Реферат

Компьютерное моделирование кинетического и гидродинамического приближения сложных статистических систем

Перечень ключевых слов:нейтронное рассеяние, наносистемы и материалы, дифракция нейтронов, рентгеновская дифракция, нейтронная спектроскопия, камера высокого давления, импульсные источники нейтронов, конструкционные материалы, высокотвердые сплавы, нанотрубки, каркасно-нанокластерные бориды, углеволокно, высокотемпературные сверхпроводники, эластомеры. Объектами исследованияи разработкив данной работе являются наносистемы и наноматериалы, твержые сплавы, функциональные материалы, в том числе каркасно-нанокластерные бориды, композиты из углеродных волокон, карбид кремния, высокотемпературные сверхпроводники нового поколения и родственные им соединения, моносилиципы переходных металлов, сложные оксиды, кобальтиты.

Целью данной работы является получение новых знаний и результатов в области структурных и динамических свойств наносистем и наноматериалов, исследование наносистем и материалов методом рассеяния тепловых и эпитепловых нейтронов, рентгеновской дифракции, обеспечение научно-исследовательских работ, проводимых организациями Российской Федерации, с предоставлением им возможности использования методов научных исследований, разработанных или освоенных для уникальной установки –Нейтронного комплекса ИЯИ РАН.

Метод проведения работы: настоящая работа была выполнена при использовании нейтронных методик исследования конденсированных сред в сочетании с комплементарными рентгеновскими методами. Использовались нейтронная дифракция, нейтронная спектроскопия, рентгеновская дифракция, Мессбауэровская спектроскопия.

Результаты работы: На Нейтронном комплексе ИЯИ РАН, прочих нейтронных источниках, на рентгеновских дифрактометрах в ИЯИ РАН, на Мёссбауэровском спектрометре в ИЯИ РАН были исследованы структурные и динамические свойства материалов, в том числе наносистем, включающих в себя твердые сплавы с нановключениями, каркасно-кластерные бориды с высокими термоэлектрическими свойствами, высокотемпературные сверхпроводники нового поколения и родственные им системы, сложные оксиды на основе переходных металлов, композитные материалы на основе углеволокна для авиакосмических приложений, система углерод-кремний с высокими механическими качествами и химической стойкостью. Была проведена работа по дальнейшему совершенствованию экспериментальной базы Нейтронного комплекса ИЯИ РАН, предназначенной для нейтронной спектроскопии и нейтронной дифракции. В ходе работ по реализации задач этапа было привлечено в исследования по тематике Госконтракта несколько студентов и аспирантов.

Основные конструктивные, технологические и технико-эксплуатационные характеристики: все нейтронные установки Нейтронного комплекса ИЯИ РАН основаны на

методике регистрации нейтронов по времени пролета. Особенностями источника являются относительно жесткий нейтронный спектр и возможность вариации длительности импульса. Важной для повышения эффективности измерений особенностью рентгеновского оборудования ИЯИ РАН является наличие позиционно-чувствительного детектора (imageplate).

Степень внедрения: степень внедрения результатов НИР будет выяснена после завершения работ по Госконтракту.

Рекомендации по внедрению или итоги внедрения результатов НИР:рекомендации по внедрению результатов НИР будут сделаны после завершения работ по Госконтракту. Область применения:исследуемые наносистемы и материалы будут применяться в энергетике, научном приборостроении, химической промышленности, авиакосмической промышленности, атомной энергетике.

Экономическая эффективность или значимость работы:оценка экономической эффективности и значимости работы будет сделана после завершения работ по Госконтракту.

Прогнозные предположения о развитии объекта исследования: прогнозные предположения будут сделаны после завершения работ по Госконтракту.

Содержание

1	Введение	. 6
2	Кинетическое описание полидисперсной системы	. 10
	2.1 Уравнения Больцмана	. 10
	2.2 Механика столкновений	. 11
	2.3 Интеграл столкновений	. 13
	2.4 Эволюция энергии системы	. 13
3	Гидродинамическое описание системы	. 14
	3.1 Уравнения переноса	. 14
	3.2 Подсистема всякой ерунды	. 15
	3.2.1 Блок-схема всякой ерунды	. 17
4	Гехнологический раздел	. 18
5	Экспериментальный раздел	. 20
Заг	іючение	. 21
Сп	сок использованных источников	. 22
A	Картинки	. 23
Б	Эше картинки	24

Глоссарий

Распределённый — Слово, которое нельзя употреблять. Но надо протестировать длинные строки в глоссарии.

Обозначения и сокращения

АИС — Автоматизированная информационная система. Но надо протестировать длинные строки в определениях.

1 Введение

В природе гранулярная материя является одним из самых распространенных типов вещества, начиная от песка под нашими ногами, сахара для чая, различных порошков для строительства и техногенного производства, заканчивая космической пылью в аккреционных дисках зарождающихся звездных и галактических системах. Гранулярная материя характеризуется в основном диссипативными свойствами при контактном взаимодействии составных частиц. Частный случай гранулярных систем, так называемый гранулярный газ, является объектом интереса в нашей работе [1]. Под газообразной мы будем подразумевать систему в которой все контактные взаимодействия бинарные, т.е. в любой момент времени во всех взаимодействиях участвуют только два объекта, а тройные, четверные и т.д. взаимодействия исключены. Таким образом, подобная система может быть описана классическими уравнениями Больцмана-Энскога.

Объектом наших исследований являются кольца Сатурна. Данный выбор был неслучаен, и был стимулирован успехом масштабного проекта NASA, Европейского Космического Агентства и Итальянского Космического Агентства – миссия Кассини-Гюйгенс. В рамках этого проекта, 15 октября 1997 года, на орбиту вокруг Сатурна был отправлен космический исследовательский аппарат Кассини. Целью данной миссии было исследование планеты Сатурн, его колец и лун. На борту космического аппарата находилась автоматическая станция Гюйгенс, предназначенная для посадки на Титан, крупнейший из лун Сатурна. 1 июля 2004 года, комплекс вышел на орбиту вокруг Сатурна. 25 декабря 2004 года, станция Гюйгенс отделилась от основного комплекса и 14 января 2005 года вошла в атмосферу Титана. Изначально миссия была запланирована до 2008 года, однако была несколько раз продлена, и в итоге 15 сентября 2017 года космический аппарат Кассини завершил свою миссию, пролетев в непосредственной близости от колец и вошел в атмосферу Сатурна. Пример снимка сделанного аппаратом Кассини в 2009 году показан на Рис. 1.1. Весь масштаб данной миссии можно привести в виде статистических данных (Табл. 1.1).

Таблица 1.1 — Итоговая статистика миссии Кассини-Гюйгенс по окончании 20 летнего периода активности

Общая стоимость проекта	около 3,26 миллиард долларов США	
Длительность миссии	19 лет, 335 дней	
Объем полученных научных данных	635 Гб	
Найдено новых лун	6 наименованных	
Количество стран участниц	27 стран со всего мира	
Опубликовано научных публикаций	3 948	
Сделано снимков	453 048	

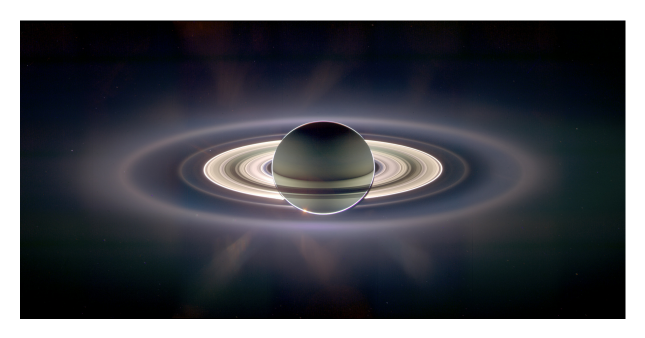


Рисунок 1.1 — Фотография Сатурна и его колец отправленная аппаратом Кассини в октябре 2009 года

Большая доля этих исследований посвящено изучению динамики и свойств колец Сатурна, которые являются ярким примером гранулярных газов в природе. Сами кольца состоят в основном из водяного льда и силикатных образований. Размеры частиц материала кольца составляют от микрометров до нескольких десятков метров. Объекты больших размеров, от нескольких сот метров до километров и более, классифицируются уже как отдельные луны Сатурна. Некоторые из подобных лун, как Пан и Дафнис (которые были обнаружены аппаратом Кассини), вращаются вокруг Сатурна на орбитах, находящихся внутри самих колец, имеют свое гравитационное поле которое серьезно воздействует на динамику мелких объектов кольца. Однако в нашей работе мы ограничимся системами, размеры составляющих частиц которых не превышают порядка нескольких метров. В этом случае можно исключить из рассмотрения гравитационные взаимодействия и сконцентрироваться только на контактных, механических взаимодействиях при описании динамики гранулярного газа.

Для простоты описания механики столкновения частиц газа, будем рассматривать их как сферические объекты с заданными параметрами как масса m, радиус r, модуль Юнга Y, коэффициент Пуассона η , поверхностная энергия (адгезивность) γ , коэффициент вязкой диссипации A. Обозначенные выше параметры будут использованы для построения компьютерной модели столкновений, однако для теоретического описания системы все механические свойства объединены в единый параметр, так называемый κo эффициент реституции $-\varepsilon$. Для описания динамики сухих гранулярных газов, коэффициент реституции играет ключевую роль, и показывает количество диссипированной энергии при столкновениях. Математически описывается следующим образом:

$$\mathbf{g}_{12}' = -\varepsilon \mathbf{g}_{12} \,, \tag{1.1}$$

где g_{12} — относительная скорость частиц 1 и 2 ∂o столкновения, g'_{12} — относительная скорость nocne столкновения. Коэффициент реституции в общем случае всегда лежит в пределах $0\leqslant \varepsilon\leqslant 1$. При $\varepsilon=0$ — мы имеем абсолютно неупругое столкновение, при $\varepsilon=1$ — абсолютно упругое столкновение. В данной работе мы будем рассматривать только сухие гранулярные системы, т. е. такие системы для которых коэффициент адгезивности $\gamma=0$. Таким образом, контактные взаимодействия частиц можно полностью описать двумя параметрами: σ — линейный размер частицы, который характеризует массу ($m\propto\sigma^3$), и т.д., и ε — коэффициент реституции, который описывает диссипативные свойства материала частицы. Мы будем предполагать, что материал частиц везде единообразен, и для всех столкновений ε будет одинаковый.

Основным свойством гранулярного газа является его диссипативность, и как результат его *гранулярная температура* имеет свойство всегда уменьшаться, т.е. предоставленный самому себе гранулярный газ, всегда будет *охлаждаться*. Данное явление носит название закона Хаффа:

$$T(t) = \frac{T_0}{(1 + t/\tau_0)^2} , \qquad (1.2)$$

где

$$\tau_0^{-1} \propto n\sigma^2 \left(1 - \varepsilon^2\right) \sqrt{T_0} \ . \tag{1.3}$$

Таким образом, если в систему не подводить внешний источник энергии, то со временем гранулярный газ придет к состоянию с нулевой энергией. Здесь мы коротко упомянули понятие гранулярной температуры, по аналогии с температурой обычных систем, однако оно не является температурой материала частицы в обычном понимании. Более детально мы рассмотрим ее в основной части работы.

Следующим важным моментом является полидисперсность системы. До этого мы считали что все частицы в газе одинакового размера, однако в реальных системах планетарных колец, размеры частиц очень сильно варьируются. Данное свойство привносит в систему один существенный эффект: если рассматривать полидисперсную систему как смешение большого количества монодисперсных гранулярных газов с различными размерами, то парциальная температура каждого из этих газов становится отличной друг от друга. Чем больше разница между размерами частиц этих монодисперсных газов, тем больше их разница в гранулярной температуре. Конечно, без внешнего источника энергии, все эти температуры со временем сравняются и станут нулевыми. Однако планетарные кольца находятся в центральном гравитационном поле своей планеты, и на самом деле являются дисками с дифференциальным вращением, и гранулярная система подпитывается за счет гравитационной энергии своей планеты. Более подробно мы остановимся на данном явлении в основной части работы. Здесь же, укажем что за счет данной подкачки энергии, температуры всех отдельных частей системы остановятся на определенном и различном стационарном значении, что является одним из результатов нашей работы. А также, мы покажем что подобная разница в стационарных температурах системы, оказывает влияние

на радиальное распределение размеров частиц друг относительно друга. Данный эффект неодинакового распределения частиц по размерам относительно центрального поля хорошо виден на Рис. 1.2.



Рисунок 1.2 — Фотография колец Сатурна в радиальном срезе. Верхняя часть показана в оптическом диапазоне, нижняя в радиоволновом диапазоне, где цвета соотнесены с размерами частиц

2 Кинетическое описание полидисперсной системы

Для статистического описания неравновесной системы, мы будем исходить из кинетических уравнений Больцмана. Перед этим нам необходимо определить фазовое пространство в котором происходит эволюция динамики отдельно взятой частицы, а также более детально рассмотреть механику столкновений для составления интегралов столкновений.

2.1 Уравнения Больцмана

Рассмотрим весь газ как смесь из однородных газов, массы частиц в которых обозначим через m. Пусть N_m будет количеством частиц массы m в системе. Если общее количество частиц равно N, то

$$\eta_m = \frac{N_m}{N} \,, \tag{2.1}$$

относительное количество частиц массы m в полной системе. Учитывая что количество частиц в планетарных кольцах огромно, так же как и разновидность частиц по массе, то мы можем ввести функцию распределения особей в системе по массам как

$$\eta(m) = \lim_{N \to \infty} \frac{N(m)}{N} , \qquad (2.2)$$

либо

$$\int \eta(m) \, dm = 1 \; . \tag{2.3}$$

Здесь следует отметить, что как видно из 2.3, $\eta(m) \to 0$ при $m \to \infty$, что согласовывается с реальными наблюдениями. Таким образом, масса частицы m будет показывать род подсистемы как непрерывная переменная.

Динамика отдельно взятой частицы массы m описывается его векторами координат \boldsymbol{r} и скоростей \boldsymbol{v} в фазовом пространстве. В этом фазовом пространстве введем функцию распределения $f(t,m,\boldsymbol{r},\boldsymbol{v})$ которое имеет следующее важное свойство:

$$dN(t, m, r, v) = f(t, m, r, v)dv, \qquad (2.4)$$

где $dN(t,m,\boldsymbol{r},\boldsymbol{v})$ — функция числа частиц локализованных вокруг координаты \boldsymbol{r} и имеющих скорости в диапазоне от \boldsymbol{v} до $\boldsymbol{v}+d\boldsymbol{v}$. Так как газообразные системы являются разряженными, то макропараметры системы могут быть определены как некие интегралы от одночастичной функции распределения.

Нулевой момент дает нам функцию количественной плотности частиц

$$n(t, m, \mathbf{r}) = \int f(t, m, \mathbf{r}, \mathbf{v}) d\mathbf{v} , \qquad (2.5)$$

либо функцию плотности масс

$$\rho(t, m, \mathbf{r}) = mn(t, m, \mathbf{r}) = \int mf(t, m, \mathbf{r}, \mathbf{v}) d\mathbf{v}, \qquad (2.6)$$

и так далее. Более подробно макропараметры системы будут описаны при гидродинамическом описании системы. Здесь же мы видим что параметры системы нестационарны и зависят от времени t, тогда как сама эволюция функции распределения по времени подчиняется уравнению Больцмана:

$$\frac{\partial f}{\partial t} + \boldsymbol{v} \frac{\partial f}{\partial \boldsymbol{r}} + \boldsymbol{w} \frac{\partial f}{\partial v} = I_c(t, m, \boldsymbol{r}, \boldsymbol{v}) , \qquad (2.7)$$

где $I_c(t,m,r,v)$ — полный интеграл столкновений, w — ускорение частицы под воздействием внешних сил. Полный интеграл столкновений пишется через бинарный интеграл столкновений как:

$$I_c(t,m,\mathbf{r},\mathbf{v}) = \int \eta(m')I_c(t,m',m,\mathbf{r},\mathbf{v}) dm'. \qquad (2.8)$$

Для нахождения точной формы интегралов столкновений необходимо более подробно изучить механику самих столкновений частиц.

2.2 Механика столкновений

Везде в дальнейшем мы будем предполагать, что все частицы в газе являются абсолютно сферическими и однородными, с одинаковыми коэффициентами реституции ε . При столкновении двух таких частиц, закон сохранения импульса запишется как:

$$m_i \mathbf{v}_i + m_j \mathbf{v}_j = m_i \mathbf{v}_i' + m_j \mathbf{v}_j' , \qquad (2.9)$$

где знаками штриха ⁷ обозначены скорости частиц после столкновения. Обмена массами и прилипания не происходит по условию задачи. Для гранулярных газов закон сохранения энергии (механической) нарушается, а изменение относительных скоростей задается как:

$$\mathbf{g}_n' = -\varepsilon \mathbf{g}_n \;, \tag{2.10}$$

где $g = g_{ij} = v_i - v_j$, а g_n – является нормальной составляющей относительной скорости. Определим нормальное направление столкновения как проходящей через центры сталкивающихся частиц в момент столкновения, и введем вектор нормали:

$$\boldsymbol{n} = \boldsymbol{n}_{ij} = \frac{\boldsymbol{r}_i - \boldsymbol{r}_j}{\sigma_i - \sigma_j} \,, \tag{2.11}$$

где r_i , r_j – координаты частиц в момент столкновения. Далее запишем изменение относительных скоростей следующим образом:

$$(\mathbf{g}' \cdot \mathbf{n})\mathbf{n} = -\varepsilon(\mathbf{g} \cdot \mathbf{n})\mathbf{n} , \qquad (2.12)$$

и подставляя в (2.9) получаем скорости частиц после столкновения:

$$\mathbf{v}'_{i} = \mathbf{v}_{i} - \frac{\mu}{m_{i}} (1 + \varepsilon)(\mathbf{g} \cdot \mathbf{n}) \mathbf{n} ,$$

$$\mathbf{v}'_{j} = \mathbf{v}_{j} + \frac{\mu}{m_{j}} (1 + \varepsilon)(\mathbf{g} \cdot \mathbf{n}) \mathbf{n} ,$$
(2.13)

где $\mu=\mu_{ij}=\frac{m_im_j}{m_i+m_j}$ – эффективная масса столкновения. Здесь следует иметь ввиду что вектор \boldsymbol{n} свободен и не зависит от значений скоростей.

Рассмотрим теперь изменение импульса частицы после столкновения:

$$\delta \mathbf{p}_i = -\delta \mathbf{p}_i = \pm \mu (1 + \varepsilon) (\mathbf{g} \cdot \mathbf{n}) \mathbf{n} . \tag{2.14}$$

Знак переноса импульса зависит от взаимной конфигурации векторов g и n, однако полное изменение импульса конечно же $\delta p_i + \delta p_j = 0$.

Теперь рассмотрим изменение кинетической энергии после столкновения:

$$\delta E_{i} = \frac{m_{i} \mathbf{v}_{i}^{'2}}{2} - \frac{m_{i} \mathbf{v}_{i}^{2}}{2} = -\mu (1 + \varepsilon) (\mathbf{g} \cdot \mathbf{n}) (\mathbf{v}_{i} \cdot \mathbf{n}) + \frac{\mu^{2}}{2m_{i}} (1 + \varepsilon)^{2} (\mathbf{g} \cdot \mathbf{n})^{2} ,$$

$$\delta E_{j} = \frac{m_{j} \mathbf{v}_{j}^{'2}}{2} - \frac{m_{j} \mathbf{v}_{j}^{2}}{2} = +\mu (1 + \varepsilon) (\mathbf{g} \cdot \mathbf{n}) (\mathbf{v}_{j} \cdot \mathbf{n}) + \frac{\mu^{2}}{2m_{i}} (1 + \varepsilon)^{2} (\mathbf{g} \cdot \mathbf{n})^{2} ,$$
(2.15)

или перейдя в систему отсчета центра масс со скоростью $M {m v}_C = m_i {m v}_i + m_j {m v}_j$, где $M = M_{ij} = m_i + m_j$, получим:

$$egin{aligned} oldsymbol{v}_i &= oldsymbol{v}_C + rac{\mu}{m_i} oldsymbol{g} \;, \ oldsymbol{v}_j &= oldsymbol{v}_C - rac{\mu}{m_j} oldsymbol{g} \;, \end{aligned}$$
 (2.16)

и соответственно

$$\delta E_{i} = -\mu (1 + \varepsilon) (\boldsymbol{g} \cdot \boldsymbol{n}) (\boldsymbol{v}_{C} \cdot \boldsymbol{n}) - \frac{1 - \varepsilon^{2}}{2} \frac{\mu^{2}}{m_{i}} (\boldsymbol{g} \cdot \boldsymbol{n})^{2} ,$$

$$\delta E_{j} = +\mu (1 + \varepsilon) (\boldsymbol{g} \cdot \boldsymbol{n}) (\boldsymbol{v}_{C} \cdot \boldsymbol{n}) - \frac{1 - \varepsilon^{2}}{2} \frac{\mu^{2}}{m_{j}} (\boldsymbol{g} \cdot \boldsymbol{n})^{2} .$$
(2.17)

Как видим, первые члены в правой части уравнений одинаковы и противоположны в знаках. Это означает что данная часть кинетической энергии передается от одной частицы к другой, и остается в самой системе, не диссипируя. Вторые же члены как мы видим всегда отрицательны и при разных массах $m_i \neq m_j$ также отличны друг от друга. Именно эта часть отвечает за диссипацию энергии в системе, и диссипация тем больше чем меньше коэффициент реституции ε , т.е. чем менее упругим будет столкновение, что вполне ожидаемо. Однако, как мы видим, диссипация также зависит и от массы самой частицы, и чем меньше масса частицы, тем больше потери энергии:

$$\left(\frac{\delta E_i}{\delta E_j}\right)_{diss} = \frac{m_j}{m_i} \,.$$
(2.18)

Именно этот эффект приводит к нарушению равнораспределения энергии в полидисперсной системе гранулярных газов, что в свою очередь приводит к неодинаковости гранулярных температур подсистем. Полная потеря энергии при столкновении равна

$$\delta E_i + \delta E_j = -\frac{1 - \varepsilon^2}{2} \mu(\boldsymbol{g} \cdot \boldsymbol{n})^2 . \tag{2.19}$$

2.3 Интеграл столкновений

После описания механики столкновений, перейдем к самому виду интеграла столкновений в (2.7). В общем виде интеграл столкновений для гранулярных газов имеет вид:

$$I_{c}(t,m_{i},\boldsymbol{r},\boldsymbol{v}_{i}) = \int dm_{j}g_{2}(\sigma_{ij})\eta(m_{j})\sigma_{ij}^{D-1} \int d\boldsymbol{v}_{j} \int d\boldsymbol{n}\Theta(-\boldsymbol{g}\cdot\boldsymbol{n})|\boldsymbol{g}\cdot\boldsymbol{n}| \times \left(\frac{1}{\varepsilon^{2}}f(t,m_{i},\boldsymbol{r},\boldsymbol{v}_{i}'')f(t,m_{j},\boldsymbol{r},\boldsymbol{v}_{j}'') - f(t,m_{i},\boldsymbol{r},\boldsymbol{v}_{i})f(t,m_{j},\boldsymbol{r},\boldsymbol{v}_{j})\right),$$
(2.20)

где $\sigma_{ij} = \sigma_i + \sigma_j$ – расстояние между центрами частиц, $g_2(\sigma_{ij})$ – параметр Энскога, который учитывает разницу в координатах центров частиц во время столкновений, который мы примем равным единице $g_2(\sigma_{ij}) = 1$, $\Theta(x)$ – функция Хевисайда, которая включена для того чтобы учитывать только те соотношения скорости, при которых они сближаются, $\boldsymbol{v}_i'', \, \boldsymbol{v}_j''$ – скорости обратных столкновений, D – размерность системы. По смыслу, интеграл столкновений показывает изменения в функции распределения за счет столкновений частиц. Интеграл столкновений имеет одно важное свойство, а именно, если взять некую динамическую функцию системы $\psi_i(\boldsymbol{v}_i)$, и ее изменение после после прямого столкновения записать как $\Delta\psi_i(\boldsymbol{v}_i) = \psi_i(\boldsymbol{v}_i') - \psi_i(\boldsymbol{v}_i)$, то получим:

$$\frac{d}{dt}\langle\psi_{i}(\boldsymbol{v}_{i})\rangle_{c} = \int \psi_{i}(\boldsymbol{v}_{i})\frac{\partial f_{i}}{\partial t}\,d\boldsymbol{v}_{i} = \int \psi_{i}(\boldsymbol{v}_{i})I_{c}(t,m_{i},\boldsymbol{r},\boldsymbol{v}_{i})\,d\boldsymbol{v}_{i} =
= \int dm_{j}\eta(m_{j})\sigma_{ij}^{D-1}\int d\boldsymbol{v}_{i}d\boldsymbol{v}_{j}\int d\boldsymbol{n}\Theta(-\boldsymbol{g}\cdot\boldsymbol{n})|\boldsymbol{g}\cdot\boldsymbol{n}|\times
\times f(t,m_{i},\boldsymbol{r},\boldsymbol{v}_{i})f(t,m_{j},\boldsymbol{r},\boldsymbol{v}_{j})\Delta\psi_{i}(\boldsymbol{v}_{i}).$$
(2.21)

Это свойство интеграла столкновения мы будем использовать в дальнейшем при описании эволюции энергии всей системы в целом.

2.4 Эволюция энергии системы

Для того чтобы оценить изменение энергии всей системы в целом за счет столкновений, возьмем функцию кинетической энергии частицы как $\psi_i({m v}_i)=\frac{m_i {m v}_i^2}{2}$, а вместо $\Delta\psi_i({m v}_i)=\delta E_i$ из уравнения (2.17) и подставим в (2.21). В итоге получаем:

$$\int \frac{m_i v_i^2}{2} I_c(t, m_i, \mathbf{r}, \mathbf{v}_i) d\mathbf{v}_i = \int dm_j \eta(m_j) \sigma_{ij}^{D-1} \int d\mathbf{v}_i d\mathbf{g} \int d\mathbf{n} \Theta(-\mathbf{g} \cdot \mathbf{n}) |\mathbf{g} \cdot \mathbf{n}| \times f(t, m_i, \mathbf{r}, \mathbf{v}_i) f(t, m_j, \mathbf{r}, \mathbf{v}_j) \delta E_i(\mathbf{v}_i, \mathbf{g}) ,$$
(2.22)

здесь мы сделали замену переменных $d{m v}_i d{m v}_j = d{m v}_i d{m g}$. Для дальнейшего продвижения, нам необходимо знать вид самой функции распределения.

3 Гидродинамическое описание системы

Перейдем теперь к более грубому, гидродинамическому описанию системы. Для начала нужно определить возможность такого перехода в рассматриваемой нами системе. Через L обозначим линейный размер всей системы в целом. Для кинетического описания нам было достаточно что линейные размеры частиц σ были намного меньше размера всей системы, т.е. выполнение условия $\sigma \ll L$. Соответственно все кинетические уравнения пишутся на уровне детализации σ . Однако гидродинамическое описание происходит на другом уровне, который мы обозначим ℓ , и который удовлетворяет условию $\sigma \ll \ell \ll L$. Если мы можем вести изучение системы в таком масштабе, то можно говорить что мы рассматриваем систему в гидродинамическом приближении. Линейные размеры колец Сатурна, т.е. ширина колец, растягивается примерно на $L \sim 66000$ км, в то время как размеры самих частиц варьируются в пределах $\sigma \sim 10^{-2} \div 10^2$ см. Отсюда хорошо видно что можно подобрать такое значение $\ell \sim 1 \div 2$ км, в пределах которого гидродинамическое описание системы будет вполне оправдано. Таким образом, в дальнейшем мы можем говорить что в пределах ℓ вокруг координаты r находится достаточно большое количество частиц, по которым можно определить макропараметры системы в зависимости от самой координаты r. Перейдем к непосредственным определениям самих макропараметров, необходимых для полного гидродинамического описания системы, и написанию уравнений переноса этих параметров.

3.1 Уравнения переноса

Зная функцию распределения, можно вводить пространственно распределенные параметры, описывающие систему в целом, а не через отдельно взятые частицы. Такие параметры называются макропараметрами системы. Мы будем вводить их как моменты вектора скорости частиц v. Так, нулевой момент, как мы уже ранее определили, дает нам функцию числовой плотности:

$$n(t,m,\mathbf{r}) = \int f(t,m,\mathbf{r},\mathbf{v}) d\mathbf{v} , \qquad (3.1)$$

либо функцию плотности масс

$$\rho(t,m,\mathbf{r}) = mn(t,m,\mathbf{r}) = \int mf(t,m,\mathbf{r},\mathbf{v}) d\mathbf{v}.$$
(3.2)

Данная функция читается так: $\rho(t,m,r)$ – это масса в единичном объеме участка кольца в координате r во время t, при этом масса вещества данного участка кольца равна m. Остальные параметры имеют схожий физический смысл.

Первый момент по скорости дает нам функцию плотности импульса

$$\rho \mathbf{u}(t,m,\mathbf{r}) = \int m\mathbf{v} f(t,m,\mathbf{r},\mathbf{v}) d\mathbf{v} , \qquad (3.3)$$

где u – дает нам среднюю скорость участка кольца. Введем понятие локальной скорости частиц

$$\boldsymbol{c} = \boldsymbol{v} - \boldsymbol{u}(t, m, \boldsymbol{r}) , \qquad (3.4)$$

которая показывает скорость (хаотического движения) частиц в системе отсчета движущейся вместе с участком кольца со скоростью u. Таким образом введем понятие $\mathit{грануляр-}$ ной $\mathit{memnepamypbi}$ системы, по аналогии с термодинамической температурой как второй момент по скорости

$$\frac{D}{2}nT(t,m,\mathbf{r}) = \int \frac{m\mathbf{c}^2}{2} f(t,m,\mathbf{r},\mathbf{v}) d\mathbf{v}, \qquad (3.5)$$

где D=3 – для трехмерной системы, однако мы будем рассматривать двумерную систему D=2. Нам также понадобятся и другие моменты по скорости, которые уже являются тензорными величинами. Во первых, это тензор *напряжения*:

$$\Pi_{ij}(t,m,\mathbf{r}) = m \int v_i v_j f(t,m,\mathbf{r},\mathbf{v}) d\mathbf{v} , \qquad (3.6)$$

который можно разделить на две части используя (3.4)

$$\Pi_{ij}(t,m,\mathbf{r}) = \rho u_i u_j + P_{ij} . \tag{3.7}$$

Первая часть является динамической частью тензора напряжения, а вторая часть называется тензором *внутренних напряжений*:

$$P_{ij}(t,m,\mathbf{r}) = m \int c_i c_j f(t,m,\mathbf{r},\mathbf{v}) d\mathbf{v}.$$
(3.8)

Разделяя далее данный тензор на диагональную и безсверточную части, получаем:

$$P_{ij} = \delta_{ji} p_{id} + \pi_{ij} , \quad \pi_{ii} = 0 ,$$
 (3.9)

где

$$p_{id} = \frac{1}{D} \int m\mathbf{c}^2 f(t, m, \mathbf{r}, \mathbf{v}) d\mathbf{v} = nT, \qquad (3.10)$$

давление идеального газа. Безсверточная часть тензора π_{ij} также называется тензором вязких напряжений.

Наконец, введем следующий тензор

$$Q_{ijk} = m \int c_i c_j c_k f(t, m, \boldsymbol{r}, \boldsymbol{v}) d\boldsymbol{v} , \qquad (3.11)$$

или точнее его свертку по двум индексам

$$q_i = \boldsymbol{q} = \frac{1}{2}Q_{ijj} = \int \frac{m\boldsymbol{c}^2}{2}c_i f(t, m, \boldsymbol{r}, \boldsymbol{v}) d\boldsymbol{v}, \qquad (3.12)$$

который называется вектором потока тепла.

3.2 Подсистема всякой ерунды

Культурная вставка dot-файлов через утилиту dot2tex (рис. 3.1).

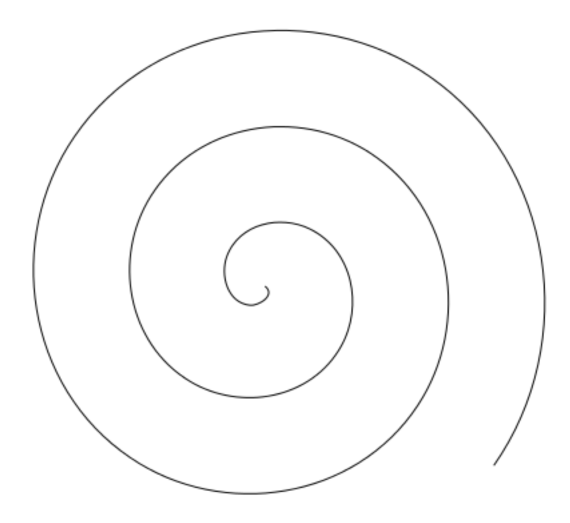


Рисунок 3.1 — Рисунок

3.2.1 Блок-схема всякой ерунды

Кстати о заголовках

У нас есть и **subsubsection**. Только лучше её не нумеровать.

4 Технологический раздел

В данном разделе описано изготовление и требование всячины. Кстати, в Latex нужно эскейпить подчёркивание (писать «some_function» для some_function).

Для вставки кода есть пакет **listings**. К сожалению, пакет **listings** всё ещё работает криво при появлении в листинге русских букв и кодировке исходников utf-8. В данном примере он (увы) на лету конвертируется в koi-8 в ходе сборки pdf.

Есть альтернатива listingsutf8, однако она работает лишь с \lstinputlisting, но не с окружением \lstlisting

Вот так можно вставлять псевдокод (питоноподобный язык определен в **listings.inc.tex**):

Листинг 4.1 — Алгоритм оценки дипломных работ

```
def EvaluateDiplomas():
1
       for each student in Masters:
2
             student.Mark \leftarrow 5
3
       for each student in Engineers:
4
            if Good(student):
5
                 student.Mark \leftarrow 5
6
            else:
7
                  student. Mark \leftarrow 4
8
```

Еще в шаблоне определен псевдоязык для BNF:

Листинг 4.2 — Грамматика

```
1 ifstmt → "if" "(" expression ")" stmt |
2 "if" "(" expression ")" stmt1 "else" stmt2
3 number → digit digit *
```

В листинге 4.3 работают русские буквы. Сильная магия. Однако, работает только во включаемых файлах, прямо в ТеХ нельзя.

Листинг 4.3 — Пример (**test.c**)

```
1 #include <stdio.h>
2 int main()
4    return 0;
5
```

Можно также использовать окружение **verbatim**, если **listings** чем-то не устраивает. Только следует помнить, что табы в нём «съедаются». Существует так же команда **verbatiminput** для вставки файла.

```
a_b = a + b; // русский комментарий if (a_b > 0) a_b = 0;
```

5 Экспериментальный раздел

В данном разделе проводятся вычислительные эксперименты. А на рис. 5.1 показана схема мыслительного процесса автора...

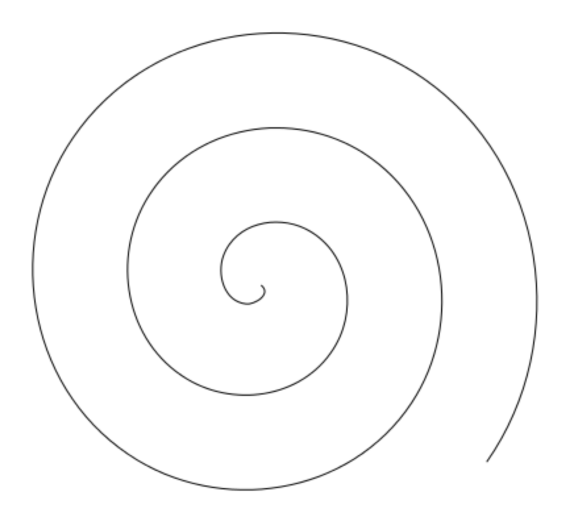


Рисунок 5.1 — Как страшно жить

Заключение

В результате проделанной работы стало ясно, что ничего не ясно...

Список использованных источников

- 1. Brilliantov, N. V. Kinetic Theory of Granular Gases / N. V. Brilliantov, T. Pöschel.
- 1st edition. Oxford University Press, 2004.

Приложение А Картинки

Рисунок А.1 — Картинка в приложении. Страшная и ужасная.

Приложение Б Еще картинки

Рисунок Б.1 — Еще одна картинка, ничем не лучше предыдущей. Но надо же как-то заполнить место.