával megadott forráskód volt, míg az elsőben - az eredeti változtatásával - az Euler módszert implementáltam. A forráskódokat egyegy segéd batch file segítségével fordítottam le, abban clang fordítót használva, mely kimeneti binárisa így egy sho\_e.exe és egy sho\_ec.exe lett. Az [1] linken elérhető forráskód ellenben egyéb pontokban is apró módosításokra szorult.

A második alapvető módosítás eredménye az, hogy a szimulációk végleges kimenetként egy *sho.dat* nevű file-t generálnak, ami az adatokat az 1. táblázatnak megfelelő elrendezésben tartalmazza.

t	x(t)	$v\left(t\right)$	$E\left(t\right)$	$T_{fut}\left( t\right)$
0	x(0)	$v\left(0\right)$	$E\left(0\right)$	$T_{fut}\left(0\right)$
$\Delta t$	$x\left(\Delta t\right)$	$v\left(\Delta t\right)$	$E\left(\Delta t\right)$	$T_{fut}\left(\Delta t\right)$
$2\Delta t$	$x\left(2\Delta t\right)$	$v\left(2\Delta t\right)$	$E\left(2\Delta t\right)$	$T_{fut}\left(2\Delta t\right)$
:	:	:	:	:
$t_{max}$	$x\left(\Delta t_{max}\right)$	$v\left(\Delta t_{max}\right)$	$E\left(\Delta t_{max}\right)$	$T_{fut}$

1. táblázat. Az output .dat file-ok szerkezete

A következő változtatás motivációja a programok könnyebb futtathatóságának célja volt. Ezt megoldandó, a programok a szimulációs paramétereket terminálban megadott argumentumok formájában várják (ebből 5 darab van), amiket végül egy Juypter Notebook cella futtat az os package segítségével az alábbi módon, ahol az XX a tetszőlegesen választható e, vagy ec végződést helyettesíti:

Ahol  $\omega$  (omega) a rezgés körfrekvenciáját,  $x_0$  (x\_0) és  $v_0$  (v\_0) rendre a kezdő kitérés és sebesség nagyságát, t a szimulálandó periódusok számát, dt pedig a periódusonkénti lépésközt jelenti.

Az utolsó módosítás a negyedik feladatban szereplő időméréshez szükséges módosításokat foglalja magába. Ezt a C++ chrono library mikroszekundomos pontosságú időmérési módszerét felhasználva oldottam meg.

A véglegesített forráskód és az azt futtató Notebook elérhető Git Hub-on<br/>[5].

### 4. KIÉRTÉKELÉS

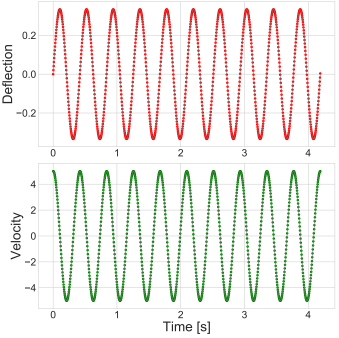
Az adatok elemzését egy Jupyter Notebook Python 3 kernelében végeztem el. Ez a notebook szintén elérhető a szimuláció GitHub repository-jában[5].

#### 4.1. KITÉRÉS-IDŐ DIAGRAM

Az első feladatban a harmonikus oszcillátor kitérésének és sebességének viselkedését figyeltük az idő függvényében. A szimuláció kezdőfeltételei a 2. ábrán olvashatóak.

Szim. paraméter	Érték
$\omega$	15
$\overline{x_0}$	0
$v_0$	5
$\overline{t}$	10
dt	100

2. táblázat. A szimuláció első feladatának kezdőfeltételei



 ábra. Euler-Cromer módszer Fent: Idő - Kitérés grafikon Alul: Idő - Sebesség grafikon

A szimuláció során kapott adatok az első feladatnak megfelelően az 1. ábrán láthatóak. Ez a mélyebb megértés céljából egy sebesség-idő grafikonnal is ki lett bővítve. A kapott kép alapján az elméletből elvártakat kaptuk vissza. Az oszcillátor sebessége zéró kitérésnél a legnagyobb, maximális kitérésnél 0, majd pedig előjelet vált.

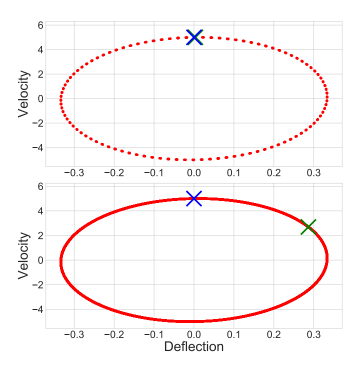
# 4.2. KITÉRÉS-SEBESSÉG DIAGRAM

A második feladatban a szimulációt nagyon hosszú idejű futtatásra kellett vizsgálni. Az elméleti ismertetőben már szó volt róla, hogy az Euler-Cromer módszer a natív Euler módszernél jobban, teljesen megőrzi az energiát. Az elmélet szerint azt várnánk, hogy bármilyen hosszú idejű futtatásra is, a kitérés-sebesség diagram egy ellipszist adna eredményül, mely ugyanabba a pontba tér vissza egész számú periódusra vizsgálva. Mivel azonban a differenciálegyenlet ezen megoldási módszere sem teljesen tökéletes, így ez hosszabb idejű futtatásra már

nem lesz igaz. Míg rövid idejű futás esetén ( $\sim 10$  periódus) nem lesz számottevő eltérés, addig nagyobb számú periódus ( $\sim 1000$ ) esetén a kitérés-idő diagram nem ugyanabba a pontba fog visszatérni. A két eset összehasnolítása a 2. ábrán látható, a hozzá felhasznált szimulációs paraméterek pedig a 3. táblázatban találhatóak.

Szim. paraméter	Rövid futás	Hosszú futás
$\omega$	15	15
$x_0$	0	0
$v_0$	5	5
$\overline{t}$	10	1000
dt	100	100

 táblázat. A szimuláció második feladatának kezdőfeltételei



2. ábra. Euler-Cromer rövid és hosszú futás Fent: Kitérés - Sebesség grafikon rövid futásidő esetén Alul: Kitérés - Sebesség grafikon hosszú futásidő esetén

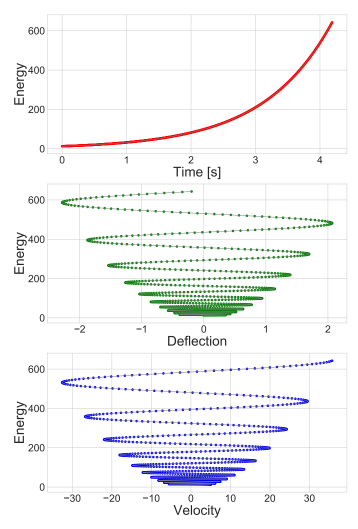
A 2. ábrán a kék X a szimuláció kezdőpontját míg a zöld X a végpontját jelenti. Míg az első ábrán teljesen fedik egymást, addig a másodikon tisztán látszik, hogy a periódusok nagy mértékben "elcsúsznak".

### 4.3. ENERGIAMEGMARADÁS

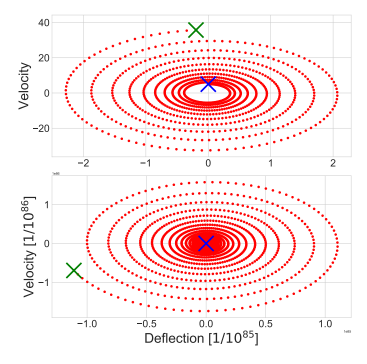
A harmadik feladatban a natív Euler és az Euler-Cromer differenciálegyenlet megoldási módszereket kellett összehasonlítanunk az energiamegmaradás szempontjából. Ez szorosan kapcsolódik az előbbi feladathoz, ugyanis itt is szintén a szimuláció hosszabb távú pontossága a kérdés.

Hogy összehasonlíthassuk a két módszert, az eredeti - már módosított - file-ról másolatot készítettem és az Euler-Cromer módszer módosításával abban implementáltam a natív Euler módszert. Ezt a két programot szimultán futtattam, azonos, az 1. táblázatban szereplőekkel megegyező paraméterekkel, amiket újfent egy Jupyter Notebook-ban futó Python 3 kernel segítségével hasonlítottam össze.

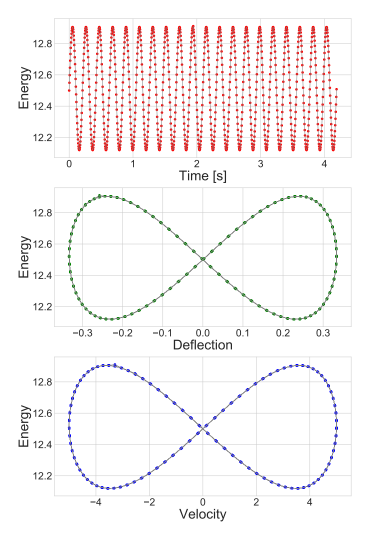
Az Euler módszer esetén az energia nem marad meg, folyamatosan növekszik az idő előrehaladtával. Ez abból adódik, hogy az oszcillátor kitérése és sebessége a nem teljesen optimális léptetés miatt szintén folyamatosan növekszik, az energia pedig ismert módon ezek által határozódik meg. A 3. ábrán az így futtatott program idő-energia, kitérés-energia és sebesség-energia grafikonjait láthatjuk. A szimuláció kezdőfeltételei megegyeznek az 2. Az 4. ábrán érdekességképpen az Euler módszerrel kapott kitérés-sebesség grafikont ábrázoljuk. A 2. ábrához hasonló jelölés segítségével látható, hogy a várt ellipszis helyett egy kifelé terjedő spirált kapunk. Ezzel összehasonlítandó, az Euler-Cromer módszer segítségével lefuttatott szimuláció energiaviszonyairól a 5. ábráról tájékozódhatunk.



3. ábra. Euler módszer Fent: Idő - Energia Középen: Kitérés - Energia Alul: Sebesség - Energia



4. ábra. Euler rövid és hosszú futás Fent: Kitérés - Sebesség grafikon rövid futásidő esetén Alul: Kitérés - Sebesség grafikon hosszú futásidő esetén



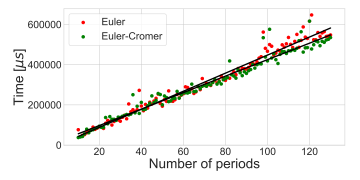
5. ábra. Euler-Cromer módszer Fent: Idő - Energia Középen: Kitérés - Energia Alul: Sebesség - Energia

# 4.4. FUTÁSIDŐ

A negyedik és egyben utolsó feladat a program futásidejének vizsgálata volt a szimuláció lépésszámának függvényében. A lépésszámot két módon növelhetjük:

- 1. A periódusok számának növelésével
- 2. A periódusonkénti dt lépésköz hosszának csökkentésével

Jelen esetben az egyszerűség kedvéért az elmódszer segítségével határoztam meg futásidő változását. Az egyéb paramétereket táblázatban szereplőkkel mega vettem fel. egyezően Az idő méréséhez a chrono library std::chrono::steady\_clock std::chrono::microseconds, mikroszekundum pontosságú függvényét használtam. A szimulációs paraméterek itt is az 1. táblázatban szereplőekkel azonosak voltak, azonban a futásidőket 10 és 130 darabszámú periódus közti futtatásokra vizsgáltam. A kapott értékek a 6. ábrán láthatóak.



6. ábra. Futásidő Fent: Euler módszer Alul: Euler-Cromer módszer

Az Euler-Cromer módszer esetében az adatok alapján láthatóan valamivel jobb futásidő érhető el hosszabb távon, azonban ezt a különbséget befolyásolhatták a szimulációt végző számítógépen futó egyéb folyamatok is.

Végérvényben biztosra csak azt mondhatjuk, hogy mindkét módszer esetén a periódusok számának növelésével a futásidő lineárisan növekszik. Az Euler módszer esetén a futásidőt az alábbi függvény adja meg a mérések során:

$$T(P) = (4493 \cdot P - 1736) \ \mu s$$
 (12)

Míg az Euler-Cromer módszer esetében:

$$T(P) = (4097 \cdot P + 15184) \ \mu s$$
 (13)

Ahol P a periódusok darabszámát jelöli.

# 5. DISZKUSSZIÓ

A Számítógépes szimulációk laboratórium első gyakorlatán kitűzött témához - az 1D harmonikus oszcillátorhoz - tartozó feladatokat kivétel nélkül sikerült a rendelkezésre álló időn belül megoldani. A vele lévő munka során felmerülő akadályokat - mind a LATEX, mind a C++ és Jupyter/Python programozás terén sikerült áthidalni.

Az első feladatban kizárólag az Euler-Cromer módszerhez tartozó kitérés-idő és sebesség-idő grafikont csatoltuk, azonban a gyakorlathoz létrehozott Git-Hub repository-ban[5] található notebookban az Euler módszerhez tartozó is megtalálható. A futásidők vizsgálatánál a két módszer közötti eltérést biztosra nem tudom megmondani, hogy mi okozhatja. Mivel egy elég gyenge laptopon futott azok kiértékelése, ezért lehetséges, hogy valamilyen épp lefutó háttérprogram zavarta meg a kapott adathalmazt. Tisztán látszott azonban, hogy a mindkért esetben lineáris a függés a szimulált periódusok száma és a futásidő között.

### 6. MEGJEGYZÉSEK

A dokumentumban található képek 150 dpi felbontású, .pdf kiterjesztésű forrásból származnak, amiket a matplotlib package savefig függvényének segítségével mentettem le. Ezek miatt a jegyzőkönyv néha lassan tölt be, azonban a már többször említett GitHub repository-ban az nagyon könnyen olvasható. (Ennek az oka feltehetően az, hogy

GitHub-on megnyitva az oldal az egész PDF-et betölti, míg egy offline PDF olvasó csak egy adott tartományban levő részeket az optimalizáció miatt.) A további jegyzőkönyvek lehetőleg szintén ezt a formátumot fogják követni.

Remélhetőleg az itt elsajátított tudást sikeresen alkalmazhatom majd a további problémák megoldásához is.

# FORRÁSOK

- [1] Stéger József. Számítógépes szimulációk gyakorlat [szamszimf17la]. [Online; opened at 2019.02.12.] 2019. URL: https://stegerjozsef.web.elte.hu/teaching/szamszim/index.php.
- [2] Csabai István. PHY 410-505 Computational Physics I Chapter 3: Oscillatory Motion and Chaos. [Online; opened at 2019.02.12.] 2008. URL: http://csabai.web.elte.hu/http/szamszim/ch3-lec1.pdf.
- [3] Alan Cromer. "Stable solutions using the Euler approximation". In: American Journal of Physics 49.5 (1981), pp. 455–459. DOI: 10.1119/1.12478. eprint: https://doi.org/10.1119/1.12478. URL: https://doi.org/10.1119/1.12478.
- [4] Ernst Hairer, Christian Lubich, Gerhard Wanner. "Geometric numerical integration illustrated by the Störmer-Verlet method". In: Acta Numerica. p. 399–450. Cambridge University Press, 2003. ISBN: 9780511550157. DOI: 10.1017/cbo9780511550157.006.
- [5] Pál Balázs. ELTE Computer Simulations 2019 GitHub. [Online; opened at 2019.02.13.] 2019. URL: https://github.com/masterdesky/ELTE\_Comp\_Simulations\_2019.