### UNIVERSIDADE FEDERAL FLUMINENSE

### AUGUSTO GARCIA ALMEIDA

# Aspectos computacionais do cálculo de dispersão de calor em meios porosos

NITERÓI 2007

# Livros Grátis

http://www.livrosgratis.com.br

Milhares de livros grátis para download.

### UNIVERSIDADE FEDERAL FLUMINENSE

### AUGUSTO GARCIA ALMEIDA

# Aspectos computacionais do cálculo de dispersão de calor em meios porosos

Dissertação de Mestrado submetida ao Programa de Pós-Graduação em Computação da Universidade Federal Fluminense como requisito parcial para a obtenção do título de Mestre. Área de concentração: Modelagem Computacional.

Orientador: Otton da Silveira Teixeira

> NITERÓI 2007

#### Aspectos computacionais do cálculo de dispersão de calor em meios porosos

Augusto Garcia Almeida

Dissertação de Mestrado submetida ao Programa de Pós-Graduação em Computação da Universidade Federal Fluminense como requisito parcial para a obtenção do título de Mestre.

Aprovada por:

Prof. D.Sc. Otton Teixeira da Silveira Filho / IC-UFF (Presidente)

Prof. D.Sc. Hélio Pedro Amaral Souto / IPRJ-UERJ

Prof. D.Sc. Mauricio Kischinhevsky / IC-UFF

Niterói, 19 de Setembro de 2007.

Dedico esta obra aos meus pais e amigos encarnados e desencarnados que sempre me apoiaram.

# Agradecimentos

Em primeiro lugar gostaria de agradecer a Deus pela existencia do tudo, agradeço aos meus pais e a minha família por tudo que tem feito e continuam fazendo por mim, agradeço ao meu orientador Otton Teixeira pela enorme paciência e dedicação que teve comigo ao longo dessa jornada, ao Diretor do IC Maurício Kischinhevsky que sempre foi e continua sendo uma grande fonte de sabedoria, a chefe da modelagem computacional Regina Leal que foi mais que professora foi uma grande conselheira principalmente nos momentos de dificuldade, aos meus grandes antigos e novos amigos Edgar Barbosa, Kennedy Moraes, Márcio Belleza, Ildenir Costa, Diego Brandão, Sanderson Gonzaga, Ebert Viard, Fernando Silva, Rogério Gomes, Luiz Valente, Warley Gramacho, Marcelo Marzan, Alexandre Antunes, Alex Machado, Esteban Clua, Luiz Felipe Santana e a todos que tive o grande prazer de conhecer na UFF e UFRRJ e que estiveram ao meu lado nessa jornada e espero que nas próximas também, ao meu amigo Arnaldo e seus pais pelas várias vezes que cederam sua casa em Piratininga que foi de grande ajuda, agradeço também ao grande Jacques Silva que é sem sombra de dúvidas uma das pessoas mais humildes e prestativas que conheço, as secretárias Angela e Maria que sempre me trataram bem e sempre foram muito atenciosas, ao corpo que compõem o colegiado que sempre atendeu aos meus pedidos, não posso de maneira alguma de deixar de agradecer aos meus mais que companheiros de trabalho e sim amigos Waldomiro Neves e Angel Ramon da UFRRJ pelas cartas de recomendação e apoio, aproveitando agradeço também aos meus grandiosos amigos da UFRRJ o diretor do ICE Miguel Angelo, a chefe do DEMAT Rosane Ferreira e Maria Teresa, ao coordenador do curso de matemática Paulo Parga, e a todos docentes, discentes e técnicos administrativos da matemática da UFRRJ, agradeço também a Capes pelo financiamento deste trabalho e deixando claro que o incentivo a produção científica é imprescindível, a todos eu digo que nada disso seria possível sem a participação direta ou indireta, obrigado de coração e que Deus os presenteie da mesma forma que fizeram comigo!

# Resumo

Neste trabalho são analisados alguns aspectos computacionais de uma implementação do cálculo de dispersão de calor em um meio poroso periódico, indeformável e tridimensional.

**Palavras-chave**: Modelagem Computacional, Dispersão Calor, Método dos Térmions

# Abstract

This work examines some aspects of a computational implementation of the calculation of dispersion of heat in a periodic, undeformable and three-dimensional porous media.

Keywords: Computational Modelling, Heat Dispersion, Termions Method

# Sumário

Li	Lista de Figuras			
1	Introdução			
	1.1	O Meio Poroso	1	
		1.1.1 Classificação de um Meio Poroso	2	
		1.1.2 O Meio Poroso como um Contínuo	2	
		1.1.3 Volume Elementar Representativo	4	
		1.1.4 Porosidade e Superfície Específica	6	
	1.2	Meio Poroso Periódico	7	
	1.3	Escoamento em Meios Porosos	7	
	1.4	Dispersão Térmica	11	
ŋ	Fau	año Magrossónias o o Mótodo dos Momentos	19	
4	ьdп	ação Macroscopica e o Metodo dos Momentos	19	
	2.1	Equações Microscópicas	13	
	2.2	Sobre a Média Volumétrica	14	
	2.3	Obtenção da Equação Macroscópica	16	
	2.4	Problema Físico	17	
	2.5	Momentos de uma Variável Aleatória	18	
	2.6	Cálculo dos Momentos	20	
		2.6.1 Sobre a Notação	20	
		2.6.2 Termo Transiente	20	
		2.6.3 Termo Convectivo	21	

		2.6.4	Termo Difusivo	21
	2.7	Os Tré	ès Primeiros Momentos	23
		2.7.1	Momento de Ordem Zero	23
		2.7.2	Momento de Ordem Um	23
		2.7.3	Momento de Ordem Dois	25
	2.8	Conclu	1sões	27
3	Met	odologi	a de Trabalho	28
	3.1	Deterr	ninação do Campo das Velocidades	28
	3.2	О Мо	vimento Browniano e a Equação do Calor	29
		3.2.1	Marcha Aleatória e o Método dos Térmions	32
		3.2.2	Trajetórias em Meios Homogêneos	35
		3.2.3	Probabilidade de Transição entre Dois Meios	35
		3.2.4	Trajetória de um Térmion ao Cruzar a Interface	37
		3.2.5	Caminhar Aleatório e Autômatos Celulares	39
	3.3	O Mo	delo e sua Implementação	40
		3.3.1	Estrutura Básica do Programa	42
		3.3.2	Implementação do Método	43
	3.4	Núme	ro de Térmions	44
	3.5	Anális	e dos Algoritimos de Localização	46
		3.5.1	Busca Binária	46
		3.5.2	Árvores e Octrees	46
		3.5.3	Tabela HASH	46
	3.6	Comp	arando as Funções de Busca	48
	3.7	Conclu	1são	49

51

4.1	Testes Preliminares	51	
4.2	Geometrias de célula fundamental adotadas	54	
4.3	Análises	59	
4.4	Análise do uso da função de HASH	59	
4.5	Consumo de memória	60	
4.6	Conclusão Geral	60	
Apêndice A – Figuras			
Apêndice B – Codigo			
Referências			

# Lista de Figuras

1.1	Representação esquemática de um meio poroso.	2
1.2	Massa Específica de um fluido	3
1.3	Volume elementar representativo.	4
1.4	Porosidade	5
1.5	Meio poroso periódico.	6
1.6	Exemplo de célula fundamental tridimensional	8
1.7	Mistura por obstrução	9
1.8	Recirculação.	9
1.9	Conectividade do meio	10
1.10	Zona de estagnação.	10
1.11	Dispersão hidrodinâmica	11
3.1	Movimento browninano.	29
3.2	Visão bidimensional do deslocamento alternado	36
3.3	Passagem entre meios.	36
3.4	Visão bidimensional do deslocamento alternado em meios distintos	38
3.5	Visão bidimensional da trajetória ao cruzar uma interface : (1) Posição inicial, (2) Na interface, (3) Mudança de meio e (3') Choque elástico	39
3.6	Autômato celular	40
3.7	Diagrama de fluxo	43
3.8	Meio extratificado e porosidade	45
3.9	Diagrama de árvore binária (f - folha, r - raíz)	47
3.10	Diagrama de octree (f - folha, r - raíz).	47

3.11	Diagrama tridimensional de octree.	47
4.1	Célula fundamental.	52
4.2	Cruzamento entre $K_{\parallel}$ analítico e $K_{\parallel}$ pela expressão (4.1) em função de $Pe$ .	52
4.3	Corte XY do campo vetorial do meio extratificado.	53
4.4	Meio constituído por tubos.	54
4.5	Célula tubo	55
4.6	Célula tubo com obstáculo.	56
4.7	Célula tubo com obstáculo e abertura.	57
4.8	Célula tubo com obstáculo e aberturas	58
A.1	Escoamento XY, Tubo	62
A.2	Escoamento XZ, Tubo	63
A.3	$K_{\parallel}$ em função de $Pe$ , Tubo	63
A.4	Componentes transversais Y e Z em função de $Pe$ , Tubo	64
A.5	Escoamento XY, Tubo com Obstáculo	65
A.6	Escoamento XZ, Tubo com Obstáculo.	65
A.7	$K_{\parallel}$ em função de $Pe$ , Tubo com Obstáculo	66
A.8	Componentes transversais Y e Z em função de $Pe$ , Tubo com Obstáculo	66
A.9	Escoamento XY, Tubo com Obstáculo e Abertura	67
A.10	Escoamento XZ, Tubo com Obstáculo e Abertura	67
A.11	$K_{\parallel}$ em função de $Pe,$ Tubo com Obstáculo e Abertura	68
A.12	Componentes transversais Y e Z em função de <i>Pe</i> , Tubo com Obstáculo e Abertura.	68
A.13	Escoamento XY, Tubo com Obstáculo e Aberturas	69
A.14	Escoamento XZ, Tubo com Obstáculo e Aberturas.	69
A.15	$K_{\parallel}$ em função de $Pe$ , Tubo com Obstáculo e Aberturas	70
A.16	Componentes transversais Y e Z em função de <i>Pe</i> , Tubo com Obstáculo e Aberturas	70

# Capítulo 1

### Introdução

O estudo dos fenômenos de transporte em meios porosos é estimulado por áreas que vão da indústria do petróleo até a medicina, passando por temas como dispersão de poluentes, secagem de madeira, escoamento de águas subterrâneas, trocadores de calor e conversores catalíticos, absorção de medicamentos pela pele ou pelas vias aéreas [1]. No nosso meio ambiente existe um quantidade muito grande de meios porosos e é por esse motivo que seu estudo é importante.

Iniciaremos este capítulo apresentando alguns aspectos básicos e históricos sobre os meios porosos. Para maiores detalhes ver a bibliografia [2].

### 1.1 O Meio Poroso

Um meio poroso é uma porção de espaço ocupada por matéria hetereogênea ou multifásica. Pelo menos umas destas fases não é sólida, podendo ser líquida ou gasosa. A parte sólida é denominada *matriz sólida* e o espaço que não faz parte da matriz sólida é denominado *espaço vazio*. Se porções do espaço vazio são interconectadas umas às outras porções, este espaço é denominado *espaço vazio efetivo*. Dizemos ainda que este espaço constitui-se dos *poros* do meio podendo haver, em geral, vários caminhos de conexão entre os poros.

A área de contato entre o sólido e o fluido do meio é geralmente alta e os poros são geralmente estreitos em relação às dimensões do sólido. Uma representação esquemática ilustrativa de um meio poroso é dada na figura 1.1.



Figura 1.1: Representação esquemática de um meio poroso.

#### 1.1.1 Classificação de um Meio Poroso

Sob o ponto de vista estrutural podemos classificar o meio poroso em relação à homogeneidade, isotropia e ordenação. Por homogeneidade entendemos que o meio é invariante por translação. A isotropia implica na sua invariância por rotação em torno de um determinado ponto, além disso um meio poroso pode ser ordenado ou desordenado. Os primeiros se caracterizam pela disposição regular dos elementos sólidos e os segundos pela disposição irregular ou aleatória dos sólidos. Quanto à estabilidade do meio, tomandose como referência a matriz sólida, podemos classificar o meio poroso em consolidados e não consolidados, ou seja, ser consolidado significa que existe uma rigidez que mantém a configuração dos poros, por exemplo concreto, osso, pedra-pomes, e não consolidado essa rigidez é menor, por exemplo esponja, areia.

#### 1.1.2 O Meio Poroso como um Contínuo

No intuito de construirmos modelos para o meio poroso, faremos uma analogia entre a hipótese do contínuo para fluidos na mecânica clássica e o seu equivalente em se tratando de um meio poroso. No caso dos fluidos, trabalhar no *nível molecular* é impraticável dado o número elevado de moléculas para suas porções macroscópicas (1 mol contém 10<sup>23</sup> moléculas). Usamos, então, uma abstração: consideraremos um *volume elementar* do fluido que seja grande o suficiente para conter uma quantidade considerável de moléculas (tal que suas dimensões ainda sejam muito maiores que o livre caminho médio das moléculas constituintes) mas muito pequena em relação ao volume total do fluido estudado. Neste ponto, introduzimos a definição de uma determinada propriedade  $\phi$  do fluido num ponto P como

$$\phi(P) = \lim_{\Delta V_i \to \Delta V_0} \phi_i \tag{1.1}$$

onde  $\Delta V_i$  é o volume cujo centróide é o ponto P e  $\Delta V_0$ , denominado ponto material, é o volume do volume elementar descrito acima. Examinando-se esta hipótese, vemos que um grande número de moléculas podem estar colidindo entre si e entrando e saindo do  $\Delta V_0$  num determinado instante arbitrário. Digamos que tais fenômenos ocorrem num intervalo de tempo  $\Delta t_0$ . Suporemos que este intervalo de tempo seja muito pequeno em consideração às escalas de tempo nas quais trabalharemos, mas maior que o tempo médio entre colisões as quais, em último caso, são responsáveis pela dinâmica do processo. A estas escalas de espaço e tempo denominaremos de nível microscópico.

Por exemplo, se a propriedade  $\phi$  é a massa específica, partindo de escalas moleculares teríamos tipicamente o comportamento mostrado no gráfico da figura 1.2 onde passamos



Figura 1.2: Massa Específica de um fluido.

da região de individualização molecular para uma na qual vale a hipótese do contínuo até atingirmos dimensões onde se manifestam as heterogeniedades macroscópicas.

Nesta escala poderíamos usar as equações da mecânica clássica para resolver o problema do escoamento do fluido dentro do meio poroso. No entanto, neste caso, sabemos que teremos novas dificuldades pois a estrutura da matriz sólida é geralmente complexa gerando problemas em relação às condições de contorno. Como uma saída para este impasse, partiremos para a definição de uma outra escala espacial que denominaremos *escala macroscópica*, na qual usaremos um desenvolvimento análogo ao usado na hipótese do contínuo para fluidos.

#### 1.1.3 Volume Elementar Representativo

Um ponto crucial no desenvolvimento anterior foi a definição de ponto material. Analogamente, definiremos um *Volume Elementar Representativo* (VER) como um volume do meio poroso que seja grande o suficiente para conter elementos do meio poroso que sejam representativos do meio como um todo, e pequeno o suficiente em comparação às dimensões do meio poroso. Representamos esquematicamente o VER na figura 1.3. Devemos entendê-lo como um porção representativa do meio, de forma que ao efetuarmos translações não haja mudanças significativas de suas propriedades, contudo é possível haver meios para os quais o VER não exista. Por exemplo, a porosidade do meio (mais precisamente porosidade volumétrica) seria definida como

$$\varepsilon(P) = \lim_{\Delta \mathcal{V}_i \to \Delta \mathcal{V}_0} \frac{\Delta \mathcal{V}_i}{\Delta V_i}$$
(1.2)

onde  $V_i$ ,  $\Delta \mathcal{V}_i$  e  $\Delta \mathcal{V}_0$  são respectivamente um volume de uma porção do meio poroso, o volume de espaço vazio dentro de  $V_i$  e finalmente o volume do VER ou ponto material do meio poroso.



Figura 1.3: Volume elementar representativo.

Neste trabalho, as seguintes dimensões características serão utilizadas:  $l,~l_{\beta},~r_o$  e

L. Elas representam respectivamente as dimensões microscópicas (no nível dos poros), as dimensões dos poros, o "raio" do volume elementar representativo, e as dimensões macroscópicas (relativa às dimensões do meio).

Apresentadas estas dimensões, podemos definir as restrições impostas às escalas de comprimento no sentido de que o VER, caso ele exista, satisfaça as condições descritas anteriormente

$$l_{\beta} \ll r_o \ll L \tag{1.3}$$

Com esta definição de separação de escalas, ocultamos a natureza descontínua do meio poroso e as flutuações estatísticas devidas a esta natureza. Considerando-se, por exemplo, a porosidade  $\varepsilon$ , a figura 1.4 nos fornece a sua variação à medida que mudamos a escala na qual trabalhamos.



Figura 1.4: Porosidade.

Nesta representação, vemos o valor da porosidade partindo de 1 ou 0 (respectivamente, partindo de um ponto dentro da fase líquida ou do sólida) e sofrendo as flutuações devidas à não homogeneidade local, até atingir a região  $(r > \ell)$  para a qual o volume elementar representativo existe e o seu valor passa a ser constante. A partir de certo ponto (r > L), caso o meio seja macroscopicamente heterogêneo, voltaremos a ter variações da porosidade com a posição.

Quanto às escalas de tempo, são tipicamente definidas por  $l_{\beta}^{2}/\alpha$ ,  $r_{0}^{2}/\alpha \in L^{2}/\alpha$  para o caso de difusão de calor e ainda  $l_{\beta}/u_{0}$ ,  $r_{0}/u_{0} \in L/u_{0}$  associadas ao tempo de residência do fluido nas diversas escalas de comprimento. Aqui  $\alpha \in u_{0}$  são respectivamente a difu-

sibilidade do meio e a velocidade do fluido. Ambas as escalas de espaço e tempo podem variar numa ampla gama de valores [3].

#### 1.1.4 Porosidade e Superfície Específica

A porosidade volumétrica  $\varepsilon$ é uma propriedade macroscópica do meio poroso, sendo definida por

$$\varepsilon(P) = \frac{V_{\beta}}{V} = \frac{V - V_{\sigma}}{V} \tag{1.4}$$

onde  $V_{\beta}$  é o volume do fluido,  $V_{\sigma}$  é o volume do sólido e V o volume total do meio poroso.

Observemos que esta definição leva em conta os poros que não estão conectados. Se considerarmos apenas os poros onde os fluidos podem circular, então teremos a definição da porosidade efetiva  $\varepsilon_e$ 

$$\varepsilon_e(P) = \frac{V_\beta}{V_\sigma} \tag{1.5}$$

Mais um parâmetro a considerar é a superfície específica  $a_v$ , definida como sendo a razão entre a área total da superfície do meio poroso  $A_{\beta\sigma}$  e o volume total de sólido  $V_{\sigma}$ , ou seja,

$$a_v = \frac{A_{\sigma\beta}}{V_{\sigma}} \tag{1.6}$$



Figura 1.5: Meio poroso periódico.

### 1.2 Meio Poroso Periódico

Em conseqüência das dificuldades apresentadas na modelagem dos fenômenos de transporte no interior de meios porosos, várias abordagens alternativas são encontradas na literatura. Faremos uso de um meio que se replica pelo espaço tridimensional. Na figura 1.5 podemos ver um corte bidimensional (apenas para facilitar a visualização) de um meio composto por células. Nas referências [4, 5] existe uma abordagem mais completa sob a replicação em meios porosos. Chamaremos esta célula de *célula unidade, célula primitiva* ou *célula fundamental*. Podemos descrever a geometria do meio em questão de forma algébrica se definimos  $\vec{r}$  como sendo o vetor posição de um ponto dentro da célula. Então, qualquer ponto  $\vec{r'}$  dentro do meio poderá ser representado por

$$\vec{r'} = \vec{r} + n_1 \vec{l_1} + n_2 \vec{l_2} + n_3 \vec{l_3}, \tag{1.7}$$

com

$$n_i = 0, \pm 1, \pm 2, \dots, \quad i = 1, 2, 3$$
 (1.8)

onde  $\vec{l_1}$ ,  $\vec{l_2}$ , e  $\vec{l_3}$  são vetores linearmente independentes.

Embora seja possível adotarmos qualquer geometria para o interior da célula elementar (como por exemplo a mostrada na figura 1.5) no decurso deste trabalho adotaremos geometrias relativamente simples e que facilitem, o aspecto computacional. Usaremos células tridimensionais retangulares que contém uma série de blocos de seção retangular, dispostos em diferentes posições como a apresentada na figura 1.6. Apesar da simplicidade, veremos que as mesmas permitem análises relevantes dos problemas estudados.

#### **1.3** Escoamento em Meios Porosos

Coloca-se como referência inicial do estudo do escoamento em meios porosos, o trabalho de Darcy [2], onde está enunciado um fenômeno típico destes meios, a proporcionalidade entre a velocidade média do escoamento e o gradiente de pressão. Esta proporcionalidade é denominada de *Lei de Darcy* e é válida para escoamentos a baixo número de *Reynolds*, ou seja, onde as forças com origem na viscosidade do fluido sejam maiores que as forças originárias das forças de inércia.

Existem tipos de escoamento em meios porosos onde ocorre a dispersão ou arraste de um soluto, e a dinâmica deste processo está em associada à dinâmica do fluido.

As tentativas de descrever este comportamento aplicando-se as equações da hidrodi-



Figura 1.6: Exemplo de célula fundamental tridimensional.

nâmica são complexas devido à necessidade da descrição detalhada da geometria interna do meio, que é geralmente muito complexa, como foi dito na secção anterior. Assim, a determinação das condições de contorno tornam-se inviáveis a não ser para estruturas simples como um conjunto de tubos capilares, esferas ou cilíndros que são idealizações que têm sucesso parcial na descrição de fenômenos nos meios porosos.

No escoamento em meios porosos surgem vários fenômenos dos quais destacaremos:

- Difusão Molecular. Aqui o fenômeno ocorre por existir um gradiente de concentração do soluto no meio onde o mesmo se encontra. O que provoca esta dispersão é a dinâmica molecular devido ao movimento *browniano* [6, 7, 8] e é dependente da energia (temperatura) do meio. Assim, este tipo de dispersão sempre ocorre em todas as situações.
- Mistura Devido a uma Obstrução. Este tipo de situação ocorre devido aos múltiplos caminhos que as partículas do soluto podem tomar no escoamento do fluido no interior do meio poroso. Dependendo do trajeto, podemos ter parte do soluto sendo retardada em relação à outra porção do mesmo modificando a maneira com que o soluto se dispersa como um todo. Uma representação desta situação está esquematizada na figura 1.7.
- Recirculações do Escoamento. Recirculações podem ser provocadas pela estrutura da matriz sólida (figura 1.8), fazendo com que haja um retardo no arrasto do



Figura 1.7: Mistura por obstrução.

soluto. No caso de dispersão térmica, a maior área de contato com a matriz sólida num determinado ponto, poderá trazer mudanças adicionais à dispersão.



Figura 1.8: Recirculação.

• Conectividade do Meio. De uma maneira geral, o meio poroso tem seus poros conectados de forma aleatória o que faz com que os caminhos percorridos no meio poroso não sejam equivalentes. Com isto, podemos ter situações nas quais o soluto siga por caminhos que podem se reencontrar em pontos muito distantes entre si ou mesmo termos caminhos desconexos (figura 1.9).



Figura 1.9: Conectividade do meio.

Zonas de Estagnação. Caso o meio poroso tenha zonas de estagnação, teremos o soluto sendo transportando de/para esta região, basicamente de forma *browniana*. Dependendo do escoamento que tenhamos, podemos ter tais regiões praticamente sem o soluto, mudando a distribuição do mesmo (figura 1.10).



Figura 1.10: Zona de estagnação.

 Dispersão Hidrodinâmica. Tal dispersão ocorre pela existência de gradientes de velocidade no escoamento. Taylor [9] foi o primeiro a estudar a questão, sendo esta situação conhecida como Problema de difusão-dispersão de Taylor. Na figura 1.11 fazemos uma representação na qual mostramos o comprimento de cada seta proporcional a velocidade do fluido nos pontos indicados.



Figura 1.11: Dispersão hidrodinâmica

• Adsorção. Se a matriz sólida é capaz de reter (adsorver) o soluto de alguma forma (por exemplo, carvão ativado ou esponja de platina), isto afetará a dispersão que até a fase sólida se encontre saturada. Portanto, haverá um fenômeno transiente que deve ser considerado. Da mesma maneira, podemos ter a liberação do soluto sob determinadas condições e não poderemos negligenciar tal contribuição.

### 1.4 Dispersão Térmica

Sendo este tema o objetivo central deste trabalho, devemos avaliar como os parâmetros térmicos podem afetar a disperão de calor num meio poroso. Apresentaremos uma análise resumida da encontrada no livro de *Massoud Kaviany* [3].

Números de Péclet e Reynolds, Estrutura e Porosidade : É de se esperar que a dispersão seja dependente da hidrodinâmica na escala dos poros. No entanto, a estrutura da célula fundamental é de importância primordial pois poderiamos ter recirculações e regiões de estagnação. Também é claro que variando a porosidade (mas mantendo fixo Pe e/ou Re) teremos fatores de dispersões diferentes. Algo importante a se destacar é que experimentalmente se verifica que a dependência da dispersão com Re não é muito relevante, o que é algo surpreendente pois dependendo

deste valor, teremos regimes de escoamento diferentes na escala dos poros. Da experimentação temos ainda que a dependência das componentes do tensor dispersão se dá proporcionalmente a uma potência do número de *Péclet*.

Existem razões importantes entre as fases sólido e fluida, então adotando as seguintes simbologias,  $\sigma$  representa a fase sólida,  $\beta$  representa a fase fluida, k a condutividade térmica,  $\alpha$  a difusividade térmica e  $\rho c_p$  a capacidade térmica, escrevemos :

- $k_{\sigma}/k_{\beta}$ : Esta razão deve influenciar pois o campo de temperatura deve ser influenciado no nível microscópico pela condutividade do sólido. Dependendo das propriedades relativas entre os meios, podemos ter uma maior influência de um determinado meio na dispersão.
- $(\rho c_p)_{\sigma}/(\rho c_p)_{\beta}$ : Estes valores influenciarão a dispersão principalmente no regime transiente da dispersão de calor. Se, por exemplo, a fase sólida retiver mais calor que a fase fluida, teremos um retardo na dispersão. Portanto, neste caso temos a fase sólida como uma zona de estagnação para o calor.
- $\alpha_{\sigma}/\alpha_{\beta}$ : Como é de se esperar, devido às análises feitas das grandezas anteriores, esperamos uma dependência da difusividade térmica.

Como visto nessa introdução, o problema de dispersão em meios porosos tem largo interesse. No próximo capítulo serão apresentadas as equações microscópicas e macroscópicas que governam o processo de dispersão em meios porosos.

# Capítulo 2

# Equação Macroscópica e o Método dos Momentos

Neste capítulo, introduziremos as equações microscópicas que governam o processo do transporte de energia no interior de um meio poroso. Em seguida faremos uma breve introdução sobre o método da média volumétrica que foi utilizado na obtenção da equação macroscópica que governa a dispersão térmica em um meio poroso.

### 2.1 Equações Microscópicas

O transporte de energia na escala dos poros é descrito pelas seguintes equações de balanço para o fluido (fase  $\beta$ ) e o sólido (fase  $\sigma$ )

$$(\rho c_p)_{\beta} \frac{\partial T_{\beta}}{\partial t} + (\rho c_p)_{\beta} \vec{v}_{\beta} \cdot \nabla T_{\beta} = \nabla \cdot (k_{\beta} \nabla T_{\beta})$$
(2.1)

$$\left(\rho c_p\right)_{\sigma} \frac{\partial T_{\sigma}}{\partial t} = \nabla \cdot \left(k_{\sigma} \nabla T_{\sigma}\right) \tag{2.2}$$

com as seguintes condições de contorno na interface sólido-fluido  $A_{\beta\sigma}$ 

$$T_{\beta} = T_{\sigma} \tag{2.3}$$

$$\vec{n}_{\beta\sigma} \cdot k_{\beta} \nabla T_{\beta} = \vec{n}_{\beta\sigma} \cdot k_{\sigma} \nabla T_{\sigma} \tag{2.4}$$

Devemos ainda fornecer as condições iniciais para  $T_{\beta} \in T_{\sigma} \text{ em } t = 0$  e as condições de contorno na entrada e saída,  $A_{\beta\sigma} \in A_{\sigma\beta}$ , do meio.

Como hipótese de trabalho faremos com que os problemas térmico e hidrodinâmico sejam separáveis. Esta separação pode ser considerada se os regimes de trabalho forem tais que as propriedades do meio não sejam modificadas, por exemplo, via a dissipação viscosa. A descrição completa do processo de transferência de calor necessita também da introdução das equações de continuidade e de momentum para a fase fluida, no intuito de obtermos resultados numéricos para as mesmas.

#### 2.2 Sobre a Média Volumétrica

Descreveremos brevemente o método da média volumétrica que neste trabalho foi utilizado para o cálculo das grandezas de interesse do sistema estudado no *VER* definido no Capítulo anterior.

Neste método pretende-se que as equações macroscópicas fiquem livres das flutuações associadas às pequenas escalas de comprimento.

Apresentaremos a técnica para o caso de termos um meio bifásico constituido de uma matriz sólida (indicada pelo índice  $\sigma$ ) e um meio fluido (indicado pelo índice  $\beta$ ).

A média volumétrica é definida da seguinte forma [10].

$$\langle \psi_{\beta} \rangle = \frac{1}{V} \int_{V_{\beta}} \psi_{\beta} dV \tag{2.5}$$

onde V é o volume do VER e  $\psi_{\beta}$  é uma grandeza da fase  $\beta$  da qual queremos determinar a média volumétrica.

De forma semelhante introduzimos a média intrínse<br/>ca à fase $\beta$ como

$$\langle \psi \rangle^{\beta} = \frac{1}{V_{\beta}} \int_{V_{\beta}} \psi dV = \frac{1}{\varepsilon_{\beta}} \langle \psi_{\beta} \rangle$$
(2.6)

onde  $\varepsilon_{\beta}$  é a porosidade ou fração volumétrica da fase  $\beta$ , ou seja,

$$\varepsilon_{\beta} = \frac{V_{\beta}}{V} \tag{2.7}$$

Com a suposição feita para as relações de comprimento entre as escalas ( $l_{\beta} \ll r_0 \ll L$ ), esperamos que a média volumétrica seja relativamente independente da posição. Assim, para comprimento da ordem de grandeza de R, valeria [11]

$$\left\langle \langle \psi \rangle^{\beta} \right\rangle^{\beta} \approx \langle \psi \rangle^{\beta}$$
 (2.8)

Observemos que, pela definição, o *VER* pode ser diferente para cada grandeza nas quais estamos interessados, pois cada uma destas grandezas pode exigir dimensões diferentes e, portanto, devemos fazer a média sobre regiões de tamanhos diferentes.

A definição desta média volumétrica e a sua aplicação em meios porosos ordenados (onde a distribuição dos poros é regular) e desordenados (onde a distribuição dos poros é aleatória), foi motivo de estudo em vários trabalhos, dentre eles, os seguintes artigos [12, 13, 14, 15, 16]. O primeiro trabalho a estudar as questões por trás da média volumétrica foi o de *Marle* [17] no qual ele propôs que fosse incluída uma função de ponderação  $m(\vec{r})$  de suporte compacto (menor subconjunto fechado e limitado de pontos do domínio onde a função é não nula), na definição da média volumétrica. Denominamos esta de *Média Volumétrica Generalizada*, que é escrita como

$$\langle \psi \rangle = \int_{\Omega} m(\vec{x} - \vec{r}) \psi dV_{\vec{r}} = (m * \psi)$$
(2.9)

onde  $\Omega$  representa o domínio do meio poroso. Assim, interpretamos  $\langle \psi \rangle$  como uma distribuição e podemos pensar a média volumétrica como sendo o resultado do produto de duas outras a partir de um operador matemático, ou seja um produto de convolução.

Com esta última interpretação, ficamos com todo o aparato matemático desenvolvido no estudo de convoluções. Observe-se que podemos retornar à notação anterior de média volumétrica se escolhermos como  $m(\vec{r})$ 

$$m(\vec{r}) = \begin{cases} \frac{1}{V} & : \quad \vec{r} \in V \\ 0 & : \quad \vec{r} \notin V \end{cases}$$

Trabalharemos, como anteriormente, com um sistema bifásico constituido de uma matriz sólida e um fluido. Definiremos uma fração volumétrica generalizada como

$$\epsilon_{\beta_m} = (M * \gamma_\beta) \tag{2.10}$$

onde  $\gamma_\beta$  é denominada função indicadora da fase $\beta$ e é definida por

$$\gamma_{\beta} = \begin{cases} 1 & : \quad fase \ \beta \\ 0 & : \quad fase \ \sigma \end{cases}$$

Podemos então definir a média intrínseca generalizada como

$$\langle \psi \rangle_m^\beta = \frac{(m * \psi)}{(m * \gamma_\beta)} \tag{2.11}$$

Para a função peso  $m(\vec{r})$  suporemos que ela é de classe  $C^{\infty}$ , de suporte compacto em  $R^3$  e normalizada, ou seja,

$$\langle 1 \rangle = \int_{\Omega} m(\vec{x} - \vec{r}) dV_{\vec{r}} = 1$$
(2.12)

### 2.3 Obtenção da Equação Macroscópica

A fim de obter a equação macroscópica, que governa o processo macroscópico de transporte de energia, foi empregado o método da média volumétrica na sua definição clássica, uma vez que só consideraremos meios porosos com periodicidade espacial.

Para obtermos as relações entre as temperaturas médias entre as fases, trabalhamos com a entalpia  $\mathcal{H}$ . Sob o ponto de vista físico é mais interessante trabalharmos com a entalpia e não com a temperatura devido à natureza intensiva da temperatura, isto é, independe da quantidade de matéria no sistema enquanto que a entalpia é de natureza extensiva, pois depende da quantidade de matéria. A definição de entalpia média é dada por,

$$\left\langle \rho \right\rangle \left\langle \mathcal{H} \right\rangle = \varepsilon_{\beta} \rho_{\beta} \mathcal{H}_{\beta} + \varepsilon_{\sigma} \rho_{\sigma} \mathcal{H}_{\sigma} \tag{2.13}$$

com  $\langle \rho \rangle = \epsilon_{\beta} \rho_{\beta} + \epsilon_{\sigma} \rho_{\sigma}$ ,  $\epsilon_{\sigma}$ ,  $\epsilon_{\beta}$  respectivamente as frações volumétricas das fases sólida e líquida e  $\rho_{\sigma}$  e  $\rho_{\beta}$  as massas específicas das duas fases. Considerando-se a equação calorimétrica para cada fase (por exemplo,  $\mathcal{H} = c_{p\beta}T_{\beta}$ ) e postulando o mesmo tipo de relação para todo o meio, a temperatura média do meio é definida por,

$$\langle \rho \rangle \langle c_p \rangle \langle T \rangle = \langle \rho c_p \rangle \langle T \rangle = \varepsilon_\beta \left( \rho c_p \right)_\beta \langle T_\beta \rangle^\beta + \varepsilon_\sigma \left( \rho c_p \right)_\sigma \langle T_\sigma \rangle^\sigma$$
(2.14)

Aplicado o método da média volumétrica às equações (2.1) e (2.2) e o desenvolvimento algébrico feito em [1], obtem-se para um meio homogêneo e consolidado ( $\epsilon_{\beta}$  = constante)

$$\left\langle \rho c_p \right\rangle \frac{\partial \left\langle T \right\rangle}{\partial t} + \varepsilon_\beta (\rho c_p)_\beta \left\langle \vec{v}_\beta \right\rangle^\beta \cdot \nabla \left\langle T \right\rangle = \nabla \cdot \left(\overline{\overline{K}} \nabla \left\langle T \right\rangle\right) \tag{2.15}$$

Nesta equação o tensor efetivo de dispersão térmica é dado por

$$\overline{\overline{K}} = \left(\varepsilon_{\beta}k_{\beta} + \varepsilon_{\sigma}k_{\sigma}\right)\overline{\overline{I}} + \varepsilon_{\beta}k_{\beta}\overline{\overline{\tau}}_{\beta} + \varepsilon_{\sigma}k_{\sigma}\overline{\overline{\tau}}_{\sigma} - \varepsilon_{\beta}\left(\rho c_{p}\right)_{\beta}\overline{\overline{D}}$$
(2.16)

e os tensores de segunda ordem  $\overline{\overline{\tau}}_{\beta\sigma}$  e  $\overline{\overline{D}}$  por

:

$$\overline{\overline{\tau}}_{\beta\sigma} = \frac{1}{V_{\beta,\sigma}} \int_{A_{\beta\sigma}} \vec{n}_{\beta\sigma} \vec{f} \, dA \qquad (2.17)$$

$$\overline{\overline{D}} = \frac{1}{V_{\beta}} \int_{V_{\beta}} \vec{v}_{\beta} \vec{f} \, dV \tag{2.18}$$

conhecidos na literatura como tensores de tortuosidade e de dispersão hidrodinâmica, respectivamente e  $\vec{f}$  é o vetor que indica a direção do gradiente de temperatura da fase fluida.

#### 2.4 Problema Físico

O problema básico que será discutido corresponde ao processo de dispersão da entalpia  $(\mathcal{H} = \langle \rho c_p \rangle \langle T \rangle)$ , apresentando inicialmente uma determinada quantidade de energia distribuída numa região finita do espaço. A energia será transportada não só por convecção como também por um processo difusivo. Assim, a evolução temporal desta grandeza será descrita por uma equação do tipo difusão-convecção. Conforme visto em [1], o problema do escoamento será tratado independentemente do problema do calor no meio poroso. Sabemos que a equação que governa o tranporte macroscópico de energia é a (2.15), que em termos da entalpia e com um termo de fonte, se escreve como

$$\frac{\partial \mathcal{H}}{\partial t} + \vec{\mathcal{V}} \cdot \nabla \mathcal{H} = \nabla \cdot \left(\overline{\overline{\mathcal{K}}} \,\nabla \mathcal{H}\right) + \phi \delta(\vec{x}) \delta(t) \tag{2.19}$$

onde  $\vec{\mathcal{V}} = r_{\beta} \langle \vec{v_{\beta}} \rangle^{\beta} = \varepsilon_{\beta} (\rho c_p)_{\beta} \langle \vec{v_{\beta}} \rangle^{\beta} / \langle \rho c_p \rangle$ ,  $\phi \delta(\vec{x}) \delta(t)$  é o termo de fonte e  $\overline{\overline{\mathcal{K}}} = \overline{\overline{\mathcal{K}}} / \langle \rho c_p \rangle$ com  $\overline{\overline{\mathcal{K}}}$  sendo o tensor efetivo de dispersão, e  $\langle \rho c_p \rangle = \varepsilon_{\beta} (\rho c_p)_{\beta} + \varepsilon_{\sigma} (\rho c_p)_{\sigma}$ .

Antes de prosseguirmos, reescreveremos a equação (2.19) numa forma adimensional. Para tanto, nós vamos introduzir as seguintes variáveis adimensionais

$$t^* = \frac{\alpha_\beta t}{L^2}$$
$$x^* = \frac{x}{L}$$
$$y^* = \frac{y}{L}$$
$$z^* = \frac{z}{L}$$

onde  $\alpha_{\beta}$  é a difusividade térmica da fase fluida e L o comprimento macroscópico característico. O tempo admensionalizado  $t^*$  chamado de número de *Fourier*.

Substituindo-se estas variáveis na equação (2.19), nós obtemos

$$\frac{\partial \mathcal{H}}{\partial t^*} + \vec{\mathcal{V}}^* \cdot \nabla^* \mathcal{H} = \nabla^* \cdot \left(\overline{\vec{\mathcal{K}}}^* \nabla^* \mathcal{H}\right) + \phi \delta(\vec{x}) \delta(t)$$
(2.20)

onde nesta equação

$$\mathcal{V}^* = r_{\beta} P e = \frac{\varepsilon_{\beta} (\rho c_p)_{\beta}}{\langle \rho c_p \rangle} \frac{\langle \vec{v}_{\beta} \rangle^{\beta} L}{\alpha_{\beta}}$$

е

$$\overline{\overline{\mathcal{K}}}^* = \frac{\overline{\overline{\mathcal{K}}}}{\alpha_\beta \langle \rho c_p \rangle}$$

sendo Pe o número de Péclet que nos fornece a razão do transporte de energia devido a convecção e ao processo de difusão.

Não nos interessa resolver a equação (2.20), mas acharmos  $\overline{\overline{\mathcal{K}}}$  que está ligado ao tensor de dispersão  $\overline{\overline{\mathcal{K}}} = \overline{\overline{\mathcal{K}}} / \langle \rho c_p \rangle$ , para isto usaremos um método que se baseia no cálculo dos momentos de probabilidade.

#### 2.5 Momentos de uma Variável Aleatória

Descreveremos apenas alguns aspectos de estatística que são necessários para o desenvolvimento do método dos momentos. Recomendamos a referência [18] para maiores detalhes.

Dada uma determinada variável aleatória X discreta e que pode tomar os valores  $x_1 \cdots x_n$ , de acordo com uma densidade de probabilidade P(x), vamos definir a *esperança* matemática desta variável aleatória como

$$E(X) = \sum_{\forall x} x P(X = x)$$
(2.21)

Podemos definir a esperança para uma variável aleatória contínua com densidade de probabilidade P(x) da seguinte forma

$$E(X) = \int_{-\infty}^{+\infty} x P(x) dx \qquad (2.22)$$

Da mesma forma, podemos definir a esperança para o caso de funções de variáveis aleatórias

$$E[g(X)] = \sum_{\forall x} g(x)P(X=x)$$
(2.23)

е

$$E[g(X)] = \int_{-\infty}^{+\infty} g(x)P(x)dx \qquad (2.24)$$

chamando a atenção para que geralmente  $E[g(x)] \neq g[E(x)]$ .

Um caso especial destes resultados é obtido quando a função em questão g(x) é uma potência de X, ou seja,

$$E[X^{k}] = \sum_{\forall x} x^{k} P(X = x) = M_{k}^{*}$$
(2.25)

e no caso contínuo

$$E(X^{k}) = \int_{-\infty}^{+\infty} x^{k} P(x) dx = M_{k}^{*}$$
(2.26)

Este é denominado momento de ordem k da distribuição de números aleatórios e é comum chamá-lo de k-ésimo momento da distribuição.

Definimos ainda os momentos centrados (ou centrais) como sendo dados por

$$M_k = E[(X - E[X])^k]$$
(2.27)

Por exemplo, o momento centrado de ordem 1 é igual a zero, pois

$$E[X - E[X]] = E[X - M_1] = E[X] - M_1 = M_1 - M_1 = 0$$
(2.28)

enquanto o momento centrado de ordem dois é dado por

$$E[(X - E[X])^2] = E[X^2 - 2XE[X] + E[X]E[X]] =$$
(2.29)

$$E[X^{2}] - 2M_{1}^{2} + M_{1}M_{1} = M_{2} - M_{1}^{2}$$
(2.30)

ou ainda,

$$E[X^{2}] - E[X]E[X] = \sigma^{2}$$
(2.31)

que é chamado de variância da distribuição.

Os resultados acima podem ser facilmente generalizados para mais de uma dimensão. No caso de 3 dimensões, podemos escrever a esperança de uma função g(x, y, z) como

$$E(g(X,Y,Z)) = \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} \int_{-\infty}^{+\infty} g(x,y,z)P(x,y,z)dxdydz$$
(2.32)

Alguns destes momentos são de fácil interpretação. O momento de ordem 0 nos dá o valor de normalização da densidade de probabilidade associada a X, o momento de ordem 1 é a média da variável aleatória X, ou ainda, o baricentro da distribuição, já o momento centrado de ordem 2 é a variância de X e contém a informação de como a distribuição se dispersa em torno da média, enquanto o momento centrado de ordem 3 reflete assimetrias que existam da distribuição em torno da média. No caso unidimensional, o coeficiente de assimetria é definido como

$$\gamma_3 = \frac{M_3}{\sigma^3} \tag{2.33}$$

Temos ainda o momento centrado de ordem 4, a partir do qual pode ser definida uma taxa de achatamento (ou curtose) da distribuição tomando como referência a distribuição normal. Para o caso unidimensional teremos para a taxa de achatamento o valor

$$\gamma_4 = \frac{M_4}{\sigma^4} \tag{2.34}$$

sendo que os demais momentos são de uso mais incomum.

Na próxima seção, aplicaremos as noções apreendidas aqui ao caso de momentos

definidos num domínio tridimensional, sobre variáveis contínuas e funções com suporte compacto.

### 2.6 Cálculo dos Momentos

Calcularemos agora os momentos de distribuição de probabilidade da distribuição espacial da entalpia. Assim, a integração será feita em todo espaço físico que contém a quantidade de energia fornecida pelo meio. Temos então os momentos da distribuição de entalpia dados por

$$M_p(\mathcal{H}) = \int_{\Omega} \mathcal{H}\{\vec{r}^*\}^p d\Omega$$
(2.35)

onde  $\{\vec{r}^*\}^p$  representa p vezes o produto direto (produto tensorial) do vetor posição  $\vec{r}^*$  e a integração é feita sobre todo o domínio tridimensional.

#### 2.6.1 Sobre a Notação

Para facilitarmos a compreensão usaremos a notação indicial mais natural para trabalharmos com tensores de ordem p e operadores diferenciais. Usaremos basicamente a notação apresentada em [19] e não escreveremos as bases com o intuito de aliviarmos o peso da notação. Com isto em mente, notaremos  $\{\vec{r}\}^p$  como

$$\{\vec{r}\}^p = r_i r_j r_k \dots r_m r_l \tag{2.36}$$

ou seja p vezes o produto direto (ou tensorial) de  $\vec{r}$ . Usaremos, ainda, como representação de diferenciação

$$\frac{\partial G}{\partial r^{\alpha}} = G_{,\alpha} \tag{2.37}$$

onde G é uma grandeza que pode ser escalar, vetorial ou tensorial e  $\alpha$  toma os valores 1, 2 e 3, correspondendo a  $x, y \in z$ .

#### 2.6.2 Termo Transiente

Apliquemos a definição de momento ao termo transiente da equação macroscópica,

$$M_p\left(\frac{\partial \mathcal{H}}{\partial t^*}\right) = \int_{\Omega} r_i r_j r_k \dots r_m r_l \frac{\partial \mathcal{H}}{\partial t^*} d\Omega = \frac{dM_p}{dt^*}$$
(2.38)

uma vez que a integral comuta com a derivada no tempo pelo fato do domínio não ter dependência temporal.

#### 2.6.3 Termo Convectivo

Multiplicando o termo convectivo da equação (2.20) por  $\{\vec{r}^*\}^p$  e integrando-o sobre o domínio  $\Omega$  teremos

$$M_p\left(\mathcal{V}^*_{\alpha}\mathcal{H}_{,\alpha}\right) = \int_{\Omega} r_i r_j r_k \dots r_m r_l \mathcal{V}^*_{\alpha} \mathcal{H}_{,\alpha} d\Omega \qquad (2.39)$$

Para calcularmos esta integral usaremos a identidade

$$(r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H})_{,\alpha} = (r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l})_{,\alpha}\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H} + r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha,\alpha}\mathcal{H} + r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H}_{,\alpha}$$
(2.40)

Reescreveremos a integral acima temos :

$$M_{p}\left(\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H}_{,\alpha}\right) = \int_{\Omega} \left(r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H}\right)_{,\alpha}d\Omega$$
$$-\int_{\Omega} \left(r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}\right)_{,\alpha}\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H}d\Omega \qquad (2.41)$$

Usando o teorema da divergência no primeiro termo do lado direito desta equação obtemos

$$M_{p}\left(\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H}_{,\alpha}\right) = \int_{\Gamma} r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H}n_{\alpha}d\Gamma$$
$$-\int_{\Omega} \left(r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}\right)_{,\alpha}\mathcal{V}^{*}{}_{\alpha}\mathcal{H}d\Omega \qquad(2.42)$$

onde  $n_{\alpha}$  é o vetor unitário normal à superfície. Com este resultado obtemos finalmente

$$M_p\left(\mathcal{V}^*_{\alpha}\mathcal{H}_{\alpha}\right) = \int_{\Omega} \mathcal{V}^*_{\alpha}\left(r_i r_j r_k \dots r_m r_l\right)_{,\alpha} \mathcal{H} d\Omega$$
(2.43)

#### 2.6.4 Termo Difusivo

Agora integraremos o termo de difusão da equação macroscópica após a sua multiplicação por  $\{\vec{r^*}\}^p$ 

$$M_p\left[\left(\mathcal{K}^*_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{,\beta}\right)_{,\alpha}\right] = \int_{\Omega} r_i r_j r_k \dots r_m r_l \left(\mathcal{K}^*_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{,\beta}\right)_{,\alpha} d\Omega$$
(2.44)

Aqui faremos uso de mais uma identidade algébrica

$$(r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}\mathcal{K}^{*}{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{\beta})_{,\alpha} = r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l}(\mathcal{K}^{*}{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{,\beta})_{,\alpha} + (r_{i}r_{j}r_{k}\dots r_{m}r_{l})_{,\alpha}\mathcal{K}^{*}{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{,\beta}$$
(2.45)

que após sua substituição na expressão do momento, resultará em

$$M_p \left[ \left( \mathcal{K}^*_{\alpha\beta} \mathcal{H}_\beta \right)_{,\alpha} \right] = \int_{\Omega} \left( r_i r_j r_k \dots r_m r_l \mathcal{K}^*_{\alpha\beta} \mathcal{H}_{,\beta} \right)_{,\alpha} d\Omega - \int_{\Omega} \left( r_i r_j r_k \dots r_m r_l \right)_{,\alpha} \mathcal{K}^*_{\alpha\beta} \mathcal{H}_{,\beta} d\Omega$$
(2.46)

Aplicando-se o teorema da divergência na primeira integral após o sinal de igualdade obtemos

$$M_p\left(\left(\mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{,\beta}\right)_{,\alpha}\right) = \int_{\partial\Gamma} r_i r_j r_k \dots r_m r_l \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{,\beta} n_\alpha d\Gamma$$
$$-\int_{\Omega} \left(r_i r_j r_k \dots r_m r_l\right)_{,\alpha} \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{,\beta} d\Omega \qquad (2.47)$$

e como tanto a entalpia como seu gradiente são de suporte compacto teremos que a integral de superfície é nula. Logo

$$M_p\left[\left(\mathcal{K}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{\beta}\right)_{,\alpha,\alpha}\right] = -\int_{\Omega} \left(r_i r_j r_k \dots r_m r_l\right)_{,\alpha} \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{,\beta} d\Omega$$
(2.48)

Empregando a seguinte identidade algébrica

$$[(r_i r_j r_k \dots r_m r_l)_{,\alpha} \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta} \mathcal{H}]_{,\beta} = (r_i r_j r_k \dots r_m r_l)_{,\alpha,\beta} \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta} \mathcal{H}$$
$$+ (r_i r_j r_k \dots r_m r_l)_{,\alpha} \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta,\beta} \mathcal{H}$$
$$+ (r_i r_j r_k \dots r_m r_l)_{,\alpha} \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta} \mathcal{H}_{,\beta}$$
(2.49)

e considerando o caso no qual o tensor de dispersão seja uniforme, o segundo termo após o sinal de igualdade se anula. Substituindo os termos restantes na integral (2.48) temos

$$M_p\left(\left(\mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{\beta}\right)_{,\alpha}\right) = -\int_{\Omega}\left[\left(r_i r_j \dots r_m r_l\right)_{,\alpha} \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta}\mathcal{H}\right]_{,\beta} d\Omega + \int_{\Omega}(r_i r_j \dots r_m r_l)_{,\alpha,\beta} \mathcal{K}^*{}_{\alpha\beta}\mathcal{H} d\Omega$$
(2.50)

Novamente, usando o teorema da divergência na primeira integral à direita do sinal

de igualdade,

$$M_p \left[ \left( \mathcal{K}^*_{\alpha\beta} \mathcal{H}_{\beta} \right)_{,\alpha} \right] = -\int_{\Gamma} r_i r_j \dots r_m r_l \mathcal{K}^*_{\alpha\beta} \mathcal{H} n_{\alpha} d\Gamma + \int_{\Omega} (r_i r_j \dots r_m r_l)_{,\alpha,\beta} \mathcal{K}^*_{\alpha\beta} \mathcal{H} d\Omega$$
(2.51)

e a integral de superfície anula-se devido a  $\mathcal{H}$  ser de suporte compacto. Assim, determinamos finalmente os momentos da parte difusiva como

$$M_p\left[\left(\mathcal{K}^*_{\alpha\beta}\mathcal{H}_{\beta}\right)_{,\alpha}\right] = \int_{\Omega} (r_i r_j \dots r_m r_l)_{,\alpha,\beta} \mathcal{K}^*_{\alpha\beta} \mathcal{H} d\Omega \qquad (2.52)$$

### 2.7 Os Três Primeiros Momentos

Na determinação dos coeficientes do tensor efetivo de dispersão, conforme será mostrado mais à frente neste capítulo, teremos necessidade de calcular somente os três primeiros momentos da equação macroscópica. Isto será feito a seguir para os momentos de ordem p = 0, 1, 2. Neste desenvolvimento, voltaremos a empregar a notação vetorial clássica.

#### 2.7.1 Momento de Ordem Zero

Particularizando o desenvolvimento para o caso do momento de ordem zero, obtemos para o termo transiente

$$M_p\left(\frac{\partial \mathcal{H}}{\partial t^*}\right) = \frac{dM_0}{dt^*} \tag{2.53}$$

sendo que os termos correspondentes aos momentos de ordem zero dos termos convectivo e difusivos são nulos. Portanto, a equação do momento de ordem zero é dada por

$$\frac{dM_0}{dt^*} = \phi\delta(t) \to M_0 = \int_0^\infty \phi\delta(t)dt^* \to \phi + c \tag{2.54}$$

se a condição inicial for  $M_0(0) = 0$ , que  $M_0$  é a quantidade de energia, o que é coerente uma vez que este este momento é obtido integrando-se a entalpia sobre todo o domínio.

#### 2.7.2 Momento de Ordem Um

Em se tratando do momento de ordem um do termo dependente do tempo obtemos

$$M_1\left(\frac{\partial \mathcal{H}}{\partial t^*}\right) = \frac{d\vec{M}_1}{dt^*} \tag{2.55}$$
enquanto que do termo convectivo resulta

$$M_1\left(\vec{\mathcal{V}}^*\cdot\nabla^*\mathcal{H}\right) = -\int_{\Omega}\vec{\mathcal{V}}^*\cdot\nabla^*\vec{r}^*\mathcal{H}d\Omega$$
(2.56)

Sendo o gradiente do vetor posição igual ao tensor unitário  $\overline{\overline{I}}$ , ou seja,

$$\nabla^* \vec{r}^* = \overline{I} = \delta_{ij} \tag{2.57}$$

que aplicado ao vetor  $\vec{\mathcal{V}}^*$  nos leva a

$$M_1\left(\vec{\mathcal{V}}^* \cdot \nabla^* \mathcal{H}\right) = -\vec{\mathcal{V}}^* \int_{\Omega} \mathcal{H} d\Omega = -\vec{\mathcal{V}}^* M_0$$
(2.58)

Resta-nos calcular o momento de primeira ordem do termo difusivo, portanto,

$$M_1\left[\nabla^* \cdot \left(\overline{\overline{\mathcal{K}}}^* \nabla^* \mathcal{H}\right)\right] = \int_{\Omega} \nabla^* \cdot \left(\nabla^* \vec{r}^*\right) \overline{\overline{\mathcal{K}}}^* \mathcal{H} d\Omega = 0$$
(2.59)

pois sendo o gradiente de  $\vec{r^*}$ uma constante, a sua divergência é nula.

Assim, obtemos a equação para o momento de primeira ordem

$$\frac{d\vec{M_1}}{dt^*} - \vec{\mathcal{V}}^* M_0 = 0 \tag{2.60}$$

que, devido ao fato de  $M_0$  ser constante, pode ser reescrita como

$$\frac{1}{M_0} \frac{d\bar{M}_1}{dt^*} = \vec{\mathcal{V}}^* \tag{2.61}$$

Usando a condição inicial  $M_1 = 0$  para  $t^* = 0$ , teremos então a solução

$$\vec{M^*}_1 = \mathcal{V}^* t^* \tag{2.62}$$

onde

$$\vec{M^*}_1 = \frac{\vec{M}_1}{M_0} \tag{2.63}$$

 $\vec{M^*}_1$  (primeiro momento da entalpia), nos fornece a posição em cada instante do baricentro da distribuição de energia. A partir da sua determinação numérica podemos obter a velocidade média do escoamento em regime estacionário.

### 2.7.3 Momento de Ordem Dois

Similarmente aos outros casos, para p = 2 obtemos para o termo transiente

$$M_2\left(\frac{\partial \mathcal{H}}{\partial t^*}\right) = \frac{d\vec{M}_2}{dt^*} \tag{2.64}$$

e para o termo convectivo

$$M_2\left(\vec{\mathcal{V}}^* \cdot \nabla^* \mathcal{H}\right) = -\int_{\Omega} \vec{\mathcal{V}}^* \cdot \nabla^* \left(\vec{r}^* \vec{r}^*\right) \mathcal{H} d\Omega$$
(2.65)

que após um desenvolvimento algébrico resulta em

$$M_2\left(\vec{\mathcal{V}}^*\cdot\nabla\mathcal{H}\right) = -\int_{\Omega}\left[\left(\nabla^*\vec{r}^*\right)\cdot\vec{\mathcal{V}}^*\vec{r}^*\mathcal{H} + \vec{r}^*\left(\nabla^*\vec{r}^*\right)\cdot\vec{\mathcal{V}}^*\mathcal{H}\right]d\Omega$$
(2.66)

Como o gradiente de  $\vec{r}$  é o tensor identidade temos,

$$M_2\left(\vec{\mathcal{V}}^*\cdot\nabla^*\mathcal{H}\right) = -\vec{\mathcal{V}}^*\int_{\Omega}\vec{r}^*\mathcal{H}d\Omega - \left(\int_{\Omega}\vec{r}^*\mathcal{H}\right)\vec{\mathcal{V}}^*d\Omega$$
(2.67)

observando que as expressões do lado direito da igualdade constituem-se de dois produtos tensoriais. Pela definição do momento de ordem um, podemos escrever

$$M_2\left(\vec{\mathcal{V}}^*\cdot\nabla^*\mathcal{H}\right) = -\left(\vec{\mathcal{V}}^*\vec{M}_1 + \vec{M}_1\vec{\mathcal{V}}^*\right)$$
(2.68)

Por último, para o termo difusivo

$$M_2\left[\nabla^* \cdot \left(\overline{\overline{\mathcal{K}}} \,\nabla^* \mathcal{H}\right)\right] = \int_{\Omega} \left[\nabla^* \left(\nabla^* (\vec{r}^* \vec{r}^*)\right)\right] \overline{\overline{\mathcal{K}}}^* \,\mathcal{H} d\Omega \tag{2.69}$$

que ao desenvolvermos nos levará a

$$M_2\left[\nabla \cdot \left(\overline{\overline{\mathcal{K}}} \,\nabla^* \mathcal{H}\right)\right] = \int_{\Omega} \nabla^* \left(\overline{\overline{I}} \,\overline{r}^* + \overline{r}^* \overline{\overline{I}}\right) : \overline{\overline{\mathcal{K}}}^* \,\mathcal{H} d\Omega \tag{2.70}$$

e usando a definição do momento de ordem um, obtemos

$$M_2\left[\nabla^* \cdot \left(\overline{\overline{\mathcal{K}}}^* \nabla^* \mathcal{H}\right)\right] = 2\overline{\overline{\mathcal{K}}}^* \int_{\Omega} \mathcal{H} d\Omega = 2\overline{\overline{\mathcal{K}}}^* M_0$$
(2.71)

Na sua forma final, a equação do momento de segunda ordem é dada por

$$\frac{d\overline{M}_2}{dt^*} - \left(\vec{\mathcal{V}}^*\vec{M}_1 + \vec{M}_1\vec{\mathcal{V}}^*\right) = 2\overline{\overline{\mathcal{K}}}^*M_0 \tag{2.72}$$

Para compreedermos melhor a situação física, substituiremos na equação (2.72) a

equação (2.63) e, analogamente, escrevemos

$$\overline{\overline{M}}_{2}^{*} = \frac{\overline{M}_{2}}{M_{0}} \tag{2.73}$$

Usando o resultado de que o momento de ordem zero é constante, reescreveremos a equação para o segundo momento como

$$\frac{d\overline{\overline{M}}_{2}^{*}}{dt^{*}} - \left(\vec{\mathcal{V}}\vec{M}_{1}^{*} + \vec{M}_{1}^{*}\vec{\mathcal{V}}^{*}\right) = 2\overline{\overline{\mathcal{K}}}^{*}$$
(2.74)

Empregaremos agora a equação diferencial do momento de ordem um no intuito de substituirmos  $\vec{\mathcal{V}}^*$  e obtermos a equação do momento de ordem dois apenas em função dos momentos já calculados. Desta maneira, escreveremos

$$\frac{d\overline{\overline{M}}_{2}^{*}}{dt^{*}} - \left(\frac{d\overline{M}_{1}^{*}}{dt}\overline{M}_{1}^{*} + \overline{M}_{1}^{*}\frac{d\overline{M}_{1}^{*}}{dt^{*}}\right) = 2\overline{\overline{\mathcal{K}}}^{*}$$
(2.75)

ou mais concisamente,

$$\frac{d\left(\overline{\overline{M}}_{2}^{*}-\vec{M^{*}}_{1}\vec{M^{*}}_{1}\right)}{dt^{*}} = 2\overline{\overline{\mathcal{K}}}^{*}$$

$$(2.76)$$

Observemos que o termo sob diferenciação é o momento centrado de ordem 2 que notaremos como  $\overline{\overline{\mathcal{M}}}_2$ . Assim, chegamos a equação que governa o momento centrado de ordem dois

$$\frac{d\overline{\mathcal{M}}_2}{dt^*} = 2\overline{\overline{\mathcal{K}}}^* \tag{2.77}$$

que com a condição inicial  $\overline{\overline{\mathcal{M}}}_2=0$  para  $t^*=0$  tem como solução

$$\overline{\overline{\mathcal{M}}}_2 = 2\overline{\overline{\mathcal{K}}}^* t^* \tag{2.78}$$

Portanto, podemos relacionar o momento de segunda ordem centrado com o tensor de dispersão da seguinte maneira

$$\overline{\overline{\mathcal{K}}}^* = \frac{\overline{\mathcal{M}}_2}{2t^*} \tag{2.79}$$

O momento centrado de segunda ordem representa a *dispersão, em torno do baricentro, da distribuição do calor* e nos mostra como a "nuvem" de energia cresce linearmente com o tempo.

# 2.8 Conclusões

Apresentamos a equação microscópica e em seguida citamos o método da média volumétrica que foi usado para se obter a equação macroscópica. A partir disso estabelecemos os princípios para determinar o tensor de dispersão partindo da definição dos momentos da distribuição de energia. Neste capítulo discutimos a transmissão de energia num meio poroso percorrido por um fluido em regime estacionário. A equação que governa o transporte macroscópico de energia é uma equação parabólica, similar à equação de energia da mecânica do contínuo. Uma característica deste tipo de equação é de ter uma "velocidade de propagação" infinita, assim as "informações" das condições de contorno são supostas se propagarem de forma instantânea por todo o meio [1]. Então podemos dizer que temos duas escalas de tempo, uma de comunicação e outra de difusão.

Mostramos também que podemos utilizar a equação (2.77) ou (2.79), para obtermos o tensor de dispersão. Os resultados aqui obtidos serão válidos uma vez que as condições de contorno tenham sido transmitidas para todo o domínio de resolução para que sejam válidas médias espaciais e temporais.

# Capítulo 3

# Metodologia de Trabalho

A fim de que possamos calcular os coeficientes do tensor efetivo de dispersão térmica, trabalharemos com o momento centrado de ordem dois obtido da equação que governa o processo macroscópico de dispersão térmica. Para tanto teremos que efetuar o cálculo do campo de velocidades para o escoamento em questão, e o cálculo dos três primeiros momentos da distribuição de energia. Isto será feito por um método determinístico para o campo de velocidades e um método probabilístico para o cálculo da dispersão térmica. Neste capítulo descreveremos também o desenvolvimento computacional necessário.

## 3.1 Determinação do Campo das Velocidades

No caso específico deste trabalho, para o problema hidrodinâmico iremos supor que temos um fluido *newtoniano* incompressível cujas propriedades não variam em função das variações de temperaturas supostas no modelo.

As equações que modelam tal situação são,

$$\rho \left[ \frac{\partial \vec{v}}{\partial t} + \vec{v} \cdot \nabla \vec{v} \right] = \nabla P + \mu \nabla \cdot (\nabla \vec{v}) + \rho \vec{f} , \qquad (3.1)$$

е

$$\nabla \cdot \vec{v} = 0 \tag{3.2}$$

onde  $\rho$  é a massa específica,  $\vec{v}$  a velocidade do escoamento, P a pressão,  $\mu$  a viscosidade e  $\vec{f}$  uma força externa.

No caso do problema térmico iremos usar como motivação o movimento browniano. O movimento browniano é um movimento aleatório de partículas macroscópicas num fluido, como conseqüência dos choques das moléculas do fluido nas partículas. Vemos uma ilustração do movimento browniano na figura 3.1. Robert Brown foi um dos primeiros a observar este movimento, a priori achou se tratar de uma nova forma de vida pois as moléculas pareciam descrever movimentos por vontade própria, mas foi em 1905 que Einstein descreveu propriamente esse movimento.



Figura 3.1: Movimento browninano.

Usaremos a teoria de Einstein sobre *Movimento Browniano* numa técnica de solução de problemas envolvendo energia em meios materiais, então examinemos essa teoria que descreve estatisticamente a dispersão de partículas num determinado meio submetido a um banho térmico.

## 3.2 O Movimento Browniano e a Equação do Calor

Seguiremos com a descrição do Movimento Browniano desenvolvida por Eistein.

Seja a equação abaixo que informa a quantidade de partículas entre as posições s es+ds

$$n(x,t+\tau)dx = dx \int n(x-s,t)\phi(s)ds$$
(3.3)

onde  $\phi(s)$  é uma densidade de probabilidade e  $\tau$  é o tempo no qual ocorre o processo.

Fazendo-se uma expansão em série de Taylor [9] em relação a t pelo lado esquerdo da equação e expandindo-se o lado direito em relação à posição s, iremos obter,

$$n(x,t) + \frac{\partial n}{\partial t}\tau + \frac{\partial^2 n\tau^2}{\partial t^2 2} + \dots = n(x,t) \int \phi(s)ds - \frac{\partial n}{\partial x} \int s\phi(s)ds + \frac{1\partial^2 n}{2\partial x^2} \int s^2 \phi(s)ds + \dots$$
(3.4)

Supondo  $\phi(s)$  uma função par, isto é, a probabilidade da partícula se mover para esquerda é a mesma que para direita, e que  $\phi(s)$  é normalizada, a expressão acima pode ser reescrita como,

$$n(x,t) + \frac{\partial n}{\partial t}\tau + \frac{\partial^2 n\tau^2}{\partial t^2 2} + \dots = n(x,t) + \frac{\overline{s^2}\partial^2 n}{2\partial x^2} + \frac{\overline{s^4}\partial^4 n}{24\partial x^4}$$
(3.5)

ou

$$\frac{\partial n}{\partial t}\tau + \frac{\partial^2 n\tau^2}{\partial t^2 2} + \dots = \frac{\overline{s^2}\partial^2 n}{2\partial x^2} + \frac{\overline{s^4}\partial^4 n}{24\partial x^4}$$
(3.6)

onde  $\overline{s^2}$  e  $\overline{s^4}$  são respectivamente o segundo e o quarto momento de probabilidade. Supondo os deslocamentos e os intervalos de tempo pequenos o suficiente para desprezarmos os termos de derivada de ordem maior do que 1, no caso do tempo, e maiores que 2 no caso do espaço, a equação acima se reduz a,

$$\frac{\partial n}{\partial t} = \left(\frac{\overline{s^2}}{2\tau}\right) \frac{\partial^2 n}{\partial x^2} \tag{3.7}$$

Com condições de contorno que caem a zero no infinito, a equação (3.7) possui a solução analítica

$$n(x) = \frac{1}{\sigma_x \sqrt{2\pi}} e^{-\frac{x^2}{2\sigma_x^2}}$$
(3.8)

com

$$\sigma_x = \frac{\overline{s^2}}{2\tau} \tag{3.9}$$

Observemos que a equação (3.7) é análoga a equação de difusão de calor (3.10) dada por [20],

$$\frac{\partial T}{\partial t} = \alpha \frac{\partial^2 T}{\partial x^2} \tag{3.10}$$

Admitindo  $\frac{\overline{s^2}}{2\tau}$  e  $\alpha$  iguais nas equações (3.7) e (3.10), obtemos uma conexão entre a difusão de calor num meio material e a equação que informa a quantidade de partículas entre as posições  $s \in s + ds$ .

Estudaremos agora este problema associado ao movimento do meio no qual as partículas se encontram.

No instante de tempo t = 0, uma certa quantidade de partículas será introduzida no meio. Para cada passo de tempo  $\delta t$ , as posições das partículas serão atualizadas pela adição de um deslocamento convectivo (determinístico), mais um deslocamento aleatório devido ao Movimento Browniano.

$$\vec{r}_i(t+\delta t) = \vec{r}_i(t) + \delta r_c^i + \delta r_d^i$$
(3.11)

onde  $\vec{r_i}$  é o vetor posição do térmion i,  $\delta r_c^i = \vec{v_\beta}(\vec{r_i})\delta t$  fornecerá o deslocamento convectivo, enquanto que o deslocamento difusivo será dado por  $\delta r_d^i = \delta r$ 

Agora seja o modelo de convecção-difusão tridimensional abaixo

$$\frac{\partial\phi}{\partial t} + v_x \frac{\partial\phi}{\partial x} + v_y \frac{\partial\phi}{\partial y} + v_z \frac{\partial\phi}{\partial z} = k \left( \frac{\partial^2\phi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2\phi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2\phi}{\partial z^2} \right)$$
(3.12)

onde  $v_x$ ,  $v_y$ ,  $v_z$  são as componentes do vetor velocidade. Discretizando por diferenças finitas em primeira ordem em relação ao tempo e segunda ordem em relação ao espaço obtem-se a equação (3.13):

$$\frac{\phi_{(i+1),j,m,l} - \phi_{i,j,m,l}}{\delta t} + v_x \frac{\phi_{i,(j+1),m,l} - \phi_{i,(j-1),m,l}}{2\delta r} + v_y \frac{\phi_{i,j,(m+1),l} - \phi_{i,j,(m-1),l}}{2\delta r} + v_z \frac{\phi_{i,j,m,(l+1)} - \phi_{i,j,m,(l-1)}}{2\delta r} = k\left(\frac{\phi_{i,(j+1),m,l} - 2\phi_{i,j,m,l} + \phi_{i,(j-1),m,l}}{\delta r^2}\right) + k\left(\frac{\phi_{i,j,(m+1),l} - 2\phi_{i,j,m,l} + \phi_{i,j,(m-1),l}}{\delta r^2}\right) + k\left(\frac{\phi_{i,j,m,(l+1)} - 2\phi_{i,j,m,l} + \phi_{i,j,(m-1),l}}{\delta r^2}\right) + k\left(\frac{\phi_{i,j,m,(l+1)} - 2\phi_{i,j,m,l} + \phi_{i,j,m,(l-1)}}{\delta r^2}\right) + k\left(\frac{\phi_{i,j,m,(l+1)} - 2\phi_{i,j,m,(l-1)}}{\delta r^2}\right) + k\left(\frac{\phi$$

onde  $\delta t$  é a variação de tempo e  $\delta r$  a variação de espaço. Reescrevendo a equação acima obtemos :

$$\phi_{(i+1),j,m,l} = \frac{\delta t}{\delta r} \left[ \left( \frac{k}{\delta r} - \frac{v_x}{2} \right) \phi_{i,(j+1),m,l} + \left( \frac{k}{\delta r} + \frac{v_x}{2} \right) \phi_{i,(j-1),m,l} \right] \\ + \frac{\delta t}{\delta r} \left[ \left( \frac{k}{\delta r} - \frac{v_y}{2} \right) \phi_{i,j,(m+1),l} + \left( \frac{k}{\delta r} + \frac{v_y}{2} \right) \phi_{i,j,(m-1),l} \right] \\ + \frac{\delta t}{\delta r} \left[ \left( \frac{k}{\delta r} - \frac{v_z}{2} \right) \phi_{i,j,m,(l+1)} + \left( \frac{k}{\delta r} + \frac{v_z}{2} \right) \phi_{i,j,m,(l-1)} \right] \\ + \left( 1 - 6k \frac{\delta t}{\delta r^2} \right) \phi_{i,j,m,l}$$
(3.14)

Vejamos quais as condições para que a equação (3.14) represente o movimento de uma partícula que tem seu movimento difusivo determinado pelo *Movimento Browniano* e que é arrastada por um escoamento com velocidade  $(v_x, v_y, v_z)$ . Como no *Movimento Browniano* o observável é o deslocamento, desconsideraremos que a partícula não se mova. Adotaremos também a interpretação probabilística para a equação acima onde os coeficientes  $\phi_{i,j,m,l}$ ,  $\phi_{i,(j-1),m,l}$ ,  $\phi_{i,(j+1),m,l}$ ,  $\phi_{i,j,(m-1),l}$ ,  $\phi_{i,j,(m+1),l}$ ,  $\phi_{i,j,m,(l-1)}$ ,  $\phi_{i,j,m,(l+1)}$  são as probabilidades da partícula ter estado nestes pontos estando no tempo (i + 1) na posição (j, m, l). Assim, a probabilidade da partícula ter ficado parada no momento i é nula, ou seja, devemos satisfazer

$$6k\frac{\delta t}{\delta r^2} = 1\tag{3.15}$$

ou

$$\delta t = \frac{\delta r^2}{6k} \tag{3.16}$$

ou

$$\delta r = \sqrt{6\alpha\delta t} \tag{3.17}$$

e estabelecemos uma conexão entre o deslocamento no espaço tridimensional com o tempo.

Supondo que as componentes  $v_x$ ,  $v_y$  e  $v_z$  são positivas, temos que a probabilidade da partícula vir dos pontos ((j-1),m,l), (j,(m-1),l), (j,m,(l-1)), ((j-1),(m-1),l), ((j-1),m,(l-1)) e ((j-1),(m-1),(l-1)), tomarão valores positivos. No entanto, para evitarmos valores negativos de probabilidade da partícula vir de ((j+1),m,l), (j,(m+1),l), (j,m,(l+1)), ((j+1),(m+1),l), ((j+1),m,(l+1)) e ((j+1),(m+1),(l+1)) (que físicamente corresponde a termos eventos não causais) são necessárias as condições

$$\delta r < \frac{2k}{v_x} \tag{3.18}$$

$$\delta r < \frac{2k}{v_y} \tag{3.19}$$

$$\delta r < \frac{2k}{v_z} \tag{3.20}$$

Caso a velocidade seja negativa, teremos que a probabilidade da partícula de vir de alguma dessas posições ((j - 1), m, l), (j, (m - 1), l), (j, m, (l - 1)), ((j - 1), (m - 1), l), ((j - 1), m, (l - 1)) e ((j - 1), (m - 1), (l - 1)), também estarão sujeitas às restrições dadas pelas equações (3.18), (3.19, (3.20).

#### 3.2.1 Marcha Aleatória e o Método dos Térmions

Passaremos agora a apresentar a marcha aleatória  $(ramdom \ walk)$  [1] onde estudamos as propriedades do movimento de um determinado objeto (idealmente pontual) que percorre uma trajetória aleatória.

O exemplo clássico é dado pelo caminhar de um bêbado (não pontual) junto a um ponto fixo, por exemplo, um poste. Além de descrever este caso de intoxicação etílica, tal modelo também descreve situações como determinar o momento magnético de meios magnéticos desordenados, intensidade de luz devida a fontes de luz incoerente ou a difusão de moléculas de uma substância em um meio constituído de moléculas de mesmo tipo (autodifusão).

Devido à natureza aleatória, esta marcha só nos dará resultados úteis (como "para que lado realmente o bêbado vai") se :

- a) esperarmos um tempo suficientemente longo para acharmos uma "tendência";
- b) repetirmos muitas vezes a nossa experiência ou termos muitas experiências simultâneas ocorrendo.

Consideramos que os experimentos são independentes uns dos outros o que é equivalente a supormos que as entidades envolvidas (bêbados, partículas se difundindo, etc) não interagem.

Vamos considerar um caso de marcha aleatória unidimensional. Supondo que a um instante de tempo n, o nosso bêbado dê um passo de comprimento  $l_n$  escolhido a cada instante de acordo com uma certa densidade de probabilidade p(l). A sua posição depois de N passos, tendo decorrido um tempo  $t = N\tau$ , é a soma de seus N deslocamentos, ou seja,

$$X_t = \sum_{n=1}^N l_n \tag{3.21}$$

Desde que o primeiro e o segundo momentos  $\langle l \rangle$  e  $\langle l^2 \rangle$  da densidade p(l) sejam finitos, a média e a variância da posição dependem linearmente do tempo, ou seja,

$$\overline{X_t} = Vt \tag{3.22}$$

е

$$\overline{X_t^2} - \overline{X_t}^2 = 2Dt \tag{3.23}$$

onde definimos, respectivamente, a "velocidade" e a "constante de difusão" como

$$V = \frac{\langle l \rangle}{\tau} \tag{3.24}$$

$$D = (2\tau)^{-1} \left[ \langle l^2 \rangle - \langle l \rangle^2 \right].$$
(3.25)

A dispersão do tipo acima é denominada *dispersão normal*. No entanto, caso p(l) não tenha algum dos momentos finitos, as definições acima não serão válidas. Devemos ainda

observar que as definições dadas só têm sentido na situação limite na qual o deslocamento espacial e o deslocamento temporal vão a zero conjuntamente.

Uma descrição mais precisa da marcha aleatória pode ser dada pelo uso do Teorema Central do Limite, o qual estabelece que para o primeiro e segundos momentos a distribuição da posição  $X_t$  toma, para tempos suficientemente grandes, a forma Gaussiana, ou seja,

$$\lim_{t \to \infty} \operatorname{Probabilidade} \left( u_1 \le (X_t - Vt)/2\sqrt{Dt} \le u_2 \right) = \frac{1}{\sqrt{\pi}} \int_{u_1}^{u_2} e^{-\xi^2} d\xi \tag{3.26}$$

Da mesma forma que falamos numa marcha unidimensional, poderíamos estender estes resultados para situações tridimensionais.

Neste ponto definiremos Térmion como uma partícula hipotética que transporta uma quantidade arbitrária de energia.

Neste trabalho faremos com que os térmions, partindo de uma determinada posição, sigam trajetórias aleatórias durante um determinado tempo, ao mesmo tempo que são arrastadas pelo fluido, em um meio poroso periódico. Mesmo examinando superficialmente a proposta, ficam evidentes os seguintes aspectos:

- i) O número de térmions deverá ser grande o suficiente para que seja estatisticamente relevante;
- ii) O número de deslocamentos deverá ser em número suficiente para que os térmions tenham "visitado" uma região fisicamente representativa do domínio considerado;
- iii) O tamanho de cada passo deverá ser compatível com as dimensões do meio no qual os térmions se espalham.

Examinemos a questão de nossa definição de marcha aleatória onde definimos deslocamentos diferentes para cada passo. Para simplificarmos o procedimento computacional usaremos passos iguais para o caminhante aleatório. Como trabalharemos com médias, este procedimento não provocará mudanças significativas nos resultados. Tal ponto de vista simplificará o desenvolvimento da parte computacional. Sob este último aspecto, podemos gerar cada térmion e acompanharmos sua evolução no tempo ou podemos gerar todos os térmions e acompanhá-los em cada passo indistintamente. O que determinará qual a abordagem será utilizada serão os resultados que desejamos obter, não nos esquecendo que do ponto de vista computacional tais procedimentos poderão não ser equivalentes. Queremos deixar claro que a proposta aqui sugerida é próxima da técnica conhecida como *Método de Monte-Carlo* [1].

### 3.2.2 Trajetórias em Meios Homogêneos

Usando novamente a analogia do bêbado, quando ele está, por exemplo, numa rua perfeitamente horizontal, não haverá diferença na probabilidade dele ir para um lado ou para o outro. Assim, qualquer trajetória é equiprovável. Em seguida, nos concentraremos na questão de como os térmions evoluirão neste meio.

Podemos construir duas abordagens para trabalharmos os deslocamentos dos térmions:

- a) Definirmos um passo no espaço  $\delta r$ ;
- b) Definirmos um passo no tempo  $\delta t$ .

Definido um dos dois, poderemos calcular o outro através da relação obtida na pela equação  $\delta r = \sqrt{6\alpha \delta t}$ .

Quanto às trajetórias, a única restrição que temos é que estas sejam tais que permitam a cada térmion atingir todo o domínio, ou seja, trajetórias isotrópicas.

Em [1] existem duas propostas de geração de direções aleatórias e pelos motivos descritos nela, adotaremos o regime de *Deslocamento Alternado* como pode ser visto na figura 3.4 e que consiste em fazer com que os térmions avancem ora numa direção ora na direção perpendicular à anterior. No caso tridimensional, poderíamos fazer deslocamentos na direções dos eixos  $x, y \in z$ , sendo as direções e os sentidos escolhidos aleatoriamente. Em [1] foi observado que se o número de deslocamentos dos térmions for suficientemente grande, não teremos mudanças significativas em relação ao deslocamento multidirecional.

#### 3.2.3 Probabilidade de Transição entre Dois Meios

Neste trabalho temos que as propriedades térmicas da fase sólida e fluida podem ser, a priori, diferentes. Aqui analisaremos esta situação levando em conta o desenvolvimento anterior. Partiremos do problema unidimensional, com meios de propriedades térmicas diferentes à esquerda e à direita da origem como apresentado na figura 3.3. Figura 3.2: Visão bidimensional do deslocamento alternado.

Figura 3.3: Passagem entre meios.

No intuito de obter as probabilidades de transição entre os meios, partiremos de um sistema com as equações de difusão de calor para as fases fluida  $T_{\beta}$  e sólida  $T_{\sigma}$ , com uma fonte de calor do tipo delta de Dirac na interface  $\beta$ - $\sigma$  de dois meios unidimensionais semi-infinitos:

$$\frac{\partial T_{\beta}}{\partial t} = \alpha_{\beta} \frac{\partial^2 T_{\beta}}{\partial x^2} + \delta(x)\delta(t)$$

$$\frac{\partial T_{\sigma}}{\partial t} = \alpha_{\sigma} \frac{\partial^2 T_{\sigma}}{\partial x^2} + \delta(x)\delta(t)$$
(3.27)

As condições de contorno são

$$T_{\beta} = T_{\sigma} \qquad \text{para } x = 0 \qquad (3.28)$$

$$T_{\beta} = 0 \qquad \text{para } x \to -\infty \qquad (3.29)$$

$$T_{\sigma} = 0 \qquad \text{para } x \to +\infty \qquad (3.30)$$

$$k_{\beta}\frac{\partial T_{\beta}}{\partial x} = k_{\sigma}\frac{\partial T_{\sigma}}{\partial x} + Q\delta_{t=0}\delta_{x=0} \quad \text{para } x = 0 \tag{3.31}$$

Como resultado da solução deste problema nós obtemos as distribuições de energia

nos dois meios :

$$Q_{\beta} = \int_{-\infty}^{0} \frac{(\rho c_p)_{\beta} Q}{\sqrt{(\rho c_p)_{\beta} k_{\beta}} + \sqrt{(\rho c_p)_{\sigma} k_{\sigma}}} \frac{e^F}{\sqrt{\pi t}} dx$$
$$= \frac{\sqrt{(\rho c_p)_{\beta} k_{\beta}}}{\sqrt{(\rho c_p)_{\beta} k_{\beta}} + \sqrt{(\rho c_p)_{\sigma} k_{\sigma}}} Q$$
(3.32)

onde  $F = -\frac{x^2}{4\alpha_{\beta}t}$ , e

$$Q_{\sigma} = \int_{-\infty}^{0} \frac{(\rho c_p)_{\sigma} Q}{\sqrt{(\rho c_p)_{\beta} k_{\beta}} + \sqrt{(\rho c_p)_{\sigma} k_{\sigma}}} \frac{e^S}{\sqrt{\pi t}} dx$$
$$= \frac{\sqrt{(\rho c_p)_{\sigma} k_{\sigma}}}{\sqrt{(\rho c_p)_{\beta} k_{\beta}} + \sqrt{(\rho c_p)_{\sigma} k_{\sigma}}} Q$$
(3.33)

 $\operatorname{com} S = -\frac{x^2}{4\alpha_\sigma t}.$ 

Interpretaremos as constantes de proporcionalidade, que surgem multiplicando Q em  $Q_{\beta} \in Q_{\sigma}$ , como probabilidades de transição do térmion de um meio para o outro.

Definindo a efusividade como

$$b_{\beta,\sigma} = \sqrt{(\rho c_p)_{\beta,\sigma} k_{\beta,\sigma}} \tag{3.34}$$

as probabilidades de transição entre as fases serão dadas respectivamente por

$$p_{\sigma \to \beta} = \frac{b_{\sigma}}{b_{\beta} + b_{\sigma}} \tag{3.35}$$

е

$$p_{\beta \to \sigma} = \frac{b_{\beta}}{b_{\beta} + b_{\sigma}} \tag{3.36}$$

Embora este desenvolvimento tenha sido feito para o caso unidimensional, o resultado aqui obtido nos será usado no caso tridimensonal tratado neste trabalho, já que o movimento se dará a cada passo em somente uma direção.

### 3.2.4 Trajetória de um Térmion ao Cruzar a Interface

Podemos continuar a nossa análise, fazendo uma analogia entre o fenômeno de reflexão ótica e as trajetórias dos térmions ao passar de um meio para outro (mas não devemos considerar esta analogia como sendo rigorosa devido à natureza diversa entre os sistemas físicos, propagação e difusão, nos dê uma certa segurança). Como vimos anteriormente, a relação entre o desvio médio quadrático e a difusividade é o tempo. Se mudamos de meio, para que ao final do processo tenhamos um resultado compatível com a nossa definição, teremos que de alguma forma compensar, não só a variação no espaço, como também o tempo percorrido na transição entre os meios. Este aspecto pode ser claramente visto ao observarmos a equação,

$$\delta r = \sqrt{6\alpha_i \delta t} \tag{3.37}$$

que relaciona o passo espacial com o passo temporal, onde o índice *i* indica o meio que estamos considerando. Temos que para diferentes valores de  $\alpha_i$ , teremos diferentes intervalos de tempo o que também significa diferentes passos espaciais percorridos nos dois meios. Então, teremos que considerar que ao cruzarmos uma interface deveremos mudar o espaço percorrido pelo térmion. Assim, se o térmion for "refletido", o segmento do passo restante, que penetraria no sólido, será percorrido no meio do qual ele veio. Caso ele atravesse a interface, o segmento percorrido dentro do novo meio será recalculado de forma que o passo de tempo seja conservado.

Como adotamos o caso de trajetórias alternadas (figura 3.4), aliado a estrutura que o meio periódico em estudo tem, teremos uma considerável economia no tempo de cálculo já que as "reflexões" e "refrações" se darão num ângulo igual a zero ou  $\pi$ , simplificando os cálculos. Adicionalmente teremos de levar em consideração apenas a diferença do comprimento do passo em cada meio.



Figura 3.4: Visão bidimensional do deslocamento alternado em meios distintos.

Quando um térmion com probabilidade de cruzar ou não a fronteira de uma interface, o mesmo é "parado" na superfície desta interface e determinamos a sua probabilidade de transição entre os dois meios. Caso um número escolhido aleatóriamente seja menor que a probabilidade de passagem  $p_{\sigma\to\beta}$  (ou  $p_{\beta\to\sigma}$ ), então o térmion irá penetrar no sólido (ou fluido). Caso contrário, a partícula sofrerá um choque elástico na fronteira. Além do mais, como devemos conservar o tempo de deslocamento para uma partícula que tenha gasto  $\delta t'_{\beta}$  (ou  $\delta t'_{\sigma}$ ) para atingir a interface sólida (fluida), devemos adicionar uma fração de tempo  $\delta_{\beta\sigma}$ 

$$\delta t_{\beta\sigma} = \delta t - \delta t_{\beta}' = \delta t - \frac{(\delta y_{\beta}')^2}{4\alpha_{\beta}}$$
(3.38)

onde  $\delta y'_{\beta}$  representa o deslocamento sofrido pelo térmion no intervalo de tempo  $\delta t'_{\beta}$ . Este incremento de tempo permitirá que a partícula realize um deslocamento espacial caso ela cruze a interface igual a

$$\delta y_{\sigma} = \sqrt{6\alpha\delta t} \tag{3.39}$$

e caso ela sofra um choque elástico igual a

$$\delta y_{\beta} = -\sqrt{6\alpha\delta t} \tag{3.40}$$

conforme ilustrado esquematicamente na figura 3.5



Figura 3.5: Visão bidimensional da trajetória ao cruzar uma interface : (1) Posição inicial, (2) Na interface, (3) Mudança de meio e (3') Choque elástico.

### 3.2.5 Caminhar Aleatório e Autômatos Celulares

O conceito dos térmions e do movimento aleatório possui uma analogia com autômatos celulares. Um autômato celular é um modelo discreto estudado na teoria da computabilidade e em matemática. Consiste de uma grelha infinita e regular de células, cada uma podendo estar em um número finito de estados, que variam de acordo com regras determinísticas, por exemplo na figura 3.6 pode ser visto o autômato celular cuja a tabela 3.1 tem sua regra de formação, essa regra diz que se três células adjacentes tem atualmente o padrão 100 (célula da esquerda 1, com as outras 0) ou 001 (célula da direita 1, com as outras 0) então a célula do meio se tornará 1 na próxima iteração, essa regra é conhecida como regra 30. O tempo também é discreto, e o estado de uma célula no tempo (t) é uma função do estado no tempo (t-1) de um número finito de células na sua vizinhança. Essa vizinhança corresponde a uma determinada seleção de células próximas (podendo eventualmente incluir a própria célula). Todas as células evoluem segundo a mesma regra para atualização, baseada nos valores das suas células vizinhas. Cada vez que as regras são aplicadas à grelha completa, uma nova geração é produzida. Os autômatos celulares foram introduzidos por von Neumann e Ulam como modelos para estudar processos de crescimento e auto-reprodução. Qualquer sistema com muitos elementos idênticos que interagem local e deterministicamente podem ser modelados usando autômatos celulares [21].



Figura 3.6: Autômato celular.

Tabela 3.1: Regra 30								
Padrão atual	111	110	101	100	011	010	001	000
Novo estado para célula central	0	0	0	1	1	1	1	0

## 3.3 O Modelo e sua Implementação

Na implementação do método dos térmions, devemos ter de forma clara os conceitos físicos que estão por trás do cálculo dos momentos. Ao fazermos uma simulação deveremos

usar um determinado número de térmions e fazê-los evoluir por um determinado tempo de tal forma que tenhamos uma descrição estatisticamente significativa dos fenômenos que investigaremos. Podemos dizer, de outra maneira, que os térmions deslocam-se pelo meio no qual se dispersam durante tempo suficientemente longo de modo que possamos estar livres das flutuações estatísticas. Usando o jargão usado para métodos de Monte Carlo e afins, diremos que os térmions devem ter tempo suficiente para "visitar" uma região considerável do meio no qual caminham. Em termos exatos, apenas quando o tempo de simulação tender a infinito é que teremos os momentos e conseqüentemente o tensor de dispersão. Além disto, o número de partículas deveria ser infinito. Como isto não é possível, trabalharemos com uma quantidade grande o suficiente para termos médias de comportamento representativas.

Quanto ao tempo, a simulação realizada para um tempo finito apresentará um comportamento inicial não linear, que não será analisado na presente formulação. Tal comportamento ocorrerá até que tenha decorrido um tempo suficiente para que os térmions espalhem-se pelo domínio computacional, colhendo informações necessárias para atingir o regime estacionário. Ocorrerão oscilações nos valores obtidos para os momentos devido ao fato de empregarmos um número finito de térmions na simulação. Assim, os resultados determinados para os coeficientes do tensor de dispersão só serão significativos quando o regime assintótico for atingido, ou seja, uma vez transcorrido um intervalo de tempo suficientemente longo para que tenhamos o regime permanente. Contudo, estes valores dos coeficientes ainda conterão um erro devido ao emprego de um número finito de térmions.

No que diz respeito ao tempo necessário para atingirmos o estado estacionário, podemos conseguir alguma informação a partir do número de Fourier, ou tempo adimensional.

$$t^* = \frac{\alpha t}{L^2} \tag{3.41}$$

Obtemos uma interpretação para o seu significado se reescrevermos a equação acima como,

$$t^* = \frac{k/(1/L)L^2}{(\rho c_p L^3)/t} \tag{3.42}$$

assim, podemos dizer que o número de Fourier fornece a relação entre a taxa de condução de calor através de um volume e a taxa de armazenamento de calor neste mesmo volume. Observe que quando estas taxas forem iguais teremos  $t^* = 1$ . Como veremos a seguir, este será o tempo usado na determinação das propriedades efetivas.

Iniciaremos a implementação com a "geração" de um número de térmions, que no

instante inicial (t = 0) terão a sua posição conhecida. A maneira como os térmions são introduzidos no meio representará diferentes tipos de distribuição como Dirac, degrau, uniformemente distribuídos etc. Para cada partícula introduzida no meio seguiremos a sua trajetória e o seu deslocamento espacial durante um intervalo de tempo previamente fixado. A partir destes deslocamentos, podemos calcular os momentos de primeira e segunda ordem da distribuição de térmions. Como já visto, a velocidade média de translação do baricentro desta "nuvem" de térmions e os coeficientes do tensor efetivo de dispersão serão calculados por intermédio destes momentos. Como estamos interessados no comportamento assintótico, podemos considerar que os instantes iniciais não deverão contribuir de modo relevante na determinação das propriedades estatísticas para valores do número de Fourier compatíveis com a hipótese de "estacionaridade".

#### 3.3.1 Estrutura Básica do Programa

O programa parte de uma distribuição inicial de térmions que evoluem mediante deslocamentos devidos ao movimento browniano e a existência do escoamento da fase fluida. A distribuição inicial poderá ser de três tipos: pontual, faixa e uniforme. No caso pontual a posição inicial dos térmions é escolhida aleatoriamente dentro de um quadrado de lado  $\delta r$ , centrado no ponto especificado como sendo a fonte de térmions. No caso da opção faixa, os térmions são distribuídos aleatoriamente dentro de uma faixa de altura e largura definidas em torno do ponto de fonte. No caso uniforme, os térmions são distribuídos aleatoriamente e uniformemente dentro da célula unitária. A direção do movimento do térmion é determinada alternadamente como sendo as direções dos eixos Ox, Oy e Oz. Caso haja possibilidade de mudança de meio, um número aleatório é escolhido e comparado com a probabilidade de transição, a fim de determinarmos se a mudança ocorrerá ou não. Concluído o deslocamento difusivo, efetuamos o movimento devido à existência do escoamento da fase fluida, ou seja, adicionamos o deslocamento convectivo. Neste ponto, a posição de cada térmion é armazenada de modo a calcularmos os momentos parciais de ordem 1 e 2.

Ao final da simulação são calculados os momentos centrados totais e, por regressão linear, as grandezas físicas associadas aos mesmos: a velocidade média do centróide da distribuição de térmions e os coeficientes do tensor efetivo de dispersão.

Na figura 3.7 é apresentado o diagrama de fluxo simplificado do código numérico desenvolvido para a implementação do método dos térmions.



Figura 3.7: Diagrama de fluxo

### 3.3.2 Implementação do Método

Temos um processo do tipo de Markov, isto é, para qualquer seqüência de eventos no domínio do tempo, a probabilidade condicional de um evento atual dados todos os eventos passados e presentes só depende do evento imediatamente anterior. Cada deslocamento leva em consideração apenas a posição imediatamente anterior do térmion, o que acarretará num "esquecimento" das condições iniciais à medida que o sistema evolui.

A interação dos térmions com o campo de velocidades, conforme já mencionado, dar-se-á pelo "arrasto" destas partículas pelo fluido e será adicionado ao deslocamento devido ao movimento browniano. Devemos observar que o deslocamento browniano se

$\gamma$	1%		5%		10%	
$\eta$	(3.43)	$\chi^2$	(3.43)	$\chi^2$	(3.43)	$\chi^2$
1~%	133128	132700	76832	76829	54120	54111
3~%	14793	14746	8538	8537	6014	6012
$5 \ \%$	5325	5310	3073	3073	2165	2164

Tabela 3.2: Número de térmions em função da precisão  $\eta$ .

dá de maneira bem determinada (e relacionado com o passo temporal), cada passo de espaço sendo determinado *a priori*, variando apenas quando há troca de meio, enquanto que o campo de velocidades irá variar pontualmente. Devemos tomar cuidado para que os deslocamentos convectivos não excedam as dimensões dos elementos sólidos contidos na célula elementar, pois caso contrário, o térmion poderia "atravessar" os sólidos sem iteragir com os mesmos. Uma vez que o passo espacial (difusão), o passo temporal e o deslocamento total (via campo de velocidades) estão relacionados, tais cuidados são fundamentais para que não hajam interpretações físicas errôneas dos resultados obtidos.

# 3.4 Número de Térmions

O número total de térmions e a precisão que almejamos obter podem ser avaliadas no caso de difusão pura, usando estatística.

Conforme o desenvolvimento feito na referência [1], utilizaremos a relação:

$$n \approx n - 1 > \frac{2z_c^2}{\eta} \tag{3.43}$$

com

$$\eta = \frac{nS^2}{(n-1)\sigma^2} - 1 \tag{3.44}$$

onde n é a quantidade de térmions,  $z_c$  é chamado de valor crítico,  $\eta$  a precisão para variância,  $S^2$  a variável aleatória e  $\sigma^2$  a variância. Baseado nas equações (3.43), (3.44) e na lei do  $\chi^2$  obtivemos a tabela 3.2 que fornece a quantidade de térmions que devemos usar em função da precisão do cálculo da variância igual a  $\eta$  para um intervalo de confiança dado por  $\gamma$ .

Utilizando a equação de calorimetria abaixo,

$$k_{\parallel} = \varepsilon_{\beta} k_{\beta} + \varepsilon_{\sigma} k_{\sigma} \tag{3.45}$$

com os valores de porosidade  $\varepsilon_{\beta} = 0.64$  e  $\varepsilon_{\sigma} = 0.36$  e parâmetros térmicos  $k_{\beta} = 1$ ,  $k_{\sigma} = 2$ ,  $(\rho c_p)_{\beta} = 2$  e  $(\rho c_p)_{\sigma} = 1$  para o meio extratificado (figura 3.8), gerou-se a tabela 3.3.



Figura 3.8: Meio extratificado e porosidade.

-	
Térmions	$k_{\parallel}$
100	1,1415
250	1,3232
500	$1,\!3337$
750	$1,\!3323$
1000	1,4175
2500	1,3803
5000	1,3480
7500	$1,\!3557$
10000	$1,\!3583$
25000	$1,\!3570$
50000	$1,\!3569$

Tabela 3.3:  $k_{\parallel}$  em função da quantidade de térmions.

Verificamos que de 7500 a 50000 térmions os valores  $k_{\parallel}$  são práticamente equivalentes, agora recorrendo a tabela 3.2, verificamos que 7500 térmions o intervalo de confiança está entre 5% e 10%, entretanto escolhendo 10000 térmions verificamos que o intervalo de confiança estará entre 1% e 5%, com a precisão do cálculo da variância de 3%, baseado nisso usaremos a quantidade de 10000 térmions nas simulações.

Com relação ao passo dado por cada térmion adotaremos a expressão abaixo obtida da referência [22] para obter o valor máximo de incremento espacial,

$$\delta r_d^* = \frac{2}{v_{max}^*} \left[ \sqrt{1 + c v_{max}^* \Delta} - 1 \right] \tag{3.46}$$

onde  $v_{max}^*$  é o maior valor da velocidade no escoamento do fluido, c uma constante menor ou igual a 1 e  $\Delta$  o tamanho característico do elemento da malha.

A seguir iremos analisar uma parte importante da implementação referente à localização do térmion, ou seja, quando ele se encontra no fluido ou na matriz sólida.

## 3.5 Análise dos Algoritimos de Localização

Foi verificado que grande parte do processamento é dedicado à localização de cada térmion dentro do meio poroso, verificando se ele encontra-se em um sólido ou fluido. O algoritimo original como foi desenvolvido possui um custo de localização de um dado térmion em qualquer posição de O(n), ou seja, linear com o número de blocos e compromete em média 50% de processamento em situações típicas do ambiente bidimensional. É necessário, portanto, usar uma técnica que seja mais eficiente e abordaremos algumas possibilidades.

#### 3.5.1 Busca Binária

A primeira estratégia intuitiva de diminuição de custo de busca é o algoritimo de busca binária que apresenta um custo menor que o seqüencial O(log(n)) [23], [24]. Entretanto é exigido um vetor de dados ordenado, no nosso caso utilizamos uma estrutura de alocação dinâmica (ponteiros) onde armazenamos uma matriz cúbica, ou seja, cada elemento da lista é uma tripla ordenada. Então supondo, a utilização de um vetor e desprezando o custo inicial de ordenação do mesmo temos um custo de busca de O(3 \* log(n)).

### 3.5.2 Árvores e Octrees

O custo de pesquisa em árvore é similar ao da busca binária [23], [24], isto é, O(log(n)), e o tipo mais indicado seria a árvore binária de busca (figura 3.9). Neste caso não é necessário retirar e nem inserir elementos da árvore, evitando processos de rebalancemento como nas árvores AVL, e a mesma é própria para se trabalhar com alocação dinâmica, porém não é desprezado o fato que os elementos da árvore devam estar ordenados.

Outra estrutura em árvore é o *octree*, cuja a característica é a de que cada nodo ou raíz possui até oito folhas, como ilustrado na figura 3.10 ou em representação tridimensional em 3.11. Essas estruturas de dados são muito usadas para particionamento de espaço tridimensional via uma subdivisão recursiva em oito octantes.

### 3.5.3 Tabela HASH

A tabela HASH é a estrutura computacional que pode efetuar buscas com custo típico de O(1), ou seja, constante para qualquer quantidade de dados. Entretanto ela possui algumas restrições :

Figura 3.9: Diagrama de árvore binária (f - folha, r - raíz).



Figura 3.10: Diagrama de octree (f - fo- Figura 3.11: Diagrama tridimensional lha, r - raíz). de octree.

- Os dados armazenados podem vir a ocupar um espaço grande ou fragmentado dentro da memória;
- A tabela HASH tem seu melhor desempenho quando a função conhecida como função geradora ou função de HASH, que é usada para montar ou buscar, não gera colisões. Uma colisão é quando dados pelo menos dois elementos x e y obtemos f(x) = f(y) onde f é a função de HASH com f(x) e f(y) sendo os valores naturais que representam posições na memória de um computador. Nas colisões o HASH tem como alternativa montar uma subtabela que pode apresentar um desempenho O(n).

Ambos os problemas acima estão diretamente ligados ao fato de uma má escolha de uma função de *HASH* vinculada ao problema ou a não possibilidade de criação de uma

função adequada.

Matematicamente para que a tabela HASH funcione adequadamente sem colisões a função deve ser injetora (para cada x temos uma única f(x)). Ser sobrejetora é interessante apenas quando é limitada a quantidade de memória obrigando a função HASH a aproveitar ao máximo cada espaço.

No nosso caso temos que os dados são expressos na forma (x, y, z), que representam a posição do térmion no espaço. Como vimos nos capítulos anteriores os térmions representam uma quantidade arbitrária de energia e não interagem entre si, portanto não há sentido físico em descrevermos dois termions com a mesma posição (x, y, z) no espaço.

Portanto propomos a seguinte expressão para a função de HASH:

$$P = P_x + (P_y * Q_x) + (P_z * Q_X * Q_y)$$
(3.47)

onde P é a posição na memória do computador,  $P_x$ ,  $P_y$  e  $P_z$  representam respectivamente o valor inteiro obtido da conversão das coordenadas reais para inteiras e  $Q_x$ ,  $Q_y$  e  $Q_z$ representam a quantidade de pontos em cada direção do espaço.

A função proposta obedece a injetividade que mencionamos acima. Portanto, teremos em custo computacional de O(1) na pesquisa. Assim, usaremos a tabela *HASH* na presente implementação.

Esta estratégia garante que cada elemento ocupará um único espaço na memória e que para cada elemento que ocupe a posição k da memória o próximo ocupará a posição (k+1) (para quantidade de térmions maior ou igual a 2). Isso evitará a desfragmentação de memória, se o sistema operacional alocar um bloco contínuo de memória. Todos os sistemas operacionais modernos trabalham com a estratégia de repaginação de memória [25], desta forma mesmo havendo a chamada fragmentação interna (a nível lógico baixo), não será perceptível pois a alocação de memória irá gerar uma repaginação de memória gerando um bloco único e com posições seqüenciadas. A seguir apresentaremos algumas análises para corroborar esta escolha de maneira mais objetiva.

### 3.6 Comparando as Funções de Busca

Iremos fazer uma comparação da função de busca por um térmion utilizado no algoritimo original [1] com a função baseada no método *HASH*.

Vamos denominar cada operação de busca como uma Unidade de Esforço Computacio-

nal (UEC), e chamaremos de *nblocos* a quantidade de blocos sólidos da célula fundamental, ou seja, a quantidade de partes disjuntas de sólido da célula fundamental.

Na estratégia de busca seqüencial temos os seguintes esforços maximizados :

Ação	Custo sequencial	Custo HASH
A tribuições >=	1 + (nblocos * 3)	5 + 3
Loops =	1	0
$\operatorname{Comparações} >=$	(nblocos * 7)	7
Cálculos Diretos =	0	9 + 2
Conversões numéricas =	0	3
Total =	(nblocos * 3) + (nblocos * 7) + 2	29

Tabela 3.4: Ações e Custos de busca.

Fazendo *nblocos* igual a 1 temos :

Total = 1 + 3 + 1 + 7 + 0 = 12 UEC.

Na tabela 3.4 vemos o custo maximizado da tabela HASH em 29 UEC, e não é dependente de nblocos.

Vemos que a estratégia de busca HASH apresenta um esforço computacional maior para células fundamentais com até dois blocos sólidos. Contudo, como o custo do HASHé fixo para os casos de N > 3, o algoritimo de busca será mais eficiente usando HASH. Para efeito de exemplo a versão HASH da função de busca para uma estrutura com nblocos = 5 tem em torno de 44% a mais de eficiência teórica na busca por um elemento quando comparada ao seqüencial.

Devemos alertar ao leitor que esse desempenho se aplica somente no algoritimo de busca do térmion. Mesmo assim, devido à importância da localização do térmion o resultado global será significativo, como veremos posteriormente.

A implementação do algoritimo está disponível no apêndice B deste trabalho.

## 3.7 Conclusão

Neste capítulo descrevemos como problema termodinâmico é tratado com o uso da teoria de Eistein sobre o movimento browniano que lida com partículas. Usamos a idéia de térmion com marcha aleatória como conexão entre o movimento browniano e a idéia clássica sobre a difusão de calor, que do ponto de vista computacional essa situação pode se encarada como um autômato celular. Mostramos como é feita a implementação do código, juntamente com o tratamento dos térmions cujos o deslocamentos são influenciados pela difusão e convecção existentes no fluido do meio composto por células fundamentais. Fizemos o tratamento de passagem fluido-sólido e sólido-fluido do térmion. Obtivemos também a quantidade de térmions necessária para que haja uma certa precisão nos valores obtidos via cálculo do tensor de dispersão.

A necessidade de aliviar o processo de busca por térmions nos levou a procurar uma melhor estratégia, e concluímos que a tabela HASH é a que tem o melhor desempenho.

# Capítulo 4

# Avaliando a Implementação

Faremos agora uma análise dos aspectos computacionais da implementação elaborada a partir das discussões anteriores. Inicialmente utilizamos a célula fundamental no formato de placas paralelas, em seguida fizemos simulações com célula fundamental na forma de um tubo seção de quadrada, e variações desta célula. No caso mais simples das simulações o meio poroso como um todo foi representado por um feixe de tubos como pode ser visto em recorte na figura 4.4. Todas as simulações foram feitas em máquina equipada com processador Pentium IV Hyper Threading de 2.2Ghz de clock, sob o sistema operacional Linux Fedora Core 5, e com 1Gb de memória RAM, utilizando o compilador GCC versão 4.0.2 20051125 (Red Hat 4.0.2-8).

### 4.1 Testes Preliminares

Usamos como célula fundamental a situação na qual temos duas placas sólidas e um fluido escoando entre elas, como mostrado em recorte bidimensional na figura 4.1. As componentes do campo vetorial  $v_y$  e  $v_z$  são nulas, e a componente  $v_x$  é calculada pela expressão (4.1) [1].

$$v_x = \frac{3}{2} \left( 1 - \frac{y^2}{h^2} \right) \tag{4.1}$$

A componente longitudinal do tensor de dispersão térmica é dada pela equação,

$$K_{\parallel} = k_{\parallel} + \varepsilon_{\beta}^{3} P e^{2} k_{\beta} \left[ \frac{17}{140} - \frac{r_{\beta}}{5} + \frac{r_{\beta}^{2}}{12} \frac{r_{\beta}(1 - r_{\beta})}{12} \frac{\alpha_{\beta}}{\alpha_{\sigma}} \frac{\varepsilon_{\sigma}}{\varepsilon_{\beta}} \right]$$
(4.2)

obtida da referência [26], onde  $r_{\beta} = \varepsilon_{\beta}(\rho c_p)_{\beta} / [\varepsilon_{\beta}(\rho c_p)_{\beta} + \varepsilon_{\sigma}(\rho c_p)_{\sigma}]$  e  $k_{\parallel} = (\varepsilon_{\beta}k_{\beta} + \varepsilon_{\sigma}k_{\sigma})$ . Utilizado os seguintes valores de porosidade e parâmetros térmicos,  $\varepsilon_{\beta} = 0.6$ ,  $\varepsilon_{\sigma} = 0.4$ ,  $k_{\beta} = 1$ ,  $k_{\sigma} = 1$ ,  $\alpha_{\beta} = 1$ ,  $\alpha_{\sigma} = 1$ ,  $(\rho c_p)_{\beta} = 1$  e  $(\rho c_p)_{\sigma} = 1$ , obteve-se a segunda coluna da Figura 4.1: Célula fundamental.

tabela 4.1 que representa a solução analítica de  $K_{\parallel}$ em função de Pe.

Utilizando campo de velocidades gerado a partir da expressão (4.1), com os mesmos parâmetros térmicos e de porosidade utilizados na obtenção da solução analítica de  $K_{\parallel}$ , realizamos as simulações e obtivemos a terceira coluna da tabela 4.1. O gráfico de  $K_{\parallel}$ em função de *Pe* comparando a solução analítica e a obtida via implementação pode ser visto na figura 4.2.



Figura 4.2: Cruzamento entre  $K_{\parallel}$  analítico e  $K_{\parallel}$  pela expressão (4.1) em função de Pe.

Os valores do  $K_{\parallel}$  apresentados possuem variações entre 1% e 5%, como era esperado

pela análise feita no capítulo anterior.

Para o cálculo do campo vetorial deste mesmo problema usamos o software FlexPDE que pode ser encontrado em *www.pdesolutions.com*. O mesmo será usado para o cálculo do campo nas demais situações apresentadas. Na figura 4.3 é apresentado o campo vetorial calculado na interface típica do software. Apesar da trivialidade do teste procuramos averiguar como está funcionando a leitura de dados da implementação.



Figura 4.3: Corte XY do campo vetorial do meio extratificado.

Com os mesmos parâmetros térmicos e de porosidade utilizados na obtenção do  $K_{\parallel}$ analítico, geramos a quarta coluna da tabela 4.1, onde as variações de dispersão estão entre 1% e 5%.

Pe	$K_{\parallel}$ analítico (4.2)	$K_{\parallel}$ campo (4.1)	$K_{\parallel}$ campo FlexPDE
1	$1.009669\mathrm{e}{+000}$	9.912940e-001	9.915079e-001
2	$1.038674\mathrm{e}{+000}$	$1.019225\mathrm{e}{+000}$	$1.020090\mathrm{e}{+000}$
5	$1.241714\mathrm{e}{+000}$	$1.221903\mathrm{e}{+000}$	$1.227350\mathrm{e}{+000}$
10	$1.966857\mathrm{e}{+000}$	$1.955980\mathrm{e}{+000}$	$1.977842\mathrm{e}{+000}$
20	$4.867429\mathrm{e}{+000}$	$4.910186\mathrm{e}{+000}$	$4.997594\mathrm{e}{+000}$
50	$2.517143\mathrm{e}{+001}$	$2.566122\mathrm{e}{+001}$	$2.620806\mathrm{e}{+001}$
70	$4.837600\mathrm{e}{+001}$	$4.940226\mathrm{e}{+001}$	$5.012096\mathrm{e}{+001}$
100	$9.768571\mathrm{e}{+001}$	$9.987433\mathrm{e}{+001}$	$1.020880\mathrm{e}{+}002$
200	$3.877429\mathrm{e}{+}002$	$3.904925\mathrm{e}{+002}$	$3.892248\mathrm{e}{+002}$
500	$2.418143\mathrm{e}{+003}$	$2.375570\mathrm{e}{+003}$	$2.461121\mathrm{e}{+003}$
800	$6.188886\mathrm{e}{+003}$	$6.067638\mathrm{e}{+003}$	$6.229259\mathrm{e}{+003}$
1000	$9.669571\mathrm{e}{+003}$	$9.294803\mathrm{e}{+003}$	$9.759222\mathrm{e}{+003}$

Tabela 4.1: Dispersões longitudinais em função de Péclet

Pelos testes realizados foi verificado que a implementação gerou resultados coerentes para  $K_{\parallel}$ , quando comparados com a solução analítica. A seguir mostraremos os resultados das simulações usando a implementação em conjunto com o software FlexPDE como ferramenta para obtenção do campo vetorial de um fluido em meios onde a célula fundamental é complexa e sendo assim a solução analítica do comportamento de  $K_{\parallel}$  não é conhecida.



Figura 4.4: Meio constituído por tubos.

## 4.2 Geometrias de célula fundamental adotadas

O software utilizado para o cálculo dos campos de velocidade não é muito adequado ao caso do meio periódioco aqui estudado. Assim, as geometrias escolhidas, apesar de simples, foram as satisfatórias às análises requeridas neste trabalho. Como a nossa finalidade é de explorar os aspectos computacionais do método dos térmions, o cálculo do campo vetorial e sua complexidade são mais ilustrativas do que fundamentais neste trabalho. As geometrias foram chamadas de Tubo, Tubo com obstáculo, Tubo com obstáculo e abertura e Tubo com obstáculo e aberturas. Em todas as simulações utilizamos os seguintes valores para as propriedades térmicas,  $k_{\beta} = 1$ ,  $k_{\sigma} = 1$ ,  $(\rho c_p)_{\beta} = 1$  e  $(\rho c_p)_{\sigma} = 1$ .

• **Tubo**. Esta célula fundamental constituída por 4 blocos é vista na figura 4.5. Aqui o meio poroso foi simulado como um feixe de tubos de seção quadrada como visto na figura 4.4, onde a contribuição da convectividade se deu longitudinalmente. Os gráficos mostrando o campo de velocidades do escoamento pode ser vistos nas figuras A.1, A.2. Utilizamos os seguintes valores de porosidades  $\varepsilon_{\beta} = 0.6$ ,  $\varepsilon_{\sigma} = 0.4$ , com isso obtivemos a tabela 4.2 que fornece os valores calculados da componente longitudinal do tensor de dispersão térmica ( $K_{\parallel}$ ) em função no número de *Péclet* (*Pe*).



Figura 4.5: Célula tubo.

ŗ	<u> Fabela</u>	<u>4.2: Célula tubo</u> .
	Pe	$K_{\parallel}$
	1	$1.006536\mathrm{e}{+00}$
	2	$1.045535\mathrm{e}{+00}$
	5	$1.175834\mathrm{e}{+00}$
	10	$1.686731\mathrm{e}{+00}$
	20	$3.973521\mathrm{e}{+00}$
	50	$1.903797\mathrm{e}{+01}$
	70	$3.587344\mathrm{e}{+01}$
	100	$7.672094\mathrm{e}{+01}$
	200	$2.909409\mathrm{e}{+02}$
	500	$1.824659\mathrm{e}{+03}$
	800	$4.605522\mathrm{e}{+03}$
	1000	$  7.054442e{+}03  $

• Tubo com obstáculo. Adicionamos à célula fundamental um obstáculo como mostrada na figura 4.6, esta nova célula é constituída por 5 blocos. Com o obstáculo teremos o fluxo mais complexo devido à assimetria transversal, e com isso espera-se uma inomogeniedade na dispersão longitudinal. Os gráficos mostrando o campo de velocidades do escoamento pode ser vistos nas figuras A.5, A.6. Foram utilizados os seguintes valores das porosidades,  $\varepsilon_{\beta} = 0.596$ ,  $\varepsilon_{\sigma} = 0.404$ , e com isso obtivemos a tabela 4.3.



Figura 4.6: Célula tubo com obstáculo.

Pe	$K_{\parallel}$
1	9.938758e-01
2	$1.036614\mathrm{e}{+00}$
5	$1.159779\mathrm{e}{+00}$
10	$1.765047\mathrm{e}{+00}$
20	$3.851574\mathrm{e}{+00}$
50	$1.909246\mathrm{e}{+01}$
70	$3.714999\mathrm{e}{+01}$
100	$7.343402\mathrm{e}{+01}$
200	$3.004560\mathrm{e}{+02}$
500	$1.787599\mathrm{e}{+03}$
800	$4.320824\mathrm{e}{+03}$
1000	$6.496311\mathrm{e}{+03}$

Tabela <u>4.3: Célula tubo com o</u>bstáculo.

Tubo com obstáculo e abertura. Partindo da célula tubo com obstáculo, adicionamos aberturas como mostrada na figura 4.7, gerando assim uma nova célula constituída por 7 blocos. Criamos uma maior complexidade no fluxo do escoamento, com isso espera-se uma alteração no valor da dispersão longitudinal, nos interessa avaliar como esta situação afeta a performance da implementação. Os gráficos mostrando o campo de velocidades do escoamento pode ser vistos nas figuras A.9, A.10. Utilizamos os seguintes valores das porosidades, ε<sub>β</sub> = 0.627, ε<sub>σ</sub> = 0.373, que ao final das simulações obtivemos a tabela 4.4.



Figura 4.7: Célula tubo com obstáculo e abertura.

U	<u>eiuia t</u>	<u>ubo com obstaci</u>
	Pe	$K_{\parallel}$
	1	$1.028065\mathrm{e}{+00}$
	2	$1.039820\mathrm{e}{+00}$
	5	$1.174209\mathrm{e}{+00}$
	10	$1.807177\mathrm{e}{+00}$
	20	$4.356870\mathrm{e}{+00}$
	50	$2.209312\mathrm{e}{+01}$
	70	$4.157277\mathrm{e}{+01}$
	100	$8.432117\mathrm{e}{+01}$
	200	$3.328708\mathrm{e}{+02}$
	500	$1.903001\mathrm{e}{+03}$
	800	$4.359583\mathrm{e}{+03}$
	1000	$6.429779e{+}03$

Tabela 4.4: Célula tubo com obstáculo e abertura.

• Tubo com obstáculo e aberturas. Adicionamos aberturas laterais a célula tubo com obstáculo e abertura, e assim geramos uma nova célula constituída por 7 blocos como mostrada na figura 4.8. Criamos aberturas laterais maiores que as superiores e apesar do fluxo do escoamento ser mais complexo, espera-se uma maior homogêniedade na dispersão transversal quando as simulações estiverem com valores de *Pe* altos. Queremos avaliar com isso o comportamento da implementação a partir de uma célula fundamental que permita dispersão em todas as direções. Os gráficos mostrando o campo de velocidades do escoamento pode ser vistos nas figuras A.13, A.14. Com os valores das porosidades,  $\varepsilon_{\beta} = 0.626$ ,  $\varepsilon_{\sigma} = 0.374$ , obtivemos a tabela 4.5.



Figura 4.8: Célula tubo com obstáculo e aberturas.

Pe	$K_{\parallel}$
1	$1.028065\mathrm{e}{+00}$
2	$1.012890\mathrm{e}{+00}$
5	$1.161219\mathrm{e}{+00}$
10	$1.812327\mathrm{e}{+00}$
20	$4.331212e{+}00$
50	$2.182332e{+}01$
70	$4.122342e{+}01$
100	$8.403734e{+}01$
200	$3.312358\mathrm{e}{+02}$
500	$1.893201\mathrm{e}{+03}$
800	$4.332312e{+}03$
1000	$6.434533e{+}03$

Tabela 4.5: C<u>élula tubo com obstácu</u>lo e aberturas.

# 4.3 Análises

É sabido da literatura que para Pe < 5 há contribuição predominantemente difusiva no processo de dispersão, em 5 < Pe < 100, a difusão e convecção competem, e para Pe > 100 a maior contribuição é proveniente do tensor de dispersão hidrodinâmica, estes comportamentos são verificados nos gráficos das figuras A.3, A.7, A.11, A.15 que representam a  $K_{\parallel}$  em função de Pe obtidos das simulações. O coeficiente longitudinal é apresentado na literatura como  $K_{\parallel} \approx APe^m$ , onde A é uma constante e m é a potência de Péclet. Realizadas as simulações extraimos os valores de m de cada configuração de célula fundamental, que podem ser vistos na tabela 4.6, esses valores nos informam um comportamento típico da dispersão de Taylor.

Na figura A.4 observamos o gráfico com o comportamento das componentes transversais da dispersão no caso célula fundamental tubo, e verificamos que a difusão é o único fator de dispersão transversal para todos os valores de Pe, idem para os casos, tubo com obstáculo A.8, tubo com obstáculo e abertura A.12, e tubo com obstáculo e aberturas A.16.

Tipo de Geometria	Valores de $m$
Tubo	1.95
Tubo Obstáculo	1.94
Tubo Obstáculo Abertura	1.93
Tubo Obstáculo Aberturas	1.93

Tabela 4.6: Potências de *Péclet* obtidas em relação a geometria de célula fundamental.

### 4.4 Análise do uso da função de HASH

No Capítulo 4 fizemos uma análise sobre a estratégia de busca baseada em tabela HASH e chegamos a conclusão que seu desempenho é melhor para situações onde a quantidade de blocos que compõem a célula fundamental é superior a 3. Nas simulações contidas neste capítulo as células tiveram as seguintes quantidades de blocos 4, 20 e 40 (tubo), 5, 20 e 40 (tubo com obstáculo), 7, 20 e 40 (tubo com obstáculo e abertura), 7 (tubo com obstáculo e aberturas), a tabela 4.7 fornece o percentual de diminuição no tempo de processamento em função da quantidade de blocos. Cada percentual foi obtido pela média da soma dos tempos de simulações com os números de *Pe* adotados. Houve uma diferença no percentual que pode ser considerada como uma flutuação, que é oriunda do fato de que estamos trabalhando com uma técnica probabilística.
O uso da busca em HASH provou ser uma técnica eficiente, nos casos testados ela manteve um percentual de diminuição de tempo de processamento bastante expressivo.

Célula fundamental	Quantidade blocos	Diminuição tempo processamento
Tubo	4	19.89%
Tubo com obstáculo	5	20.88%
Tubo com obstáculo e abertura	7	22.88%
Tubo com obstáculo e aberturas	7	22.92%
Tubo	20	32.55%
Tubo com obstáculo	20	32.34%
Tubo com obstáculo e abertura	20	32.28%
Tubo	40	39.80%
Tubo com obstáculo	40	39.46%
Tubo com obstáculo e abertura	40	39.42%

Tabela 4.7: % diminuição de tempo em relação ao tipo de célula fundamental e a quantidade de blocos.

## 4.5 Consumo de memória

Na implementação quando rodamos o experimentos com os parâmetros de porosidade  $k_{\beta} = 1, k_{\sigma} = 1, (\rho c_p)_{\beta} = 1$  e  $(\rho c_p)_{\sigma} = 1$ , e Pe = 1, utilizando a busca seqüêncial o gasto em memória é de 17, 4 Mbytes, enquanto que utilizando a busca em tabela HASH o gasto é de 18.4 Mbytes. Modificando a condutividade para  $k_{\beta} = 2$ , o gasto de memória é de 25.6 Mbytes para a busca seqüêncial e 26.6 Mbytes para busca em tabela HASH. Mantendo o parâmetro de porosidade  $k_{\beta} = 1$ , e utilizando Pe = 1000 o gasto em memória é de 202.6 Mbytes para busca sequencial e 203.8 Mbytes para busca em tabela HASH, mantendo Pe com o mesmo valor e fazendo o parâmetro de porosidade  $k_{\beta} = 2$ , obteve-se 398.3 Mbytes na busca seqüêncial e 399.3 Mbytes na busca em tabela HASH. Como podemos ver o gasto de memória pelo uso de tabela HASH é acrescido em 1 Mbyte e que valores altos para Pe e valores distintos de propriedades térmicas do sólido e fluido fazem com que a implementação tenha que alocar mais memória e gaste mais tempo de processamento devido ao fato de estarem diretamente ligados ao cálculo do valor de  $\delta r_d^*$ .

## 4.6 Conclusão Geral

Neste trabalho implementamos o algoritimo da referência [1] para meios tridimensionais, entretanto a implementação original gastava em torno de 50% do tempo total de processamento para localizar um térmion. Então analisamos estratégias de diminuição de tempo de localização e o quanto isso afetaria o consumo de memória. Constatamos que o uso da tabela HASH provou ser a melhor estratégia de localização porque além de diminuir o tempo de processamento não acarretou um gasto expressivo de memória nos casos trabalhados, contudo isso foi possível devido a utilização de uma função bijetora para a tabela HASH.

Recomendamos as seguintes propostas de continuidade deste trabalho:

- Implementação total ou parcial do algoritimo em GPUs [27], [28];
- Criação de células fundamentais mais complexas;
- Criação de uma estratégia de implementação de  $\delta r$  variável;
- Elaborar uma melhor estratégia para o valor máximo de incremento  $\delta r_d^*$  pois o número de passos reflete diretamente no tempo de processamento, como pode ser visto abaixo.

$$\delta r_d^* = \frac{2}{v_{max}^*} \left[ \sqrt{1 + c v_{max}^* \Delta} - 1 \right]$$

## **APÊNDICE A - Figuras**



Figura A.1: Escoamento XY, Tubo.



Figura A.2: Escoamento XZ, Tubo.



Figura A.3:  $K_{\parallel}$ em função de Pe, Tubo.



Figura A.4: Componentes transversais Y e Z em função de Pe, Tubo.



Figura A.5: Escoamento XY, Tubo com Obstáculo.



Figura A.6: Escoamento XZ, Tubo com Obstáculo.



Figura A.7:  $K_{\parallel}$ em função de Pe, Tubo com Obstáculo.



Figura A.8: Componentes transversais Y e Z em função de Pe, Tubo com Obstáculo.



Figura A.9: Escoamento XY, Tubo com Obstáculo e Abertura.



Figura A.10: Escoamento XZ, Tubo com Obstáculo e Abertura.



Figura A.11:  $K_{\parallel}$ em função de Pe, Tubo com Obstáculo e Abertura.



Figura A.12: Componentes transversais Y e Z em função de Pe, Tubo com Obstáculo e Abertura.



Figura A.13: Escoamento XY, Tubo com Obstáculo e Aberturas.



Figura A.14: Escoamento XZ, Tubo com Obstáculo e Aberturas.



Figura A.15:  $K_{\parallel}$ em função de Pe, Tubo com Obstáculo e Aberturas.



Figura A.16: Componentes transversais Y e Z em função de Pe, Tubo com Obstáculo e Aberturas.

## **APÊNDICE B - Codigo**

Listagem B.1: termion04bbee3d-010.c

```
1 #include <stdio.h>
  #include <stdlib.h>
2
  #include <math.h>
3
  #include <float.h>
4
  #include <values.h>
\mathbf{5}
  \#include <string.h>
6
  #include <fcntl.h>
7
  #include <unistd.h>
8
9
  \#define SIM 1
10
  #define NAO 0
11
   #define NORMAL 1
12
  #define END
                    0
13
14
   /* TIPO DE PESQUISA -> SIM = HASH, NAO = SEQUENCIAL */
15
  #define HASH NAO
16
  #define DIFUSAO
                       SIM
17
   \#define CONVECCAO SIM
18
19
  #ifndef MAXDOUBLE
^{20}
      #define MAXDOUBLE 1.79769313486231570e+308
21
  #endif
22
^{23}
  #ifndef PI
^{24}
      #define
                ΡI
                      3.1415926524
25
  #endif
^{26}
27
  #define
             DPI 6.283185307
^{28}
  #define
             ZERO 0.00000001
^{29}
  #define
            MASK 1000000000.0
30
  #define
            LIMITE 0.00001
31
  #define PARMAX 1.0
32
```

```
#define
           POSITIVO 1
33
  #define
           NEGATIVO -1
34
35
  #define A11 16807
36
  #define M11 2147483647
37
  #define Q11 127773
38
  #define R11 2836
39
40
  #define A1 40014
41
  #define A2 40692
42
  #define M1 2147483563
43
  #define M2 2147483399
44
  #define MM1 (M1 - 1)
45
  #define Q1 53668
46
  #define Q2 52774
47
  #define R1 12211
48
  #define R2 3791
49
50
  #define SEED1 -13241277
51
  #define SEED2 -45678131
52
53
  #define NTAB 32
54
  #define EPS 1.0/MAXDOUBLE
55
  \#define RNMX (1.0 - EPS)
56
57
  #define NMAXBLOCOS 40
58
  #define N
                       70
59
60
  #define BUFFERSIZE 10240
61
62
  #define NL 0x0A
63
  #define SP 0x20
64
65
   /* ------ Macros -------
                                                              - */
66
  #define limpa(d) (floor(MASK * (d))/MASK + ZERO)
67
   /* Elimina algarismos menos significativos de um numero */
68
   /* Objetivo: Eliminar parte do ruido numerico
69
                                                                */
   /* \ \# define \ ffabs(x) \ ((x < 0.0) \ ? -x \ : x)
                                                                */
70
   /* Determina o valor absoluto. Objetivo: Otimizacao do
                                                                */
71
   /* tempo de execucao.
                                                                */
72
   /* -
                                                                */
73
74
```

```
75 typedef struct vector Vector;
```

```
typedef struct tensor2 Tensor2;
76
    typedef struct tensor3 Tensor3;
77
    typedef struct bloco
                             Bloco;
78
    typedef struct cel
                             Cel;
79
80
    typedef enum{DOUBLE, FLOAT, INT, CHAR, VECTOR, TENSOR2, NON} Dado;
81
    typedef enum{FLUIDO, SOLIDO, POROSO} Fase;
82
    typedef enum{UNIFORME, PONTUAL, FAIXA} Distribuicao;
83
    typedef enum{X, Y, Z} Direcao;
84
    typedef enum{OK, KO} Ok;
85
    typedef struct es
86
    {
87
       Ok pos, mom, vel, disp;
88
    } Es;
89
90
    struct vector
91
    {
92
       double x, y, z;
93
    };
94
95
    struct tensor2
96
    {
97
       double xx, xy, xz,
98
               yx, yy, yz,
99
               zx, zy, zz;
100
    };
1\,0\,1
102
    struct tensor3
103
104
    {
       double xxx, xxy, xxz,
105
               xyx, xyy, xyz,
106
               xzx, xzy, xzz,
107
               yxx, yxy, yxz,
108
               yyx, yyy, yyz,
109
               yzx, yzy, yzz,
110
               zxx, zxy, zxz,
111
112
               zyx, zyy, zyz,
               zzx, zzy, zzz;
113
    };
114
115
    struct bloco
116
    {
117
       Vector ini, fin;
118
```

```
119
    };
120
   struct cel
121
    {
122
       double size;
123
       Vector ini, fin;
124
       Bloco posicao [NMAXBLOCOS];
125
    };
126
127
                                                                   */
    /*
128
        Metodo dos momentos. Tecnica dos termions
    /*
                                                                    */
129
    /*
        Dispersao de calor num fluxo entre placas paralelas
                                                                    */
130
        apresentado como meio periodico na direcao x e y
    /*
                                                                    */
131
132
    /*
                                                                    */
    /*
       Esta versao contem:
                                                                    */
133
                               Conservação do tempo
   /*
134
                                                                    */
                               Direcao alternada
   /*
135
                                                                    */
   /*
                              Em caso de termion na fronteira
                                                                    */
136
                               ele faz o movimento "completo"
   /*
                                                                    */
137
    /*
138
                                                                   * /
139
   /* Prototipos */
140
           onde(Vector red, Cel celula);
   Fase
141
           postored (Vector pos, Vector *red);
   void
142
           postored2 (Vector pos, Vector *red);
   void
143
   double recalcula (Vector red, Direcao d, Cel celula);
144
   void
           *dalloc(Dado d, long int n);
145
   void
           velocidade_p(Vector p, Vector v[][N][N], int n, Vector d, Vector *vv
146
       );
   void
           autovalor (Tensor2 t, Tensor2 *k, double *ang xy, double *ang xz,
147
       double *ang_yz);
148
    double matmax(Vector v[][N][N], int n);
149
    double matmed (Vector v [][N][N], int n);
150
151
    /* INI Hash */
152
   unsigned int total_mem
153
                                 = 0,
                  pts
                                 = 0,
154
                                 = N, /* QUANTIDADE DE PONTOS EM HASH + 1*/
                  pontos
155
                  discretização = N - 1, /* QUANTIDADE DE PONTOS EM HASH */
156
                  tam char = sizeof(char);
157
   char *end base;
158
   int alocar_memoria();
159
```

```
int plotar_hash(int estado);
160
    /* FIN Hash */
161
162
           onde g hash(Vector red, Cel celula, int nblocos, int *bloco);
   Fase
163
    Fase
           onde g(Vector red, Cel celula, int nblocos, int *bloco);
164
           testabloco(Vector red, Bloco b);
    Fase
165
166
    double ran1 (long int *i);
167
    double ran2 (long int *i);
168
169
   double minimo(double v[], int n);
170
    double maximo (double v[], int n);
171
172
   void limpanom(char nom[]);
173
    FILE * openfile (char nom[], char mode[]);
174
         acha(char o_que, char *buff, int inicio);
    int
175
    void transf (char *saida, char *buff, int inicio, int fim);
176
177
    void problemas (Direcao dir, Fase d, Fase a,
178
                   Vector red0, Vector red, Vector pos0, Vector pos,
179
                   double par, double tempo);
180
181
    void miniquad(Vector v[], long int n, double *a0, double *a1);
182
    double miniquad a (Vector v[], long int n);
183
    double miniquad c(Vector v[], long int n);
184
185
    /* Variaveis INI */
186
       char posicao, momentos, velocidade, dispersao;
187
188
      FILE *out mom, *out dif, *out pos = 0, *out vels,
189
            *in_geo , *in_vel;
190
191
       int in dateco,
192
           inicio, passo, tamanho, maxaj,
193
           malha;
194
195
       196
197
      long int nt, impr, nimpr, np, npimp;
198
199
       long int it, in;
200
201
       long int seed1, seed2;
202
```

```
203
       double xlixo, ylixo, zlixo;
204
205
       double conds, condf,
206
               roc, rocs, rocf, ni,
207
               eps, epf,
208
               difs, diff, rdifs,
209
               efs, eff,
210
               dr, drs, drf,
211
               probsf, probfs, fator,
212
               dt, dvr = 0, deltar, temps, tmax,
213
               xm, xm2, xm3,
214
               ym, ym2, ym3,
215
               zm\,,\ zm2\,,\ zm3\,,
216
               xym, xm2y, xmy2,
217
               xzm, xm2z, xmz2,
218
               yzm, ym2z, ymz2,
219
               vm, Pe, kvm, rb,
220
               vmax, vmed, xmax = 0, xmin = 0, ymax = 0, ymin = 0, zmax = 0,
221
                   zmin = 0,
               angulo xy, angulo xz, angulo yz;
222
223
       double a0, a1, a a, a c;
224
225
       double *tps, *x, *x2, *x3,
226
               *y, *y2, *y3,
227
               *z, *z2, *z3,
228
               *xy, *x2y, *xy2,
229
               *xz, *x2z, *xz2,
230
               *yz, *y2z, *yz2,
231
               *xyz,
232
               *vaux;
233
234
       Vector pos, pos0, d, fonte, faixa,
235
               red, red0, redi, vv, av,
236
               *v, *ajus, *rpos = 0;
237
238
       Vector vel[N][N][N];
239
240
       Tensor2 *dif, a, D;
241
242
       Cel celula;
243
244
```

```
Fase depart, arrivee;
245
246
        Direcao dir;
247
248
        Ok ondefonte;
249
250
        Distribuicao como;
251
252
        Es saida;
253
254
        float um_terco = 1.0 / 3.0, dois_tercos = 2.0 / 3.0;
255
256
        float valor;
257
258
        float base = 0.0, altura = 0.0, area = 0.0, volume = 0.0, espessura =
259
            0.0, volume acm = 0.0;
260
        char nom [33],
261
              nom arq[33],
262
              nom_dif[33],
263
              nom mom [33],
264
              \operatorname{nom}_{\operatorname{pos}}[33],
265
              nom geo[33],
266
              nom vel[33],
267
              nom vels [33],
268
              numero [6],
269
              *buff;
270
271
        float x_{ini}[5], y_{ini}[5], z_{ini}[5],
272
               x_fin[5], y_fin[5], z_fin[5];
273
    /* Variaveis FIM */
274
275
    int main(void)
276
    {
277
        /* —
                                             – Programa –
278
             */
        seed1 = SEED1; /* Inicialização dos geradores de numeros aleatorios */
279
        \operatorname{seed} 2 = \operatorname{SEED2};
280
281
        fscanf (stdin, "%s\n", nom); /* Leitura do nome base do arquivo de saida
282
            e */
        limpanom(nom);
                                          /* retira a extensao do nome base, caso haja
283
              */
```

```
284
      /* Gera os nomes dos arquivos de saida -> */
285
      strcpy(nom_dif, nom); strcat(nom_dif, ".dif"); /* Arquivo com tensor
286
          de dispersao
                        */
      strcpy (nom mom, nom); strcat (nom mom, ".mom"); /* Arquivo com momentos
287
                        */
      strcpy(nom vels, nom); strcat(nom vels, ".vel"); /* Arquivo com a
288
          velocidade simulada */
      strcpy(nom pos, nom); strcat(nom pos, ".pos"); /* Arquivo contendo
289
          distribuicao final de termions*/
      /* Arquivos de saida <- */
290
291
                             ----- Entrada de dados numericos
292
                            ----- */
      fscanf(stdin,"%ld\n%lf\n%ld\n", &np, &tmax, &nimpr);
293
                                      /* Entrada de :
                                                                   */
294
                                      /* Numero de particulas,
                                                                   */
295
                                      /* tempo maximo de simulação */
296
                                      /* intervalo de amostra
                                                                   */
297
298
      /* Propriedades dos meios */
299
      fscanf(stdin, "%le\n%le\n%le\n%le\n%le\n%];
300
                                           /* Entrada de: */
301
                                           /* Condutividade termica do solido
302
                                              */
                                           /* Capacidade termica do solido
303
                                              */
                                           /* Condutividade termica do fluido
304
                                              */
                                           /* Capacidade termica do fluido
305
                                              */
306
      fscanf(stdin, "%le n%le n%le n", \&vm, \&Pe, \&dr);
307
                                     /* Entrada de: */
308
                                     /* Velocidade media do campo de
309
                                         velocidades */
                                     /* Numero de Peclet
310
                                                                */
                                     /* Passo no espaco
311
                                                                 */
312
      313
```

314	&(celula.ini.x), &(
	celula.ini.y), &(
	celula.ini.z),
315	&(celula.fin.x), &(
	celula.fin.y), &(
	celula.fin.z));
316	/* Entrada de: */
317	/* Tamanho da celula
318	/* cantos inferior
	esquerdo e */
319	/* superior direito
	da mesma */
320	$f_{a} = p \left( a + d \cdot p + \frac{d}{d} - \frac{d}{d} + \frac{d}{d} - \frac{d}{d} + \frac{d}{d} - \frac{d}{d} + \frac{d}{d} +$
321	$\operatorname{Iscant}(\operatorname{stdin}, \operatorname{``Ale(n_Ale(n_Ale(n_Ale(n_A), \operatorname{actorite}, x)), \operatorname{actorite}, y)),$
322	fscanf(stdin "")a\n" bfator).
323	iscani (sturn, "ie (n., arator),
324	fscanf(stdin "%s\n" nom arg):
326	iscant (starn, ws (x, non_ard)),
327	fscanf(stdin, "%c\n%c\n%c\n%c", &posicao, &momentos, &velocidade, &
	dispersao);
328	
329	printf("\n> %c %c %c %c \n", posicao, momentos,
	velocidade, dispersao);
330	
331	#if HASH $==$ NAO
332	<pre>fprintf(stdout, "\n MODO : SEQUENCIAL\n");</pre>
333	# endif
334	
335	#if HASH == SIM
336	$fprintf(stdout, "\n MODO : HASH\n\n");$
337	pts = pontos;
338	alocar_memoria();
339	$\# \operatorname{endif}$
340	
341	posicao = toupper(posicao);
342	momentos = toupper(momentos);
343	velocidade = toupper(velocidade);
344	dispersao = toupper(dispersao);
345	
346	saida.pos = (posicao == 'S') ? OK: KO;
347	saida.mom = (momentos == 'S') ? OK: KO;

```
saida.vel = (velocidade == 'S') ? OK: KO;
348
       saida.disp = (dispersao == 'S') ? OK: KO;
349
350
       buff = (char *) dalloc (CHAR, BUFFERSIZE);
351
352
       if ((in dateco = open(nom arq, O RDONLY)) == -1)
353
       {
354
          puts("main: Problemas ao abrir arquivo : \n");
355
          printf("%s\n",nom arq);
356
          exit (NORMAL);
357
       }
358
359
       tamanho = read (in dateco, buff, BUFFERSIZE);
360
361
       buff[tamanho] = ' \setminus 0';
362
363
       inicio = 0;
364
365
       /* Determinacao do nome do arquivo contendo o campo de velocidades */
366
       inicio = acha(NL, buff, inicio);
367
       inicio = acha (NL, buff, inicio);
368
       passo = acha(SP, buff, inicio);
369
370
       transf (nom vel, buff, inicio, passo -1);
371
372
       /* Determinacao do nome do arquivo contendo a geometria da celula */
373
       inicio = acha (NL, buff, passo);
374
       passo = acha(SP, buff, inicio);
375
376
       transf (nom geo, buff, inicio, passo -1);
377
378
       printf("\n Lendo informacoes de: '%s', nom vel, nom geo);
379
380
       /* Lendo uma das dimensoes da malha */
381
       inicio = acha(NL, buff, passo);
382
       inicio = acha (NL, buff, inicio);
383
       inicio = acha (NL, buff, inicio);
384
385
       while (isspace(buff[inicio])) inicio++;
386
387
       passo = acha(SP, buff, inicio);
388
389
       transf(numero, buff, inicio, passo);
390
```

```
391
       malha = atoi(numero);
392
393
       /* Pegando o numero de blocos solidos da celula elementar */
394
       inicio = acha (NL, buff, inicio);
395
396
       while (isspace(buff[inicio])) inicio++;
397
398
       passo = acha(SP, buff, inicio);
399
400
       transf(numero, buff, inicio, passo);
401
402
       nblocos = atoi(numero);
403
404
       close(in dateco);
405
406
       free(buff);
407
408
       fprintf(stdout, "\n n. de blocos %d\n", nblocos);
409
410
       /* "Tamanho" da celula no campo de velocidades. Caso especial de mesmas
411
           dimensoes */
       d \cdot x = d \cdot y = d \cdot z = celula \cdot size / ((double) malha);
412
413
       fprintf(stdout, "\n d = (\% le, \% le, \% le) n", d.x, d.y, d.z);
414
415
       in geo = openfile(nom_geo, "r");
416
417
       \#if HASH = SIM
418
       for (i = 0; i < nblocos; i++)
419
       {
420
          fscanf(in geo, "%le %le %le", &(celula.posicao[i].ini.x), &(celula.
421
              posicao[i].ini.y), &(celula.posicao[i].ini.z));
          x ini[0] = celula.posicao[i].ini.x;
422
          y_ini[0] = celula.posicao[i].ini.y;
423
          z ini[0] = celula.posicao[i].ini.z;
424
425
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
426
          x_{ini}[1] = xlixo;
427
          y ini[1] = ylixo;
428
          z_{ini}[1] = zlixo;
429
430
          printf("\nBloco %d\n", i + 1);
431
```

```
432
           base = xlixo - celula.posicao[i].ini.x;
           printf("base
                                = %f \mid n'', base);
433
           altura = celula.posicao[i].ini.y;
434
435
           fscanf(in geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
436
           x ini[2] = x lixo;
437
           y ini[2] = ylixo;
438
           z_{ini}[2] = zlixo;
439
440
           altura = ylixo - altura;
441
           printf("altura
                                = %f \mid n'', altura);
442
           area = base * altura;
443
           printf("area
                                = %f \mid n'', area);
444
445
           espessura = zlixo;
446
           fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
447
           x ini[3] = xlixo;
448
           y_{ini}[3] = y_{ixo};
449
           z ini[3] = zlixo;
450
451
           fscanf (in geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
452
           x_{ini}[4] = xlixo;
453
           y ini[4] = ylixo;
454
           z_{ini}[4] = zlixo;
455
456
           fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
457
           x_{fin}[0] = xlixo;
458
           y \text{ fin}[0] = y \text{ lixo};
459
           z_{fin}[0] = zlixo;
460
461
           espessura = (zlixo - espessura);
462
           volume = area * espessura;
463
           printf("espessura = %f\n", espessura);
464
           printf("volume
                               = %f \mid n'', volume);
465
466
           fscanf(in geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
467
           x_{fin}[1] = xlixo;
468
           y fin[1] = ylixo;
469
           z_{fin}[1] = zlixo;
470
471
           fscanf(in_geo, "%le %le %le", &(celula.posicao[i].fin.x), &(celula.
472
               posicao[i].fin.y), &(celula.posicao[i].fin.z));
           x_{fin}[2] = celula . posicao[i]. fin . x;
473
```

```
y_fin[2] = celula.posicao[i].fin.y;
474
          z fin[2] = celula.posicao[i].fin.z;
475
476
          fscanf(in geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
477
          x \quad fin[3] = xlixo;
478
          y \text{ fin}[3] = y \text{ lixo};
479
          z_fin[3] = zlixo;
480
481
          fscanf (in geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
482
          x_{fin}[4] = xlixo;
483
          y fin[4] = ylixo;
484
          z_{fin}[4] = zlixo;
485
486
487
          volume_acm = volume_acm + volume;
488
          plotar hash (i + 1);
489
       }
490
       \# endif
491
492
       \#if HASH == NAO
493
       for (i = 0; i < nblocos; i++)
494
       {
495
          fscanf(in geo, "%le %le %le", &(celula.posicao[i].ini.x), &(celula.
496
              posicao[i].ini.y), &(celula.posicao[i].ini.z));
497
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
498
499
           printf("\nBloco %d\n", i + 1);
500
          base = xlixo - celula.posicao[i].ini.x;
501
           printf ("base
                               = %f \mid n'', base);
502
          altura = celula.posicao[i].ini.y;
503
504
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
505
506
          altura = ylixo - altura;
507
           printf("altura
                               = %f \mid n'', altura);
508
          area = base * altura;
509
           printf("area
                               = %f \mid n'', area);
510
          espessura = zlixo;
511
512
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
513
          fscanf (in geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
514
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
515
```

```
516
          espessura = (zlixo - espessura);
517
          volume = area * espessura;
518
          printf("espessura = %f\n", espessura);
519
          printf("volume
                           = %f\n", volume);
520
521
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
522
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &(celula.posicao[i].fin.x), &(celula.
523
              posicao[i].fin.y), &(celula.posicao[i].fin.z));
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
524
          fscanf(in_geo, "%le %le %le", &xlixo, &ylixo, &zlixo);
525
526
          volume acm = volume acm + volume;
527
528
       }
      #endif
529
530
       printf("\nVolume Solido Acumulado = %f\n\n", volume acm);
531
532
       fclose(in geo);
533
534
       for (i = 0; i < nblocos; i++)
535
          fprintf(stdout, "(%le %le %le) - (%le %le %le) \n", celula.posicao[i
536
              ]. ini.x,
                                                                      celula, posicao [
537
                                                                          i].ini.y,
                                                                      celula.posicao
538
                                                                         i].ini.z,
                                                                      celula.posicao
539
                                                                         i].fin.x,
                                                                      celula.posicao[
540
                                                                         i].fin.y,
                                                                      celula.posicao
541
                                                                         i].fin.z);
542
       eps = volume_acm;
543
       epf = 1.0 - eps;
544
545
       /*
                                             - */
546
       /* Propriedades do meio */
547
       /* solido
                            */
548
       difs = conds/rocs;
549
       efs = sqrt(rocs * conds);
550
551
```

```
/* fluido
                             */
552
       diff = condf / rocf;
553
       eff = sqrt(rocf * condf);
554
555
       roc = (epf * rocf) + (eps * rocs); /* roc "medio" do meio */
556
       rb = (epf * rocf)/roc; /* Fator r beta */
557
558
       in vel = openfile(nom vel,
                                      "r");
559
560
       /* Leitura do campo de velocidades */
561
       printf("\n Campo de Velocidade\n");
562
563
                                                  ------ Provisorio !!!! */
       fscanf(in vel, "%d", &ilixo); /* < ----
564
       printf("\n ilixo1 = %d \n", ilixo);
565
566
       fscanf(in_vel, "%d", &ilixo);
567
       printf("\n ilixo2 = \%d \n", ilixo);
568
569
       for (k = 0; k < malha; k++)
570
571
       {
          \mbox{for} \ (j = 0; \ j < malha; \ j++)
572
          {
573
              for (i = 0; i < malha; i++)
574
              {
575
                 576
                     k].y), &(vel[i][j][k].z));
              }
577
          }
578
       }
579
580
       fclose(in_vel);
581
582
       \operatorname{printf}("\backslash n ---- \backslash n");
583
584
       /* Definicao das probabilidades de "transicoes" */
585
       /* probfs : fluido ______> solido */
/* probsf : solido _____> fluido */
586
587
       probfs = efs / (eff + efs);
588
       probsf = eff / (eff + efs);
589
590
       /* Calculo do passo em cada meio */
591
       /* Admensionalização da velocidade
                                                           */
592
       /* Aproveita da situacao stokesiana do fluxo
                                                          */
593
```

```
kvm = (Pe * diff)/(vm * celula.size); /* Fator de escala do campo de
594
          velocidades */
595
       ni = 1.0; /* Viscosidade <
                                                                 596
       for (i = 0; i < malha; i++)
597
       {
598
          for (j = 0; j < malha; j++)
599
          {
600
             for (k = 0; k < malha; k++)
601
             {
602
                vel[i][j][k].x = kvm * vel[i][j][k].x * ni * celula.size/diff;
603
                vel[i][j][k].y = kvm * vel[i][j][k].y * ni * celula.size/diff;
604
                vel[i][j][k].z = kvm * vel[i][j][k].z * ni * celula.size/diff;
605
606
             }
          }
607
       }
608
609
       vmax = matmax(vel, malha); /* Determinacao da componente de valor maximo
610
           */
                                    /* em modulo */
611
612
      vmed = matmed(vel, malha);
613
614
       rdifs = difs / diff;
615
616
       /* Criterio de avaliacao do passo maximo levando em consideracao o fluxo
617
           */
       /* Retirado e adaptado do artigo de Salles & alli Phys. Fluids, A 5 (10)
618
           , Oct 1993 2348-2376 */
       if(Pe != 0.0) /* Teste para evitar problemas com situacoes puramente
619
          difusivas */
       {
620
          deltar = (2.0 / vmax) * (sqrt(1.0 + fator * vmax * d.x) - 1.0);
621
622
          if(deltar < dr) dr = deltar;
623
       }
624
625
       dt = rdifs < 1.0? ((dr * dr) / (6.0)) : ((dr * dr) / (6.0 * rdifs));
626
627
       dt = dt / (celula.size * celula.size * celula.size);
628
629
       nt = (long int)(tmax / dt); /* Calculo do numero de passos temporais */
630
631
```

```
drf = sqrt (6.0 * dt); /* Caso Tridimensional */
632
      drs = sqrt (6.0 * rdifs * dt); /* Caso Tridimensional */
633
634
           Transformacao do campo de velocidades em "campo" em deslocamento */
      /*
635
      for (i = 0; i < malha; i++)
636
      {
637
          for (j = 0; j < malha; j++)
638
          {
639
             for (k = 0; k < malha; k++)
640
             {
641
                vel[i][j][k].x = dt * vel[i][j][k].x;
642
                vel[i][j][k].y = dt * vel[i][j][k].y;
643
                vel[i][j][k].z = dt * vel[i][j][k].z;
644
645
             }
          }
646
      }
647
648
                      — Espelho: saida de valores —
649
       /* -
          */
       fprintf(stdout, "-----\n vmax = %le vmed = %le\n
650
          -----\n", vmax, vmed);
      fprintf(stdout, "-----> Fator de malha = %le\n", fator);
651
       fprintf(stdout, "n. de termions %ld\n Intervalos de tempo %ld\n
652
          intervalo entre registros %ld\n", np, nt, nimpr);
      fprintf(stdout, "\nGeometria da celula:\nTamanho = %5.3le\nInicio =
653
          (\%5.31e, \%5.31e, \%5.31e) \setminus nFim = (\%5.31e, \%5.31e, \%5.31e) \setminus n'',
                         celula.size,
654
                         celula.ini.x, celula.ini.y, celula.ini.z,
655
                         celula.fin.x, celula.fin.y, celula.fin.z);
656
657
                        — Espelho: saida de valores —
       /* -
658
          */
      fprintf(stdout, " \nSolido :");
659
      fprintf(stdout, "\n Condutividade %5.3le\n Capacidade termica %5.3le\n
660
          Difusividade \%5.3le \n Efusividade \%5.3le",
                        conds, rocs, difs, efs);
661
      fprintf(stdout, " \nFluido:");
662
      fprintf(stdout, "\n Condutividade %5.3le\n Capacidade termica %5.3le\
663
          nDifusividade %5.31e \n Efusividade %5.31e",
                        condf, rocf, diff, eff);
664
      fprintf(stdout, " \n Capacidade Termica Media %5.3le\n", roc);
665
       fprintf(stdout, " \n Fracao volumetrica : \nSolido %5.3le\n Fluido %5.3
666
          le∖n",
```

667	$\mathrm{eps}\;,\;\;\mathrm{epf}\;$ );
668	$fprintf(stdout, " \n Probabilidade de transicao : \nFluido->Solido %5.3$
	le\n Solido->Fluido %5.3le\n",
669	<pre>probfs , probsf);</pre>
670	<pre>fprintf(stdout, " \nNumero de Reynolds %5.3le\nPasso espacial inicial %5.3le\n Passos calculados:\nNo solido %5.3le\nNo fluido %5.3le\n\n Passo temporal %5.3le\n Passo temporal calculado pela velocidade %5.3 le\n", vm, dr, drs, drf, dt, dvr);</pre>
671	${ m fprintf}({ m stdout}\ ,\ "\n$ Posicao da fonte de termions (%le, %le, %le)\n",
	fonte.x, fonte.y, fonte.z);
672	
673	/* Alocacao de memoria com inicializacao dos "vetores" com zero, via calloc() */
674	npimp = nt / nimpr + 1;
675	
676	printf("\n############ npimp = %ld ############\n", npimp);
677	
678	tps = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
679	
680	$\mathbf{x} = (\mathbf{double} *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);$
681	x2 = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
682	x3 = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
683	
684	y = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
685	$y_2 = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);$
686	y3 = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
687	
688	z = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
689	$z_{2} = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);$
690	$z_3 = (\text{double } *) \text{ dattoc} (\text{DOOBLE}, \text{ inprimp} + 1);$
691	xy = (double *) dollar (DOUBLE nnimn + 1)
602	$x_{2} = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);$ $x_{2} = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);$
694	$x_2y = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);$ xy2 = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
695	
696	xz = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1):
697	$x_{2z} = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);$
698	xz2 = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
699	
700	yz = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
701	$y_{2z} = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);$
702	yz2 = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
703	

```
xyz = (double *) dalloc (DOUBLE, npimp + 1);
704
705
       dif = (Tensor2 *) dalloc (TENSOR2, npimp + 1);
706
707
       if (saida.pos == OK) out pos = openfile(nom pos, "w");
708
       if (saida.pos == OK) rpos = (Vector *) dalloc (VECTOR, np);
709
710
       faixa.x = 0.1;
711
       faixa.y = 1.0;
712
       faixa.z = 0.5;
713
714
       como = UNIFORME; /* Distribuicao inicial : UNIFORME, FAIXA, PONTUAL */
715
716
       for (in = 0; in < np; in++) /* Contador de particulas */
717
       {
718
          register double dra;
719
720
          switch (como) /* Distribuicao inicial das particulas */
721
          {
722
             case PONTUAL: /* Posicao inicial da fonte de termions com uma
723
                 pertubacao aleatoria */
                               /* dentro de um cubo de lado dr.
724
                                                                           */
              {
725
                 pos0.x = fonte.x + 2.0 * dr * (ran2(\&seed2) - 0.5);
726
                 pos0.y = fonte.y + 2.0 * dr * (ran2(\&seed2) - 0.5);
727
                 pos0.z = fonte.z + 2.0 * dr * (ran2(\&seed2) - 0.5);
728
729
                 postored2(pos0, &red0);
730
             }
731
             break;
732
              case UNIFORME: /* Distribuicao uniforme dentro da celula elementar
733
                  */
              {
                                /* nos meios condutores de calor
734
                                      */
                 ondefonte = KO;
735
736
                 do
737
                 {
738
                    pos0.x = ran2(\&seed2);
739
                    pos0.y = ran2(\&seed2);
740
                    pos0.z = ran2(\&seed2);
741
742
```

```
postored2(pos0, &red0);
743
744
                     if (conds == 0.0) /* Examina o caso do solido nao ter
745
                        conductividade */
                     {
746
                        \#if HASH == NAO
747
                        if (onde_g(red0, celula, nblocos, &bloco) != SOLIDO)
748
                            ondefonte = OK;
                        \#endif
749
750
                        \#if HASH == SIM
751
                        if (onde_g_hash(red0, celula, nblocos, &bloco) != SOLIDO)
752
                             ondefonte = OK;
                        \# endif
753
                    }
754
                     else ondefonte = OK;
755
                 }
756
                 while (ondefonte = KO);
757
              }
758
              break;
759
              case FAIXA: /* Distribuicao de termions dentro de uma faixa de
760
                  largura faixa.x */
                             /* e altura faixa.y nos meios condutores de calor
761
                                                     */
              {
762
                 \mathbf{do}
763
                 {
764
                     pos0.x = fonte.x + faixa.x * ran2(\&seed2);
765
                     pos0.y = fonte.y + faixa.y * ran2(\&seed2);
766
                     pos0.z = fonte.z + faixa.z * ran2(\&seed2);
767
768
                     postored2 (pos0, &red0); /* Examina o caso do solido nao ter
769
                        condutividade */
                     if (conds == 0.0)
770
                     {
771
                        \#if HASH == NAO
772
                        if (onde_g(red0, celula, nblocos, &bloco) != SOLIDO)
773
                            ondefonte = OK;
                        \#endif
774
775
                        \#if HASH == SIM
776
                        if (onde_g_hash(red0, celula, nblocos, &bloco) != SOLIDO)
777
                             ondefonte = OK;
```

```
778
                        #endif
                     }
779
                     else ondefonte = OK;
780
                 }
781
                 while (ondefonte == KO);
782
              }
783
              break;
784
785
              default:
786
              printf("\n Tipo de distribuicao desconhecida\n");
787
              exit (NORMAL);
788
           }
789
790
          \#if HASH == NAO
791
           depart = onde_g(red0, celula, nblocos, &bloco); /* Testa em qual meio
792
                se encontra */
          #end if
793
794
          \#if HASH == SIM
795
           depart = onde_g_hash(red0, celula, nblocos, &bloco); /* Testa em qual
796
               meio se encontra */
          \#endif
797
798
           dra = depart == FLUIDO ? drf : drs; /* Da' o deslocamento dependente
799
              do meio */
800
           valor = ran1(\&seed1);
801
802
           if((valor >= 0.0) \&\& (valor < um_terco))
803
              dir = X;
804
           else
805
              if ((valor >= um terco) && (valor < dois tercos))
806
                  dir = Y;
807
              else
808
                 dir = Z;
809
810
          \#if DIFUSAO == NAO
811
           pos x = pos0 x;
812
           pos.y = pos0.y;
813
           pos.z = pos0.z;
814
815
           red.x = red0.x;
816
           red.y = red0.y;
817
```

```
\operatorname{red} .z \ = \ \operatorname{red} 0 \ . z \ ;
818
           \#endif
819
820
           \#if DIFUSAO == SIM
821
           for (it = 1; it <= nt; it ++)
822
           {
823
                                ———— Participacao aleatoria da dispersao
              /* -
824
                                       ----- */
               sinal = (ran1(&seed1) - 0.5) >= 0.0 ? NEGATIVO : POSITIVO; /*
825
                   Gera uma direcao aleatoria */
826
               if (dir = X)
827
               {
828
                  pos.x = pos0.x + (double)sinal * dra; /* Calcula direcao de
829
                      deslocamento */
                  pos.y = pos0.y;
830
                  pos.z = pos0.z;
831
              }
832
               else
833
               {
834
                  if(dir = Y)
835
                  {
836
                      pos.x = pos0.x;
837
                      pos.y = pos0.y + (double) sinal * dra; /* Atencao! Versao
838
                         feia!
                                              */
                      pos.z = pos0.z;
839
                  }
840
                  else
841
                  {
842
                      pos.x = pos0.x;
843
                      pos.y = pos0.y;
844
                      pos.z = pos0.z + (double) sinal * dra;
845
                  }
846
              }
847
848
               postored2(pos, &red);
849
850
              \#if HASH == NAO
851
               arrivee = onde_g(red, celula, nblocos, &bloco); /* Ve em qual meio
852
                    o termion chegou */
              \# end \, if
853
854
              \#if HASH == SIM
855
```

856	<pre>arrivee = onde_g_hash(red, celula, nblocos, &amp;bloco); /* Ve em qual meio o termion chegou */</pre>
857	$\# \operatorname{end} \operatorname{if}$
858	/*
	*/
859	
860	if (arrivee != depart) /* Se o termion mudou de meio */
861	{
862	register double par, /* Parametro de interseccao da trajetoria do termion com as interfaces */
863	$\operatorname{sqrtdti}$ , $\operatorname{l1}$ , $\operatorname{l2}$ ;
864	
865	/* Calcula o trecho de tragetoria 'a ser percorrida no outro meio */
866	/* So' funcional para o caso de tragetorias alternadas */
867	$\mathbf{if}$ (dir == X)
868	{
869	l1 = fabs(celula.posicao[bloco].ini.x - red0.x);
870	l2 = fabs(celula, posicao[bloco], fin.x - red0.x);
871	}
872	else
873	{
874	$\mathbf{if}(\operatorname{dir} == \mathbf{Y})$
875	{
876	l1 = fabs(celula.posicao[bloco].ini.y - red0.y);
877	12 = fabs(celula.posicao[bloco].fin.y - red0.y);
878	}
879	else
880	{
881	l1 = fabs(celula.posicao[bloco].ini.z - red0.z);
882	12 = fabs(celula.posicao[bloco].fin.z - red0.z);
883	}
884	}
885	
886	/*
0.07	*/
887	if (dopart - FIUDO) /* So flavido > actido * /
880	$\int (ucpart - ruomo) /* Sc Jiuiuo -> soliuo , */$
800	nar = sinal == POSITIVO ? 11 · 12 ·
000	

```
891
                      if (ran1(&seed1) > probfs) /* Verifica se a probabilidade
892
                          propicia a mudanca */
                      { /* Se nao, e' refletida */
893
                          sqrtdti = sqrt(fabs(dt - (par * par)/4.0));
894
                          \operatorname{arrivee} = \operatorname{FLUIDO};
895
                          dra = drf;
896
897
                          if (dir == X)
898
                          {
899
                             pos.x = pos0.x + (double)sinal * (par - sqrtdti - 
900
                                 sqrtdti);
                          }
901
                          else
902
                          {
903
                             if(dir == Y)
904
                             {
905
                                 pos.y = pos0.y + (double)sinal * (par - sqrtdti -
906
                                     sqrtdti);
                             }
907
                             else
908
                             {
909
                                 pos.z = pos0.z + (double)sinal * (par - sqrtdti -
910
                                     sqrtdti);
                             }
911
                          }
912
                      }
913
                      else /* Se sim, modifica o ponto de chegada levando em
914
                          consideracao */
                      { /* as diferences dos meios
915
                                                                      */
                          sqrtdti = sqrt(rdifs * fabs(dt - (par * par)/4.0));
916
                          dra = drs;
917
                          \operatorname{arrivee} = \operatorname{SOLIDO};
918
919
                          if (dir = X)
920
921
                          {
                             pos.x = pos0.x + (double)sinal * (par + sqrtdti +
922
                                 sqrtdti);
                          }
923
                          else
924
                          {
925
                             if(dir == Y)
926
```

927	{
928	pos.y = pos0.y + (double)sinal * (par + sqrtdti +
	sqrtdti);
929	}
930	else
931	{
932	pos.z = pos0.z + (double)sinal * (par + sqrtdti +
	$\operatorname{sqrtdti}$ ;
933	}
934	}
935	}
936	}
937	else /* Se solido -> fluido */
938	{
939	par = sinal == POSITIVO ? 12 : 11;
940	
941	/* Calcula o "tempo faltante" se a particula atravessar */
942	if $(ran1(\&seed1) > probsf) /* Testa se a probabilidade$
012	nronicia a mudanca */
0/3	{ /* Se nao e' refletida */
044	(7*300, 100, 100, 100, 100, 100, 100, 100,
544	))).
0.45	$\gamma \gamma \gamma$ , arrivee - SOLIDO:
940	$dr_2 = -dr_3$
940	$u_{1a} = u_{15},$
947	$\mathbf{if}$ (dir $\mathbf{V}$ )
948	$\int \frac{1}{\sqrt{2\pi i (1 - \lambda)}} d\lambda$
949	$nos \mathbf{v} = nos0 \mathbf{v} + (\mathbf{double}) \sin 2 \mathbf{v} + (nor - sort dt) =$
950	pos.x = poso.x + (double) sinar * (par square)
991	
992	5
953	if(dir - V)
954	(u)
955	$1 \qquad \qquad$
956	sqrtdti);
957	}
958	else
959	{
960	pos.z = pos0.z + (double)sinal * (par - sqrtdti -
	$\operatorname{s}\operatorname{q}\operatorname{rt}\operatorname{d}\operatorname{t}\operatorname{i}$ );
961	}
962	}
```
}
963
                         else /* Se sim, modifica o ponto de chegada levando em
964
                             consideracao */
                         { /* as diferences dos meios */
965
                            \operatorname{sqrtdti} = \operatorname{sqrt}(\operatorname{fabs}(\operatorname{dt} - (\operatorname{par} * \operatorname{par}) / (4.0 * \operatorname{rdifs})));
966
                            dra = drf;
967
                            arrivee = FLUIDO;
968
969
                            if (dir == X)
970
                            {
971
                                pos.x = pos0.x + (double)sinal * (par + sqrtdti +
972
                                     sqrtdti);
                            }
973
                            else
974
                            {
975
                                if(dir == Y)
976
                                {
977
                                    pos.y = pos0.y + (double)sinal * (par + sqrtdti +
978
                                         sqrtdti);
                                }
979
                                else
980
                                {
981
                                    pos.z = pos0.z + (double)sinal * (par + sqrtdti +
982
                                         sqrtdti);
                                }
983
                            }
984
                        }
985
                     }
986
                     postored2(pos, &red);
987
                 }
988
                #endif
989
990
                \#if CONVECCAO == SIM
991
                 /* Deslocamento provocado pelo fluxo do fluido */
992
993
                \#if DIFUSAO == NAO
994
995
                 postored2 (pos, &red);
                \#endif
996
997
                 velocidade p(red, vel, malha, d, &vv);
998
999
                 pos.x += vv.x;
1000
                 pos.y += vv.y;
1001
```

```
1002
               pos.z += vv.z;
1003
               postored2(pos, &redi);
1004
1005
               \#if HASH == NAO
1006
               if (onde_g(redi, celula, nblocos, &bloco) == SOLIDO)
1007
               {
1008
1009
                   pos.x = vv.x;
                   pos.y = vv.y;
1010
                   pos.z = vv.z;
1011
               }
1012
               else
1013
               {
1014
                   red.x = redi.x;
1015
                   red.y = redi.y;
1016
                   red.z = redi.z;
1017
               }
1018
               \#endif
1019
1020
               \#if HASH == SIM
1021
               if (onde g hash(redi, celula, nblocos, &bloco) == SOLIDO)
1022
               {
1023
                   pos.x = vv.x;
1024
                   pos.y = vv.y;
1025
                   pos.z = vv.z;
1026
               }
1027
               else
1028
               {
1029
                   red.x = redi.x;
1030
                  red.y = redi.y;
1031
                   red.z = redi.z;
1032
               }
1033
               \#endif
1034
               \#endif
1035
1036
               impr = it / nimpr;
1037
1038
               if (it == impr * nimpr)
1039
               {
1040
                              += pos.x; /* Somatorio das posicoes em x num dado
                  x[impr]
1041
                      momento */
                              += pos.y; /* Somatorio das posicoes em y num dado
                  y[impr]
1042
                      momento */
```

1043	z[impr] += pos.z; /* Somatorio das posicoes em y num dado
	momento */
1044	
1045	x2[impr] += (pos.x * pos.x); /* Somatorio do quadrado de x */
1046	y2[impr] += (pos.y * pos.y); /* Somatorio do quadrado de y */
1047	z2[impr] += (pos.z * pos.z); /* Somatorio do quadrado de z */
1048	
1049	xy[impr] += (pos.x * pos.y); /* Somatorio do produto xy */
1050	xz[impr] += (pos.x * pos.z); /* Somatorio do produto xz */
1051	yz[impr] += (pos.y * pos.z); /* Somatorio do produto yz */
1052	
1053	x3[impr] += (pos.x * pos.x * pos.x); /* Somatorio do cubo de x */
1054	y3[impr] += (pos.y * pos.y * pos.y); /* Somatorio do cubo de y */
1055	z3[impr] += (pos.z * pos.z * pos.z); /* Somatorio do cubo de z */
1056	
1057	x2y[impr] += (pos.x * pos.x * pos.y); /* Somatorio do produto xxy */
1058	xy2[impr] += (pos.x * pos.y * pos.y); /* Somatorio do produto xyy */
1059	
1060	x2z[impr] += (pos.x * pos.x * pos.z); /* Somatorio do produto xxz */
1061	xz2[impr] += (pos.x * pos.z * pos.z); /* Somatorio do produto $xzz */$
1062	
1063	y2z[impr] += (pos.y * pos.y * pos.z); /* Somatorio do produto
1064	yyz */ yz2[impr] += (pos.y * pos.z * pos.z); /* Somatorio do produto yzz */
1065	
1066	<pre>xyz[impr] += (pos.x * pos.y * pos.z); /* Somatorio do produto xyz */</pre>
1067 }	· · ·
1068	

1069	#if DIFUSAO == SIM
1070	/* Geracao alternada de direcoes */
1071	valor = $ran1(\&seed1);$
1072	
1073	${f if} \left( \left( { valor} \ >= \ 0.0  ight) \ \&\& \ \left( { valor} \ < \ um\_terco  ight)  ight)$
1074	$\operatorname{dir} = X;$
1075	else
1076	<pre>if((valor &gt;= um_terco) &amp;&amp; (valor &lt; dois_tercos))</pre>
1077	dir = Y;
1078	else
1079	dir = $Z;$
1080	
1081	pos0.x = pos.x;
1082	pos0.y = pos.y;
1083	pos0.z = pos.z;
1084	
1085	$\operatorname{red} 0 \cdot x = \operatorname{red} \cdot x;$
1086	$\operatorname{red} 0 \cdot y = \operatorname{red} \cdot y;$
1087	$\operatorname{red} 0 \cdot z = \operatorname{red} \cdot z;$
1088	
1089	depart = arrivee;
1090	#endif
1091	}
1092	
1093	/* Imprime a posicao de cada termion $*/$
1094	if (saida.pos == OK)
1095	{
1096	<pre>fprintf(out_pos, "\n%le, %le, %le", pos.x, pos.y, pos.z);</pre>
1097	r pos[in] . x = pos . x;
1098	r pos[in] . y = pos . y;
1099	r pos[in].z = pos.z;
1100	}
1101	}
1102	
1103	if (saida.pos == OK) fclose(out_pos);
1104	
1105	$dif [0] \cdot xx = dif [0] \cdot xy = dif [0] \cdot xz = dif [0] \cdot yx = dif [0] \cdot yy = dif [0] \cdot yz = dif [0] \cdot zx = dif [0] \cdot zy = dif [0] \cdot zz = 0.0;$
1106	t p s [0] = 0.0;
1107	
1108	v = (Vector *) dalloc (VECTOR, npimp + 1);
1109	
1110	$\textbf{for} \hspace{0.1in} (\hspace{0.1in} \mathrm{i}\hspace{0.1in} = \hspace{0.1in} 1\hspace{0.1in}; \hspace{0.1in} \mathrm{i}\hspace{0.1in} t \hspace{0.1in} <= \hspace{0.1in} \mathrm{npim}\hspace{0.1in} \mathrm{p}\hspace{0.1in}; \hspace{0.1in} \mathrm{i}\hspace{0.1in} t\hspace{0.1in} +\hspace{0.1in})$

```
{
1111
            register double rnp = 1.0 / (double) np;
1112
1113
            temps = dt * (double)(it * nimpr);
1114
1115
            tps[it] = temps; /* Tempo adimensional */
1116
1117
                                       /* Calculo do primeiro momento
1118
           \mathbf{x}\mathbf{m}
                = x[it] * rnp;
                                                                            */
                = y[it] * rnp;
1119
           \mathbf{ym}
               = z [it] * rnp;
           \mathbf{z}\mathbf{m}
1120
1121
           x[it] = xm;
1122
            y[it] = ym;
1123
            z[it] = zm;
1124
1125
                                       /* Calculo do segundo momento
           xm2 = x2 [it] * rnp;
1126
                                                                             */
           ym2 = y2[it] * rnp;
1127
            zm2 = z2 [it] * rnp;
1128
1129
           xym = xy[it] * rnp;
1130
           xzm = xz[it] * rnp;
1131
           yzm = yz[it] * rnp;
1132
1133
                                       /* Calculo do terceiro momento
           xm3 = x3[it] * rnp;
                                                                              */
1134
           ym3 = y3[it] * rnp;
1135
            zm3 = z3[it] * rnp;
1136
1137
           xm2y = x2y[it] * rnp;
1138
           xmy2 = xy2[it] * rnp;
1139
1140
           xm2z = x2z[it] * rnp;
1141
            xmz2 = xz2[it] * rnp;
1142
1143
            ym2z = y2z[it] * rnp;
1144
            ymz2 = yz2[it] * rnp;
1145
1146
            x2[it] = xm2 - xm * xm; /* Calculo do segundo momento centrado */
1147
            y2[it] = ym2 - ym * ym;
1148
            z2[it] = zm2 - zm * zm;
1149
1150
            xy[it] = xym - xm * ym; /* Covarianca */
1151
            xz[it] = xzm - xm * zm;
1152
            yz[it] = yzm - ym * zm;
1153
```

1154	
1155	x3[it] = xm3 - 3.0 * xm2 * xm + 2.0 * xm * xm * xm; /* Calculo do
	terceiro momento $centrado$ $*/$
1156	y3[it] = ym3 - 3.0 * ym2 * ym + 2.0 * ym * ym * ym;
1157	z3[it] = zm3 - 3.0 * zm3 * zm + 2.0 * zm * zm * zm;
1158	
1159	${ m x2y}[{ m it}] ~=~ { m xm2y} ~-~ { m xm2} ~*~ { m ym} ~-~ 2. 0 ~*~ { m xm} ~*~ ({ m xym} ~-~ { m xm} ~*~ { m ym});$
1160	${ m xy2} \left[ { m it}  ight] \;=\; { m xmy2} \;-\; { m xm} \; * \; { m ym2} \;-\; 2. 0 \; \; * \; { m ym} \; * \; \left( { m xym} \;-\; { m xm} \; * \; { m ym}  ight);$
1161	
1162	${ m x2z} \left[ { m it}  ight] \;=\; { m xm2z} \;-\; { m xm2} \; *\; { m zm} \;-\; 2. 0 \; \; *\; { m xm} \; *\; \left( { m xzm} \;-\; { m xm} \; *\; { m zm}  ight);$
1163	xz2[it] = xmz2 - xm * zm2 - 2.0 * zm * (xzm - xm * zm);
1164	
1165	$y2z \left[ { m it}  ight] \;=\; ym2z \;-\; ym2 \; *\; zm \;-\; 2. 0 \; *\; ym \; *\; \left( yzm \;-\; ym \; *\; zm  ight);$
1166	yz2[it] = ymz2 - ym * zm2 - 2.0 * zm * (yzm - ym * zm);
1167	
1168	/st Ponto de correcao para dar os valores como numero de Pe $st$
1169	/st Todos os valores foram divididos por diff $st/$
1170	
1171	v[it].x = (1.0 / rb) * xm / temps; /* Calculo da velocidade em cada direcao */
1172	v[it].y = (1.0 / rb) * ym / temps;
1173	v[it].z = (1.0 / rb) * zm / temps;
1174	
1175	/* Ponto de correcao para dar o tensor efetivo e nao ele sobre diff $12/07/00$ */
1176	/* Todos os valores foram multiplicados por diff */
1177	
1178	dif[it].xx = diff * (roc / 2.0) * x2[it] / temps; /* Componente xx de D */
1179	dif[it].yy = diff * (roc / 2.0) * y2[it] / temps; /* Componente yy de D */
1180	dif[it].zz = diff * (roc / 2.0) * z2[it] / temps; /* Componente zz de $D$ */
1181	
1182	dif[it].xy = diff * (roc / 2.0) * xy[it] / temps: /* Componente xu
1102	$\frac{de \ D *}{de \ D *}$
1183	dif[it].yx = diff * dif[it].xy;
1184	
1185	<pre>dif[it].xz = diff * (roc / 2.0) * xz[it] / temps; /* Componente xz</pre>
1186	dif[it]. $zx = diff * dif[it].xz;$
1187	

```
dif[it].yz = diff * (roc / 2.0) * yz[it] / temps; /* Componente yz
1188
               de D * /
           dif [it].zy = diff * dif [it].yz;
1189
        }
1190
1191
        if (saida.pos == OK)
1192
        {
1193
           vaux = (double *) dalloc (DOUBLE, np);
1194
1195
           for (i = 0; i < np; i++) vaux [i] = rpos[i].x;
1196
1197
           xmax = maximo(vaux, np);
1198
           xmin = minimo(vaux, np);
1199
1200
           for (i = 0; i < np; i++) vaux [i] = rpos[i].y;
1201
1202
           ymax = maximo(vaux, np);
1203
           ymin = minimo(vaux, np);
1204
1205
           for (i = 0; i < np; i++) vaux [i] = rpos[i].z;
1206
1207
           zmax = maximo(vaux, np);
1208
           zmin = minimo(vaux, np);
1209
1210
           free (vaux);
1211
        }
1212
1213
        fprintf(stdout, "\n regiao onde se encontram os termions (%le, %le, %le)
1214
            (%le, %le, %le)\n Volume :%le\n", xmin, ymin, zmin, xmax, ymax, zmax
            (xmax - xmin) * (ymax - ymin) * (zmax - zmin));
1215
                                          /*
1216
                                   - */
        printf("\n Saida de valores <=================================== \n");
1217
1218
        \max a j = 6;
1219
1220
        ajus = (Vector *) dalloc (VECTOR, npimp);
1221
1222
1223
        for (i = 1; i \le maxaj; i++)
1224
        {
1225
           inicio = npimp - npimp/i + 1;
1226
```

```
1227
            /* -
                                            – Momentos de ordem 1
1228
                                                  - */
            k = 0;
1229
            for (j = inicio; j < npimp; j++)
1230
            {
1231
               ajus[k].x = tps[j];
1232
               ajus[k].y = (1.0/rb) * x[j];
1233
               k++;
1234
            }
1235
            k--;
1236
1237
            miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1238
                linear */
           a_a = miniquad_a(ajus, k);
1239
1240
            av \cdot x = a1;
1241
1242
            k = 0;
1243
            for (j = inicio; j < npimp; j++)
1244
            {
1245
               ajus[k].x = tps[j];
1246
               ajus[k], y = v[j], x;
1247
               k++;
1248
            }
1249
           k - -;
1250
1251
            a c = miniquad c(ajus, k);
1252
1253
            fprintf(stdout, "\n t = %le - v.x = %le - a0 = %le \n Alternativo de
1254
                 momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d",
            dt * inicio, a1, a0, a a, a c, k);
1255
1256
            k = 0;
1257
            for (j = inicio; j < npimp; j++)
1258
            {
1259
               ajus[k] \cdot x = tps[j];
1260
               ajus[k].y = (1.0/rb) * y[j];
1261
               k++;
1262
            }
1263
           k−−;
1264
1265
```

```
miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1266
               linear */
1267
           av.y = a1;
1268
1269
           a_a = miniquad_a(ajus, k);
1270
1271
           k = 0;
1272
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1273
           {
1274
               ajus[k].x = tps[j];
1275
               ajus[k].y = v[j].y;
1276
               k++;
1277
1278
           }
           k--;
1279
1280
           a c = miniquad c(ajus, k);
1281
1282
           fprintf(stdout, "\n t = %le - v.y = %le - a0 = %le \n Alternativo de
1283
                momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d",
           dt * inicio, a1, a0, a a, a c, k);
1284
1285
           /* Inicio Acrescimo da componente Z*/
1286
           k = 0;
1287
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1288
           {
1289
               ajus[k].x = tps[j];
1290
               ajus[k].y = (1.0/rb) * z[j];
1291
               k++;
1292
           }
1293
           k--;
1294
1295
           miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1296
               linear */
1297
           av \cdot z = a1;
1298
1299
           a = miniquad a(ajus, k);
1300
1301
           k = 0;
1302
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1303
           {
1304
               ajus[k] x = tps[j];
1305
```

```
ajus[k]. y = v[j]. z;
1306
               k++;
1307
           }
1308
           k--;
1309
1310
           a_c = miniquad_c(ajus, k);
1311
1312
           fprintf(stdout, "\n t = % le - v.z = % le - a0 = % le \n Alternativo de
1313
                momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d",
           dt * inicio, a1, a0, a_a, a_c, k);
1314
           /* Fim Acrescimo da componente Z*/
1315
1316
           fprintf(stdout, "\n >>>>> Resultante = %le <<<<<<\n", sqrt(av.x</pre>
1317
                * av.x + av.y * av.y + av.z * av.z));
1318
                                           – Momentos de ordem 2
           /*
1319
                                                - */
           /* XX */
1320
           k = 0;
1321
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1322
1323
           {
               ajus[k] \cdot x = tps[j];
1324
               ajus[k].y = diff * (roc / 2.0) * x2[j];
1325
               k++;
1326
           }
1327
           k - -;
1328
1329
           miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1330
               linear */
           a_a = miniquad_a(ajus, k);
1331
1332
           a.xx = a1;
1333
1334
           k = 0;
1335
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1336
1337
           {
               ajus[k] \cdot x = tps[j];
1338
               ajus[k].y = dif[j].xx;
1339
               k++;
1340
           }
1341
           k--;
1342
1343
           a_c = miniquad_c(ajus, k);
1344
```

```
1345
           fprintf(stdout, "\n t = % le - D.xx = % le - a0 = % le \n Alternativo
1346
               de momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d
               ۳,
           dt * inicio, a1, a0, a a, a c, k);
1347
           /* XX */
1348
1349
           /* YY */
1350
           k = 0;
1351
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1352
           {
1353
               ajus[k] \cdot x = tps[j];
1354
               ajus[k].y = diff * (roc / 2.0) * y2[j];
1355
              k++;
1356
           }
1357
           k−−;
1358
1359
           miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1360
               linear */
           a_a = miniquad_a(ajus, k);
1361
1362
           a.yy = a1;
1363
1364
           k = 0;
1365
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1366
           {
1367
               ajus[k].x = tps[j];
1368
               ajus[k].y = dif[j].yy;
1369
              k++;
1370
           }
1371
           k--;
1372
1373
           a_c = miniquad_c(ajus, k);
1374
1375
           fprintf(stdout, "\n t = %le - D.yy = %le - a0 = %le \n Alternativo
1376
               de momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d
               ۳,
           dt * inicio, a1, a0, a a, a c, k);
1377
           /* YY */
1378
1379
           /* ZZ */
1380
           k = 0;
1381
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1382
```

```
{
1383
               ajus[k] x = tps[j];
1384
               ajus[k].y = diff * (roc / 2.0) * z2[j];
1385
               k++;
1386
           }
1387
           k--;
1388
1389
           miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1390
               linear */
           a_a = miniquad_a(ajus, k);
1391
1392
           a.zz = a1;
1393
1394
           k = 0;
1395
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1396
           {
1397
               ajus[k] x = tps[j];
1398
               ajus[k].y = dif[j].zz;
1399
               k++;
1400
           }
1401
           k--;
1402
1403
           a c = miniquad c(ajus, k);
1404
1405
           fprintf(stdout, "\n t = %le - D.zz = %le - a0 = %le \n Alternativo
1406
               de momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d
               ۳,
           dt * inicio, a1, a0, a a, a c, k);
1407
           /* ZZ */
1408
1409
           /* XY, YX */
1410
           k = 0;
1411
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1412
           {
1413
               ajus[k].x = tps[j];
1414
               ajus[k].y = diff * (roc / 2.0) * xy[j];
1415
               k++;
1416
           }
1417
           k--;
1418
1419
           miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1420
               linear */
           a_a = miniquad_a(ajus, k);
1421
```

```
1422
            a \cdot xy = a \cdot yx = a1;
1423
1424
            k = 0;
1425
            for (j = inicio; j < npimp; j++)
1426
            {
1427
               ajus[k].x = tps[j];
1428
               ajus[k].y = dif[j].xy;
1429
               k++;
1430
            }
1431
            k--;
1432
1433
           a c = miniquad c(ajus, k);
1434
1435
            fprintf(stdout, "\n t = %le - D.xy = %le - a0 = %le \n Alternativo
1436
                de momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d
                ۳,
            dt * inicio, a1, a0, a_a, a_c, k);
1437
            /* XY, YX */
1438
1439
            /* XZ, ZX */
1440
            k = 0;
1441
            for (j = inicio; j < npimp; j++)
1442
            {
1443
               ajus[k] \cdot x = tps[j];
1444
               ajus[k].y = diff * (roc/2.0) * xz[j];
1445
               k++;
1446
            }
1447
           k--;
1448
1449
            miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1450
                linear */
           a_a = miniquad_a(ajus, k);
1451
1452
            a.xz = a.zx = a1;
1453
1454
            k = 0;
1455
            for (j = inicio; j < npimp; j++)
1456
            {
1457
               ajus[k] x = tps[j];
1458
               ajus[k].y = dif[j].xz;
1459
               k++;
1460
            }
1461
```

```
1462
           k - -;
1463
           a_c = miniquad_c(ajus, k);
1464
1465
           fprintf(stdout, "\n t = %le - D.xz = %le - a0 = %le \n Alternativo
1466
               de momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d
               ۳,
           dt * inicio, a1, a0, a_a, a_c, k);
1467
           /* XZ, ZX */
1468
1469
           /* YZ, ZY */
1470
           k = 0;
1471
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1472
1473
           {
              ajus[k] x = tps[j];
1474
              ajus[k].y = diff * (roc/2.0) * yz[j];
1475
              k++;
1476
           }
1477
           k - -;
1478
1479
           miniquad (ajus, k, &a0, &a1); /* Calculo dos coeficientes de ajuste
1480
               linear */
1481
           a = miniquad a(ajus, k);
1482
1483
           a.yz = a.zy = a1;
1484
1485
           k = 0;
1486
           for (j = inicio; j < npimp; j++)
1487
           {
1488
              ajus[k].x = tps[j];
1489
              ajus[k].y = dif[j].yz;
1490
              k++;
1491
           }
1492
           k - -;
1493
1494
1495
           a_c = miniquad_c(ajus, k);
1496
           fprintf(stdout, "\n t = %le - D.yz = %le - a0 = %le \n Alternativo
1497
               de momento = %le - Alternativo de tensor = %le - no. de pontos =%d
               ", dt * inicio, a1, a0, a_a, a_c, k);
           /* YZ, ZY */
1498
1499
```

```
1500
           autovalor(a, &D, &angulo_xy, &angulo_xz, &angulo_yz);
1501
           fprintf(stdout, "\n Girado : >>>>> D.xx = %le D.yy = %le D.zz = %le
1502
                angulo XY = %le angulo XZ = %le angulo YZ = %le <<<<<< \n'', D.xx
               , D.yy, D.zz, angulo xy, angulo xz, angulo yz);
        }
1503
1504
        /* Abertura dos arquivos de saida */
1505
        fprintf(stdout, "\nPreparando as saidas dos solicitados:\n\n");
1506
1507
        if (saida.vel == OK)
1508
        {
1509
           fprintf(stdout, "\nPrimeiro momento como velocidade\n");
1510
                     = openfile (nom_vels,
                                                 "w");
1511
           out vels
           for (it = 1; it < npimp; it ++)
1512
               fprintf(out_vels, "%5.31e %5.31e %5.31e %5.31e %5.31e %5.31e \
1513
                                   tps[it],
1514
                                   v[it].x, v[it].y, v[it].z);
1515
           fclose(out vels);
1516
        }
1517
1518
        if (saida.disp == OK)
1519
        {
1520
           fprintf(stdout, "\nSegundo momento como tensor de dispersao\n");
1521
           out dif
                     = openfile (nom dif,
                                               "w");
1522
           for (it = 1; it < npimp; it ++)
1523
              fprintf(out_dif, "%5.31e %5.31e %5.31e %5.31e %5.31e %5.31e %5.31e
1524
                  \n",
1525
                                 tps[it],
                                  dif[it].xx, dif[it].yy, dif[it].zz, dif[it].xy,
1526
                                     dif[it].xz, dif[it].yz);
1527
           fclose(out_dif);
1528
        }
1529
1530
        if (saida.mom == OK)
1531
1532
        {
           fprintf(stdout, "\nMomentos centrados\n");
1533
                      = openfile (nom mom,
                                               "w");
           out mom
1534
1535
           /* Saida dos momentos \rightarrow */
1536
           for (it = 1; it < npimp; it ++)
1537
```

```
fprintf(out_mom, "%5.31e %5.31e %5.31e %5.31e %5.31e %5.31e %5.31e
1538
                    %5.3le %5.3le %5.3le\n",
                                   tps[it],
1539
                                   x[it], y[it], z[it],
1540
                                   x2[it], y2[it], z2[it],
1541
                                   xy[it], xz[it], yz[it]);
1542
1543
            fclose(out_mom);
1544
        }
1545
1546
        free(tps);
1547
        free(x); free(y); free(z);
1548
        free (x2); free (y2); free (z2);
1549
        free(xy); free(xz); free(yz);
1550
        free(dif);
1551
1552
        return(0);
1553
    }
1554
1555
    int alocar_memoria()
1556
1557
    {
        unsigned int temp;
1558
        char *caracter;
1559
1560
        if (pts != pontos) pontos = pts;
1561
1562
        total_mem = ((pontos * pontos * pontos) * sizeof(char));
1563
        discretização = (pontos - 1);
1564
        end_base = malloc(total_mem);
1565
        temp = total mem;
1566
        caracter = end_base;
1567
1568
        \mathbf{while}(\mathrm{temp} > 0)
1569
        {
1570
            * caracter = 0;
1571
            caracter = caracter + tam char;
1572
1573
            temp - -;
        }
1574
1575
        printf (" Dimensoes de cada celula ((d, d, d) \in (n, n), pontos, pontos, pontos
1576
            );
        printf(" Neste ambiente [char] tem o tamanho de %d byte(s)\n",tam char);
1577
        printf(" Alocado %d bytes\n", total mem);
1578
```

```
1579
       return(0);
1580
    }
1581
1582
    int plotar hash(int estado)
1583
    {
1584
       char *caracter:
1585
1586
       int p0 x ini int = (int) (round (x ini [0] * pontos));
1587
       int p0_y_ini_int = (int)(round(y_ini[0] * pontos));
1588
       int p0 z ini int = (int) (round (z ini [0] * pontos));
1589
       int p1_x_ini_int = (int)(round(x_ini[1] * pontos));
1590
       int p1 y ini int = (int)(round(y ini[1] * pontos));
1591
       int p1_z_ini_int = (int)(round(z_ini[1] * pontos));
1592
       int p2 x ini int = (int)(round(x ini[2] * pontos));
1593
       int p2_y_ini_int = (int)(round(y_ini[2] * pontos));
1594
       int p2 z ini int = (int)(round(z ini[2] * pontos));
1595
       int p3_x_ini_it = (int)(round(x_ini[3] * pontos));
1596
       int p3 y ini int = (int) (round (y ini [3] * pontos));
1597
       int p3 z ini int = (int) (round (z ini [3] * pontos));
1598
       int p4 x ini int = (int)(round(x ini[4] * pontos));
1599
       int p4_y_ini_int = (int)(round(y_ini[4] * pontos));
1600
       int p4 z ini int = (int)(round(z ini[4] * pontos));
1601
1602
       int p0 x fin int = (int) (round (x fin [0] * pontos));
1603
       int p0 y fin int = (int)(round(y fin[0] * pontos));
1604
       int p0_z_fin_int = (int)(round(z_fin[0] * pontos));
1605
       int p1 x fin int = (int) (round (x fin [1] * pontos));
1606
       int p1_y_fin_int = (int)(round(y_fin[1] * pontos));
1607
       int p1 z fin int = (int) (round (z fin [1] * pontos));
1608
       int p2_x_fin_int = (int)(round(x_fin[2] * pontos));
1609
       int p2 y fin int = (int)(round(y fin[2] * pontos));
1610
       int p2_z_{fin_int} = (int)(round(z_{fin_int}));
1611
       int p3 x fin int = (int) (round (x fin [3] * pontos));
1612
       int p3_y_{fin_int} = (int)(round(y_{fin}[3] * pontos));
1613
       int p3 z fin int = (int) (round (z fin [3] * pontos));
1614
       int p4_x_{fin} = (int) (round (x_{fin} [4] * pontos));
1615
       int p4 y fin int = (int) (round (y fin [4] * pontos));
1616
       int p4_z_{fin} = (int) (round (z_{fin} [4] * pontos));
1617
1618
       int tam_z = (p0_z_fin_int - p0_z_ini_int);
1619
       int tam y = (p2 y ini int - p1 y ini int);
1620
       int tam_x = (p1_x_ini_i - p0_x_ini_i);
1621
```

```
1622
        int x, y, z;
1623
1624
        for (x = 0; x < tam x; x++)
1625
        {
1626
           for (y = 0; y < tam y; y++)
1627
           {
1628
               for (z = 0; z < tam_z; z++)
1629
               {
1630
                  caracter = end_base + ((p0_z_ini_int + z) * pontos * pontos) +
1631
                                            ((p0_y_ini_i + y) * pontos) +
1632
                                            ((p0_x_i + x));
1633
                  *caracter = estado;
1634
               }
1635
           }
1636
        }
1637
        return(0);
1638
    }
1639
1640
     Fase onde_g_hash(Vector red, Cel celula, int nblocos, int *bloco)
1641
1642
     {
        unsigned int x_inteiro, y_inteiro, z_inteiro;
1643
1644
        Bloco b;
1645
1646
        Fase f = FLUIDO;
1647
1648
        char *caracter;
1649
1650
        x_inteiro = (int)(red.x * discretização);
1651
        y_inteiro = (int)(red.y * discretização);
1652
        z inteiro = (int)(red.z * discretização);
1653
1654
        caracter = end_base + x_inteiro + (y_inteiro * pontos) + (z_inteiro *
1655
            pontos * pontos);
1656
        if(*caracter != 0)
1657
        {
1658
           b = celula . posicao [* caracter - 1];
1659
1660
           if (red.z \ge b.ini.z)
1661
           {
1662
               if (red.z \ll b.fin.z)
1663
```

{ 1664if  $(red.y \ge b.ini.y)$ 1665{ 1666 if  $(red.y \ll b.fin.y)$ 1667 { 1668 $if (red.x \ge b.ini.x)$ 1669 { 1670 if  $(red.x \ll b.fin.x)$ 1671{ 1672f = SOLIDO;1673 \*bloco = \*caracter - 1;1674 } 1675} 1676 } 1677 } 1678 } 1679} 1680 } 1681 return (f); 1682} 16831684Fase onde\_g(Vector red, Cel celula, int nblocos, int \*bloco) 1685{ 1686 register int i; 1687Fase f = FLUIDO;1688Bloco b; 1689 1690 /\* Dada a posicao pos e os parametros da celula, determina onde \*/ 1691 /\* pos esta' (solido ou liquido) e se estiver num solido devolve \*/ 1692qual o bloco onde se encontrava (necessario para o calculo de \*/ 1693 /\* /\* tragetoria). \*/ 1694 Celula com origem no canto inferior esquerdo /\* \*/ 1695for (i = 0; i < nblocos; i++)1696 { 1697 b = celula.posicao[i]; 1698 1699 if(red.z >= b.ini.z)1700 { 1701  $if(red.z \ll b.fin.z)$ 1702 { 1703 if(red.y >= b.ini.y)1704{ 1705  $if(red.y \ll b.fin.y)$ 1706

```
{
1707
                            if(red.x >= b.ini.x)
1708
                            {
1709
                                if(red.x \ll b.fin.x)
1710
                                {
1711
                                    f = SOLIDO;
1712
                                    *bloco = i;
1713
                                }
1714
                            }
1715
                        }
1716
                    }
1717
                }
1718
             }
1719
             if (f = SOLIDO) break;
1720
         }
1721
1722
         return f;
1723
     }
1724
1725
     void postored2 (Vector pos, Vector *red)
1726
     {
1727
        /* Calcula as coordenadas reduzidas, ou seja, correspondentes 'a celula
1728
            */
        /* Supoem-se que a celula esta ' contida num quadrado de canto inferior
1729
            */
        /* esquerdo na origem e canto superior direito em (1, 1).
1730
            */
         red \rightarrow x = pos x - (double) ((long int) pos x);
1731
1732
         if (pos.x <= 0.0)
1733
         {
1734
             if (red \rightarrow x != 0.0) red \rightarrow x += 1.0;
1735
         }
1736
         else
1737
         {
1738
             if (red \rightarrow x = 0.0) red \rightarrow x = 1.0;
1739
1740
         }
1741
         red \rightarrow y = pos.y - (double) ((long int) pos.y);
1742
1743
         if (pos.y <= 0.0)
1744
         {
1745
             if (red \rightarrow y != 0.0) red \rightarrow y += 1.0;
1746
```

```
}
1747
         else
1748
         {
1749
              if (red \rightarrow y = 0.0) red \rightarrow y = 1.0;
1750
         }
1751
1752
         red \rightarrow z = pos.z - (double) ((long int) pos.z);
1753
1754
         if (pos.z <= 0.0)
1755
         {
1756
              if (red \rightarrow z != 0.0) red \rightarrow z += 1.0;
1757
         }
1758
         else
1759
1760
         {
              if (red \rightarrow z = 0.0) red \rightarrow z = 1.0;
1761
         }
1762
     }
1763
1764
     void velocidade_p(Vector p, Vector v[][N][N], int n, Vector d, Vector *vv)
1765
     {
1766
         /* Devolve a velocidade do fluido num determinado ponto especificado por
1767
               p * /
         /* Usa a velocidade do "centro" do volume como velocidade para qualquer
1768
                  */
         /* termion que esteja em qualquer ponto do volume
1769
                                                */
         register int i, j, k;
1770
1771
         i = (int)(floor(p.x / d.x));
1772
         j = (int)(floor(p.y / d.y));
1773
         \mathbf{k} = (\mathbf{int}) ( \text{floor} (\mathbf{p} \cdot \mathbf{z} / \mathbf{d} \cdot \mathbf{z}) );
1774
1775
         if (i == n) --i;
1776
         if (j == n) --j;
1777
         if (k == n) - k;
1778
1779
1780
         vv \to x = v[i][j][k] . x;
         vv \rightarrow y = v[i][j][k], y;
1781
         vv \rightarrow z = v[i][j][k] . z;
1782
     }
1783
1784
     double ran1 (long int *i)
1785
     {
1786
```

```
/* Funcao geradora de numeros pseudo-aleatorios */
1787
        /* Retirada no livro Numerical Recipes for C-2a. edicao */
1788
        register int j;
1789
        register long int k;
1790
        long int NDIV;
1791
1792
        static long int y = 0;
1793
        static long int v[NTAB];
1794
1795
        double temp;
1796
1797
        if ((*i \le 0) || (y = 0))
1798
1799
        {
            if (-(*i) < 1) *i = 1;
1800
            else
                             *i = -(*i);
1801
1802
            for (j = NTAB + 7; j >=0; j --)
1803
            {
1804
               k = (*i) / Q11;
1805
               *i = A11 * (*i - k * Q11) - R11 * k;
1806
1807
                if (*i < 0) *i = (*i) + M11;
1808
1809
                if (j < NTAB) v[j] = *i;
1810
            }
1811
            y = v [0];
1812
        }
1813
        k \; = \; (\, \ast \, i \, ) \  \  \, / \  \  \, Q11 \, ;
1814
1815
        *i = A11 * (*i - k * Q11) - R11 * k;
1816
1817
        if (*i < 0) *i = (*i) + M11;
1818
1819
        NDIV = 1 + (M11 - 1) / NTAB;
1820
1821
        j = y / NDIV;
1822
1823
        y = v[j];
1824
1825
        v[j] = *i;
1826
1827
        temp = ((double) y) / ((double) M11);
1828
1829
```

```
if (temp > RNMX) return RNMX;
1830
        else
                           return temp;
1831
    }
1832
1833
     double ran2 (long int *i)
1834
     {
1835
        /* Funcao geradora de numeros pseudo-aleatorios */
1836
        /* Retirada no livro Numerical Recipes for C-2a. edicao */
1837
        register int j;
1838
        register long int k;
1839
        long int NDIV;
1840
1841
        static long i2 = 123456789;
1842
        static long int y = 0;
1843
        static long int v[NTAB];
1844
1845
        double temp;
1846
1847
        if ((*i \le 0) || (y == 0))
1848
        {
1849
            if (-(*i) < 1) *i = 1;
1850
            else
                            *i = -(*i);
1851
1852
            for (j = NTAB + 7; j \ge 0; j - -)
1853
            {
1854
               k = (*i) / Q1;
1855
               *i = A1 * (*i - k * Q1) - R1 * k;
1856
1857
               if (*i < 0) *i = (*i) + M1;
1858
1859
               i\, f \ (\,j \ < \ NTAB) \ v\,[\,j\,] \ = \ *\, i \; ;
1860
            }
1861
            y = v[0];
1862
        }
1863
        k = (*i) / Q1;
1864
1865
        *i = A1 * (*i - k * Q1) - R1 * k;
1866
1867
        if (*i < 0) *i = (*i) + M1;
1868
1869
        k = i2 / Q2;
1870
1871
        i2 = A2 * (i2 - k * Q2) - k * R2;
1872
```

```
1873
         if(i2 < 0) i2 += M2;
1874
1875
        NDIV = 1 + MM1 / NTAB;
1876
1877
         j = y / NDIV;
1878
1879
         y = v[j] - i2;
1880
1881
         v[j] = *i;
1882
1883
         \mathbf{if}(\mathbf{y} < 1) \mathbf{y} += \mathbf{M}\mathbf{M}\mathbf{1};
1884
1885
        temp = ((double) y) / ((double) M1);
1886
1887
         if (temp > RNMX) return RNMX;
1888
         else
                             return temp;
1889
     }
1890
1891
     void miniquad (Vector v[], long int n, double *a0, double *a1)
1892
1893
     {
         /* Faz ajuste por minimos quadrados de um vetor dado
1894
             por um polinomio do primeiro grau */
1895
         register long int i;
1896
         double sx = 0.0,
1897
                  sу
                      = 0.0,
1898
                  sx2 = 0.0,
1899
                  sxy = 0.0,
1900
                  det;
1901
1902
         for (i = 0; i < n; i++)
1903
         {
1904
                 += v[i] . x;
1905
             \mathbf{s}\mathbf{x}
             sy += v[i] y;
1906
             sxy += v[i] \cdot x * v[i] \cdot y;
1907
             sx2 += v[i] . x * v[i] . x;
1908
1909
         }
1910
         det = (double)(n + 1) * sx2 - sx * sx;
1911
1912
         if (fabs(det) < ZERO) puts("\n miniquad: determinante nulo");
1913
1914
         *a0 = (sy * sx2 - sx * sxy) / det;
1915
```

```
*a1 = ((double) (n + 1) * sxy - sx * sy) / det;
1916
    }
1917
1918
    double miniquad a (Vector v[], long int n)
1919
     {
1920
        /* Faz ajuste por minimos quadrados pela funcao y = ax */
1921
        register long int i;
1922
        double sx2 = 0.0,
1923
                sxy = 0.0;
1924
1925
        for (i = 0; i < n; i++)
1926
        {
1927
           sxy += v[i] \cdot x * v[i] \cdot y;
1928
           sx2 += v[i] \cdot x * v[i] \cdot x;
1929
        }
1930
1931
        if (fabs(sx2) < ZERO) puts("\n miniquad_a: Valores de x nulos!");
1932
1933
        return(sxy / sx2);
1934
     }
1935
1936
     double miniquad_c(Vector v[], long int n)
1937
     {
1938
        /* Ajusta por minimos quadrados uma funcao do tipo y = a * /
1939
        register long int i;
1940
        double sy = 0.0;
1941
1942
        for (i = 0; i < n; i++) sy += v[i] \cdot y;
1943
1944
        if ( n < ZERO) puts("\n miniquad_c: numero de pontos negativo!");
1945
1946
        return(sy / (double)n);
1947
    }
1948
1949
    void autovalor (Tensor2 t, Tensor2 *k, double *ang_xy, double *ang_xz,
1950
        double *ang yz)
1951
    {
        /* Esta funcao retorna os autovalores de uma matriz simetrica, isto e
1952
            apenas valores reais, pelo metodo de tartaglia aplicado no polinomio
1953
            característico de uma martiz 3x3.
1954
           Devolve tambem os angulos de rotação necessarios para a
1955
            diagonalizacao em graus */
1956
1957
```

```
double m[3][3], a, b, c, d, x1, x2, x3,
1958
                  M, r, f,
1959
                  u\,,\ v\,,
1960
                  u3,
1961
                  v3,
1962
                  Delta,
1963
                  Real,
1964
                  Ь,
1965
                  Imag;
1966
1967
         m[0][0] = t.xx; m[0][1] = t.xy; m[0][2] = t.xz;
1968
         m[1][0] = t.yx; m[1][1] = t.yy; m[1][2] = t.yz;
1969
         m[2][0] = t \cdot zx; m[2][1] = t \cdot zy; m[2][2] = t \cdot zz;
1970
1971
         a = -1.0;
1972
1973
         b = m[0][0] + m[1][1] + m[2][2];
1974
1975
         c = -m[0][0] * m[1][1] -
1976
               m[0][0] * m[2][2] -
1977
               m[1][1] * m[2][2] +
1978
               m[0][1] * m[1][0] +
1979
               m[1][2] * m[2][1] +
1980
               m[0][2] * m[2][0];
1981
1982
         d = m[0][0] * m[1][1] * m[2][2] -
1983
               m[0][1] * m[1][0] * m[2][2] -
1984
               m[1][2] * m[2][1] * m[0][0] -
1985
               m[0][2] * m[2][0] * m[1][1] +
1986
               m[0][1] * m[1][2] * m[2][0] +
1987
               m[0][2] * m[1][0] * m[2][1];
1988
1989
         double A = b / a,
1990
                  \mathbf{B} = \mathbf{c} / \mathbf{a},
1991
                  C = d / a,
1992
                  p = B - A * A / 3.0,
1993
                  {
m q} \;=\; {
m C} \;-\; {
m A} \;*\; {
m B} \;\;/\;\; 3.0 \;+\; 2.0 \;\;*\; {
m A} \;*\; {
m A} \;\;*\; {
m A} \;\;\; {
m A} \;\;\; {
m A} \;\;
1994
                  D = q \ * \ q \ / \ 4.0 \ + \ p \ * \ p \ * \ p \ / \ 27.0;
1995
1996
         if(d == 0.0)
1997
         {
1998
             x1 = 0.0;
1999
             x2 = (-b + sqrt(b * b - 4.0 * a * c)) / 2.0 * a;
2000
```

```
x3 = (-b - sqrt(b * b - 4.0 * a * c)) / 2.0 * a;
2001
        }
2002
        else
2003
        {
2004
           if(D < 0.0)
2005
           {
2006
              M = sqrt(-D),
2007
                  = sqrt (q * q / 4.0 + M * M),
               r
2008
               f = a \cos(-q / 2.0 / r),
2009
2010
               x1 = 2.0 * pow(r , 1.0 / 3.0) * cos(f / 3.0) - A / 3.0,
2011
               x2 = 2.0 * pow(r , 1.0 / 3.0) * cos((f + 2.0 * M_PI) / 3.0) - A / 
2012
                   3.0,
               x3 = 2.0 * pow(r , 1.0 / 3.0) * cos((f + 4.0 * M_PI) / 3.0) - A / 
2013
                   3.0;
           }
2014
           else
2015
           {
2016
               u3 = -q / 2.0 + sqrt(D);
2017
2018
               if(u3 < 0.0) u = -pow(-u3 , 1.0 / 3.0);
2019
               else u = pow(u3, 1.0 / 3.0);
2020
2021
               v3 = -q / 2.0 - sqrt(D);
2022
2023
               if(v3 < 0.0) v = -pow(-v3 , 1.0 / 3.0);
2024
               else v = pow(v3, 1.0 / 3.0);
2025
2026
               x1 = u + v - A / 3.0;
2027
2028
               Delta =
                        (A + x1) * (A + x1) + 4.0 * C / x1;
2029
2030
               Real = -(A + x1) / 2.0;
2031
2032
               \mathbf{L}
                    = fabs(Delta);
2033
2034
               Imag = sqrt(L) / 2.0;
2035
2036
               x2 = Real + Imag,
2037
               x3 = Real - Imag;
2038
           }
2039
        }
2040
2041
```

```
k \rightarrow xx = x1;
2042
         k\!=\!\!>\!\!yy \;=\; x2 \; ;
2043
         k \rightarrow z z = x3;
2044
2045
         k \rightarrow xy = k \rightarrow yx = k \rightarrow xz = k \rightarrow zx = k \rightarrow yz = k \rightarrow zy = 0.0;
2046
2047
         if ((t \cdot xx - t \cdot yy) == 0.0)
2048
             *ang_xy = 90.0;
2049
         else
2050
             *ang_xy = (180.0/PI) * 0.5 * atan((2.0 * t.xy)/(t.xx - t.yy));
2051
2052
         if ((t \cdot xx - t \cdot zz) = 0.0)
2053
             * ang xz = 90.0;
2054
         else
2055
             *ang xz = (180.0/PI) * 0.5 * atan ((2.0 * t.xz)/(t.xx - t.zz));
2056
2057
         if ((t.yy - t.zz) == 0.0)
2058
             *ang_yz = 90.0;
2059
         else
2060
             *ang_yz = (180.0/PI) * 0.5 * atan((2.0 * t.yz)/(t.yy - t.zz));
2061
2062
     }
2063
     double maximo(double v[], int n)
2064
2065
     {
         register int i;
2066
         register double vmax = v[0];
2067
2068
         for (i = 0; i < n; i++)
2069
2070
         {
             if (v[i] > vmax) vmax = v[i];
2071
         }
2072
         return vmax;
2073
     }
2074
2075
     double minimo(double v[], int n)
2076
     {
2077
         register int i;
2078
         register double vmin = v[0];
2079
2080
         for (i = 0; i < n; i++)
2081
         {
2082
             if (v[i] < vmin) vmin = v[i];
2083
         }
2084
```

```
2085
        return vmin;
    }
2086
2087
    double matmax(Vector v[][N][N], int n)
2088
    {
2089
        /* Devolve o maior elemento em modulo de uma matriz de Vector */
2090
        register int i, j, k;
2091
        register double vmaxx = fabs(v[0][0][0].x),
2092
                          vmaxy = fabs(v[0][0][0], y),
2093
                          vmaxz = fabs(v[0][0][0].z);
2094
2095
        for (i = 0; i < n; i++)
2096
           for (j = 0; j < n; j++)
2097
              for (k = 0; k < n; k++)
2098
                  if (fabs(v[i][j][k].x) > vmaxx) vmaxx = fabs(v[i][j][k].x);
2099
2100
        for (i = 0; i < n; i++)
2101
           for (j = 0; j < n; j++)
2102
              for (k = 0; k < n; k++)
2103
                  if (fabs(v[i]|j]|k], y) > vmaxy) vmaxy = fabs(v[i]|j]|k], y);
2104
2105
        for (i = 0; i < n; i++)
2106
           for (j = 0; j < n; j++)
2107
              for (k = 0; k < n; k++)
2108
                  if (fabs(v[i][j][k], z) > vmaxz) vmaxz = fabs(v[i][j][k], z);
2109
2110
        if ((vmaxx > vmaxy) && (vmaxx > vmaxz)) return (vmaxx);
2111
        if ((vmaxy > vmaxx) && (vmaxy > vmaxz)) return (vmaxy);
2112
        if ((vmaxz > vmaxx) && (vmaxz > vmaxy)) return (vmaxz);
2113
    }
2114
2115
    double matmed (Vector v [] [N] [N], int n)
2116
    {
2117
        /* Devolve o maior elemento em modulo de uma matriz de Vector */
2118
        register int i, j, k;
2119
        register double soma = 0.0;
2120
2121
        for (i = 0; i < n; i++)
2122
           for (j = 0; j < n; j++)
2123
              for (k = 0; k < n; k++)
2124
                  soma += fabs (v[i][j][k].x);
2125
2126
        for (i = 0; i < n; i++)
2127
```

```
for (j = 0; j < n; j++)
2128
              for (k = 0; k < n; k++)
2129
                 soma += fabs (v[i][j][k].y);
2130
2131
       for (i = 0; i < n; i++)
2132
           for (j = 0; j < n; j++)
2133
              for (k = 0; k < n; k++)
2134
2135
                 soma += fabs (v[i][j][k].z);
2136
       return (soma / (double) (n * n * n));
2137
    }
2138
2139
    void problemas (Direcao dir, Fase d, Fase a,
2140
                     Vector red0, Vector red, Vector pos0, Vector pos, double par
2141
                         , double tempo)
2142
    ł
       fprintf(stdout, "\n-> Dentro: par = %5.3le\n # tempo = %5.3le", par,
2143
           tempo);
       fprintf(stdout, "\n reduzidas ->(%le, %le, %le) - (%le, %le, %le)", red0
2144
           .x, red0.y, red0.z, red.x, red.y, red.z);
       fprintf(stdout, "\n originais ->(%le, %le, %le) - (%le, %le, %le)\n",
2145
           pos0.x, pos0.y, pos0.z, pos.x, pos.y, pos.z);
       if (dir == X) fprintf (stdout, "\n Direcao do movimento %c", 'X');
2146
       else fprintf(stdout, "\n Direcao do movimento %c", dir == Y ? 'Y' : 'Z')
2147
       fprintf(stdout, "\n %s -> %s", d == FLUIDO ? "FLUIDO" : "SOLIDO", a ==
2148
           FLUIDO ? "FLUIDO" : "SOLIDO");
       fprintf(stdout, "\n Diferencas %le %le %le %le, %le, %le\n", red0.x -
2149
           0.1, red0.x - 0.9, red.y - 0.1, red.y - 0.9, red.z - 0.1, red.z - 0.1
           0.9);
    }
2150
2151
    int acha (char o_que, char *buff, int inicio)
2152
    {
2153
       int i = inicio;
2154
2155
2156
       while (buff [i] != o_que) i++;
2157
       i + +;
2158
       return i;
2159
    }
2160
2161
    void transf(char *saida, char *buff, int inicio, int fim)
2162
```

```
{
2163
        int i,
2164
             j = 0;
2165
2166
        for (i = inicio; i < fim; i++)
2167
        {
2168
            saida[j] = buff[i];
2169
2170
            j++;
        }
2171
2172
        saida[j] = ' \setminus 0';
2173
     }
2174
2175
     void *dalloc(Dado d, long int n)
2176
     {
2177
        /* Alocador geral de memoria
                                                                   */
2178
        /* Aloca espaco para vetores de varios formatos */
2179
        long int sz;
2180
        void *p;
2181
2182
        switch (d)
2183
        {
2184
            case CHAR:
2185
               sz = sizeof(char);
2186
               break;
2187
            case INT:
2188
               sz = sizeof(int);
2189
               break;
2190
            case FLOAT:
2191
               sz = sizeof(float);
2192
               break;
2193
            case DOUBLE:
2194
                sz = sizeof(double);
2195
               break;
2196
            case VECTOR:
2197
               sz = sizeof(Vector);
2198
               break;
2199
            case TENSOR2:
2200
                sz = sizeof(Tensor2);
2201
               break;
2202
            default:
2203
                puts("\n dalloc: Tipo de dados invalido\n");
2204
               return NULL;
2205
```

```
}
2206
2207
        if ((p = calloc(n, sz)) == NULL)
2208
        {
2209
            puts("\n dalloc: Nao ha' mais espaco em memoria <math>n");
2210
            exit (NORMAL);
2211
        }
2212
        return(p);
2213
    }
2214
2215
    void limpanom(char nom[])
2216
     {
2217
        /* Dado um nome de arquivo, elimina a extensao (se houver) */
2218
        while ((*nom != '.') && (*nom)) nom++;
2219
2220
        *nom = ' \setminus 0';
2221
    }
2222
2223
    FILE * openfile (char nom[], char mode[])
2224
     {
2225
        /* Devolve um ponteiro para um arquivo dado num determinado modo
                                                                                         */
2226
        /* com tratamento de problemas de abertura. ATENCAO: versao limitada */
2227
        FILE *f;
2228
2229
        if ((f = fopen(nom, mode)) == NULL)
2230
        {
2231
            puts("Nao foi possivel abrir o arquivo :");
2232
            puts(nom);
2233
            exit (NORMAL);
2234
        }
2235
        return f;
2236
    }
2237
```

## Referências

- SILVEIRA, O. T. da. Dispersão Térmica em Meios Porosos Periódicos. Um Estudo Numérico. [S.l.]: Intituto Politécnico do Rio de Janeiro (IPRJ / UERJ), 2001.
- [2] BEAR, J. Dynamics of Fluids in Porous Media. [S.I.]: Dover, 1988.
- [3] KAVIANY, M. Principles of Heat Transfer in Porous Media. [S.l.]: Springer-Verlag, 1992.
- [4] BRENNER, H. Dispersion resulting from flow through spatial periodic porous media. *Phil. Trans. Roy. Soc.*, v. 297, p. 81–133, 1980.
- [5] SANCHEZ-PALENCIA, E. Non-Homogenious Media and Vibration Theory. [S.l.]: Lectures Notes in Physics, 1980.
- [6] PAULI, W. Statical Mechanics. [S.I.]: The MIT Press, 1977.
- [7] SOMMERFELD, A. Thermodinamics and Statical Mechanics. [S.I.]: Academic Press, 1967.
- [8] STACKEL, J. Eistein's Miraculous Year. [S.l.]: Princeton University Press, 1988.
- [9] TAYLOR, G. Dispersion of solube matter in solvent flowing slowly through a tube. Proc. Roy. Soc., v. 219, p. 186-203, 1953.
- [10] SOUTO, H. P. A. Introdução à técnica da média volumétrica. I Escola em Modelagem Computacional Multiescala, v. 1, p. 7–9, 2005.
- [11] CARBONELL, R. G.; WHITAKER, S. Heat and Mass Transfer in Porous Media. Fundamentals of Transport Phenomena in Porous Media. [S.l.]: Martinus Nijhoff Publishers, 1984.
- [12] QUINTARD, M.; WHITAKER, S. Transport in ordered and disordered porous media 1 : The celular average and the use of weighting functions. *Transport in Porous Media*, v. 14, p. 163–177, 1994.
- [13] QUINTARD, M.; WHITAKER, S. Transport in ordered and disordered porous media
   2 : Generalized volume averaging and the use of weighting functions. *Transport in Porous Media*, v. 14, p. 179–206, 1994.
- [14] QUINTARD, M.; WHITAKER, S. Transport in ordered and disordered porous media 3 : Closure and comparison between theory and experiment. *Transport in Porous Media*, v. 15, p. 31–49, 1994.

- [15] QUINTARD, M.; WHITAKER, S. Transport in ordered and disordered porous media
   4 : Computer generated porous media for three-dimensional systems. Transport in Porous Media, v. 15, p. 51–70, 1994.
- [16] QUINTARD, M.; WHITAKER, S. Transport in ordered and disordered porous media 5 : Geometrical results for two-dimensional systems. *Transport in Porous Media*, v. 15, p. 183–196, 1994.
- [17] MARLE, C. M. On macroscopic equations governing multiphase flow with diffusion and chemical reactions in porous media. *Int. J. Engng. Sci*, v. 50, p. 643–662, 1982.
- [18] SPIEGEL., M. R. Probabilidade e Estatística. Coleção Schaum. [S.l.]: Mc Graw Hill, 1978.
- [19] SPIEGEL., M. R. Análise Vetorial. Coleção Schaum. [S.I.]: Mc Graw Hill, 1974.
- [20] ANDERSON, D. A.; TANNEHILL, J. C.; PLETCHER, R. H. Computational Fluid Mechanics and Heat Transfer. [S.l.]: Hemisphere Publishing Corporation, 1984.
- [21] WOLFRAN, S. Cellular Automata and Complexity. [S.l.]: Westview Press, 2002.
- [22] THOVERT, J. S.-F. et al. Taylor dispersion in porous media. determination of the dispersion tensor. *Physics of Fluids*, v. 2348-2376, 1993.
- [23] CORMEM, T. H.; LEISERSON, C. E.; RIVEST, R. L. Introdução à Algorítimos. [S.l.]: Campus Editora, 2001.
- [24] SZWARCFITER, J. L.; MARKENZON, L. Estrutura de Dados e seus Algorítimos. [S.l.]: LTC, 1994.
- [25] TANENBAUM, A. S. Sistemas de Computação. [S.l.]: Campus Editora, 1997.
- [26] MOYNE, C. et al. Thermal dispersion in porous medium: One-equation model. International Journal of Heat and Mass Transfer, v. 43:3853-3867, 2000.
- [27] ZAMITH ESTEBAN WALTER GONZALES CLUA, A. C. Marcelo Panaro de M.; MONTENEGRO, A. Parallel processing between gpu and cpu: Concepts in a game architecture. *Computer Graphics Imaging and Visualisation CGIV*, v. 1, 2007.
- [28] ANDERSONA, W. A. G. I. A. G.; SCHRÖDERB, P. Quantum monte carlo on graphical processing units. *Computer Physics Communications*, v. 177, 2007.

## Livros Grátis

(<u>http://www.livrosgratis.com.br</u>)

Milhares de Livros para Download:

Baixar livros de Administração Baixar livros de Agronomia Baixar livros de Arquitetura Baixar livros de Artes Baixar livros de Astronomia Baixar livros de Biologia Geral Baixar livros de Ciência da Computação Baixar livros de Ciência da Informação Baixar livros de Ciência Política Baixar livros de Ciências da Saúde Baixar livros de Comunicação Baixar livros do Conselho Nacional de Educação - CNE Baixar livros de Defesa civil Baixar livros de Direito Baixar livros de Direitos humanos Baixar livros de Economia Baixar livros de Economia Doméstica Baixar livros de Educação Baixar livros de Educação - Trânsito Baixar livros de Educação Física Baixar livros de Engenharia Aeroespacial Baixar livros de Farmácia Baixar livros de Filosofia Baixar livros de Física Baixar livros de Geociências Baixar livros de Geografia Baixar livros de História Baixar livros de Línguas

Baixar livros de Literatura Baixar livros de Literatura de Cordel Baixar livros de Literatura Infantil Baixar livros de Matemática Baixar livros de Medicina Baixar livros de Medicina Veterinária Baixar livros de Meio Ambiente Baixar livros de Meteorologia Baixar Monografias e TCC Baixar livros Multidisciplinar Baixar livros de Música Baixar livros de Psicologia Baixar livros de Química Baixar livros de Saúde Coletiva Baixar livros de Servico Social Baixar livros de Sociologia Baixar livros de Teologia Baixar livros de Trabalho Baixar livros de Turismo