

Министерство науки и высшего образования Российской Федерации Федеральное государственное бюджетное образовательное учреждение высшего образования

«Московский государственный технический университет имени Н.Э. Баумана

(национальный исследовательский университет)» (МГТУ им. Н.Э. Баумана)

ФАКУЛЬТЕТ Робототехники и комплексной автоматизации

КАФЕДРА Системы автоматизированного проектирования (РК-6)

ОТЧЕТ О ВЫПОЛНЕНИИ ЛАБОРАТОРНОЙ РАБОТЫ

по дисциплине: «Модели и методы анализа проектных решений»

| Студент | Тетерин Никита Евгеньевич | | |
|--------------------------|--------------------------------------|---------------|--|
| Группа | РК6-64Б | | |
| Тип задания | Вариант 79 | | |
| Тема лабораторной работы | Метод конечных разностей для решения | | |
| | задачи теплопроводности | | |
| Студент | | Тетерин Н.Е. | |
| | подпись, дата | фамилия, и.о. | |
| Преподаватель | Трудоношин В.А. | | |
| | подпись, дата | фамилия, и.о. | |
| Оценка | | | |

Оглавление

| Задание на лабораторную работу | 3 |
|--------------------------------|----|
| | |
| Теоретическая часть | 4 |
| Описание структуры программы | 7 |
| Пример работы программы | |
| пример рассты программы | 0 |
| Исхолный кол программы | 11 |

Задание на лабораторную работу

Вариант 79.

С помощью неявной разностной схемы решить нестационарное уравнение теплопроводности для пластины, изображенной на рис. 1., там же указаны габариты пластины. Начальное значение температуры пластины – 0 градусов. Граничные условия, следующие: слева теплоизолировано, внизу 50 градусов, на верхней границе и справа на наклонной границе 80 градусов. На внутренней границе отверстия dT/dn = T. При выводе результатов показать динмику изменения температуры (например, с помощью цветовой гаммы).

Теоретическая часть

Нестационарная задача представляет собой задачу, в которой определяется изменение поля фазовой переменной во времени. Нестационарное уравнение теплопроводности в упрощенной форме может быть записано следующим образом:

$$\frac{\partial \mathbf{T}}{\partial \mathbf{t}} = \mathbf{k} \left(\frac{\partial T^2}{\partial x^2} + \frac{\partial T^2}{\partial y^2} \right)$$

Численное решение ДУ предполагает в первую очередь переход от производных к конечным разностям (численное дифференцирование) с дальнейшим применением некоторой численной схемы для интегрирования во времени, будь то метод Эйлера, Рунге-Кутты и т. д. Неявная численная схема (неявный метод Эйлера) в общем случае предполагает решение СНАУ относительно вектора очередных состояний T, однако при реализации применительно к конкретному ДУ можно преобразовать СНАУ к СЛАУ путем переноса членов, включающих независимые переменные, в левую часть уравнения. Далее подобная система может быть решена традиционными методами для решения СЛАУ.

В данной работе для решения ДУ использовалась т. н. разностная схема расщепления. Она представляет собой переход от двумерной задачи к двум одномерным следующим образом:

$$\begin{split} \frac{\partial V}{\partial t} &= k \frac{\partial T^2}{\partial x^2}, \ \frac{\partial W}{\partial t} &= k \frac{\partial T^2}{\partial y^2} \\ V(x, y, t_i) &= T(x, y, t_i), W(x, y, t_i) = V(x, y, t_{i+1}) \\ W(x, y, t_{i+1}) &\approx T(x, y, t_{i+1}) + \Theta(\Delta t_i^2) \end{split}$$

Неявную разностную схему расщепления можно представить следующим образом:

$$\frac{V_{x,y}^{k+1} - V_{x,y}^{k}}{\Delta t} = k \frac{V_{x+1,y}^{k+1} - 2V_{x,y}^{k+1} + V_{x-1,y}^{k+1}}{\Delta x^{2}}$$

$$\frac{W_{x,y}^{k+1} - W_{x,y}^{k}}{\Delta t} = k \frac{W_{x,y+1}^{k+1} - 2W_{x,y}^{k+1} + W_{x,y-1}^{k+1}}{\Delta y^2}$$

Таким образом, значение фазовой переменной может быть аппроксимировано путем решения последовательно двух одномерных задач, при этом

$$V_{x,y}^k = T_{x,y}^k, W_{x,y}^k = V_{x,y}^{k+1}, T_{x,y}^{k+1} = W_{x,y}^{k+1}$$

Данное преобразование является выгодным в том числе и потому, что результирующая матрица коэффициентов является ленточной с шириной ленты, равной 3. Для решения СЛАУ с подобной матрицей можно применить метод прогонки (tridiagonal matrix algorithm, Thompson algorithm), который является линейным относительно размерности матрицы в смысле количества производимых операций, к тому же эффективен в смысле потребляемой памяти, ведь из всей матрицы необходимо в каждый момент времени хранить только 3 диагонали.

Введенные в условии задачи граничные условия представляют собой следующее: ГУ 1 рода (условия Дирихле) — значение фазовой переменной является постоянным: T = const. ГУ 2 рода (условия Неймана) предполагают постоянное значение потока фазовой переменной вдоль направления (в нашем случае, по горизонтали): $\frac{\partial T}{\partial n} = const$. ГУ 3 рода определяют уравнения баланса, в общем случае ДУ вида $f\left(\frac{\partial T}{\partial n}, T\right) = 0$. В случае задач теплопроводности это уравнение теплового баланса: тепловой поток с границы объекта зависит от температуры). Так, в данной задаче данное ГУ формулировалось в виде:

$$\frac{\Delta T}{\Delta n} = T$$

Для метода прогонки необходимо записать выражения для конечных разностей в узлах:

$$\frac{T_{x,y}^{i+1} - T_{x,y}^{i}}{\Delta t} = k \frac{T_{x+1,y}^{i+1} - 2T_{x,y}^{i+1} + T_{x-1,y}^{i+1}}{\Delta x^{2}} \Rightarrow T_{x,y}^{i+1} - T_{x,y}^{i} = \frac{k\Delta t}{\Delta x^{2}} \left(T_{x+1,y}^{i+1} - 2T_{x,y}^{i+1} + T_{x-1,y}^{i+1} \right) \Rightarrow r = \frac{k\Delta t}{\Delta x^{2}} \Rightarrow -rT_{x+1,y}^{i+1} + (1+2r)T_{x,y}^{i+1} - rT_{x-1,y}^{i+1} = T_{x,y}^{i} \Rightarrow \left[-r \quad 2r + 1 \quad -r \right] \begin{bmatrix} T_{x-1,y}^{i+1} \\ T_{x,y}^{i+1} \\ T_{x+1,y}^{i+1} \end{bmatrix} = T_{x,y}^{i}$$

Общая матрица коэффициентов для замкнутой СЛАУ получается путем ансамблирования подобных систем из 3 уравнений и добавления строк, соответствующих узлам, в которых заданы ГУ. Для узлов, в которых заданы ГУ 1 рода, строка имеет 1 единицу на главной диагонали, при этом все остальные вхождения равны 0. Для узлов, в которых определены ГУ 2 рода, строка имеет 1 на главной диагонали и -1 в соседнем узле, при этом соответствующее вхождение в векторе свободных членов равно константному значению производной (потока), в данном случае, 0 (граница тела теплоизолированная). Для узлов, в которых определены ГУ 3 рода, можно записать:

$$\frac{T_{n-1} - T_n}{\Delta n} = T_n \Rightarrow T_n - \frac{T_{n-1}}{1 + \Delta n} = 0 \Rightarrow \left[1 \quad -\frac{1}{1 + \Delta n}\right] \begin{bmatrix} T_n \\ T_{n-1} \end{bmatrix} = 0$$

При этом удобно полагать, что тепловое излучение всегда направлено из тела для единообразия выражений.

Метод прогонки представляет собой модификацию метода Гаусса с учетом специфики ленточной матрицы, поскольку каждая строка имеет не более 3 ненулевых элемента, расположенных вокруг главной диагонали (кроме крайних, на которых находится не более 2 ненулевых элементов). Как и в методе Гаусса, метод включает в себя прямой и обратный ход. Во время прямого хода матрица приводится к верхнему треугольному виду, а во время обратного итеративно определяются значения вектора неизвестных.

Описание структуры программы

Программа состоит из 3 основных компонент: сущность геометрической модели, которая поддерживает интерфейс модели, т. е. может возвращать коэффициенты ленточной матрицы вдоль каждой из осей (х и у) для каждого внутреннего узла сетки, а также для всех граничных узлов и значения вектора свободных членов, скрывая в себе логику, отвечающую за ГУ. Следующая сущность — solver, решатель, реализующий метод прогонки. Сущность GNUPlotWriter оборачивает вызов и ІО для утилиты gnuplot. Сущность Problem оборачивает модель и решатели. Она имеет метод step, который осуществляет шаг по времени. Его необходимо вызывать необходимое число раз, при этом на каждой итерации необходимо делать дамп состояния поля температур в gnuplot.

Основная идея программы заключается в том, что решатель для метода прогонки и конкретная конфигурация системы (совокупность геометрии и ГУ) являются независимыми компонентами. Так, возможно добавить другой класс модели, реализующий интерфейс IModel, при этом остальная часть программы не нуждается в модификации. Кроме того, в данной реализации метод прогонки для решения набора одномерных задач применяется последовательно, в то время как, вообще говоря, данные подзадачи являются назависимыми и могут исполняться параллельно. Также стоит отметить, что решение нестационарных задач большой размерности (в смысле числа узлов

сетки) для большого числа временных слоев может приводить к огромным затратам ОЗУ, поэтому эту задачу надо производить в потоковом режиме, т. е. в каждый момент времени модель хранит только 1 матрицу с полем температур.

Сетка в данной задаче должна быть достаточно мелкой, чтобы вмещать узлы с дробными координатами, такие как границы отверстия в пластине (значения ординат узлов на верхней и нижней стенках отверстия равны соответственно 3.5 и 1.5). Для учета типов граничных условий в пространстве имен model создано перечисление condition, которое содержит ГУ 1, 2 и 3 родов вдоль каждой из осей, а также ГУ 3 рода для обеих осей, которое возникает в угловых узлах прямоугольного отверстия. Кроме того, определены типы внешних и внутренних узлов без ГУ. Очевидно, во время вычислений температурное поле вне пластины считается стационарным.

Пример работы программы

В начале работы программа выводит в терминал условно-схематическое изображение полученной сетки, на котором можно наблюдать различные типы ГУ. Пример такого вывода приведен на рис.1. На рис. 2 приведены НУ системы, а на рис. 3 – результат работы программы: поле температур в момент времени 15с. Для сравнения на рис. 4 приведен результат, полученный для такой же системы в ANSYS. Можно наблюдать, что (с точностью до перевернутого вывода) решения, полученные обоими способами, совпадают. Из этого можно заключить, что численное решение ДУ и метод прогонки реализованы корректно.

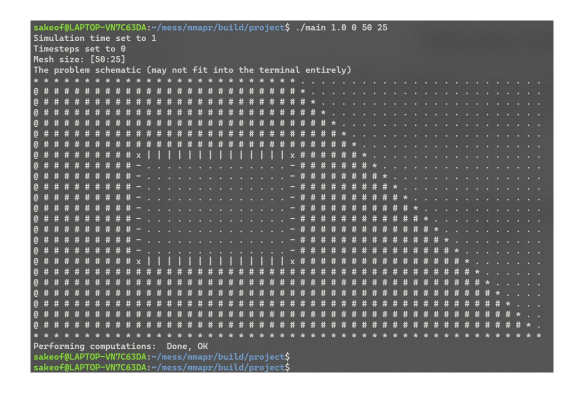


Рис. 1. Псевдографический вывод распределения типов ГУ в модели пластины. Легенда: «.» - внешний узел. «*» - ГУ 1 рода. «@» - ГУ 2 рода (вдоль оси x). «#» - внутренний узел. «-, |, x» - ГУ 3 рода (вдоль осей x, y и вдоль обеих осей соответственно).

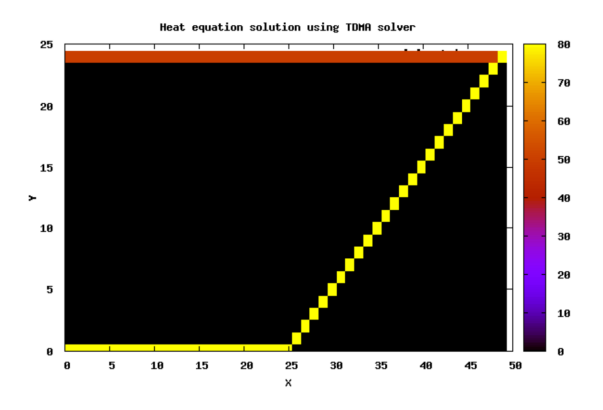


Рис. 2. НУ для поля температур. (50х25 узлов).

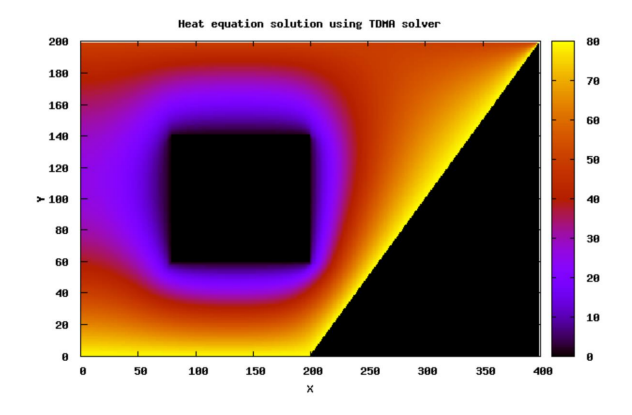


Рис. 3. Поле температур в момент времени 15с. (сетка 400х200, 1000 шагов метода).

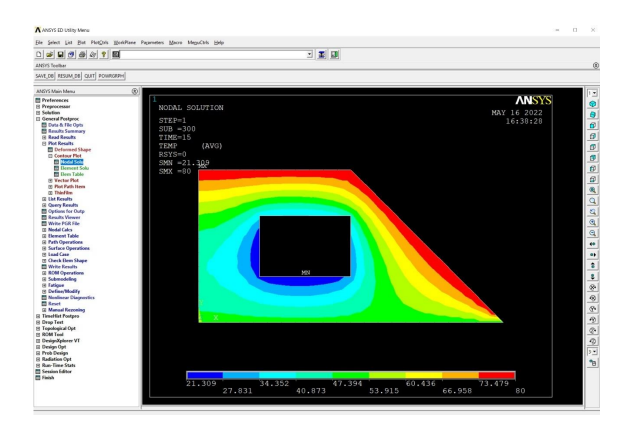


Рис. 4. Результат моделирования этой же системы в ANSYS.

Рис. 5. Результат работы программы в табличном виде (сетка 20х10).

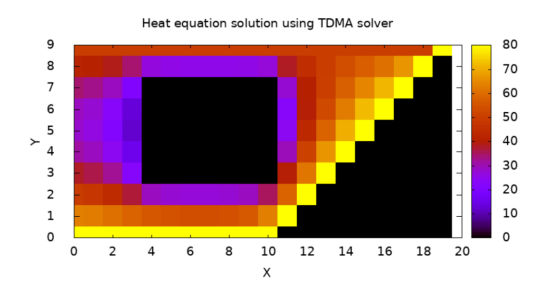


Рис. 6. Соответствующий рис. 5 вывод gnuplot (перевернут по вертикали). По неизвестной причине при отправке матрицы в gnuplot последний ведет себя так. Без потери общности можно сказать, что значения совпадают с табличными.

Исходный код программы

Перед компиляцией нужно убедиться, что на компьютере установлен *CMake* необходимой версии. Если на вашем ПК версия ниже используемой, можно смягчить требование, изменив минимальную версию в корневом файле *CMakeLists.txt*. Чтобы собрать проект, необходимо ввести следующий набор команд, находясь в корневой директории:

```
sakeof@LAPTOP-VN7C63DA:~/mess/mmapr$ cat compile.sh
mkdir -p build
cd build
cmake ..
make
cd -
sakeof@LAPTOP-VN7C63DA:~/mess/mmapr$
sakeof@LAPTOP-VN7C63DA:~/mess/mmapr$
```

Рис. 7. Компиляция проекта.

Рис. 8. Файловая структура проекта.

main.c

```
#include <iostream>
#include <memory>

#include "solver.hpp"

#include "plotter.hpp"

constexpr size_t DEF_TIMESTEPS = 1000;
constexpr double DEF_TIME = 15.0;
constexpr size_t X_NODES = 200;
constexpr size_t Y_NODES = 100;
constexpr double X_LEN = 10.0;
constexpr double Y_LEN = 5.0;

constexpr std::string_view running = "Performing computations: ";
constexpr std::string_view usage = "Usage: <simulation time:double>
[<timesteps:uint> [<x_nodes:uint> <y_nodes:uint>]]\n";
```

```
int main(int argc, char* argv[]) {
    double time = DEF_TIME;
    double timesteps = DEF_TIMESTEPS;
    const double a = 1.0;
    size_t x_nodes = X_NODES;
    size_t y_nodes = Y_NODES;
    if (argc == 1) {
        std::cout << usage;</pre>
        return EXIT_FAILURE;
    if (argc >= 2) {
        time = std::stod(argv[1]);
    if (argc >= 3) {
        timesteps = std::stoul(argv[2]);
    if (argc == 5) {
        x nodes = std::stoul(argv[3]);
        y_nodes = std::stoul(argv[4]);
        if (x_nodes != y_nodes * 2) {
            std::cerr << "X to Y ratio must be 2:1\n";</pre>
            return EXIT_FAILURE;
    std::cout << "Simulation time set to " << time << '\n';</pre>
    std::cout << "Timesteps set to " << timesteps << '\n';</pre>
    std::cout << "Mesh size: [" << x_nodes << ':' << y_nodes << "]\n";</pre>
    const double dt = time / static_cast<double>(timesteps);
    const double dx = X_LEN / static_cast<double>(x_nodes);
    const double dy = Y_LEN / static_cast<double>(y_nodes);
    // and gnuplot wrapper to create heatmap gif
    model::Model79 m(dt, dx, dy, a, x_nodes, y_nodes);
    solver::Problem problem(m, timesteps);
    plt::GNUPlotWriter plotter(plt::GNUPlotWriter::basic gif config.data());
    std::cout << "The problem schematic (may not fit into the terminal</pre>
entirely)\n";
    pprint_grid(m, std::cout);
    plotter.reciever() << m;</pre>
```

```
plotter.flush_buffer();

std::cout << running;
for (size_t i = 0; i < timesteps; ++i) {
    std::cout << '\r' << running << "iter [" << i << '/' << timesteps << ']';
    std::cout.flush();

    problem.step();
    plotter.reciever() << m;
    plotter.flush_buffer();
}

std::cout << " Done, OK\n";
    return EXIT_SUCCESS;
}</pre>
```

shared.hpp

```
#pragma once
#include <vector>
#include <array>
```

model.hpp

```
#pragma once
#include "shared.hpp"
#define T_FLOOR 50.0
#define T_CEIL 80.0
namespace model {
   using tridiag_coefs = std::array<double, 3>;
    using boundary_coefs = std::array<double, 2>;
    enum condition {
        NO_CONDITION,
        BOUNDARY_1TYPE,
        BOUNDARY_2TYPE_X,
        BOUNDARY_2TYPE_Y,
        BOUNDARY_3TYPE_X,
        BOUNDARY_3TYPE_Y,
        BOUNDARY_3TYPE_XY,
        OUTER_NODE
```

```
enum direction {
        VERTICAL,
        HORTZONTAL
    };
    // model instance should provide sets of coefficients
    // for each grid point in horizontal and vertical directions
    // additionally, model can store required parameters like dt, dx, dy
    // the heat PDE is defined as follows:
\frac{\partial^2{T}}{\partial^2{x}} + a_2 * \frac{\partial^2{T}}}{\partial^2{y}}
    class IModel {
    protected:
        virtual void dump(std::ostream & os) const = 0;
    public:
        virtual void set_current_value(const size_t x, const size_t y, const
double value) = 0;
        virtual double get_RHS_coefs_x(const size_t x, const size_t y) const = 0;
        virtual double get_RHS_coefs_y(const size_t x, const size_t y) const = 0;
        virtual tridiag_coefs get_x_coefs(const size_t x, const size_t y) const =
0;
        virtual tridiag_coefs get_y_coefs(const size_t x, const size_t y) const =
0;
        virtual boundary_coefs get_x_last_coefs(const size_t y) const = 0;
        virtual boundary_coefs get_y_last_coefs(const size_t y) const = 0;
        virtual boundary_coefs get_x_first_coefs(const size_t x) const = 0;
        virtual boundary_coefs get_y_first_coefs(const size_t x) const = 0;
        virtual size_t x_dim() const = 0;
        virtual size_t y_dim() const = 0;
        friend std::ostream & operator<<(std::ostream & os, const IModel & m) {</pre>
            m.dump(os);
            return os;
    };
setup
    class Model79: public IModel {
    protected:
        void dump(std::ostream & os) const override;
    private:
        // holds boundary condition type if present
        // and the default temperature value in case of
        // Dirichlet's BC (T = const)
        struct Node {
            condition condition type = NO CONDITION;
```

```
double current value = 0;
            double initial_value = 0;
        };
        // Grid entity contains matrix of condition flags
        // for ease boundary condition detection
        struct Grid {
            const size_t width;
            const size_t height;
            std::vector<std::vector<Node>> nodes;
            Grid(const size t width, const size t height):
                width(width), height(height),
                nodes(height, std::vector<Node>(width)) {};
            ~Grid() = default;
        };
   private:
       const double dt;
       const double dx;
       const double dy;
       const double a;
        const std::pair<size t, size t> dims;
        Grid grid;
   private:
        void throw_on_bounds(const size_t x, const size_t y) const;
        void grid_set_up(); // init grid with required flags + default values
        bool is_inner(const size_t x, const size_t y) const;
   public:
        virtual void set_current_value(const size_t x, const size_t y, const
double value) override;
        double get_RHS_coefs_x(const size_t x, const size_t y) const override;
        double get_RHS_coefs_y(const size_t x, const size_t y) const override;
        tridiag_coefs get_x_coefs(const size_t x, const size_t y) const override;
        tridiag_coefs get_y_coefs(const size_t x, const size_t y) const override;
        boundary_coefs get_x_last_coefs(const size_t y) const override;
        boundary_coefs get_y_last_coefs(const size_t y) const override;
        boundary_coefs get_x_first_coefs(const size_t x) const override;
        boundary coefs get y first coefs(const size t x) const override;
        size_t x_dim() const override { return dims.first; }
        size_t y_dim() const override { return dims.second; }
        ~Model79() = default;
        Model79() = delete;
        Model79(
            const double dt,
            const double dx,
            const double dy,
            const double a,
            const size t x nodes,
            const size_t y_nodes) :
            dt(dt), dx(dx), dy(dy), a(a),
            dims(std::make_pair(x_nodes, y_nodes)),
            grid(x nodes, y nodes) { grid set up(); };
```

```
friend void pprint_grid(const Model79 & m, std::ostream & out);
};
}
```

model.cpp

```
#include "model.hpp"
#include <iostream>
#include <iomanip>
   can be drawn like this (god forgive me)
  # - no condition
  @ - 3rd type condition
```

```
+ # # # # # # # # # @
                                                 0 # # # # # # # # # # # #
   # # # # # # *
# # # # # # *
# # # # # # # *
namespace model {
   void Model79::dump(std::ostream & os) const {
       for (const auto & row: grid.nodes) {
           for (const auto & e: row) {
              os << e.current value << ' ';</pre>
          os << '\n';
   void Model79::throw on bounds(const size t x, const size t y) const {
       if (x >= dims.first) throw std::runtime_error("X index exceeding grid
bounds");
       if (y >= dims.second) throw std::runtime error("Y index exceeding grid
bounds");
   void Model79::grid set up() {
       const size_t x_dim = dims.first;
       const size t y dim = dims.second;
       // trust me these define the relative
       const size_t x_half = x_dim / 2;
       const size t x hole left = x half * 2 / 5;
```

```
const size_t x_hole_right = x_half;
        const size_t y_hole_lower = y_dim * 1.5 / 5;
        const size_t y_hole_upper = y_dim * 3.5 / 5;
        for (size_t i = 0; i < y_dim; ++i) {</pre>
            grid.nodes[i][0].condition_type = BOUNDARY_2TYPE_X;
        // floor
        for (size_t i = 0; i < x_dim; ++i) {</pre>
            grid.nodes[y_dim - 1][i].condition_type = BOUNDARY_1TYPE;
            grid.nodes[y_dim - 1][i].current_value = T_FLOOR;
            grid.nodes[y_dim - 1][i].initial_value = T_FLOOR;
        // ceiling
        for (size_t i = 0; i < x_half; ++i) {</pre>
            grid.nodes[0][i].condition_type = BOUNDARY_1TYPE;
            grid.nodes[0][i].current_value = T_CEIL;
            grid.nodes[0][i].initial_value = T_CEIL;
        for (size_t i = 0; i < x_half; ++i) {</pre>
            for (size_t j = i; j < y_dim; ++j) {</pre>
                grid.nodes[y_dim - j - 1][x_dim - i - 1].condition_type =
OUTER_NODE;
            grid.nodes[x_half - i - 1][x_dim - i - 1].condition_type =
BOUNDARY_1TYPE;
            grid.nodes[x half - i - 1][x dim - i - 1].current value = T CEIL;
            grid.nodes[x_half - i - 1][x_dim - i - 1].initial_value = T_CEIL;
        for (size_t i = x_hole_left + 1; i < x_hole_right; ++i) {</pre>
            for (size_t j = y_hole_lower + 1; j < y_hole_upper; ++j) {</pre>
                grid.nodes[j][i].condition_type = OUTER_NODE;
        for (size_t i = x_hole_left + 1; i < x_hole_right; ++i) {</pre>
            grid.nodes[y_hole_lower][i].condition_type = BOUNDARY_3TYPE_Y;
            grid.nodes[y hole upper][i].condition type = BOUNDARY 3TYPE Y;
        for (size_t i = y_hole_lower + 1; i < y_hole_upper; ++i) {</pre>
            grid.nodes[i][x_hole_left].condition_type = BOUNDARY_3TYPE_X;
            grid.nodes[i][x_hole_right].condition_type = BOUNDARY_3TYPE_X;
```

```
grid.nodes[y_hole_upper][x_hole_left].condition_type = BOUNDARY_3TYPE_XY;
        grid.nodes[y_hole_upper][x_hole_right].condition_type =
BOUNDARY_3TYPE_XY;
        grid.nodes[y_hole_lower][x_hole_right].condition_type =
BOUNDARY_3TYPE_XY;
        grid.nodes[y_hole_lower][x_hole_left].condition_type = BOUNDARY_3TYPE_XY;
    bool Model79::is_inner(const size_t x, const size_t y) const {
        throw_on_bounds(x, y);
        return not (grid.nodes[y][x].condition_type == OUTER_NODE);
    void Model79::set_current_value(const size_t x, const size_t y, const double
value) {
        throw_on_bounds(x, y);
        const condition cond = grid.nodes[y][x].condition_type;
        if (cond == BOUNDARY_1TYPE or cond == OUTER_NODE) return;
        grid.nodes[y][x].current_value = value;
    double Model79::get_RHS_coefs_x(const size_t x, const size_t y) const {
        throw_on_bounds(x, y);
        const Node grid_node = grid.nodes[y][x];
        switch (grid_node.condition_type) {
            case OUTER_NODE:
                return grid_node.initial_value;
            case BOUNDARY_2TYPE_X:
            case BOUNDARY_3TYPE_X:
                return 0;
            case BOUNDARY 3TYPE XY:
            case BOUNDARY_2TYPE_Y:
            case BOUNDARY 3TYPE Y:
            case BOUNDARY 1TYPE:
            case NO_CONDITION:
                return grid_node.current_value;
            default:
                throw std::runtime_error("unknown condition type");
    double Model79::get_RHS_coefs_y(const size_t x, const size_t y) const {
        throw on bounds(x, y);
        const Node grid_node = grid.nodes[y][x];
        switch (grid_node.condition_type) {
            case OUTER NODE:
                return grid node.initial value;
```

```
case BOUNDARY 2TYPE Y:
           case BOUNDARY_3TYPE_Y:
               return 0;
           case BOUNDARY 3TYPE XY:
           case BOUNDARY_2TYPE_X:
           case BOUNDARY_3TYPE_X:
           case BOUNDARY 1TYPE:
           case NO_CONDITION:
               return grid_node.current_value;
               throw std::runtime_error("unknown condition type");
   tridiag_coefs Model79::get_x_coefs(const size_t x, const size_t y) const {
       throw_on_bounds(x, y);
       const double R = a * dt / (dx * dx); // needed for nodes with no
boundary
       const condition cond = grid.nodes[y][x].condition_type;
        switch (cond) {
           case OUTER NODE:
           case BOUNDARY_1TYPE:
               return {0, 1.0, 0};
           case BOUNDARY_3TYPE_XY:
            case BOUNDARY_3TYPE_X: {
               if (grid.nodes[y][x + 1].condition_type == NO_CONDITION) {
                    const double c = (-1.0) / (1.0 + dx);
                    return {c, 1.0, 0};
               if (grid.nodes[y][x - 1].condition_type == NO_CONDITION) {
                    const double c = (-1.0) / (1.0 + dx);
                    return {0, 1.0, c};
           case BOUNDARY 3TYPE Y:
           case BOUNDARY_2TYPE_Y:
           case NO_CONDITION: {
               return \{-R, 2.0*R + 1.0, -R\};
           default:
               throw std::runtime_error("unknown condition type");
   tridiag_coefs Model79::get_y_coefs(const size_t x, const size_t y) const {
       throw_on_bounds(x, y);
       const double R = a * dt / (dy * dy);
       const condition cond = grid.nodes[y][x].condition_type;
```

```
switch (cond) {
           case OUTER_NODE:
            case BOUNDARY_1TYPE:
               return {0, 1.0, 0};
           case BOUNDARY_3TYPE_XY:
            case BOUNDARY 3TYPE Y: {
               if (grid.nodes[y + 1][x].condition_type == NO_CONDITION) {
                    const double c = (-1.0) / (1.0 + dx);
                    return {c, 1.0, 0};
               if (grid.nodes[y - 1][x].condition_type == NO_CONDITION) {
                    const double c = (-1.0) / (1.0 + dx);
                    return {0, 1.0, c};
           // only appears on the edge
           // in X-direction thus are treated as ordinary inner nodes
           case BOUNDARY_3TYPE_X:
           case BOUNDARY 2TYPE X:
           case NO CONDITION: {
               return \{-R, 2.0*R + 1.0, -R\};
           default:
               throw std::runtime_error("unknown condition type");
   // numeration order is as follows:
   // upmost nodes = 0, lowest nodes = x max, leftmost nodes = 0,
rightmost nodes = y max
   boundary_coefs Model79::get_x_last_coefs(const size_t x) const {
       throw_on_bounds(x, 0);
       return {0, 1.0};
   boundary_coefs Model79::get_x_first_coefs(const size_t y) const {
       throw_on_bounds(0, y);
       // in this case, the 2 TYPE boundary is defined on the
       // leftmost side of the plate
       return {-1.0, 1.0};
   boundary coefs Model79::get y last coefs(const size t x) const {
```

```
throw_on_bounds(x, 0);
    return {0.0, 1.0};
boundary_coefs Model79::get_y_first_coefs(const size_t x) const {
    throw_on_bounds(x, 0);
    return {1.0, 0.0};
static char cond_to_symbol(const condition c) {
    switch (c) {
        case NO_CONDITION:
        return '#';
        case BOUNDARY_1TYPE:
        case BOUNDARY_2TYPE_X:
        case BOUNDARY_2TYPE_Y:
        return '@';
        case BOUNDARY_3TYPE_X:
        case BOUNDARY 3TYPE Y:
        case BOUNDARY 3TYPE XY:
        case OUTER_NODE:
        return '.';
        default:
        throw std::runtime_error("unknown condition type");
void pprint_grid(const Model79 & m, std::ostream & out) {
    const size_t x_dim = m.x_dim();
    const size_t y_dim = m.y_dim();
    for (size_t i = 0; i < y_dim; ++i) {
        for (size_t j = 0; j < x_dim; ++j) {</pre>
            out << cond_to_symbol(m.grid.nodes[i][j].condition_type) << ' ';</pre>
        out << '\n';
```

solver.hpp

```
#pragma once
#include "model.hpp"
namespace solver {
```

```
using diagonal = std::vector<double>;
using tridiagonal_mx_extended = std::array<diagonal, 4>;
// TDMA stands for tridiagonal matrix algorithm
// this one can solve sets of linear equations (SLEs)
class TDMA {
private:
   diagonal c_star;
    diagonal d_star;
private:
public:
   TDMA() = default;
   TDMA(const size_t diagonal_length);
   ~TDMA() = default;
   void solve(const tridiagonal_mx_extended & newSLE, diagonal & storage);
};
// Problem entity wraps everything, i.e. the model and solvers
// (also allocates some auxiliary storage once for the run)
// values updated at each step
class Problem {
   size_t current_step = 0;
   const size_t n_iters = 0;
   model::IModel & m;
   TDMA solver_x;
    TDMA solver y;
   tridiagonal_mx_extended mx_x;
   tridiagonal_mx_extended mx_y;
    diagonal f x;
    diagonal f_y;
private:
    void update grid row(const size t y);
    void update_grid_col(const size_t x);
public:
    Problem() = delete;
    Problem(model::IModel & model, const size_t n_iters);
   void step();
};
```

solver.cpp

```
#include "solver.hpp"
#include <algorithm>
#include <iostream>
```

```
constexpr bool VERBOSE = false;
namespace solver {
   TDMA::TDMA(const size_t diagonal_length):
   c_star(diagonal_length, 0), d_star(diagonal_length, 0) {}
   void TDMA::solve(
        const tridiagonal_mx_extended & SLE,
        diagonal & storage
        const diagonal a = SLE[0], b = SLE[1], c = SLE[2], d = SLE[3];
       const size_t N = b.size();
        if (N != a.size())
            throw std::runtime_error("dimension mismatch for a");
        if (N != c.size())
            throw std::runtime_error("dimension mismatch for c");
        if (N != d.size())
            throw std::runtime error("dimension mismatch for d");
        if (N != storage.size())
            throw std::runtime_error("dimension mismatch for storage");
       // reallocate memory for auxiliary
        // collections if the dimension has changed
        if (c_star.size() != N) {
           std::cerr
            << "changes c^* size: was "
            << c_star.size()
           << " now: "
            << N;
            c_star = diagonal(N, 0);
            d star = diagonal(N, 0);
        // update the coefficients in the first row
        c_star[0] = c[0] / b[0];
        d_{star}[0] = d[0] / b[0];
        // update other coefficients iteratively
        for (size_t i = 1; i < N; ++i) {
            const double w = 1.0 / (b[i] - a[i] * c_star[i-1]);
            c star[i] = c[i] * w;
            d_star[i] = (d[i] - a[i] * d_star[i-1]) * w;
        // store the solution in the storage
        for (size_t i = N - 1; i-- > 0; ) {
            storage[i] = d_star[i] - c_star[i] * d[i+1];
```

```
static void pprint_tridiag_matrix(const tridiagonal_mx_extended & mx,
std::ostream & out) {
        const size_t diag_length = mx[0].size();
        if (diag_length == 0) throw std::runtime_error("zero-length matrix");
        auto add_spaces = [&out](const size_t n) {
            for (size_t tabs = 0; tabs < n; ++tabs) {</pre>
                out << " ";
        };
        out << "0-" << mx[3][0] << ":\t\t" << mx[1][0] << ' ' << mx[2][0] <<</pre>
        for (size_t i = 1; i < diag_length - 1; ++i) {</pre>
            out << i << '-' << mx[3][i] << ":\t\t";</pre>
            add_spaces(i);
            out << mx[0][i] << ' ' << mx[1][i] << ' ' << mx[2][i] << '\n';</pre>
        out << diag_length - 1 << '-' << mx[3][diag_length - 1] << ":\t\t";</pre>
        add spaces(diag length - 1);
        out << mx[0][diag_length - 1] << ' ' << mx[1][diag_length - 1] << '\n';</pre>
    static void pprint solution row(const diagonal & d, std::ostream & os) {
        os << "solution: ";</pre>
        for (const auto & e: d)
        os << '\n';
    Problem::Problem(model::IModel & model, const size t n iters):
        n iters(n iters),
        m(model),
        solver x(model.x dim()),
        solver_y(model.y_dim()),
        mx_x({
            diagonal(model.x_dim(), 0),
            diagonal(model.x dim(), 0),
            diagonal(model.x_dim(), 0),
            diagonal(model.x_dim(), 0)
        }),
        mx y({
            diagonal(model.y_dim(), 0),
            diagonal(model.y_dim(), 0),
            diagonal(model.y_dim(), 0),
            diagonal(model.y dim(), 0)
```

```
f_x(model.x_dim()),
        f_y(model.y_dim()) {}
    void Problem::step() {
        if (current_step++ == n_iters) throw std::runtime_error("out of
iterations");
        // result in the grid of the model
        const size_t x_dim = m.x_dim(), y_dim = m.y_dim();
        // first, solve the 1D subproblems in the horizontal direction
        // --> y_dim systems for each grid row
        // and update the current values at each node
        for (size_t y = 0; y < y_dim; ++y) {</pre>
            // solve SLE for row y
            // boundary conditions on edge:
            model::boundary_coefs bc = m.get_x_first_coefs(y);
            // unpack the duple into diagonals
            // once again, see https://quantstart.com/articles/Tridiagonal-
Matrix-Solver-via-Thomas-Algorithm/
            mx_x[1][0] = bc[0];
            mx x[2][0] = bc[1];
            mx_x[3][0] = m.get_RHS_coefs_x(0, y);
            for (size t x = 1; x < x \dim - 1; ++x) {
                // unpack triples into diagonals + right-hand side into d
                const model::tridiag_coefs tc = m.get_x_coefs(x, y);
                mx_x[0][x] = tc[0];
                mx_x[1][x] = tc[1];
                mx_x[2][x] = tc[2];
                mx_x[3][x] = m.get_RHS_coefs_x(x, y);
            bc = m.get_x_last_coefs(y);
            mx x[0][x dim - 1] = bc[0];
            mx_x[1][x_dim - 1] = bc[1];
            mx_x[3][x_dim - 1] = m.get_RHS_coefs_x(x_dim - 1, y);
            // call solver and update current values in the row
            solver_x.solve(mx_x, f_x);
            if (VERBOSE) {
                pprint_tridiag_matrix(mx_x, std::cout);
                pprint_solution_row(f_x, std::cout);
            // std::getchar();
            update_grid_row(y);
        // then solve in the vertical direction -->
```

```
// x dim systems for each grid column
        for (size_t x = 0; x < x_dim; ++x) {
            // boundary conditions on edge:
            model::boundary_coefs bc = m.get_y_first_coefs(x);
            // once again, see https://quantstart.com/articles/Tridiagonal-
Matrix-Solver-via-Thomas-Algorithm/
            mx y[1][0] = bc[0];
            mx_y[2][0] = bc[1];
            mx_y[3][0] = m.get_RHS_coefs_y(x, 0);
            for (size_t y = 1; y < y_dim - 1; ++y) {
                const model::tridiag_coefs tc = m.get_y_coefs(x, y);
                mx_y[0][y] = tc[0];
                mx_y[1][y] = tc[1];
                mx_y[2][y] = tc[2];
                mx_y[3][y] = m.get_RHS_coefs_y(x, y);
            bc = m.get_y_last_coefs(x);
            mx_y[0][y_dim - 1] = bc[0];
            mx_y[1][y_{dim} - 1] = bc[1];
            mx_y[3][y_dim - 1] = m.get_RHS_coefs_y(x, y_dim - 1);
            // call solver and update current values in the column
            solver_y.solve(mx_y, f_y);
            if (VERBOSE) {
                pprint_tridiag_matrix(mx_y, std::cout);
                pprint_solution_row(f_y, std::cout);
            update_grid_col(x);
    void Problem::update_grid_row(const size_t y) {
        size t i = 0;
        std::for_each(
            f_x.cbegin(), f_x.cend(),
            [&](const double & f) { m.set_current_value(i++, y, f); }
        );
    void Problem::update_grid_col(const size_t x) {
        size_t i = 0;
        std::for_each(
            f_y.cbegin(), f_y.cend(),
            [&](const double & f) { m.set current value(x, i++, f); }
```

```
);
}
}
```

plotter.hpp

```
#pragma once
#include <cctype>
#include <sstream>
#include "shared.hpp"
namespace plt {
   class GNUPlotWriter {
    public:
        GNUPlotWriter(const std::string & config);
        ~GNUPlotWriter();
        std::ostream & reciever() { return payload_buffer; }
        void flush_buffer();
        constexpr static std::string_view basic_gif_config =
            "set terminal gif size 800 800 animate delay 2 enhanced font"
            "'Verdana, 14'\n"
            "set output 'map.gif'\n"
            "set title 'Heat equation solution using TDMA solver'\n"
            "set xlabel 'X'\n"
            "set ylabel 'Y'\n"
            // "set xrange [0:199]\n"
            // "set yrange [0:99]\n"
            "set view map scale 1\n"
            "set palette color\n"
            "set pm3d map\n";
    private:
        FILE * pipe = nullptr;
        std::stringstream payload_buffer;
        // explicitly prohibit writing anything to the terminal
        constexpr static std::string_view command = "gnuplot 2> /dev/null";
    private:
        void throw_on_bad_pipe();
    };
```

plotter.cpp

```
#include "plotter.hpp"

namespace plt {
    GNUPlotWriter::GNUPlotWriter(const std::string & config) {
```

```
pipe = popen(command.data(), "w");
    if (pipe == nullptr) throw std::runtime_error("failed to run GNUplot");
    fputs(config.c_str(), pipe);
}

GNUPlotWriter::~GNUPlotWriter() {
    pclose(pipe);
}

void GNUPlotWriter::flush_buffer() {
    throw_on_bad_pipe();
    fputs("splot '-' matrix with image\n", pipe);
    fputs(payload_buffer.str().c_str(), pipe);
    fputs("e\n", pipe);
    std::stringstream().swap(payload_buffer);
}

void GNUPlotWriter::throw_on_bad_pipe() {
    if (pipe == nullptr)
        throw std::runtime_error("failed to open GNUPlot subprocess");
}
```