

Notice d'utilisation des opérateurs de mécanique de la rupture pour l'approche classique (élasticité non-linéaire)

Résumé :

Ce document présente les opérateurs de mécanique de la rupture disponibles dans *Code_Aster* dans le cadre de l'approche classique. L'approche classique est limitée à l'élasticité non-linéaire. Des conseils d'utilisation sont donnés.

Il est conseillé d'avoir pris connaissance du guide méthodologique général en mécanique de la rupture, qui recense les différentes approches disponibles [U2.05.00].

Table des matières

1 Généralités.....	4
1.1 Mécanique élastique linéaire de la rupture en quasi-statique.....	4
1.1.1 Facteurs d'intensité des contraintes.....	4
1.1.2 Taux de restitution d'énergie.....	4
1.2 Extension à l'élasticité non-linéaire.....	5
2 Cadre d'utilisation des fonctionnalités de mécanique de la rupture dans Code_Aster.....	6
2.1 Rappel des méthodes de calcul disponibles.....	6
2.1.1 Méthode θ	6
2.1.2 Calcul par extrapolation du champ de déplacements.....	8
2.2 Domaine de validité en général.....	10
2.2.1 Modèle.....	10
2.2.2 Caractéristiques du matériau.....	10
2.2.3 Relation de comportement utilisée en post-traitement de mécanique de la rupture.....	11
2.2.4 Chargement.....	12
2.2.5 État initial.....	12
2.2.6 Contact /frottement.....	13
2.2.7 Facteurs d'intensité des contraintes pour un problème thermo-mécanique.....	13
2.3 Validité du calcul de G en non-linéaire.....	13
2.3.1 Thermo-élasticité non linéaire.....	13
2.3.2 Thermo-élastoplasticité.....	14
3 Mise en œuvre d'une étude de mécanique de la rupture.....	15
3.1 Maillage.....	15
3.1.1 Cas d'une fissure maillée.....	15
Cas d'une fissure non maillée.....	16
3.2 Calcul élastique linéaire.....	16
3.2.1 Cas d'une fissure maillée.....	16
3.2.2 Cas d'une fissure non maillée.....	17
3.2.3 Utilisation des résultats.....	17
3.3 Calcul non-linéaire : Indicateurs de décharge et de perte de radialité.....	17
4 Recommandations d'utilisation.....	18
4.1 Introduction du champ θ	18
4.1.1 Conditions à respecter.....	18
4.1.2 Conseil sur le choix des couronnes Rinf et Rsup.....	18
4.1.3 Problème de la discrétisation en 3D.....	19
4.2 Méthodes d'interpolation en 3D.....	20
4.2.1 Cadre général.....	20
4.2.2 Méthodes de lissage de G et θ	21
4.2.3 Remarques et conseils.....	21

4.3 Conseils pour les calculs avec POST_K1_K2_K3.....	23
4.4 Normalisation, symétries.....	23
4.4.1 2D contraintes planes et déformations planes.....	23
4.4.2 Axisymétrie.....	23
4.4.3 3D.....	24
4.4.4 Symétrie du modèle.....	24
5 Conclusions.....	25
6 Documentation de Code_Aster relative à la mécanique de la rupture.....	26
7 Bibliographie.....	27

1 Généralités

L'approche classique est l'approche historique pour la mécanique de la rupture. Elle a été initialement développée dans le cadre de l'élasticité linéaire, puis étendue à l'élasticité non-linéaire.

1.1 Mécanique élastique linéaire de la rupture en quasi-statique

Ce paragraphe rappelle les paramètres caractéristiques en mécanique élastique linéaire de la rupture.

1.1.1 Facteurs d'intensité des contraintes

Les facteurs d'intensité des contraintes caractérisent la singularité des contraintes en pointe de fissure. Leur expression générale est de la forme : $K = \lim_{r \rightarrow 0} \sigma(r) \sqrt{r}$. Trois facteurs d'intensité des contraintes sont définis, associés aux trois modes d'ouverture de la fissure.

En élasticité linéaire, les facteurs d'intensité des contraintes permettent de décomposer le champ de déplacement \mathbf{u} en une partie singulière et une partie régulière [1][6] :

$$\mathbf{u} = \mathbf{u}_R + K_I \mathbf{u}_S^I + K_{II} \mathbf{u}_S^{II} + K_{III} \mathbf{u}_S^{III} .$$

1.1.2 Taux de restitution d'énergie

On considère un solide élastique fissuré occupant le domaine Ω . Soient :

- \mathbf{u} le champ de déplacement,
- T le champ de température,
- \mathbf{f} le champ de forces volumiques appliquées sur Ω ,
- \mathbf{g} le champ de forces surfaciques appliquées sur une partie S de $\partial\Omega$,
- \mathbf{U} le champ de déplacements imposés sur une partie S_d de $\partial\Omega$.
- $\boldsymbol{\sigma}$ le tenseur des contraintes,
- $\boldsymbol{\varepsilon}$ le tenseur des déformations,
- $\boldsymbol{\varepsilon}^{\text{th}}$ le tenseur des déformations d'origine thermique,
- $\psi(\boldsymbol{\varepsilon}, T)$ la densité d'énergie libre.

Le taux de restitution d'énergie G correspond à l'approche énergétique de la rupture de Griffith [5]. Il est défini par l'opposé de la dérivée de l'énergie potentielle à l'équilibre $W(\mathbf{u})$ par rapport au domaine Ω :

$$G = - \frac{\partial W(\mathbf{u})}{\partial \Omega}$$

$$\text{avec : } W(\mathbf{u}) = \int_{\Omega} \psi(\boldsymbol{\varepsilon}(\mathbf{u}), T) d\Omega - \int_{\Omega} \mathbf{f} \cdot \mathbf{u} d\Omega - \int_S \mathbf{g} \cdot \mathbf{u} d\Gamma$$

On rappelle que le taux de restitution d'énergie est équivalent à l'intégrale de Rice en élasticité linéaire [4].

En élasticité linéaire plane, les coefficients d'intensité de contraintes sont reliés au taux de restitution d'énergie par la formule d'Irwin :

$$G = \frac{1-\nu^2}{E} (K_I^2 + K_{II}^2) \text{ en déformations planes}$$

$$G = \frac{1}{E} (K_I^2 + K_{II}^2) \text{ en contraintes planes}$$

$$G = \frac{1-\nu^2}{E} (K_I^2 + K_{II}^2) + \frac{K_{III}^2}{2\mu} \text{ avec } \mu = \frac{E}{2(1+\nu)}, \text{ en 3D}$$

1.2 Extension à l'élasticité non-linéaire

Les définitions précédentes ne sont rigoureuses qu'en thermoélasticité linéaire mais des extensions sont possibles aux problèmes non linéaires. En particulier, il est possible de définir et de calculer le taux de restitution d'énergie en élasticité non linéaire, à condition que le chargement reste radial et monotone.

L'application de l'approche globale en dehors de son domaine de validité conduit à des résultats non satisfaisants : problèmes de « transférabilité » d'éprouvettes à structures (effet petit défaut [3]), mauvaise prise en compte de l'histoire du chargement (effet de pré-chargement à chaud [7]), ...

2 Cadre d'utilisation des fonctionnalités de mécanique de la rupture dans Code_Aster

2.1 Rappel des méthodes de calcul disponibles

2.1.1 Méthode thêta

Calcul du taux de restitution d'énergie

La difficulté du calcul du taux de restitution d'énergie vient de la dérivation par rapport au domaine d'une intégrale dépendant de ce même domaine. Une méthode rigoureuse est la méthode thêta, qui est une méthode lagrangienne de dérivation de l'énergie potentielle [8][9][10]. Elle consiste à introduire un champ θ et à considérer des transformations $F^\eta: \mathbf{M} \rightarrow \mathbf{M} + \eta \theta(\mathbf{M})$ du domaine de référence Ω en un domaine Ω_η qui correspondent à des propagations de la fissure. Ces transformations ne doivent pas modifier les bords du domaine hormis le fond de fissure.

Cette méthode est détaillée dans [R7.02.01] et [R7.02.04]. L'utilisation de la méthode, développée dans l'opérateur CALC_G de Code_Aster, est décrite au §4.1.

Avec la méthode thêta, le taux de restitution d'énergie G est solution de l'équation variationnelle :

$$\int_{\Gamma_0} G(s) \theta(s) \cdot \mathbf{m}(s) ds = G(\theta), \forall \theta \in \Theta$$

où \mathbf{m} est la normale unitaire au fond de fissure Γ_0 situé dans le plan tangent à $\partial\Omega$ et rentrant dans Ω , et où $G(\theta)$ est défini par l'opposé de la dérivée de l'énergie potentielle $W(\mathbf{u}(\eta))$ à l'équilibre par rapport à l'évolution initiale du fond de fissure η :

$$G(\theta) = \left. \frac{-dW(\mathbf{u}(\eta))}{d\eta} \right|_{\eta=0}$$

On note Θ l'ensemble des champs θ admissibles (voir §4.1.1).

Pour un problème thermo-élastique linéaire ou non-linéaire l'expression de $G(\theta)$ est :

$$\begin{aligned} G(\theta) = & \int_{\Omega} [\sigma(\mathbf{u}) : (\nabla \mathbf{u} \cdot \nabla \theta) - \Psi(\varepsilon(\mathbf{u})) \operatorname{div} \theta] d\Omega && \leftarrow \text{terme classique} \\ & - \int_{\Omega} \frac{\partial \Psi}{\partial T} (\nabla T \cdot \theta) d\Omega && \leftarrow \text{terme dû à la thermique} \\ & + \int_{\Omega} [(\nabla \mathbf{f} \cdot \theta) \mathbf{u} + \mathbf{f} \cdot \mathbf{u} \operatorname{div} \theta] d\Omega && \leftarrow \text{terme dû aux forces volumiques } \mathbf{f} \text{ sur } \Omega \\ & + \int_{\Gamma_F} \left[(\nabla \mathbf{F} \cdot \theta) \mathbf{u} + \mathbf{F} \cdot \mathbf{u} (\operatorname{div} \theta - \mathbf{n} \cdot \frac{\partial \theta}{\partial \mathbf{n}}) \right] d\Gamma && \leftarrow \text{terme dû aux forces surfaciques } \mathbf{F} \text{ sur } \Gamma_F \end{aligned}$$

Si on se place dans l'hypothèse des grands déplacements (mais toujours en élasticité non linéaire en petites déformations), il faut remplacer le terme

$$\int_{\Omega} \sigma_{ij} u_{i,p} \theta_{p,j} d\Omega \quad \text{par} \quad \int_{\Omega} F_{ik} S_{kj} u_{i,p} \theta_{p,j} d\Omega$$

avec \mathbf{S} le tenseur des contraintes de Piola-Lagrange appelé encore deuxième tenseur de Piola-Kirchoff, \mathbf{F} le gradient de la transformation qui fait passer de la configuration de référence à la configuration actuelle.

Si l'on tient compte des déformations initiales ε_{ij}^0 et des contraintes initiales σ_{ij}^0 , il faut ajouter le terme :

$$\int_{\Omega} \left[\left(\sigma_{ij} - \frac{1}{2} \sigma_{ij}^0 \right) \varepsilon_{ij,k}^0 - \left(\varepsilon_{ij} - \varepsilon_{ij}^{th} - \frac{1}{2} \varepsilon_{ij}^0 \right) \sigma_{ij,k}^0 \right] \theta_k d\Omega .$$

Il semblerait que cette expression ne permette pas d'imposer à la fois déformations initiales et contraintes initiales (même si les champs sont en équilibre). Il n'est donc pas possible pour le moment d'imposer à la fois déformations initiales et contraintes initiales (voir §2.2.5).

Pour un problème thermo-élastoplastique l'expression de $G(\theta)$ retenue dans *Code_Aster* est :

$$G(\theta) = \int_{\Omega} \sigma_{ij} u_{i,k} \theta_{k,j} - \tilde{\Psi} \theta_{k,k} - \left(\frac{\partial \tilde{\Psi}}{\partial T} T_{,k} + (R + \sigma_y) p_{,k} + \frac{\partial \tilde{\Psi}}{\partial \beta_{ij}} \beta_{ij,k} - \sigma_{ij} \varepsilon_{ij,k}^p \right) \theta_k d\Omega$$

avec :

$\tilde{\Psi}$ l'énergie mécanique totale,

ε^p le tenseur des déformations plastiques,

p la variable interne scalaire d'érouissage isotrope (déformation plastique cumulée),

β une ou plusieurs variables tensorielles ou scalaires d'érouissage cinématique,

σ_y la limite d'élasticité linéaire initiale,

R le rayon de la surface de charge pour l'érouissage isotrope.

Pour un chargement radial et monotone : $\sigma_{ij} \varepsilon_{ij,k}^p = (R + \sigma_y) p_{,k} + \frac{\partial \tilde{\Psi}}{\partial \beta_{ij}} \beta_{ij,k}$ et on retrouve l'expression de $G(\theta)$ en thermo-élasticité non linéaire [R7.02.03].

Calcul des facteurs d'intensité des contraintes

En thermo-élasticité linéaire, on peut associer à G une forme bilinéaire symétrique $g(\mathbf{u}, \mathbf{v})$ par la formule de polarisation. On peut ensuite montrer que cette forme bilinéaire définit un produit scalaire pour lequel les fonctions singulières u_S sont orthogonales entre elles et orthogonales avec le déplacement régulier u_R [R7.02.05].

Par suite, on peut calculer les facteurs d'intensité des contraintes à partir de $g(\mathbf{u}, \mathbf{v})$ par la méthode thêta :

Finalement, de manière générale :

$$\begin{cases} K_I = E g(\mathbf{u}, \mathbf{u}_S^I) \\ K_{II} = E g(\mathbf{u}, \mathbf{u}_S^{II}) \end{cases} \quad \text{en contraintes planes}$$

$$\begin{cases} K_I = \frac{E}{1-\nu^2} g(\mathbf{u}, \mathbf{u}_S^I) \\ K_{II} = \frac{E}{1-\nu^2} g(\mathbf{u}, \mathbf{u}_S^{II}) \end{cases} \quad \text{en déformations planes et en 3D}$$

et $K_{III} = 2\mu \cdot g(\mathbf{u}, \mathbf{u}_S^{III})$ en 3D

Ce calcul est possible dans *Code_Aster* avec l'option `CALC_K_G` de l'opérateur `CALC_G`.

Calcul local – calcul global

En dimension 2, le fond de fissure Γ_0 se ramène à un point. Un seul champ θ suffit pour calculer le taux de restitution d'énergie (option `CALC_G`) ou les facteurs d'intensité des contraintes (option `CALC_K_G`).

En dimension 3 la dépendance de $G(\theta)$ vis-à-vis du champ θ sur le fond de fissure est plus complexe. Dans *Code_Aster*, on peut calculer :

- le taux de restitution global G correspondant à une progression uniforme de la fissure (option `CALC_G_GLOB`) ;
- le taux de restitution d'énergie local $G(s)$ solution de l'équation variationnelle précédente (option `CALC_G`). Les champs θ_i nécessaires à la résolution de l'équation variationnelle et au calcul de $G(s)$ sont décrits dans le §4.2.

2.1.2 Calcul par extrapolation du champ de déplacements

La méthode de calcul des facteurs d'intensité des contraintes par extrapolation du déplacement, développée dans l'opérateur `POST_K1_K2_K3`, est basée sur le développement asymptotique du champ de déplacement en fond de fissure [R7.02.08].

En 2D, dans un milieu élastique, linéaire, isotrope et homogène, les champs de contraintes et de déplacement sont connus analytiquement pour les modes d'ouverture de la fissure (caractérisé par K_I), de glissement plan (K_2) et de glissement antiplan (K_3). Dans le cas général en 3D, on peut montrer que le comportement asymptotique des déplacements et des contraintes est la somme des solutions correspondants aux modes 1 et 2 (en déformations planes) et au mode 3 (antiplan), et de quatre autres solutions particulières, mais qui sont plus régulières que les précédentes.

Dans tous les cas, la singularité est donc la même et on peut écrire les relations suivantes dans le plan normal au fond de fissure, en un point M :

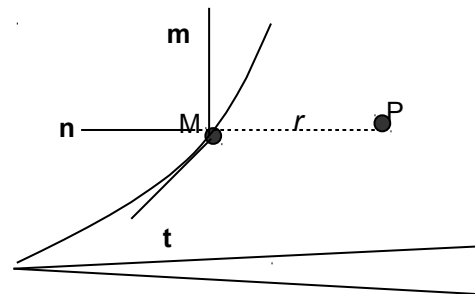
$$\begin{aligned} K_1(M) &= \lim_{r \rightarrow 0} \left(\frac{E}{8(1-\nu^2)} [U_m] \sqrt{\frac{2\pi}{r}} \right) \\ K_2(M) &= \lim_{r \rightarrow 0} \left(\frac{E}{8(1-\nu^2)} [U_n] \sqrt{\frac{2\pi}{r}} \right) \\ K_3(M) &= \lim_{r \rightarrow 0} \left(\frac{E}{8(1+\nu)} [U_t] \sqrt{\frac{2\pi}{r}} \right) \end{aligned}$$

avec :

\mathbf{t}, \mathbf{n} dans le plan de la fissure en M ,
 \mathbf{t} vecteur tangent au fond de fissure en M ,
 \mathbf{n} vecteur normal au fond de fissure en M ,
 \mathbf{m} vecteur normal au plan de la fissure en M ,
 $[U]$ saut de déplacement entre les lèvres de
 fissure :

$$[U_m] = (U^{\text{lèvre supérieure}} - U^{\text{lèvre inférieure}}) \cdot \mathbf{m}$$

$r = \|\mathbf{MP}\|$ où P est un point du plan normal au
 fond de fissure en M , situé sur une des lèvres.



Trois méthodes d'extrapolation sont disponibles [R7.02.08] et sont systématiquement mises en œuvre pour le calcul de $K1$, $K2$ et $K3$. À partir des facteurs d'intensité des contraintes, la formule d'Irwin permet ensuite de calculer le taux de restitution de l'énergie G .

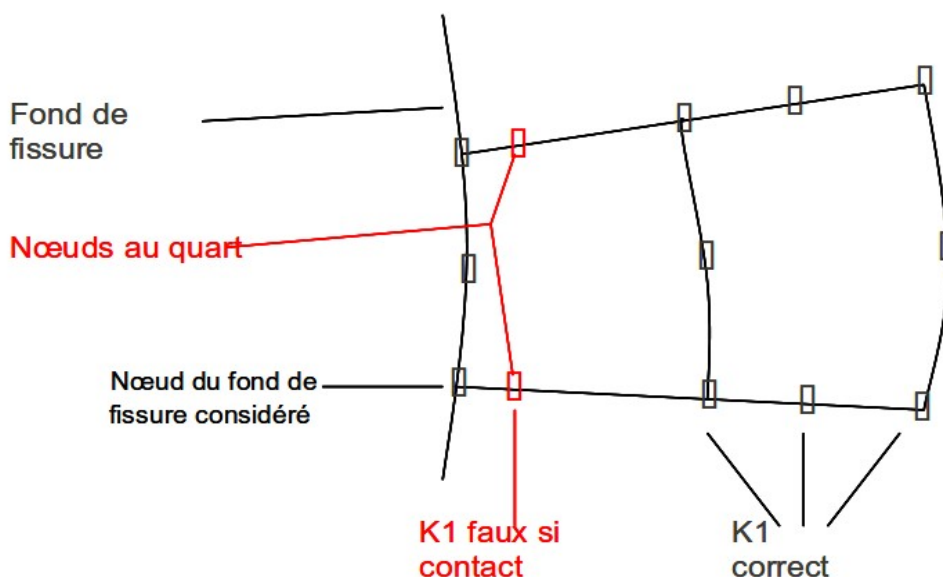
La distance d'extrapolation `ABSC_CURV_MAXI` est le seul paramètre utilisateur. Des conseils pour le choix de ce paramètre et l'interprétation des résultats sont donnés dans le §4.3.

Remarques :

- On peut constater que les signes de $K2$ et $K3$ dépendent de l'orientation de \mathbf{t} et \mathbf{n} . Ceci n'est pas trop gênant dans la mesure où les critères de rupture ou de fatigue n'utilisent que les valeurs absolues de $K2$ et $K3$.
- La méthode utilisée ici est théoriquement moins précise que le calcul à partir de la forme bilinéaire du taux de restitution de l'énergie et des déplacements singuliers [R7.02.01 et R7.02.05] (opérateur `CALC_G`). Elle permet cependant d'obtenir facilement des valeurs relativement fiables des facteurs d'intensité des contraintes. La comparaison des différentes méthodes de calcul est toujours utile pour estimer la précision des résultats obtenus.

Remarque sur l'utilisation de `POST_K1_K2_K3` avec des éléments de Barsoum avec contact :

Le contact n'est généralement pas pris en compte correctement pour les nœuds au quart (sauf pour la formulation continue du contact). Le calcul de $K1$ sur un nœud sommet d'un éléments de Barsoum en présence de contact est donc faux. Ceci n'est pas bien grave en pratique car lorsqu'il y a contact, on sait que $K1$ doit être nul.



2.2 Domaine de validité en général

Comme cela sera développé dans le chapitre suivant, la fissure peut être maillée (calcul classique) ou non maillée (utilisation de la méthode X-FEM). Sauf indication contraire, les informations suivantes sont valables dans les deux cas.

2.2.1 Modèle

Fissure maillée : les opérateurs `CALC_G` et `POST_K1_K2_K3` sont disponibles pour toutes les modélisations des milieux continus 2D et 3D : déformations planes, contraintes planes, 2D axisymétrique et 3D.

Ces modélisations correspondent pour un milieu bidimensionnel à des triangles à 3 ou 6 nœuds, des quadrangles à 4, 8 ou 9 nœuds et des segments à 2 ou 3 nœuds, pour un milieu tridimensionnel à des hexaèdres à 8, 20 nœuds ou 27 nœuds, des pentaèdres à 6 ou 15 nœuds, des tétraèdres à 4 ou 10 nœuds, des pyramides à 5 ou 13 nœuds, des faces à 4, 8 ou 9 nœuds.

Fissure non maillée (X-FEM) : les opérateurs `CALC_G` et `POST_K1_K2_K3` sont disponibles pour toutes les modélisations des milieux continus 2D et 3D (déformations planes, contraintes planes, axisymétrie et 3D).

Tous les types géométriques de mailles sont disponibles, sauf les QUAD9 et les HEXA27.

Pour plus d'informations spécifiques concernant X-FEM, on pourra se référer à [U2.05.02].

	D PLAN	C PLAN	AXIS	3D
<code>CALC_G</code>	•	•	•	•
<code>CALC_K_G</code>	•	•	•	•
<code>POST_K1_K2_K3</code>	•	•	•	•

Tableau 2.2.1-1 : Modélisations disponibles

2.2.2 Caractéristiques du matériau

Le calcul du taux de restitution d'énergie G par la méthode θ (opérateur `CALC_G` option `CALC_G`) est valable pour un matériau homogène isotrope, ou pour un bimatériau isotrope (fissure à l'interface de deux matériaux homogènes isotropes aux caractéristiques différentes).

Le calcul des facteurs d'intensité des contraintes (par la méthode θ en utilisant la forme bilinéaire associée à G dans l'opérateur `CALC_G` option `CALC_K_G`, ou par extrapolation du champ de déplacement avec l'opérateur `POST_K1_K2_K3`) est valable pour un matériau homogène isotrope mais pas pour un bimatériau.

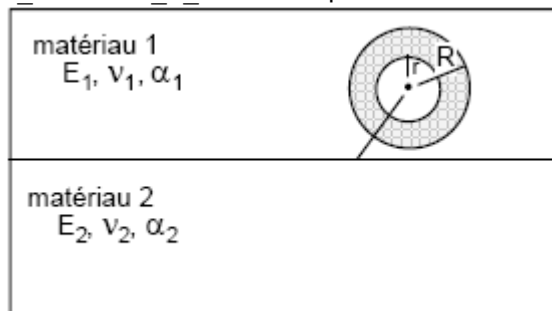
Le calcul de G ou des facteurs d'intensité des contraintes reste également valable si les propriétés matériau (module d'Young, coefficient de Poisson, coefficient de dilatation thermique et éventuellement limite d'élasticité et module d'érouissage) ne sont pas homogènes, mais uniquement dans le cas où le gradient de propriétés matériau est orthogonal à la direction du champ θ (direction de propagation).

D'un point de vue informatique, l'opérateur `CALC_G` peut être utilisé avec un matériau fonction (opérateur `DEFI_MATERIAU`, mot-clé `ELAS_FO`) d'une variable de commande parmi toutes celles pouvant être affectées à un champ de matériau (voir [U4.43.03] : opérateur `AFFE_MATERIAU`, mot-clé `AFFE_VARC`). Cependant, l'opérateur `CALC_G` émet une alarme dès lors que le champ de matériau est affecté avec une autre variable de commande que la température (`TEMP`). L'opérateur `POST_K1_K2_K3` ne supporte que les variables de commande `TEMP` et `NEUT1`.

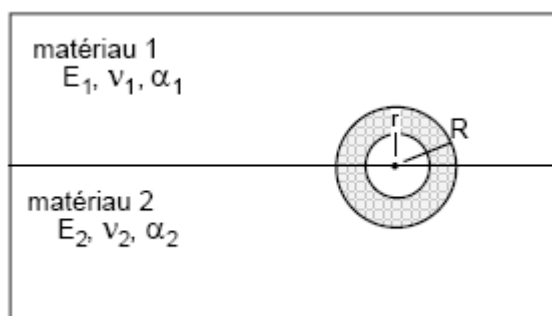
	Propriétés dépendant de variables de commande	Bimatériau (fissure à l'interface)	Matériau orthotrope
<code>CALC_G</code>	•	•	-
<code>CALC_K_G</code>	•	-	-
<code>POST_K1_K2_K3</code>	uniquement <code>TEMP</code> et <code>NEUT1</code>	-	-

Tableau 2.2.2-1 : Caractéristiques du matériau

1^{er} cas : On a un bimatériau mais la pointe de fissure est dans un seul matériau, cf. Figure 3.1-a. Si on est assuré que la couronne, définie entre les rayons inférieur R_INF et supérieur R_SUP , a comme support des éléments du même matériau, le calcul est possible quelle que soit l'option choisie. Sinon seules les options `CALC_G` et `CALC_G_GLOB` sont possibles.

Figure 3.1-a : Bimatériau : 1^{er} cas

2nd cas : On a un bimatériau où la pointe de fissure est à l'interface, cf. Figure 3.1-b. À ce jour, seule les options de calcul du taux de restitution d'énergie (options `CALC_G_GLOB` et `CALC_G`) sont disponibles. Le calcul de coefficients d'intensité de contraintes n'est pas possible dans ce cas.

Figure 3.1-b : Bimatériau : 2nd cas

2.2.3 Relation de comportement utilisée en post-traitement de mécanique de la rupture

Logiquement, la relation de comportement utilisée lors du post-traitement en mécanique de la rupture est celle qui a servi lors du calcul mécanique.

On rappelle que le calcul du taux de restitution de l'énergie est possible dans les cas suivants (pour plus de détails, voir le Tableau 2.2.3-1) :

- thermoélasticité linéaire,
- thermoélasticité non linéaire (hyperélasticité),
- thermoélastoplasticité (critère de Von Mises avec écrouissage isotrope ou cinématique).

Le calcul des coefficients d'intensité de contraintes n'est quant à lui possible uniquement en thermoélasticité linéaire dans l'hypothèse des petites déformations.

Dans ces cas de figures, il n'y a donc aucune raison pour choisir une relation de comportement différente entre le calcul mécanique et le post-traitement. Dans ce cas, il ne faut donc **pas** renseigner `COMPORTEMENT` sous `CALC_G`. Si `COMPORTEMENT` n'est pas présent sous `CALC_G` alors, le post-traitement sera exécuté avec la relation de comportement du calcul mécanique.

Le mot-clé facteur `COMPOTEMENT` sous `CALC_G` ne sert que dans les cas très particuliers où l'on souhaite réaliser le post-traitement avec une loi de comportement différente de celle qui a servi au calcul mécanique. Ce mot-clé doit être utilisé avec une extrême prudence.

	RELATION	CALC_G	CALC_K_G	POST_K1_K2_K3
COMPOTEMENT	'ELAS'	•	•	•
	'ELAS_VMIS_LINE'	•	-	-
	'ELAS_VMIS_TRAC'	•	-	-
COMPOTEMENT	'ELAS'	•	•	•
	'VMIS_ISOT_TRAC'	•	-	-
	'VMIS_ISOT_LINE'	•	-	-
	'VMIS_CINE_LINE'	-***	-	-
DEFORMATION	'PETIT'	•	•	•
	'GROT_GDEP'	• (hors X-FEM)	-	-

Tableau 2.2.3-1 : Lois de comportement compatibles pour le post-traitement en mécanique de la rupture

2.2.4 Chargement

Certains chargements sont associés à des termes supplémentaires dans l'expression du taux de restitution d'énergie ou des facteurs d'intensité des contraintes selon la méthode θ . Les chargements qui sont supportés actuellement pour le calcul en mécanique de la rupture sont les suivants :

- Dilatation thermique (transmise via les variables de commande) ;
- Forces volumiques : `FORCE_INTERNE`, `PESANTEUR`, `ROTATION` ;
- Forces surfaciques sur les lèvres de la fissure : `PRES_REP`, `FORCE_CONTOUR`, `FORCE_FACE` ;
- Déformation initiale (fissure maillée uniquement) : `PRE_EPSI`.

Il n'est pas possible de prendre en compte un déplacement imposé sur les lèvres de la fissure (`DDL_IMPO` ou `FACE_IMPO`) ou une force nodale sur celles-ci.

Les chargements sont transmis pour le post-traitement avec le mot clé `EXCIT` de `CALC_G`. Par défaut (mot clé `EXCIT` absent), tous les chargements du calcul mécanique sont utilisés dans le post-traitement en mécanique de la rupture. C'est donc la méthode conseillée. Si le mot clé `EXCIT` est présent avec une partie seulement des chargements, un message d'alarme est émis.

Il est important de noter que les seuls chargements qui ont une influence dans un calcul de mécanique de la rupture avec la méthode θ sont ceux appliqués sur les éléments à l'intérieur de la couronne (entre R_{inf} et R_{sup} pour un comportement thermo-élastique linéaire ou non linéaire [R7.02.01 §3.3], entre le fond de fissure et R_{sup} pour une relation thermo-élastoplastique [R7.02.07]).

Remarque :

Si on fait un calcul en grandes rotations et grands déplacements (mot clé `DEFORMATION = 'GROT_GDEP'` sous le mot clé facteur `COMPOTEMENT`) les seuls chargements supportés sont des charges mortes, typiquement une force imposée et pas une pression [R7.02.03 §2.4].

2.2.5 État initial

Pour une fissure maillée, il est possible de tenir compte d'un état initial (soit des contraintes initiales, soit des déformations initiales) pour le calcul du taux de restitution d'énergie. Deux possibilités sont offertes à l'utilisateur :

- définir des déformations initiales avec le mot-clé `PRE_EPSI` dans la commande `AFFE_CHAR_MECA(_F)` [U4.44.01] et les récupérer sous le mot-clé `CHARGE` dans la commande

CALC_G [U4.82.03] (voir un exemple de mise en place dans le cas test sslp102) ; on rappelle que la récupération est automatique ;

- récupérer un champ de contraintes issu d'un calcul mécanique (evol_noli issu de la commande STAT_NON_LINE [U4.51.03]) avec le mot-clé ETAT_INIT.

Il n'est pas possible de prendre simultanément en compte des contraintes initiales et des déformations initiales.

- La prise en compte de la contrainte initiale est possible dans l'option CALC_G uniquement pour le moment. Elle sera possible avec CALC_K_G et CALC_GTP prochainement.

2.2.6 Contact /frottement

Le calcul des grandeurs de mécanique de la rupture dans Code_Aster n'est **pas valide** s'il y a contact avec **frottement** entre les faces de la fissure. En effet le calcul du taux de restitution d'énergie ne prend pas en compte les phénomènes dissipatifs.

En revanche si les éléments de contact frottant sont au delà de la couronne définie entre R_{inf} et R_{sup} les calculs de G , $G(s)$, $K1$ et $K2$ sont valides.

Par contre, il est possible pour le calcul de G et de $G(s)$ seulement de prendre en compte des conditions de contact sans frottement pour éviter l'interpénétration des lèvres de la fissure.

2.2.7 Facteurs d'intensité des contraintes pour un problème thermo-mécanique

Les facteurs d'intensité des contraintes obtenus avec l'option CALC_K_G sont calculés en évaluant la forme bilinéaire de G avec une solution singulière purement mécanique (solution asymptotique de Westergaard). Si on résout un problème thermo-mécanique, on ne prend alors pas en compte la singularité due au champ thermique. Un indicateur de l'erreur due à cette approximation peut être obtenu en évaluant la différence entre G et G_{IRWIN} . En pratique, on évalue en tout point du fond de fissure la quantité $\frac{|G - G_{irwin}|}{|G|}$, et on en fait ensuite la moyenne arithmétique. Si cette moyenne excède les 50 %, on estime alors que l'on sort du périmètre de validité de l'approche, et un message d'alarme est émis. Cependant, les valeurs de G sont justes.

Pour POST_K1_K2_K3, la similaire remarque est présente.

2.3 Validité du calcul de G en non-linéaire

Le problème essentiel dans les situations non linéaires provient de la difficulté de séparer les différentes contributions énergétiques. Il faut considérer deux classes de problèmes très distinctes :

- celle où, malgré les non linéarités géométriques ou de comportement, on peut exhiber un potentiel pour les actions intérieures et extérieures (élasticité non linéaire ou hyperélasticité),
- celle où un tel potentiel n'existe pas (thermo-élastoplasticité).

Pour la première classe, on peut étendre le critère de Griffith en utilisant l'énergie potentielle à l'équilibre, et calculer le taux de restitution d'énergie comme en thermo-élasticité linéaire.

Pour la seconde classe de problème, la difficulté essentielle vient du fait que la dissipation n'est pas uniquement due à la propagation de la fissure elle-même. On ne peut plus distinguer quelle part de l'énergie restituée sert à la propagation et quelle part est directement utilisée par un autre phénomène dissipatif (la plasticité en l'occurrence).

2.3.1 Thermo-élasticité non linéaire

Non linéarité de comportement : la relation de comportement élastique non linéaire est décrite en [R5.03.20]. Il est à noter que la loi élastoplastique de Hencky-Von Mises (écrouissage isotrope) dans le cas d'un chargement radial et monotone est équivalent à la loi élastique non-linéaire. Le matériau

hyperélastique a un comportement mécanique réversible, c'est-à-dire que tout cycle de chargement n'engendre aucune dissipation. De ce fait la relation de comportement du matériau dérive du potentiel d'énergie libre et on sait donner un sens au taux de restitution d'énergie dans le cadre de l'approche énergétique de Griffith.

Non linéarité géométrique : Les calculs des taux de restitution d'énergie et de facteur d'intensité des contraintes ne sont théoriquement pas valables en grandes déformations (en tout cas avec les relations utilisées dans `Code_Aster`). Il est toutefois permis à l'utilisateur de réaliser ces post-traitements à partir d'un calcul en grandes déformations, en précisant ,dans `CALC_G, DEFORMATION=PETIT`. Charge à l'utilisateur de s'assurer du bien fondé d'un tel calcul.

Nous préconisons pour un calcul de G en grandes déformations d'utiliser une équivalence en ouverture.

Cela nécessite de réaliser deux calculs mécaniques : un en petites déformations, l'autre dans le formalisme de déformations souhaité (par exemple `GDEF_LOG`). On récupère alors pour les deux calculs en post-traitement les ouvertures de défaut à chaque niveau de chargement souhaité ; pour le calcul en petites déformations, on calcule également le taux de restitution d'énergie. Pour un niveau de chargement donné en grandes déformations noté CHAR1, on détermine l'ouverture du défaut ; on cherche pour quel niveau de chargement (probablement différent et noté CHAR2) l'ouverture en petites déformations est la même ; on calcule à ce niveau de chargement CHAR2 le taux de restitution d'énergie en petites déformations. On postule alors que le taux de restitution d'énergie pour le calcul en grandes déformations et pour le niveau de chargement CHAR1 sera égal à celui déterminé en petites déformations pour le niveau de chargement CHAR2.

2.3.2 Thermo-élastoplasticité

Le domaine de validité du calcul du taux de restitution d'énergie classique est limité au cadre thermo-élastique linéaire ou non-linéaire. Pour traiter le problème élastoplastique, deux solutions sont envisageables :

- se ramener à un problème thermo-élastique non-linéaire avec des hypothèses restrictives,
- utiliser une autre formulation, comme celle de l'approche énergétique.

2.3.2.1 Équivalence entre un problème thermo-élastique non linéaire et un problème thermo-élastoplastique

La relation de comportement élastique non linéaire offre la possibilité de traiter les problèmes de mécanique de la rupture en approchant le comportement thermo-élastoplastique. Dans le cas d'un **chargement radial monotone**, elle permet d'obtenir des déformations et des contraintes de la structure semblables à celles que l'on obtiendrait si le matériau présentait un écrouissage isotrope. L'utilisation des indicateurs de décharge et de perte de radialité permet de s'assurer de l'équivalence des lois de comportement, cf. §3.3.

Mais les conditions de chargements proportionnels et monotones, indispensables pour assurer la cohérence du modèle avec le matériau réel, conduisent à des restrictions importantes du champ des problèmes à même d'être traités par cette méthode (la thermique en particulier peut conduire à des décharges locales).

2.3.2.2 Autre formulation

Voir guide méthodologique [U2.05.00]

3 Mise en œuvre d'une étude de mécanique de la rupture

3.1 Maillage

3.1.1 Cas d'une fissure maillée

Conditions à respecter : il n'y a aucune condition à respecter *a priori* sur le type de maillage en fond de fissure. Cependant, de la qualité du maillage dépend la qualité numérique des résultats issus du calcul mécanique (déplacements et contraintes) et par conséquent de la qualité des grandeurs en mécanique de la rupture.

La définition de la fissure par l'opérateur `DEFI_FOND_FISS` nécessite des groupes de mailles relatifs :

- aux mailles du fond de fissure (mailles linéiques en 3D, maille point en 2D),
- aux mailles des lèvres de la fissure (maillage surfaciques en 3D, mailles linéiques en 2D).

Remarques et conseils :

- Les calculs des grandeurs de mécanique de la rupture sont valides pour des éléments linéaires ou quadratiques, mais il est fortement conseillé d'utiliser des éléments quadratiques, en particulier en 3D. Le calcul de ces grandeurs nécessite en effet de déterminer avec une bonne approximation les champs de contrainte et de déformation qui varient fortement au voisinage du fond de fissure. Or, à nombre de nœuds identique, les éléments quadratiques donnent de meilleurs résultats que les éléments linéaires.
- Le calcul des facteurs d'intensité des contraintes avec l'opérateur `POST_K1_K2_K3`, ou avec les options '`CALC_K_G`' ou '`CALC_K_MAX`' de l'opérateur `CALC_G` ne peut être réalisé que dans le cas où les lèvres de la fissure sont initialement collées, ce qui correspond à `CONFIG_INIT='COLLEE'` pour l'opérateur `DEFI_FOND_FISS`.
- Un maillage rayonnant en fond de fissure n'est pas obligatoire : les rayons R_{inf} et R_{sup} ne sont pas liés au maillage et la couronne peut être « à cheval » sur plusieurs éléments. Néanmoins la pratique montre qu'un maillage rayonnant en fond de fissure donne de bons résultats numériques.
- Le mailleur GIBI comporte une procédure automatique paramétrée qui permet de concevoir des maillages de blocs fissure en 3D. Cette procédure a été développée par EDF-R&D et a été validée pour assurer la bonne qualité du maillage. On obtient un maillage au format GIBI que peut reconnaître *Code_Aster* (commande `PRE_GIBI`). L'utilisateur renseigne un certain nombre de paramètres géométriques (dimensions de fissure, taille de bloc,...) ou topologiques (modélisation du tore de fond de fissure en couronnes, secteurs et tranches, déraffinement, nombre d'éléments,...) et le logiciel génère un bloc fissure, qui peut ensuite être intégré dans une autre structure. Une procédure similaire est en cours de développement dans la plateforme Salomé et devrait être disponible fin 2010.
- Lors de l'utilisation de maillages quadratique, il est **fortement conseillé** de positionner les nœuds milieux des éléments quadratiques touchant le fond de fissure au quart des arêtes (maillage de type **Barsoum**). Ainsi la dépendance en \sqrt{r} du champ de déplacement est mieux représentée et la qualité des résultats est améliorée. On peut directement introduire de type d'éléments dans un maillage quadratique existant par le mot clé `MODI_MAILLE` (option '`NOEUD_QUART`') de la commande `MODI_MAILLAGE` [U4.23.04]. Le temps de calcul n'est pas modifié, mais le gain en terme de qualité des résultats est considérable.

Vérification de la qualité du maillage : Pour apprécier la qualité du maillage il est conseillé de réaliser un calcul élastique et d'utiliser les estimateurs d'erreurs de discrétisation : les estimateurs d'erreurs de ZHU-ZIENKIEWICZ en élasticité 2D [R4.10.01], l'estimateur d'erreur par résidu [R4.10.02] et les estimateurs en Quantité d'Intérêt [R4.10.06], les Quantités d'Intérêt disponibles étant $K1$, $K2$ et $K3$ issus de la méthode n°3 de `POST_K1_K2_K3`.

Ces estimateurs sont implantés dans *Code_Aster* dans la commande `CALC_ERREUR` [U4.81.06]. Ils sont activés à partir des options suivantes : `ERZ1_ELEM` pour `ZZ1`, `ERZ2_ELEM` pour `ZZ2` et

ERME_ELEM pour l'estimateur en résidu par élément. L'estimation en Quantité d'Intérêt nécessite la mise en place d'un problème dual (voir par exemple le cas test zzzz257).

Cas d'une fissure non maillée

Conditions à respecter : l'utilisation de la méthode X-FEM permet de lever certaines difficultés liées au maillage. Notamment, un maillage libre de la structure saine suffit. Cependant, un maillage suffisamment fin reste nécessaire dans les zones à fort gradient (autour du fond de fissure par exemple). Il est vrai qu'en élasticité linéaire, l'enrichissement par les fonctions asymptotique améliorer la précision de la méthode : à même taille de maille, les éléments X-FEM seront donc plus précis en fond de fissure que les éléments classiques. Mais cela n'a une influence que très localement. Il faut donc un maillage relativement raffiné en fond de fissure.

À titre de comparaison entre un maillage classique avec un tore à n couches d'éléments en fond de fissure et un maillage libre X-FEM, on peut dire que la taille des éléments X-FEM en fond de fissure doit être de l'ordre de celle des éléments de la couche $n/2$ du tore.

Seul l'estimateur d'erreur par résidu est disponible pour les éléments X-FEM, en 2D uniquement.

Remarques et conseils :

- Pour fixer les idées, pour une fissure de longueur a en milieu infini, la taille des éléments en fond de fissure doit être entre $a/10$ et $a/20$ pour obtenir une erreur sur la taux de restitution d'énergie entre 1% et 2%.
- Afin d'obtenir un maillage raffiné en fond de fissure, deux approches peuvent être envisagées :
 - 1) L'introduction d'un bloc fissure consiste à définir lors de la création du maillage, une boîte englobant la fissure. Le maillage dans cette boîte sera réglé, et la finesse du maillage doit être un paramètre de la procédure de maillage. La boîte doit être suffisamment large si l'étude la propagation de la fissure est envisagée. Il est aussi nécessaire de créer une zone de raccord entre la boîte réglée, et le reste de la structure maillée en libre. On peut aussi utiliser les fonctionnalités avancées des mailleurs comme Blsurf+GHS3D qui permettent de définir des cartes de tailles localement.
 - 2) La deuxième approche consiste à réaliser un maillage adéquat par raffinements successifs d'un maillage libre initial jugé grossier [U2.05.02]. Le critère de raffinement est la distance au fond de fissure (opérateur RAFF_XFEM [U7.03.51]).

3.2 Calcul élastique linéaire

3.2.1 Cas d'une fissure maillée

Le calcul des différents paramètres de la mécanique de la rupture ne se fait qu'en post-traitement du calcul mécanique classique. La mise en œuvre d'une étude est donc la suivante :

- Lecture du maillage
- Définition du modèle, des matériaux, des chargements
- Calcul mécanique avec MECA_STATIQUE ou STAT_NON_LINE
- Définition des caractéristiques de la fissure avec DEFI_FOND_FISS [U4.82.01].
- Calcul avec l'opérateur CALC_G [U4.82.03] :
 - option CALC_G ou CALC_G_GLOB : calcul de G
 - option CALC_K_G : calcul de K et de G
 - option CALC_K_MAX, G_MAX, G_MAX_GLOB : maximisation de K ou de G en présence de chargements signés ou non signés
- Calcul avec l'opérateur POST_K1_K2_K3 [U4.82.05] : calcul de K et de G à partir des sauts de déplacement sur les lèvres (extraits directement par l'opérateur du champ de déplacement global).

3.2.2 Cas d'une fissure non maillée

Dans le cas d'une fissure non maillée, il y a une étape préalable de définition et d'enrichissement du modèle (méthode X-FEM, cf. [U2.05.02] pour plus de détails). La mise en œuvre d'une étude est donc la suivante :

- Lecture du maillage (sans fissure)
- Définition du modèle sain, des matériaux
- Définition de la fissure : `DEFI_FISS_XFEM`
- Création du modèle enrichi : `MODI_MODELE_XFEM`
- Calcul mécanique avec `MECA_STATIQUE` ou `STAT_NON_LINE`
- Calcul avec l'opérateur `CALC_G` [U4.82.03] :
 - option `CALC_G` ou `CALC_G_GLOB` : calcul de G
 - option `CALC_K_G` : calcul de K et de G
- Calcul avec l'opérateur `POST_K1_K2_K3` [U4.82.05] : calcul de K et de G à partir des sauts de déplacement sur les lèvres
- Création du maillage de visualisation et visualisation des champs résultats (contraintes, déplacement) : `POST_MAIL_XFEM` et `POST_CHAM_XFEM`.

3.2.3 Utilisation des résultats

Les facteurs d'intensité des contraintes et les taux de restitution d'énergie calculés peuvent servir à :

- évaluer le risque d'amorçage du défaut (comparaison avec la ténacité) ;
- calculer la vitesse de propagation en fatigue de la fissure (loi de Paris) [U4.82.04] pour un éventuel calcul de propagation (par remaillage ou avec `PROPA_FISS` pour une fissure non maillée [U4.82.11]) ;
- estimer la direction de bifurcation de la fissure sollicitée en mode mixte [2], [8], [U4.82.03] [U4.82.04].

3.3 Calcul non-linéaire : Indicateurs de décharge et de perte de radialité

Ces indicateurs permettent de localiser les décharges locales et la perte de radialité (champ `DERA_ELGA` et `DERA_ELNO` calculé avec `CALC_CHAMP`).

Attention à l'interprétation des indicateurs de décharge et de perte de radialité : la valeur donnée au temps t_i correspond au diagnostic de ce qui se passe entre t_i et t_{i+1} . Ainsi, la valeur calculée au dernier pas de temps n'a pas de sens. L'indicateur de décharge est négatif pour indiquer une décharge locale, et l'indicateur de radialité vaut 0 pour un trajet radial.

Remarque :

L'interprétation de l'indicateur de perte de radialité n'est pas aisée. On ne sait en particulier pas définir de seuil à partir duquel le calcul n'est plus valide.

Une solution alternative peut consister à comparer en post-traitement d'un calcul élastoplastique le G élastique non linéaire avec ou sans re-calcul des contraintes (mot clé `CALCUL_CONTRAINTES` de `CALC_G`).

Si on reste bien dans le domaine de validité du calcul de G (chargement radial et monotone), alors les résultats avec ou sans re-calcul des contraintes sont identiques. Dès qu'on sort de ce domaine de validité, l'écart croît. On peut donc vérifier a posteriori qu'on reste bien dans les hypothèses de calcul de G .

4 Recommandations d'utilisation

4.1 Introduction du champ thêta

4.1.1 Conditions à respecter

Le champ θ est un champ de vecteurs, défini sur le solide fissuré, qui représente la transformation du domaine lors d'une propagation de fissure. Ce champ doit vérifier les conditions suivantes :

- la transformation ne doit modifier que la position du fond de fissure et pas le bord du domaine $\partial\Omega$. Le champ θ doit donc être tangent à $\partial\Omega$ (en particulier les lèvres de la fissure), i.e. en notant \mathbf{n} la normale à $\partial\Omega$: $\theta \cdot \mathbf{n} = 0$ sur $\partial\Omega$.
- Le champ θ doit être localement dans le plan tangent aux lèvres de la fissure et en 3D normal à l'arête à laquelle il appartient. Ceci correspond à la direction de propagation de la fissure.
- Le champ θ doit également être continu sur Ω .

4.1.2 Conseil sur le choix des couronnes Rinf et Rsup

Dans Code_Aster, le choix a été fait de définir le champ θ de la façon suivante :

- la direction du champ est colinéaire à la direction de propagation de la fissure. En 3D, on prend la direction locale de la projection du nœud considéré sur le fond de fissure ;
- la norme de θ est définie à partir de deux couronnes (ou tores en 3D), de rayon R_{inf} et R_{sup} . En deçà de R_{inf} , le module du champ thêta est constant, au delà il est nul et il est linéaire entre les deux, cf. Figure 4.1.2-1.

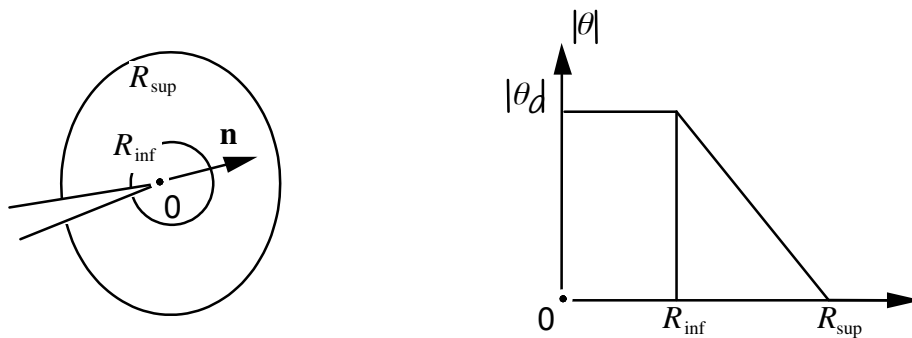


Figure 4.1.2-1: Définition géométrique du champ thêta

La construction du champ thêta est décrite précisément dans [R7.02.01]. Elle est implantée dans la commande `CALC_G`.

En 2D et en axisymétrique le fond de fissure Γ_0 se limite à un point. L'utilisateur définit :

- les rayons R_{inf} et R_{sup} ,
- le module $|\theta_0|$ en fond de fissure (égal à 1 par défaut),
- la direction de propagation de la fissure m .

En 3D l'utilisateur définit :

- les rayons $R_{inf}(s)$ et $R_{sup}(s)$,
- la topologie du fond de fissure : ouvert ou fermé suivant si la fissure est débouchante ou non,

- le module $|\theta_0|$ en fond de fissure (uniquement pour le calcul de G global sinon les P champs θ^i nécessaires à la résolution de l'équation variationnelle et au calcul de $G(s)$ sont calculés automatiquement selon la famille de fonctions d'interpolation choisie, voir §4.2).

Les directions du champ θ hors extrémités sont calculés automatiquement à partir des lèvres de la fissure, mais l'utilisateur peut éventuellement les définir lui-même en utilisant le mot clé `DIRE_THETA`.

Remarque :

- Les champs de déplacement et de contrainte sont singuliers en fond de fissure ; la précision du calcul est donc moins bonne au voisinage du fond. On note que la forme du champ θ choisie ($\theta \cdot \mathbf{m}$ constant entre 0 et R_{inf}) permet justement d'annuler la contribution du terme classique de $G(\theta)$ à l'intérieur de la première couronne (terme en $\int_{\Omega} [\sigma(\mathbf{u}) : (\nabla \mathbf{u} \cdot \nabla \theta) - \Psi(\varepsilon(\mathbf{u})) \operatorname{div} \theta] d\Omega$).
- Ne pas oublier que les chargements appliqués au-delà de R_{sup} ont une contribution nulle dans les post-traitements de mécanique de la rupture. Ceci peut être utile si on applique un chargement non supporté comme `FORCE_NODALE`, `DDL_IMPO` (en 2D) ou `FACE_IMPO` (en 3D).

Conseils sur le choix des rayons R_{inf} et R_{sup} : le calcul des grandeurs de mécanique de la rupture est théoriquement indépendant du choix de la couronne d'intégration (en l'absence de chargement sur les lèvres, volumique ou thermique). Néanmoins il est préférable de respecter quelques règles :

- ne jamais prendre R_{inf} ou trop petit par rapport aux dimensions du problème car les déplacements singuliers sont mal calculés au voisinage du fond de fissure (cf. remarque ci-dessus) ;
- le rayon supérieur R_{sup} peut être aussi grand que l'on veut à condition que la couronne ainsi définie soit contenue dans le solide. En 3D, il ne faut pas prendre un rayon R_{sup} trop grand, sinon la direction du champ θ (calculée par projection sur le fond de fissure) peut être imprécise ;
- le choix des rayons R_{inf} et R_{sup} est indépendant de la topologie du maillage. Cependant, si le maillage est rayonnant en pointe de fissure, il est recommandé de prendre des couronnes d'intégration coïncidentes avec les couronnes du maillage (réduction des oscillations de G le long du fond de fissure en 3D) ;
- en thermo-élastoplasticité, on utilise une fissure comme entaille. On s'assurera que le rayon inférieur R_{inf} est bien supérieur au rayon de l'entaille.
- Prendre plusieurs couronnes consécutives pour vérifier [R1,R2], [R2,R3], [R3, R4],...

Pour se fixer les idées, pour une fissure de longueur a en milieu infini, la taille des éléments en fond de fissure doit être inférieure à $a/10$ pour obtenir une erreur raisonnable (de l'ordre du % sur KI). Pour les couronnes d'intégration, on prend alors généralement R_{inf} de l'ordre de 1 à 3 fois la taille des éléments au voisinage du fond ; et R_{sup} de 3 à 7 fois la taille des éléments.

Une détermination automatique de R_{inf} et R_{sup} est possible (ces mot-clés sont facultatifs). S'ils ne sont pas indiqués, ils sont automatiquement calculés à partir du maximum h des tailles de mailles connectées aux nœuds du fond de fissure. Il a été choisi de prendre $R_{\text{sup}} = 4h$ et $R_{\text{inf}} = 2h$. Si on choisit la valeur automatiquement calculée pour R_{inf} et R_{sup} , il convient toutefois de s'assurer que ces valeurs (affichées dans le fichier .mess) sont cohérentes avec les dimensions de la structure.

4.1.3 Problème de la discrétisation en 3D

En 3D, pour un nœud courant du fond de fissure, la direction de propagation est définie comme étant la moyenne des normales aux mailles segments du fond de fissure à sa gauche et à sa droite. Pour les nœuds extrémités, la normale est calculée à partir d'une seule maille, et peut donc être moins précise, voire fautive.

Fissure débouchante orthogonalement aux bords : Les vecteurs de direction de propagation à l'origine et à l'extrémité du fond sont automatiquement calculés en prenant en compte les bords de la structure. Les mots-clés `DTAN_ORIG` et `DTAN_EXTR` (commande `DEFI_FOND_FISS` pour le calcul de G sur une fissure maillée) qui permettent d'imposer la direction de ces vecteurs n'ont donc pas besoin d'être précisés.

Fissure débouchante de façon non perpendiculaire : à l'extrémité débouchante du fond de fissure, le champ θ ne peut pas simultanément être normal à l'arête à laquelle il appartient (dans le plan tangent des lèvres de la fissure) et vérifier la condition $\theta \cdot \mathbf{n} = 0$ sur $\partial\Omega$.

La solution conseillée est d'imposer comme direction de propagation aux extrémités (mots-clés `DTAN_ORIG` et `DTAN_EXTR`) la moyenne de la normale au fond de fissure en ce point θ_1 et de la tangente à l'arête θ_2 .

On peut également définir la direction du champ θ sur tous les nœuds du fond de fissure avec le mot clé `DIRE_THETA` dans la commande `CALC_G`. Au voisinage de l'extrémité débouchante, on choisit comme direction la moyenne de la normale au fond de fissure en ce point θ_1 et de la tangente à l'arête θ_2 .

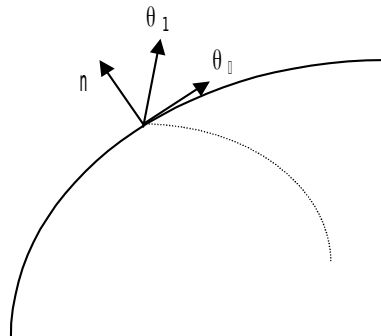


Figure 4.1.3-1: Direction de propagation aux extrémités de la fissure

4.2 Méthodes d'interpolation en 3D

4.2.1 Cadre général

Le taux de restitution d'énergie local $G(s)$ est solution de l'équation variationnelle $\int_{\Gamma_0} G(s)\theta(s) \cdot \mathbf{m}(s) ds = G(\theta)$, $\forall \theta \in \Theta$.

Pour résoudre cette équation :

on décompose le champ scalaire $G(s)$ sur une base que nous notons $(p_j(s))_{1 \leq j \leq N}$. Soit G_j les

composantes de $G(s)$ dans cette base : $G(s) = \sum_{j=1}^N G_j p_j(s)$.

on se donne une base de fonctions tests pour θ en choisissant P champs θ^i indépendants pour la trace du champ θ sur le fond de fissure Γ_0 : $(\bar{\theta}^i(s))_{1 \leq i \leq P}$.

Les G_j sont déterminés en résolvant le système linéaire à P équations et N inconnues :

$$\sum_{j=1}^N a_{ij} G_j = b_i, \quad i=1, P$$

avec $a_{ij} = \sum_{k=1}^M \theta_k^i \int_{\Gamma_0} p_j(s) q_k(s) \cdot m(s) ds$
 $b_i = G(\theta^i)$

Ce système a une solution si on choisit P champs θ^i indépendants tels que : $P \geq N$ et si $M \geq N$. Il peut comporter plus d'équations que d'inconnues, auquel cas il est résolu au sens des moindres carrés.

4.2.2 Méthodes de lissage de G et Thêta

Dans Code_Aster, on a choisi deux familles de bases (cf. [§2.2]) :

- les polynômes de LEGENDRE $\gamma_j(s)$ de degré j ($0 = j = 7$),
- les fonctions de forme du nœud k de Γ_0 : $\phi_k(s)$ ($1 = k = NNO =$ nombre de nœuds de Γ_0) (de degré 1 pour les éléments linéaires et de degré 2 pour les éléments quadratiques).

Ces familles de bases et les systèmes linéaires à résoudre sont décrits précisément dans la documentation de référence [R7.02.01]. L'utilisation des fonctions de forme est appelée 'LAGRANGE' dans Code_Aster, dont une variante est disponible :

- 'LAGRANGE_NO_NO' : version simplifiée du lissage de LAGRANGE, permettant dans certains cas d'obtenir des résultats plus réguliers en fond de fissure.

Plusieurs options sont donc possibles selon la base de fonctions tests pour thêta et la base de décomposition pour G . Elles sont résumées dans le tableau suivant :

		Thêta	
		Polynômes de LEGENDRE	Fonctions de forme
$G(s)$	Polynômes de LEGENDRE	LISSAGE_THETA= 'LEGENDRE' LISSAGE_G = 'LEGENDRE'	LISSAGE_THETA='LAGRANGE' LISSAGE_G= 'LEGENDRE'
	Fonctions de forme		LISSAGE_THETA = 'LAGRANGE' LISSAGE_G = 'LAGRANGE' ou 'LAGRANGE_NO_NO'

Tableau 4.2.2-1 : Combinaisons possibles pour le calcul de G en 3D

4.2.3 Remarques et conseils

- Choix de la méthode** : il est difficile de donner une préférence à l'une ou l'autre méthode. En principe les deux donnent des résultats numériques équivalents. Néanmoins la méthode Thêta : Lagrange est un peu plus coûteuse en temps CPU que la méthode Thêta : Legendre. Il est **indispensable d'utiliser plusieurs méthodes** et de comparer des résultats, afin de conforter la validité du modèle.
- Choix du degré maximum des polynômes de Legendre** : ce choix dépend du nombre de nœuds en fond de fissure. Si on a un faible nombre de nœuds (une dizaine) il est inutile de prendre un degré supérieur à 3 (on conçoit facilement que les résultats sont médiocres si on essaie de trouver un polynôme de degré 7 passant par 10 points). Au-delà d'une vingtaine de nœuds en fond de fissure on peut utiliser

des degrés allant jusqu'à 7. L'expérience montre que le choix d'un degré égal à 5 donne de bons résultats dans la plupart des cas (cf. remarque ci-dessous).

- **Cas des fissures fermées** : si le fond de fissure est une courbe fermée, des problèmes de continuité de la solution au point arbitrairement choisi comme abscisse curviligne origine interdisent l'emploi des polynômes de Legendre. Si le fond de fissure a été déclaré « fermé » dans `DEFI_FOND_FISS`, on doit utiliser les fonctions de forme (Lagrange) pour décrire les fonctions G et θ .
- **Problème du non respect de la symétrie** : si on ne modélise que la moitié du solide par rapport à la fissure, on doit en principe avoir une courbe $G(s)$ dont la pente de la tangente est nulle à l'interface de la symétrie. Ceci n'est pas respecté par les deux méthodes. Les valeurs de $G(s)$ obtenues aux extrémités du fond de fissure doivent toujours être interprétées avec prudence, surtout si la fissure est débouchante de façon non perpendiculaire (voir §4.1.3).
- **Problème des oscillations avec Lagrange** : des oscillations peuvent apparaître avec la méthode Lagrange, en particulier si le maillage comporte des éléments quadratiques. Ces oscillations sont liées à un profil radial du champ θ qui est différent sur les nœuds sommet et sur les nœuds milieux. Un lissage de type '`LAGRANGE_NO_NO`' permet de limiter ces oscillations. Par ailleurs, si le maillage est rayonnant en fond de fissure (fissure maillée), on rappelle qu'il est recommandé de définir des couronnes `R_INF` et `R_SUP` coïncidant avec les frontières des éléments.
- **Cas des maillages libres** : de fortes oscillations peuvent apparaître avec la méthode Lagrange. Un lissage de type '`LAGRANGE_NO_NO`' limite ces oscillations, mais peut être insuffisant. Dans ce cas, il est recommandé d'utiliser l'opérande `NB_POINT_FOND` de `CALC_G`. Le choix d'un rapport de l'ordre de 5 entre le nombre de points total en fond de fissure et le nombre de points de calcul semble approprié pour limiter les oscillations avec la méthode θ : Lagrange. Un choix de 20 points en fond de fissure est souvent judicieux.
- **Performance** : l'opérande `NB_POINT_FOND` peut également être utilisé afin de réduire le temps de calcul de `CALC_G`.

Illustration des problèmes d'oscillations avec Legendre : soit un cas de figure où la solution est constante sur le fond de fissure $G^{exact}(s) = \gamma_0(s)$. Si le terme devant le polynôme de Legendre de degré sept est mal calculé, à un facteur ε près (mais tous les autres coefficients devant les autres polynômes valent exactement 0), alors le résultat numérique est : $G(s) = \gamma_0(s) + \varepsilon \cdot \gamma_7(s)$. L'erreur relative commise sur G est donc :

$$e = \frac{G(s) - G^{exact}(s)}{G^{exact}(s)} = \varepsilon \cdot \frac{\gamma_7(s)}{\gamma_0(s)} = \varepsilon \sqrt{15} \frac{P_7\left(\frac{2s}{l} - 1\right)}{P_0\left(\frac{2s}{l} - 1\right)} = \varepsilon \sqrt{15} P_7\left(\frac{2s}{l} - 1\right)$$

Si on trace le rapport $\frac{e}{\varepsilon}$ en fonction de l'abscisse curviligne normée $\frac{s}{l}$, on obtient la figure suivante.

L'erreur aux extrémités (en $x=0$ et en $x=\frac{s}{l}$) est environ 2 à 3 fois plus grande que l'erreur maximale à l'intérieur du fond. Par exemple, si ε vaut 10^{-2} (soit 1% d'erreur), on commettra une erreur maximale de 1,5% partout, sauf aux extrémités où l'erreur atteindra 4%.

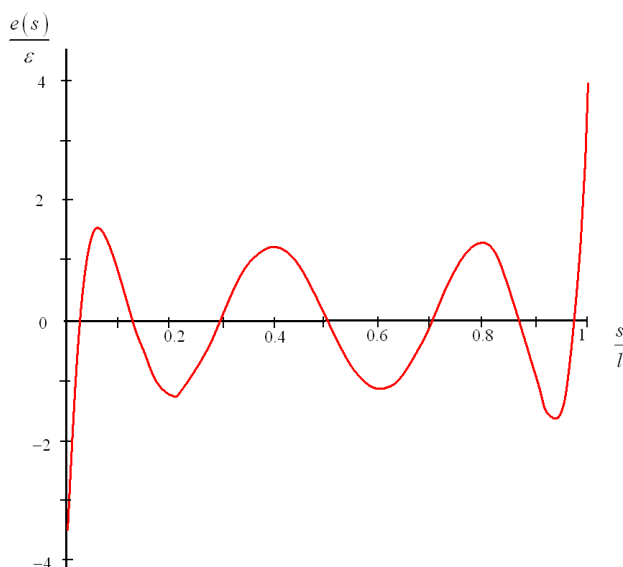


Figure 4.2.3-1 : rapport de l'erreur relative sur la précision en fonction de l'abscisse curviligne normée

4.3 Conseils pour les calculs avec POST_K1_K2_K3

Choix de la distance d'extrapolation : la distance d'extrapolation `ABSC_CURV_MAXI` est le seul paramètre utilisateur. En général, cette distance est choisie égale à 3 à 5 fois la taille des éléments au voisinage du fond de fissure. Dans le cas d'une fissure maillée, le paramètre `ABSC_CURV_MAXI` est facultatif. La valeur par défaut est alors égale à $4h$ où h est la taille maximale des mailles connectées aux nœuds du fond de fissure.

Cas des fissures maillées : le maillage doit être de préférence quadratique et comporter suffisamment de nœuds perpendiculairement au fond de fissure. D'autre part, les résultats sont nettement améliorés si, dans le cas où le maillage est composé d'éléments quadratiques, on déplace les nœuds milieux (des arêtes qui touchent le fond de fissure), au quart de ces arêtes en les rapprochant du fond de fissure. Ceci est rendu possible par le mot clé `MODI_MAILLE` (option 'NOEUD_QUART') de la commande `MODI_MAILLAGE` [U4.23.04].

Cas des fissures non maillées : la précision de la méthode est sensible au choix de la zone d'enrichissement de la méthode X-FEM (paramètre `RAYON_ENRI` de `DEFI_FISS_XFEM`). Dans l'idéal, le rayon d'enrichissement et l'abscisse curviligne maximale `ABSC_CURV_MAXI` sont de l'ordre de trois fois la taille de l'arrête minimale du maillage.

Performances : dans le cas X-FEM, les calculs sont assez consommateurs en temps et en mémoire s'il y a beaucoup de points sur le fond de fissure. L'utilisation du mot clé `NB_POINT_FOND` permet de limiter le post-traitement à un certain nombre de points équi-répartis le long du fond.

4.4 Normalisation, symétries

4.4.1 2D contraintes planes et déformations planes

En dimension 2 (contraintes planes et déformations planes), le fond de fissure est réduit à un point et la valeur $G(\theta)$ issue de la commande `CALC_G` est indépendante du choix du champ θ :

$$G = G(\theta) \quad \forall \theta \in \Theta$$

4.4.2 Axisymétrie

En axisymétrie il faut normaliser la valeur $G(\theta)$ obtenue avec *Code_Aster* pour les options `CALC_G`, `G_MAX` et `G_BILI` :

$$G = \frac{1}{R} G(\theta)$$

où R est la distance du fond de fissure à l'axe de symétrie [R7.02.01 §2.4.4].

Pour l'option `CALC_K_G`, les valeurs de G et de K fournies dans le tableau résultat sont directement les valeurs locales, il ne faut donc pas les normaliser.

4.4.3 3D

En dimension 3, la valeur de $G(\theta)$ pour un champ θ donnée est telle que :

$$g(\theta) = \int_{\Gamma_0} G(s) \theta(s) \cdot m(s) ds$$

Par défaut, la direction du champ θ en fond de fissure est la normale au fond de fissure dans le plan des lèvres. En choisissant un champ θ unitaire au voisinage du fond de fissure, on a alors :

$$\theta(s) \cdot \mathbf{m}(s) = 1$$

et :

$$G(\theta) = \int_{\Gamma_0} G(s) ds$$

Soit G le taux de restitution de l'énergie global, pour avoir la valeur de G par unité de longueur, il faut diviser la valeur obtenue par la longueur de la fissure l :

$$G = \frac{1}{l} G(\theta) .$$

4.4.4 Symétrie du modèle

Il est possible de prendre en compte une éventuelle symétrie du problème traité directement sur le calcul du taux de restitution d'énergie G et les facteurs d'intensité des contraintes. Voir le mot-clé `SYME` dans `CALC_G` [U4.82.03] et `POST_K1_K2_K3` [U4.82.05].

5 Conclusions

Les points à retenir sont les suivants :

- L'étude d'une fissure en élasticité (linéaire ou non) peut se faire sur une fissure maillée comme sur une fissure non maillée. Dans les deux cas le maillage doit être suffisamment fin au voisinage du fond de fissure pour capter correctement la singularité des contraintes.
- Les calculs sont possibles sur une fissure non plane, mais l'utilisateur doit veiller à ce qu'elle reste suffisamment régulière pour que les hypothèses de calcul soient valides : il ne faut pas avoir une singularité géométrique sur le fond ou sur les lèvres. Typiquement, le calcul est licite pour une fissure axisymétrique, mais pas pour un coin.
- En élasticité linéaire, plusieurs opérateurs (CALC_G, POST_K1_K2_K3) et plusieurs méthodes (d'extrapolation, de lissage, ...) sont disponibles. Il est **indispensable** de comparer les résultats des différentes méthodes et opérateurs pour s'assurer de la bonne qualité du modèle. Il est également recommandé d'évaluer la sensibilité du résultat au choix des paramètres des opérateurs (rayons d'intégration) et au raffinement du maillage.

6 Documentation de Code_Aster relative à la mécanique de la rupture

Documents de Référence :

[R7.02.01]	Taux de restitution de l'énergie en thermo-élasticité linéaire
[R7.02.03]	Taux de restitution de l'énergie en thermo-élasticité non linéaire
[R7.02.04]	Représentation Lagrangienne de variation de domaine
[R7.02.05]	Calcul des facteurs d'intensité de contraintes en thermoélasticité linéaire plane
[R7.02.07]	Taux de restitution d'énergie en thermo-élasto-plasticité
[R7.02.08]	Calcul des coefficients d'intensité de contraintes par extrapolation du champ de déplacements

Documents d'Utilisation :

[U4.82.01]	Opérateur DEFI_FOND_FISS
[U4.82.03]	Opérateur CALC_G
[U4.82.05]	Opérateur POST_K1_K2_K3
[U4.82.08]	Opérateur DEFI_FISS_XFEM

Cas test de Validation :

Numéro	Titre	Fissure		Modélisation						Comport.				Option				Particularités
		Maillée	Non maillée	DP	CP	Axi	3D	Elas. Linéaire	Elas. Non linéaire	Elastoplastique	Grande Def.	CALC_G	CALC_G_GLOB	CALC_K_G	POST_K1_K2	Autres		
hpla310	Fissure radiale dans un barreau soumis à un choc thermique	X				X		X										Thermique
hpla311	Fissure circulaire dans une sphère soumise à une température uniforme sur les lèvres	X				X		X			X		X					Thermique
hplp100	Plaque fissurée en thermoélasticité	X		X				X			X		X					Thermique ; Sensibilité
hplp101	Plaque fissurée en thermoélasticité	X		X				X			X		X					Thermique ; Sensibilité
hplp310	Fissure radiale dans un cylindre épais sous pression et chargement thermique	X		X				X			X		X					Thermique ; contact
hplp311	Fissure au centre d'une plaque mince soumise à un flux thermique	X		X				X			X		X					Thermique
hplv102	G en thermoélasticité pour une fissure circulaire en milieu infini	X				X		X			X							Thermique
hplv103	G en thermoélasticité 3D pour une fissure circulaire	X				X	X	X			X	X	X					Thermique
hsna120	Propagation d'un réseau de fissure en fatigue thermomécanique	X			X		X	X						X				Thermique ; propagation
sdis114	Facteurs d'intensité des contraintes modaux	X		X		X	X	X						X	X			K_G_MODA
ssla310	Fissure radiale à l'interface d'un bimatériau	X				X	X	X			X							Bimatériau
ssla311	Fissure circulaire soumise à une charge annulaire	X				X	X	X			X							
sslp101	Plaque fissurée en traction	X		X			X	X			X		X					
sslp102	Calcul de G avec déformations initiales	X		X			X	X			X							Etat initial
sslp103	Calcul de K1 et K2 pour une plaque circulaire fissurée	X		X			X	X			X		X					Mode mixte
sslp310	Fissure pressurisée dans un domaine plan illimité	X		X			X	X			X		X					MACR_ELAS_MULT
sslp311	Fissure centrale dans une plaque à deux matériaux	X		X			X	X			X							Bimatériau
sslp313	Fissure oblique dans une plaque infinie en traction	X		X			X	X			X		X	X				Mode mixte ; Arlequin
sslp314	Fissure déviée à l'interface de 2 plaques élastiques	X		X			X	X			X		X					
sslp315	Propagation d'une fissure débouchante dans une plaque 2D	X	X	X			X	X			X		X	X				Propagation
sslv110	Fissure semi-elliptique dans un milieu infini	X	X				X	X			X	X	X	X				Sensibilité
sslv134	Fissure circulaire en milieu infini	X	X				X	X			X	X	X	X	X			G_BILI, G_GLOB, CALC_K_MAX
sslv310	Fissure semi-elliptique débouchante en peau interne dans un cylindre sous pression	X					X	X			X	X						
sslv311	Fiss en quart d'ellipse au coin d'un disque épais	X					X	X			X		X					
sslv312	Fissure elliptique perpendiculaire à l'interface entre deux matériaux	X					X	X			X	X						
sslv313	Tube sous pression fissuré	X	X				X	X			X		X	X				
sslv314	Propagation de fissure dans une plaque 3D en mode I pur	X					X	X			X		X	X				Propagation
sslv315	Propagation de fissure inclinée dans une plaque 3D	X					X	X			X		X	X				Propagation
ssnp102	Plaque entaillée en plasticité	X	X				X		X		X							
ssnp110	Fissure de bord en élastoplasticité dans une plaque rectangulaire	X	X	X	X				X		X							
ssnp311	Fissuration en mode II d'une éprouvette élastoplastique	X		X				X			X							
ssnp312	Fissure parallèle à une interface dans une CT bimétallique	X		X				X			X							
ssnv108	Eprouvette CT en non linéaire	X	X		X		X	X			X							
ssnv166	Cylindre fissuré sous chargement multiple	X					X	X					X	X				Contact
ssnv192	Eprouvette avec fissure centrale	X	X				X	X					X					
ssnv185	Fissure débouchante dans une plaque 3D	X	X				X	X			X		X	X				

7 Bibliographie

- [1] BUI H.D., Mécanique de la rupture fragile, Masson, 1977
- [2] BUI H.D., AMESTOY M., DANG VAN K., Déviation infinitésimale d'une fissure dans une direction arbitraire, C.R. Acad. SC. Paris, t. 289, série B, No 8, p99, 1979
- [3] DEBOST I., WADIER Y. : Application de l'approche énergétique à l'interprétation de l'effet petit défaut. Première partie : modèle de défaut de type fissure. Note HI-74/01/015/A, Juin 2001
- [4] DESTUYNDER Ph, DJAOUA M., Equivalence de l'intégrale de Rice et de G en mécanique de la rupture, C.R. Acad. SC. Paris, t. 290, série A, p347, 1980
- [5] GRIFFITH A., The phenomena of Rupture and flow in solids, M.Eng. (of the Royal Aircraft Establishment), communicated by Taylor, F.R.S., 1920
- [6] LEBLOND J.B : "Mécanique de la rupture fragile et ductile" – Lavoisier, 2003.
- [7] LEFEVRE W., BARBIER G., MASSON R., ROUSSELIER G., A modified Beremin model to simulate warm pre-stress effect Nucl. Eng. Des. 198, 89-96 – 2002
- [8] MIALON P., Etude du taux de restitution de l'énergie dans une direction marquant un angle avec une fissure, note interne EDF, HI/4740-07, 1984.
- [9] MIALON P., Calcul de la dérivée d'une grandeur par rapport à un fond de fissure par la méthode théta, EDF, Bulletin de la direction des études et recherches, Série C, 1988
- [10] DESTUYNDER P., M. DJAOUA M., LESCURE S., Some remarks on elastic fracture mechanics (quelques remarques sur la mécanique de la rupture élastique), Journal de Mécanique Théorique et Appliquée, vol. 2, n°1, p. 113-135, 1983