
Opérateur THER_LINEAIRE

1 But

Résoudre un problème de thermique linéaire en régime stationnaire ou évolutif.

Le chargement thermique est défini par le mot clé `EXCIT`.

La discrétisation temporelle d'un calcul évolutif est fournie par la liste d'instant définie sous le mot clé `LIST_INST`. Ce calcul peut être initialisé, au premier instant, de trois manières différentes (mot clé `ETAT_INIT`) :

- par une température constante,
- par un champ de température, défini au préalable, ou extrait d'un calcul précédent,
- par un calcul stationnaire préalable.

Le concept produit par cet opérateur est de type `evol_ther`.

2 Syntaxe

```
temper [evol_ther] = THER_LINEAIRE
( RESULTAT = temper,
  ♦ MODELE = mo, [modele]
  ♦ CHAM_MATER = chmat, [cham_mater]
  ♦ CARA_ELEM = carac, [cara_elem]
  ♦ EXCIT = _F(
    ♦ CHARGE = char, [charge]
      FONC_MULT = fonc, [fonction, formule]
    ),
  ♦ ETAT_INIT = _F(
    / STATIONNAIRE = 'OUI', [DEFAULT]
    / VALE = tinit, [R]
    / CHAM_NO = tinit, [cham_no]
    / EVOL_THER = temp, [evol_ther]
    ♦ / NUME_ORDRE = nuini, [I]
      / INST = instini, [R]
    ♦ PRECISION = /1.0E-3, [DEFAULT]
      /prec, [R]
    ♦ CRITERE = /'RELATIF', [DEFAULT]
      /'ABSOLU',
    ),
  ♦ INCREMENT = _F(
    ... voir STAT_NON_LINE [U4.51.03] mot-clé INCREMENT ...
  ),
  ♦ PARM_THETA = / theta, [R]
    / 0.57, [DEFAULT]
  ♦ SOLVEUR = _F( . . . voir [U4.50.01] . . . ),
  ♦ ARCHIVAGE = _F(
    ... voir STAT_NON_LINE [U4.51.03] mot-clé ARCHIVAGE ...
  ),
  ♦ TITRE = titre, [l_Kn]
)
```

3 Opérandes

3.1 Opérande RESULTAT

◇ RESULTAT= mo

Nom de l'objet résultat à enrichir en cas de poursuite de calcul (voir aussi ETAT_INIT).

3.2 Opérande MODELE

◆ MODELE = mo

Nom du modèle dont les éléments font l'objet du calcul thermique.

3.3 Opérande CHAM_MATER

◆ CHAM_MATER = chmat

Nom du champ de matériau affecté sur le modèle.

3.4 Opérande CARA_ELEM

◇ CARA_ELEM = carac

Le concept `carac` contient les caractéristiques des éléments de coque thermique, s'ils existent dans le modèle.

3.5 Mot clé EXCIT

◆ EXCIT =

Opérande permettant de définir plusieurs chargements. Pour chaque occurrence du mot clé facteur, on définit une charge éventuellement multipliée par une fonction de temps.

3.5.1 Opérande CHARGE

◆ CHARGE = char

Concept de type `charge` produit par `AFFE_CHAR_THER` ou par `AFFE_CHAR_THER_F` [U4.44.02]. Comme pour la mécanique, il est également possible de définir une charge de type «degré de liberté imposé», ici la température, par `AFFE_CHAR_CINE` [U4.44.03].

Remarque importante :

Pour chaque occurrence du mot clé facteur EXCIT les différents concepts char utilisés doivent être construits sur le même modèle mo.

3.5.2 Opérande FONC_MULT

◇ FONC_MULT = fonc

Coefficient multiplicatif fonction du temps (concept de type `fonction`, `nappe` ou `formule`) appliqué à la charge.

Remarque importante :

L'utilisation concomitante de FONC_MULT avec une charge contenant des chargements thermiques dépendant de la température est interdite ; c'est-à-dire pour des chargements de type ECHANGE_.*

3.6 Mot clé ETAT_INIT

◇ ETAT_INIT =

Permet de définir le champ initial à partir duquel le calcul évolutif est effectué.

Remarques :

Si le mot clé `ETAT_INIT` est absent, on effectue uniquement le calcul stationnaire à l'instant défini sous le mot clé `INCREMENT`.

Le champ initial est stocké dans la structure de données résultat `evol_ther` sous le numéro d'ordre 0.

3.6.1 Opérande STATIONNAIRE

```
/ STATIONNAIRE = 'OUI'
```

La valeur initiale du champ de température est alors le résultat d'un calcul stationnaire préalable.

3.6.2 Opérande VALE

```
/ VALE = tinit
```

La valeur initiale de température est prise constante sur toute la structure.

3.6.3 Opérande CHAM_NO

```
/ CHAM_NO = tinit
```

La valeur initiale est définie par un `cham_no` de température (résultat de l'opérateur `CREA_CHAMP` [U4.72.04]).

3.6.4 Opérande EVOL_THER

```
/ EVOL_THER = temp
```

La valeur initiale est extraite d'une structure de données de type `evol_ther`.

3.6.5 Opérande NUME_ORDRE/INST

```
◇ /NUME_ORDRE = nuini_evol  
  /INST       = instini_evol
```

Numéro d'ordre du champ à extraire de cette structure de donnée. Extraction de l'état thermique initial dans `evol_ther_temp` à partir du numéro d'archivage `NUME_ORDRE` ou de l'instant d'archivage `INST` pour effectuer la poursuite du calcul. Si `NUME_ORDRE` ou `INST` ne sont pas remplis, on prend le dernier numéro archivé existant dans `evol`.

Remarque :

Attention, il s'agit du numéro d'ordre dans la structure de donnée lue en reprise par le mot clé `EVOL_THER` précédent. Si cette structure de donnée a été calculée avec une liste d'instant différente de celle utilisée sous le mot clé `facteur INCREMENT` de la résolution courante, il est impératif de renseigner `NUME_ORDRE` sous `INCREMENT`, la même valeur de numéro d'ordre correspondant à des instants physiques différents. Dans le cas où les deux listes d'instant sont identiques, on peut se dispenser de renseigner deux fois le même `NUME_ORDRE`, sous `ETAT_INIT` et sous `INCREMENT`.

3.6.6 Opérande INST_ETAT_INIT

```
◇ INST_ETAT_INIT = istetaini
```

On peut associer une valeur d'instant `istetaini` à cet état initial. Par défaut :

- lorsque l'état initial est défini par la donnée des champs, il n'y a pas d'instant associé.
- lorsque l'état est donné par un concept `evol_noli`, il s'agit de l'instant dans le précédent calcul (`istetaini = instini_evol`).

3.6.7 Opérande PRECISION/CRITERE

Cf. [U4.71.00].

3.6.8 Opérande STATIONNAIRE

/ STATIONNAIRE = 'OUI'

La valeur initiale est celle d'un calcul stationnaire préalable. Cela n'est possible que si le même mode d'initialisation est retenu pour le calcul de la température.

3.6.9 Opérande EVOL_THER

/ EVOL_THER = temp

La valeur initiale est extraite d'une structure de données de type `evol_ther`.

3.6.10 Opérande NUME_INIT

◇ NUME_INIT = nuini_evol

Numéro d'ordre du champ à extraire de cette structure de donnée désignée.

3.7 Mot clé INCREMENT

◇ INCREMENT =

Permet de définir les instants de calcul qui déterminent les intervalles de temps pris pour intégrer l'équation différentielle.

Les opérandes du mot clé INCREMENT ont la même signification que dans l'opérateur STAT_NON_LINE, voir le document [U4.51.03].

Remarque :

Si le mot clé INCREMENT est absent, on crée une liste d'instants réduite au seul réel 0 et on effectue un calcul stationnaire.

3.8 Opérande PARM_THETA

◇ PARM_THETA =

L'argument `theta` est le paramètre de la thêta-méthode appliquée au problème évolutif. Il doit être compris entre 0 (méthode explicite) et 1 (méthode totalement implicite). En l'absence du mot clé, la valeur utilisée est $\theta=0.57$, un peu supérieure à $\theta=0.5$ correspondant au schéma de Crank-Nicholson. L'incidence du choix de `theta` sur la stabilité de la méthode est détaillée dans [R5.02.02].

3.9 Mot clé SOLVEUR

◇ SOLVEUR =

Ce mot clé facteur est facultatif : il permet de définir la méthode de résolution des systèmes linéaires. Cet opérande est commun à l'ensemble des commandes globales [U4.50.01].

3.10 Mot clé ARCHIVAGE

◇ ARCHIVAGE =

Ce mot clé est facultatif : par défaut, l'ensemble des champs calculés pour tous les pas calculés est archivé dans le concept `resultat` issu de la commande. Il sert à stocker certains numéros d'ordre dans une structure de données `resultat` et/ou exclure du stockage certains champs.

Ce mot-clé est identique à son équivalent pour l'opérateur STAT_NON_LINE, se référer à la documentation [U4.51.03] pour la description des sous mots-clés.

Remarque :

En cas d'arrêt du calcul par manque de temps CPU, les pas de temps précédemment calculés sont sauvegardés dans la base.

3.11 Opérande TITRE

◇ TITRE = titre

Titre que l'on veut donner au résultat temp stocké dans la structure de données de type evol_ther [U4.03.01].

4 Modélisation

Les problèmes de thermique linéaire peuvent être traités avec des modèles utilisant les éléments finis 3D, 2D, AXIS ou COQUE décrits dans les documents [U3.22.01], [U3.23.01], [U3.23.02] et [U3.24.01].

5 Exemple

5.1 Calcul transitoire

```
1r8 = DEFI_LIST_REEL ( DEBUT = 0.E0 ,  
INTERVALLE =(  
  _F(JUSQU_A = 2.E-4 , NOMBRE = 2 ),  
  _F(JUSQU_A = 1.E-3 , NOMBRE = 10 ),  
  _F(JUSQU_A = 1.E-2 , NOMBRE = 9 ),  
  _F(JUSQU_A = 1.E-1 , NOMBRE = 9 ),  
  _F(JUSQU_A = 1.E+0 , NOMBRE = 9 ),  
  _F(JUSQU_A = 2.0 , NOMBRE = 10 ),))  
  
tempe = THER_LINEAIRE ( MODELE = moth,  
CHAM_MATER = chmat,  
EXCIT = _F(CHARGE = chth),  
ETAT_INIT = _F(STATIONNAIRE = 'OUI'),  
INCREMENT = _F(LIST_INST = 1r8,  
NUME_INST_FIN = 30)  
)  
  
tempe = THER_LINEAIRE ( reuse = tempe,  
RESULTAT = tempe,  
MODELE = moth,  
CHAM_MATER = chmat,  
EXCIT = _F(CHARGE = chth),  
ETAT_INIT = _F(EVOL_THER = tempe  
NUME_ORDRE = 30),  
INCREMENT = _F(LIST_INST = 1r8),  
)
```

Le premier appel à la commande THER_LINEAIRE permet d'effectuer un calcul stationnaire à l'instant 0. et d'enchaîner un calcul évolutif jusqu'à l'instant 0.1s (31 instants de calcul soit 30 calculs d'évolution).

Le second appel permet d'enrichir le concept tempe précédent, le calcul évolutif est poursuivi à partir du 31^{ème} instant de calcul.

6 Remarque

La commande CALC_CHAMP [U4.81.04] permet de calculer les flux de chaleur, aux points d'intégration ou aux nœuds, à partir du champ aux nœuds de température ainsi obtenu par THER_LINEAIRE.