Ы

ī

### $\alpha$ – tri

En préambule on se propose d'étudier un tri basé sur un découpage de listes en « séquences croissantes maximales » d'éléments consécutifs (appelées **scm**). Ces séquences sont croissantes au sens large. Il consiste à effectuer une succession de fusion de **scm** consécutives jusqu'à n'avoir plus qu'une seule **scm**. Fusionner deux **scm** consécutives consiste à réordonner leurs éléments pour ne former qu'une seule **scm** comme pour le tri fusion.

L'algorithme  $\alpha$ -tri se déroule en deux temps. On commence par partitionner la liste en **scm** consécutives, en identifiant leurs indices de début et de fin dans la liste. Dans un second temps, on effectue les fusions.

Les fonctions nécessaires au tri sont données ci-dessous.

```
Python
def scm(s):
   r = []
                                                          def fusionner(s, r1, r2):
   d, f = 0, 0
                                                              d1, f1 = r1
   for i in range(len(s)-1):
                                                              d2, f2 = r2
       if s[i] <= s[i+1]:
                                                              if d1 > f1 or d2 > f2:
          f += 1
                                                                 return s
       else:
                                                              else:
          r.append((d,f))
                                                                 assert f1+1 == d2
                                                                 if s[d1] <= s[d2]:
          d = f = f+1
   r.append((d,f))
                                                                     return fusionner(s, (d1+1, f1), r2)
   return r
                                                                     for i in range(f2-d2+1):
def tri(s):
                                                                         t = s.pop(f2)
   r = scm(s)
                                                                        s.insert(d1,t)
   n = len(r)
                                                                     f1 = d1 + (f2-d2+1) - 1
   for i in range(n-1):
                                                                     d2 = f1 + 1
                                                                     return fusionner(s, (d1,f1), (d2,f2))
      fusionner(s, r[0],r[1])
```

**Question** 1 Donner le résultat de l'appel de la fonction scm(s) avec l'argument s = [2, 2, 1, 8, 1, 7, 9, 2, 2, 4, 4, 0, 7, 7, 9].

Question 2 Donner la complexité algorithmique de la fonction scm. On donne la liste s=[3,4,8,1,5,2,7,9,0,10,0]

```
etr=[(0, 2), (3, 4), (5, 7), (8, 9), (10, 10)].
```

r = scm(s)

**Question** 3 En utilisant par exemple une représentation avec indentation, donner le résultat de l'appel suivant (et les résultats intermédiaires) : fusionner(s, r[0], r[1]).

**Question** 4 Donner la complexité algorithmique de la fonction fusionner dans le pire des cas puis la complexité de la fonction tri. Donner le nom d'un algorithme plus performant dans le pire des cas. Préciser sa complexité dans le meilleur des cas et dans le cas moyen.

1



# Détection de collisions

On considère un ensemble de n particules en mouvement dans un espace à deux dimensions, délimité par un rectangle de dimensions (non nulles) largeur x hauteur. L'objectif est de faire évoluer le système jusqu'à ce que deux particules entrent en collisions.

On considère que le temps est discret. La simulation commence à t=0 et à chaque étape, on calcule la configuration au temps t+1 en fonction de la configuration au temps t.

À tout instant t donné, chaque particule est définie par un quadruplet  $(x, y, v_x, v_y)$  où (x, y) sont ses coordonnées réelles représentées par les nombres flottants et où  $(v_x, v_y)$  est son vecteur vitesse lui aussi constitué de deux nombres flottants.

Dans tout le sujet, on suppose que la norme de la vitesse de toute particule est majorée par une constante  $v_{max}$ . Pour calculer les paramètres au temps t+1 d'une particule qui, au temps t est en position (x, y) avec un vecteur vitesse  $(v_x, v_y)$ , on procède successivement aux traitements suivants

- 1. si  $x + v_x$  atteint ou dépasse une paroi verticale,  $v_x$  est changé en  $-v_x$  pour simuler le rebond;
- 2. si  $y + v_y$  atteint ou dépasse une paroi verticale,  $v_y$  est changé en  $-v_y$  pour simuler le rebond;
- 3. (x, y) est changé en  $(x + v_x, y + v_y)$ .

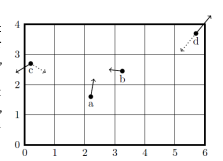
Les points (1) et (2) simulent de façon simplifiée les rebonds sur les parois : on considère que la particule rebondit à l'endroit où elle est au temps t, ce qui nous permet d'éviter de calculer le véritable point de collision avec la paroi. Il y a rebond lorsqu'une particule arrive exactement sur la paroi ou qu'elle la dépasse. Il est possible qu'une particule rebondisse sur une paroi verticale et horizontale pendant une même mise à jour, ce qui correspond au rebond sur un coin.



Important: au départ aucune particule n'est sur la paroi. On suppose de plus que  $v_{max} < \frac{1}{2} \min(\texttt{largeur}, \texttt{hauteur})$ , ce qui garantit que les particules restent toujours strictement à l'intérieur des parois.

## Exemple

Dans l'exemple ci-dessus, le rectangle est de dimension largeur x hauteur = 6 x 4. Les particules  ${\bf a}$  et  ${\bf b}$  se déplacent sans rebondir au temps t+1. La particule  ${\bf c}$  est sujette au point (1) comme  $x+v_x \le 0$ , elle rebondi sur la paroi, ce que l'on simule en changeant  $v_x$  en  $-v_x$  avant d'effectuer le déplacement (le nouveau vecteur vitesse est en pointillés). La particule  ${\bf d}$  est sujette aux deux points (1) et (2), puisque  $x+v_x \ge {\tt largeur}$  et  $y+v_y \ge {\tt hauteur}$ , on change  $v_x$  en  $-v_x$  et  $v_y$  en  $-v_y$  avant de déplacer cette particule.



Une particule est stockée sous la forme d'un tuple de la forme particule = (x,y,vx,vy). Les particules sont stockées sous forme de listes. Un ensemble de particules est représenté par un triplet (largeur, hauteur, listeParticules) tel que largeur x hauteur sont les dimensions du rectangle et listeParticules est la liste des particules considérées. On considère que ces particules ont un rayon fixe et identique pour chacune d'entre elles. Le rayon est stocké dans une variable globale la nommée rayon.

### Listes non triées

Dans un premier temps, il n'y a aucune contrainte sur l'ordre des particules dans la liste.

**Question** 5 Écrire une fonction detecterCollisionEntreParticules (p1, p2) qui prend en paramètre deux particules et renvoie True si les particules sont en collision à l'instant considéré ou False sinon.

**Question** 6 Écrire une fonction maj (particules) qui prend en paramètre un ensemble de particules (un triplet comme indiqué plus haut) à l'instant t et renvoie un ensemble contenant des particules à l'instant t+1, sans s'occuper des collisions éventuelles.

 $<sup>1. \ \</sup> Une \ variable \ globale \ est \ accessible \ en \ lecture \ n'importe \ où \ dans \ le \ code, \ m\^eme \ \grave{a} \ l'int\'erieur \ des \ fonctions.$ 



**Question** 7 À l'aide de la fonction précédente, écrire une fonction maj OuCollision(particules) qui prend en paramètre un ensemble de particules à l'instant t et renvoie un ensemble contenant les particules à l'instant t+1, s'il n'y a pas eu de collision à l'instant t+1. S'il y a eu une collision la fonction renvoie None.

Question 8 Écrire une fonction attendre Collision (particules, tMax) qui prend un ensemble de particules et un temps tMax en paramètres et renvoie le temps où a eu lieu la première collision entre deux particules. La prise en compte des positions des particules se fait à chaque intervalle de temps  $\Delta t=1$ . S'il n'y a pas de collision avant le temps tMax, la fonction renvoie None. Quelle est sa complexité, en fonction du nombre n de particules et de tMax? La réponse devra être justifiée.

#### Listes triées

Afin d'essayer d'améliorer l'efficacité de la détection des collisions, on propose de trier la liste des particules selon leurs abscisses. L'idée est qu'une particule p ne peut entrer en collision qu'avec des particules suffisamment proches d'elle et il ne sera donc pas nécessaire de parcourir toute la liste pour trouver les particules susceptibles d'entrer en collision avec p.

On rappelle que les normes des vitesses de toutes les particules sont majorées par  $v_{\rm max}$ . On supposera que l'on dispose d'une variable globale v ${\tt Max}$  qui contient cette valeur.

**Question** 9 Pour que deux particules a et b aient une chance d'entrer en collision à un instant t+1 donné, à quelle distance, au maximum, devaient-elles se trouver à l'instant t? On exprimera le résultat en fonction du rayon des particules et de leur vitesse maximale vMax.

Question 10 Écrire la fonction maj OuCollisionX(particules). Elle prend en paramètre un ensemble de particules dont la liste des particules est triée par abscisses croissantes. Elle renvoie un ensemble contenant les particules à l'instant t+1, sauf si une collision survient entre deux particules, auquel cas la fonction renvoie None. Cette fonction devra exploiter le fait que la liste des particules est triée pour limiter le nombre d'appels à la fonction detecterCollisionEntreParticules.