
Opérateur CREA_RESU

1 But

Créer ou enrichir une structure de données `resultat` à partir de champs aux nœuds ou par éléments. Affectation possible des champs pour différents numéros d'ordre.

L'utilisateur doit s'assurer de la cohérence des différents champs utilisés pour construire ou enrichir la structure de données `resultat`.

L'affectation par l'intermédiaire d'un `cham_no` de fonction produit par `CREA_CHAMP` [U4.72.04] s'effectue en évaluant chaque fonction à l'aide du paramètre représentant le temps fourni sous les mots clés `LIST_INST` ou `INST`.

Le concept produit par cet opérateur est, pour le moment, de type `evol_elas`, `evol_noli`, `evol_ther`, `mult_elas`, `fourier_elas`, `fourier_ther`, `evol_varc`, `evol_char`, `mode_meca`, `dyna_trans` ou `dyna_harmo`.

De plus, trois fonctionnalités particulières sont accessibles dans cet opérateur :

- la création d'un concept de type `evol_char` par affectation de champ ou une formule analytique ;
- la création d'un concept `resultat` simulant la réorganisation des assemblages combustibles ;
- la projection d'un transitoire thermique 1D sur un maillage axisymétrique 3D.

2 Syntaxe

```

resu [resultat] = CREA_RESU (
    ◊ reuse = resu,
    ◆ OPERATION = / 'AFFE',
                  / 'ECLA_PG', # ne pas utiliser directement.
                  / 'PERM_CHAM',
                  / 'PROL_RTZ',
                  / 'PREP_VRC1',
                  / 'PREP_VRC2',
                  / 'ASSE',

```

Construction d'un résultat par affectations ou évaluations successives

de cham_no : (OPERATION : 'AFFE')

```

◆ TYPE_RESU           = 'MULT_ELAS' ,
◆ NOM_CHAM            = nomcham,      [K16]
◆ AFFE = _F (
    ◆ CHAM_GD          = chno,          [cham_no]
    ◊ NOM_CAS          = nomc,          [Kn]
    ◊ MODELE           = mo,            [modele]
    ◊ CHAM_MATER       = chmat,         [cham_mater]
    ◊ CARA_ELEM        = carac,         [cara_elem]
    ◊ CHARGE           = char           / [char_meca]
                                       / [char_cine_meca]
    ),
◆ TYPE_RESU           = / 'EVOL_ELAS',
◆ NOM_CHAM            = nomcham,      [K16]
◊ EXCIT = _F (
    ◆ CHARGE           = char,          [char_meca]
    ◊ FONC_MULT        = fonc,          [fonction]
    ◊ TYPE_CHARGE      = / typc         [l_Kn]
                                       / 'FIXE'
    ),
◆ AFFE = _F (
◆ CHAM_GD             = chno,          [cham_no]
◊ MODELE              = mo,            [modele]
◊ CHAM_MATER          = chmat,         [cham_mater]
◊ CARA_ELEM           = carac,         [cara_elem]
◆ / INST              = linst,         [l_R8]
  / LIST_INST         = litps,         [listr8]
◊ NUME_INIT           = numi,          [I]
◊ NUME_FIN            = numf,          [I]
◊ PRECISION           = /prec,         [R]
                                       / 0.0, [DEFAULT]
◊ CRITERE             = / 'RELATIF', [DEFAULT]
                                       / 'ABSOLU',
    ),

```

```
◆ TYPE_RESU = / 'EVOL_NOLI',
◆ NOM_CHAM = nomcham, [K16]
◇ COMPORTEMENT = _F(voir le document [U4.51.11]),
◇ EXCIT = _F(
    ◆ CHARGE = char, [char_meca]
    ◇ TYPE_CHARGE = / 'FIXE_CSTE'
    / 'FIXE_PILO'
    / 'FIXE_PILO'
    / 'SUIV'
    / 'DIDI'
    ◆ / FONC_MULT = fonc, [fonction]
    / ◆ DEPL = depl, [fonction]
    ◆ VITE = vite, [fonction]
    ◆ ACCE = acce, [fonction]
    ◇ MULT_APPUI = / 'OUI',
    / 'NON' [DEFAULT]
    ◇ DIRECTION = (d1, d2, d3), [l_R]
    ◇ GROUP_NO = lgrno, [l_gr_noeud]
    ),
    ◆ AFPE = _F (
    ◆ CHAM_GD = chno, [cham_no]
    ◇ MODELE = mo, [modele]
    ◇ CHAM_MATER = chmat, [cham_mater]
    ◇ CARA_ELEM = carac, [cara_elem]
    ◆ / INST = linst, [l_R8]
    / LIST_INST = litps, [listr8]
    ◇ NUME_INIT = numi, [I]
    ◇ NUME_FIN = numf, [I]
    ◇ PRECISION = /prec, [R]
    / 0.0, [DEFAULT]
    ◇ CRITERE = / 'RELATIF', [DEFAULT]
    / 'ABSOLU',
    ),
◆ TYPE_RESU = 'FOURIER_ELAS',
◆ NOM_CHAM = nomcham, [K16]
◆ AFPE = _F (
    ◆ CHAM_GD = chno, [cham_no]
    ◇ MODELE = mo, [modele]
    ◇ CHAM_MATER = chmat, [cham_mater]
    ◇ CARA_ELEM = carac, [cara_elem]
    ◇ NUME_MODE = num, [I]
    ◇ TYPE_MODE = / 'SYME', [DEFAULT]
    / 'ANTI',
    / 'TOUS',
    ◇ CHARGE = char / [char_meca]
    / [char_cine_meca]
    ),
◆ TYPE_RESU = 'FOURIER_THER',
◆ NOM_CHAM = nomcham, [K16]
◆ AFPE = _F (
    ◆ CHAM_GD = chno, [cham_no]
    ◇ MODELE = mo, [modele]
    ◇ CHAM_MATER = chmat, [cham_mater]
    ◇ CARA_ELEM = carac, [cara_elem]
    ◇ NUME_MODE = num, [I]
    ◇ TYPE_MODE = / 'SYME', [DEFAULT]
    / 'ANTI',
    / 'TOUS',
```

```

    ),
    ◆ TYPE_RESU = 'EVOL_THER',
    ◆ NOM_CHAM = nomcham, [K16]
    ◇ EXCIT = _F (
        ◆ CHARGE = char, [char_ther]
        ◇ FONC_MULT = fonc, [fonction]
    ),
    ◆ AFFE = _F (
    ◆ CHAM_GD = chno, [cham_no]
    ◇ MODELE = mo, [modele]
    ◇ CHAM_MATER = chmat, [cham_mater]
    ◇ CARA_ELEM = carac, [cara_elem]
    ◆ / INST = linst, [l_R8]
    / LIST_INST = litps, [listr8]
    ◇ NUME_INIT = numi, [I]
    ◇ NUME_FIN = numf, [I]
    ◇ PRECISION = / prec, [R]
    / 0.0, [DEFAULT]
    ◇ CRITERE = / 'RELATIF', [DEFAULT]
    / 'ABSOLU',
    ),

    ◆ TYPE_RESU = 'EVOL_VARC',
    ◆ NOM_CHAM = nomcham, [K16]
    ◆ AFFE = _F (
    ◆ CHAM_GD = chno, [cham_no]
    ◇ MODELE = mo, [modele]
    ◇ CHAM_MATER = chmat, [cham_mater]
    ◇ CARA_ELEM = carac, [cara_elem]
    ◆ / INST = linst, [l_R8]
    / LIST_INST = litps, [listr8]
    ◇ NUME_INIT = numi, [I]
    ◇ NUME_FIN = numf, [I]
    ◇ PRECISION = / prec, [R]
    / 0.0, [DEFAULT]
    ◇ CRITERE = / 'RELATIF', [DEFAULT]
    / 'ABSOLU',
    ),

    ◆ TYPE_RESU = 'MODE_MECA',
    ◆ NOM_CHAM = nomcham, [K16]
    ◇ MATR_RIGI = matr_k, [matr_asse_depl_r]
    ◇ MATR_MASS = matr_m, [matr_asse_depl_r]
    ◆ AFFE = _F (
    ◆ CHAM_GD = chno, [cham_no]
    ◇ MODELE = mo, [modele]
    ◇ CHAM_MATER = chmat, [cham_mater]
    ◇ CARA_ELEM = carac, [cara_elem]
    ◇ FREQ = freq, [l_R8]
    ◆ NUME_MODE = numo, [I]
    ◇ AXE = axe, [K16]
    ),

    ◆ TYPE_RESU = 'DYNA_TRANS',
    ◆ NOM_CHAM = nomcham, [K16]
    ◇ MATR_RIGI = matr_k, [matr_asse_depl_r]
    ◇ MATR_MASS = matr_m, [matr_asse_depl_r]

```

```

♦ AFPE = _F (
  ♦ CHAM_GD           = chno,           [cham_no]
  ◇ MODELE           = mo,             [modele]
  ◇ CHAM_MATER       = chmat,          [cham_mater]
  ◇ CARA_ELEM        = carac,          [cara_elem]
  ♦ / INST           = linst,          [l_R8]
    / LIST_INST      = litps,          [listr8]
    / NUME_ORDRE     = nuor,           [I]
  ◇ PRECISION        = /prec,          [R]
    / 0.0,           [DEFAULT]
  ◇ CRITERE          = / 'RELATIF',    [DEFAULT]
    / 'ABSOLU',
),

♦ TYPE_RESU          = 'DYNA_HARMO',
♦ NOM_CHAM           = nomcham,       [K16]
◇ MATR_RIGI          = matr_k,         [matr_asse_depl_r]
◇ MATR_MASS          = matr_m,         [matr_asse_depl_r]
♦ AFPE = _F (
  ♦ CHAM_GD           = chno,           [cham_no]
  ◇ MODELE           = mo,             [modele]
  ◇ CHAM_MATER       = chmat,          [cham_mater]
  ◇ CARA_ELEM        = carac,          [cara_elem]
  ♦ / FREQ           = lfreq,          [l_R8]
    / LIST_FREQ      = lifreq,        [listr8]
    / NUME_ORDRE     = nuor,           [I]
  ◇ PRECISION        = /prec,          [R]
    / 0.0,           [DEFAULT]
  ◇ CRITERE          = / 'RELATIF',    [DEFAULT]
    / 'ABSOLU',
),

```

/ # Construction d'un concept de type EVOL_CHAR par affectation ou évaluation
d'un cham_no

```

♦ TYPE_RESU          = 'EVOL_CHAR',
♦ NOM_CHAM           = nomcham,       [K16]
♦ AFPE = _F (
  ♦ CHAM_GD           = chno,           [cham_no]
  ◇ MODELE           = mo,             [modele]
  ◇ CHAM_MATER       = chmat,          [cham_mater]
  ♦ / INST           = linst,          [l_R8]
    / ♦ LIST_INST    = litps,          [listr8]
      ◇ NUME_INIT    = numi,           [I]
      ◇ NUME_FIN     = numf,           [I]
  ◇ PRECISION        = / prec,          [R]
    / 0.0,           [DEFAULT]
  ◇ CRITERE          = / 'RELATIF',    [DEFAULT]
    / 'ABSOLU',
),

```

/ # Construction d'un résultat sur un maillage éclaté pour visualisation ou
post-traitement. Ce mot clé ne doit pas être appelé directement.

```

♦ TYPE_RESU          = ...
♦ ECLA_PG= _F (      voir [U4.44.14]      ),

```

/ # Construction d'un résultat dédié aux assemblages combustibles

(OPERATION : 'PERM_CHAM')

```

    ◆ TYPE_RESU                = 'EVOL_NOLI',
    ◆ NOM_CHAM                  = nomcham,      [K16]
    ◆ RESU_INIT                 = resu_2,       [evol_noli]
    ◇ INST_INIT                 = tf,          [R]
    ◇ PRECISION                 = / prec,
                                / 1.0E-6,     [DEFAULT]
    ◇ CRITERE                   = / 'ABSOLU',
                                / 'RELATIF',
    ◆ MAILLAGE_INIT             = ma_1,        [maillage]
    ◆ RESU_FINAL                = resu,       [evol_noli]
    ◆ MAILLAGE_FINAL            = mo_2,       [maillage]
    ◆ PERM_CHAM = _F (
    ◆   GROUP_MA_FINAL          = gma_2,      [gr_ma]
    ◆   GROUP_MA_INIT          = gma_1,      [gr_ma]
    ◆   TRAN                    = tx,ty,tz), [l_R]
    ◇ PRECISION                 = / prec,
                                / 1.0E-3,     [DEFAULT]
    ),
```

/ # Projection d'un transitoire 1D sur un maillage axisymétrique

(OPERATION = 'PROL_RTZ')

```

    ◆ TYPE_RESU                = 'EVOL_THER'
    ◆ PROL_RTZ = _F (
    ◆   MAILLAGE_FINAL          = ma_3D,      [maillage]
    ◆   TABLE                  = post_1D,    [table]
    ◇   / INST                  = inst,      [R]
        / LIST_INST             = linst,     [l_R]
    ◇ PRECISION                 = / prec,
                                / 1.0E-6,     [DEFAULT]
    ◇ CRITERE                   = / 'ABSOLU',
                                / 'RELATIF', [DEFAULT]
    ◇ PROL_DROITE                = / 'EXCLU', [DEFAULT]
                                    / 'LINEAIRE',
                                    / 'CONSTANT',
    ◇ PROL_GAUCHE                = / 'EXCLU', [DEFAULT]
                                    / 'LINEAIRE',
                                    / 'CONSTANT',
    ◆ REPERE                    = 'CYLINDRIQUE',
    ◆ ORIGINE                    = (ori1,ori2,ori3), [l_R]
    ◆ AXE_Z                      = (axe1,axe2,axe3), [l_R]
    ),
```

**/ # Construction d'un résultat de type EVOL_THER pour calculer la
température dans les couches des coques de type multicouche à partir
d'un champ de fonctions du temps et de l'espace (épaisseur)**

(OPERATION : 'PREP_VRC1')

```

    ◆ TYPE_RESU                = 'EVOL_THER'
    ◆ PREP_VRC1 = _F (
    ◆   CHAM_GD                  = chno,      [cham_no]
    ◆   MODELE                   = mo,       [modele]
    ◆   CARA_ELEM                = carac,    [cara_elem]
    ◆   INST                     = inst,     [l_R8]
    ),
```

```
/ # Construction d'un résultat de type EVOL_THER pour calculer la
# température dans les couches des coques multicouche à partir d'un
# evol_ther "coque" contenant TEMP_MIL/TEMP_INF/TEMP_SUP
# (OPERATION : 'PREP_VRC2')
    ♦ TYPE_RESU      = 'EVOL_THER'
    ♦ PREP_VRC2 = _F (
        ♦ EVOL_THER      = evol,      [evol_ther]
        ♦ MODELE         = mo,        [modele]
        ♦ CARA_ELEM      = carac,     [cara_elem]

# Sélection éventuelle d'un sous-ensemble d'éléments à traiter :
    ♦ / TOUT           = 'OUI',      [DEFAULT]
    / GROUP_MA        = lgma ,      [l_gr_maille]

    ),

/ # Création par assemblage de structures de données résultat evol_ther :
# (OPERATION : 'ASSE')

    ♦ TYPE_RESU      = 'EVOL_THER'
    ♦ ASSE = _F (
        ♦ RESULTAT     = evol,      [evol_ther]
        ♦ TRANSLATION  = / tr,      [R]
        / ~~~~         /           [DEFAULT]

    ),

)

Si TYPE_RESU : 'MULT_ELAS'      alors resu de type mult_elas
Si TYPE_RESU : 'FOURIER_ELAS'   alors resu de type fourier_elas
Si TYPE_RESU : 'FOURIER_THER'   alors resu de type fourier_ther
Si TYPE_RESU : 'EVOL_THER'      alors resu de type evol_ther
Si TYPE_RESU : 'EVOL_VARC'      alors resu de type evol_varc
Si TYPE_RESU : 'EVOL_ELAS'      alors resu de type evol_elas
Si TYPE_RESU : 'EVOL_NOLI'      alors resu de type evol_noli
Si TYPE_RESU : 'EVOL_CHAR'      alors resu de type evol_char
Si TYPE_RESU : 'MODE_MECA'      alors resu de type mode_meca
Si TYPE_RESU : 'DYNA_TRANS'     alors resu de type dyna_trans
Si TYPE_RESU : 'DYNA_HARMO'     alors resu de type dyna_harmo
```

3 Opérandes

3.1 Opérande OPERATION

♦ OPERATION = définit le type d'opération à effectuer avec cet opérateur :

'AFFE'	: création d'une structure de données résultat à partir de champs. C'est à l'utilisateur de s'assurer de la cohérence des champs fournis pour créer la structure de données et de vérifier qu'ils s'appuient sur le même modèle.
'ECLA_PG'	: création d'une structure de données sur un maillage éclaté pour visualisation,
'PERM_CHAM'	: réorganisation des assemblages combustibles,
'PROL_RTZ'	: prolongement d'un champ 1D sur une structure axisymétrique,
'PREP_VRC1'	: calcul de la température dans les couches d'une coque en partant d'une température $TEMP = f(EPAIS, INST)$,
'PREP_VRC2'	: calcul de la température dans les couches d'une coque en partant d'une température calculée par aster avec un modèle de coques ($TEMP_MIL/TEMP_INF/TEMP_SUP$),
'ASSE'	: création d'une structure de données résultat à partir de plusieurs structures de données résultat mises bout à bout.

Ce mot clé permet de guider l'utilisateur lors de la construction du fichier de commande à l'aide de l'outil *eficas*.

La structure de données résultat est réentrante et pour OPERATION = 'AFFE' les champs existants peuvent être remplacés suivant la valeurs de la variable d'accès INST en utilisant les valeurs renseignées derrière les mots clés PRECISION et CRITERE. Quand il y a remplacement d'un champ existant, le code émet un message d'alarme, sinon les champs sont stockés à la fin de la structure de données.

3.2 Opérande TYPE_RESU

♦ TYPE_RESU

Type de la structure de données résultat créée .

Dans le cas d'un résultat de type EVOL_VARC et d'une évaluation d'un champ de fonctions (temps et espace) *Code_Aster* vérifie la cohérence entre la nature du champ de fonctions et le nom du champ donné sous NOM_CHAM . Si par exemple, le champ de fonctions est du type NOEU_NEUT_F le nom du champ doit être NEUT .

3.3 Opérande NOM_CHAM

♦ NOM_CHAM

Nom symbolique du champ à affecter. Ce nom doit être cohérent avec la structure de données modifiée ou créée. Il peut prendre par exemple la valeur 'DEPL', 'VARI_ELGA', 'TEMP', 'FLUX_ELNO', 'IRRA', etc .

Dans le cas d'un résultat de type EVOL_VARC et d'une évaluation d'un champ de fonctions (temps et espace) *Code_Aster* vérifie la cohérence entre la nature du champ de fonctions et le nom du champ donné sous NOM_CHAM . Si par exemple, le champ de fonctions est du type NOEU_NEUT_F le nom du champ doit être NEUT .

Dans le cas d'un résultat de type 'EVOL_CHAR', les champs que l'on peut créer sont :

PRES	Champs aux nœuds de pression (N/m^2), composante PRES
FVOL_3D	Champs aux nœuds de forces volumiques (N/m^3), composantes FX, FY, FZ
FVOL_2D	Champs aux nœuds de forces volumiques (N/m^3), composantes FX, FY
FSUR_3D	Champs aux nœuds de forces surfaciques (N/m^2), composantes FX, FY, FZ
FSUR_2D	Champs aux nœuds de forces surfaciques (N/m^2), composantes FX, FY

VITE_VENT	Champs aux nœuds de vitesse du vent (m/s), composantes DX , DY , DZ
T_EXT	Carte de température extérieure, composante $TEMP$
COEF_H	Carte de coefficient d'échange, composante H
VECT_ASSE	Vecteur assemblé de type $DEPL_R$

3.4 Opérande COMPORTEMENT

La syntaxe de ce mot-clé commun à plusieurs commandes est décrite dans le document [U4.51.11]. Ce mot-clé doit être renseigné dans le cas de la mécanique non-linéaire car il sert en reprise de calcul dans `STAT_NON_LINE` et `DYNA_NON_LINE` pour vérifier la compatibilité des comportements (nombre de variables internes en particulier). Si on ne le renseigne pas, la structure sera considérée avoir comportement élastique (`COMPORTEMENT='ELAS'`) en petites déformations (`RELATION='PETIT'`).

3.5 Opérandes EXCIT

Pour qu'un résultat issu de la commande CREA_RESU soit exploitable par d'autres commandes, il est nécessaire de construire et de renseigner la structure de données en précisant les charges associées. Le mot clé facteur EXCIT est utilisé pour les TYPE_RESU : EVOL_ELAS, EVOL_NOLI et EVOL_THER. On se reportera aux documents respectifs U4.51.01, U4.51.03 et U4.54.01.

3.6 Mot clé CHAM_GD

3.6.1 Opérande CHAM_GD

◆ CHAM_GD = chno

chno est :

- 1) soit un CHAM_NO de fonction créé par la commande CREA_CHAMP [U4.72.04] et dans ce cas on évalue pour chaque nœud la fonction et pour chaque instant défini derrière LIST_INST ou INST on crée un CHAM_NO de réels,
- 2) soit un cham_no ou soit un CHAM_ELEM de réels créé par la commande CREA_CHAMP (mot d'AFFE ou EXTR) et ce champ est dupliqué autant de fois que la liste d'instant définie derrière LIST_INST ou INST le nécessite.

3.6.2 Opérandes MODELE, CHAM_MATER, CARA_ELEM, CHARGE

Ces opérandes facultatifs sont utilisés pour permettre le remplissage des structures de données résultat. Ce remplissage est indispensable dans le cas où la commande CREA_RESU est appelée par MACRO_ELAS_MULT pour utiliser ensuite les commandes de post-traitement qui vont rechercher cette information dans la structure de données.

◇ MODELE = mo,

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

◇ CHAM_MATER = chmat,

Nom du champ de matériau.

◇ CARA_ELEM = carac,

Nom des caractéristiques des éléments structuraux (poutre, coque, discret, ...) s'ils sont utilisés dans le modèle. Lorsque OPERATION prend la valeur PREP_VRC1 ou PREP_VRC2, on y récupère les composantes EPAIS et COQU_NCOU.

◇ CHARGE = char,

Nom d'un concept de type char_meca produit par AFFE_CHAR_MECA ou par AFFE_CHAR_MECA_F [U4.44.01] à partir du modèle mo. On peut également donner le nom d'une "charge cinématique" (type char_cine_meca) résultat des opérateurs AFFE_CHAR_CINE ou AFFE_CHAR_CINE_F [U4.44.03].

3.6.3 Opérandes LIST_INST / LIST_FREQ / NUME_INIT / NUME_FIN

◆ LIST_INST = litps

Liste de réels produite par DEFI_LIST_REEL [U4.34.01].

◆ LIST_FREQ = lifreq

Liste de réels produite par DEFI_LIST_REEL [U4.34.01].

◇ NUME_INIT = nuini

◇ NUME_FIN = nufin

Les instants de calcul sont ceux définis dans le concept litps pris entre le nuini et le nufin numéro d'instant. En l'absence du mot clé NUME_FIN, c'est la taille de la liste de réels qui est prise en compte.

3.6.4 Opérandes INST

- ◆ `INST = linst`

Liste de réels : liste des instants pour lesquels le `cham_no` de fonction sera évalué, ou bien le `cham_no` de réels sera affecté.

Remarque :

Le numéro d'ordre créé dans le concept `resultat` est soit récupéré à partir de la valeur de la variable d'accès `INST` lorsque elle est présente, soit affecté à la valeur maximum immédiatement supérieure.

3.6.5 Opérandes FREQ

Dans le cas `MODE_MECA/MODE_MECA_C` :

- ◇ `FREQ = freq`

Valeur de la fréquence.

Cette opérande est facultative, cela permet, dans le cas d'un concept réentrant, de pouvoir déclarer un autre champ pour un même numéro de mode (`NUME_MODE`) sans avoir à fournir la fréquence.

A noter que si l'utilisateur déclare un champ (par exemple `EFGE_ELNO`) pour un `NUME_MODE` pour lequel un autre champ existe déjà avec une fréquence associée (par exemple `DEPL`) et qu'il renseigne l'opérande `FREQ` avec une valeur différente, le concept ne pourra par être traité par `COMB_SISM_MODAL`.

Dans les autres cas :

- ◆ `FREQ = lfreq`

Liste de réels : liste des fréquences pour lesquelles le `cham_no` de fonction sera évalué, ou bien le `cham_no` de réels sera affecté.

Remarque :

Le numéro d'ordre créé dans le concept `resultat` est soit récupéré à partir de la valeur de la variable d'accès `FREQ` lorsque elle est présente, soit affecté à la valeur maximum immédiatement supérieure.

3.6.6 Opérandes PRECISION / CRITERE

Ces opérandes permettent d'affiner l'accès par variables d'accès réelles du temps ou de la fréquence.

```
| PRECISION = / prec [R]  
| / 0.0 ou 1.0D-3 ou 1.0D-6 [DEFAULT]
```

Ce mot clé permet d'indiquer que l'on recherche tous les champs dont l'instant (respectivement la fréquence) se trouve dans l'intervalle "`inst ± prec`" (confer `CRITERE`).

Dans le cas où `OPERATION = 'AFFE'`, la valeur par défaut `prec` est fixée à 0.0 pour éviter d'écraser un champ dont la valeur de l'instant est proche de celui que l'on traite. l'instant fourni ne sert pas à récupérer un champ dans la structure de données, c'est un attribut qu'il faut associer au champ que l'on stocke. En général, les champs que l'on stocke correspondent tous à des instants différents.

Dans le cas très rare où l'utilisateur souhaiterait écraser l'un des champs contenu dans la structure de données, il devra utiliser le mot clé `PRECISION`. Un message d'alarme indique alors le nom des champs concernés avec leurs instants de stockage, et la précision fournie par l'utilisateur:

```
| CRITERE = / 'RELATIF' [DEFAULT]
```

/ 'ABSOLU'

'RELATIF' : l'intervalle de recherche est : [inst (1 - prec), inst (1 + prec)]
'ABSOLU' : l'intervalle de recherche est : [inst - prec, inst + prec].

3.6.7 Opérandes NUME_MODE / TYPE_MODE

Dans le cas MODE_MECA/MODE_MECA_C :

◆ NUME_MODE = num

Entier désignant le numéro du mode dans le cas TYPE_RESU='MODE_MECA'.

Dans le cas FOURIER_ELAS :

◇ NUME_MODE = num

Entier désignant le numéro de l'harmonique de Fourier du champ stocké dans un concept de type `fourier_elas`.

◇ TYPE_MODE = / 'SYME'
/ 'ANTI'
/ 'TOUS'

Définit le type du mode de Fourier stocké.

'SYME' : harmonique symétrique

'ANTI' : harmonique antisymétrique

'TOUS' : harmonique symétrique et antisymétrique

3.6.8 Opérande AXE

Disponible dans le cas MODE_MECA/MODE_MECA_C uniquement :

◇ AXE = / 'X'
/ 'Y'
/ 'Z'

Permet de définir une direction pour une numéro d'ordre donné afin que le concept en sortie puisse être fourni à l'opérande `MODE_CORR` de `COMB_SISM_MODAL` [U4.84.01].

3.6.9 Opérande NOM_CAS

◆ NOM_CAS = nomc

Chaîne de caractères définissant la variable d'accès du champ stocké dans un concept de type `mult_elas`.

3.6.10 Opérandes MATR_RIGI/MATR_MASS

Dans le cas où TYPE_RESU='MODE_MECA', 'DYNA_HARMO' ou 'DYNA_TRANS' :

◇ MATR_RIGI = matr_k

Matrice de rigidité correspondant aux champs stockés.

◇ MATR_MASS = matr_m

Matrice de masse correspondant aux champs stockés.

4 Opérandes associés aux champs aux points d'intégration

4.1 Mot clé ECLA_PG

Il est fortement déconseillé d'utiliser directement la commande CREA_RESU, il faut utiliser la macro-commande, MACR_ECLA_PG (Voir [U4.44.14]).

5 Opérandes associés aux assemblages combustibles

5.1 Opérandes RESU_INIT

- ◆ RESU_INIT = rinit

Nom de la SD `evol_noli` contenant les champs à transférer sur le nouveau maillage.

5.2 Opérandes INST_INIT / PRECISION/CRITERE

- ◆ INST_INIT = iinit

Instant caractérisant dans la SD `evol_noli` indiquée sous RESU_INIT, les champs à transférer sur l'autre maillage. Par défaut, le dernier instant archivé est sélectionné

- ◆ PRECISION = prec

Précision utilisée pour rechercher l'instant spécifié par INST_INIT dans la structure de données `evol_noli` associée à RESU_INIT.

- ◆ CRITERE = / 'RELATIF' [DEFAUT]
/ 'ABSOLU'

Critère utilisé pour rechercher l'instant spécifié par INST_INIT dans la structure de données `evol_noli` associée à RESU_INIT.

5.3 Opérandes MAILLAGE_INIT

- ◆ MAILLAGE_INIT = maillagei

Nom du maillage sur lequel a été définie la SD `evol_noli` indiquée sous RESU_INIT.

5.4 Opérandes RESU_FINAL

- ◆ RESU_FINAL = resu

Nom de la structure de données `evol_noli` définie sur le nouveau maillage sur lequel seront transférés les champs. C'est aussi dans ce cas le nom du concept sortant de la commande CREA_RESU. La structure de données `resu` doit exister (elle aura été créée par exemple par la commande STAT_NON_LINE) et ne doit contenir qu'un seul numéro d'ordre.

5.5 Opérandes MAILLAGE_FINAL

- ◆ MAILLAGE_FINAL = mailfin

Nom de la structure de données `maillage` créée sur le nouveau maillage sur lequel seront transférés les champs.

5.6 Mot clé PERM_CHAM

5.6.1 Opérandes GROUP_MA_FINAL

- ◆ GROUP_MA_FINAL = gma_2

Nom du groupe de mailles du MAILLAGE_FINAL, lieu où les champs sont transférés dans RESU_FINAL.

5.6.2 Opérandes **GROUP_MA_INIT**

- ◆ `GROUP_MA_INIT = gma_1`

Nom du maillage sur lequel a été définie la structure de données `evol_noli` indiquée sous `RESU_INIT`.

5.6.3 Opérande **TRAN**

- ◆ `TRAN = (tx,ty,tz)`

Vecteur translation permettant d'obtenir géométriquement `GROUP_MA_FINAL` à partir de `GROUP_MA_INIT`. Il est nécessaire de fournir exactement 3 valeurs.

5.6.4 Opérande **PRECISION**

- ◆ `PRECISION = prec`

Précision absolue permettant de vérifier la bonne adéquation entre les mailles initiales et les mailles finales, par défaut la valeur est fixée à 10^{-3} .

6 Opérandes associés à la projection sur un maillage axisymétrique

6.1 Mot clé **PROL_RTZ**

Construction d'un transitoire thermique sur un maillage axisymétrique (3D) à partir de la donnée d'un transitoire thermique calculé sur un maillage 1D. Le transitoire 1D est donné sous la forme d'une structure de données `TABLE` issue de la commande `POST_RELEVE_T` possédant les paramètres suivants :

- la définition des instants ('INST'),
- les coordonnées des nœuds du maillage 1D ('COOR_X')
- la valeur des températures aux nœuds ('TEMP').

Les coordonnées de la table doivent nécessairement avoir pour origine le nœud de coordonnée 0. Les valeurs des températures peuvent éventuellement être prolongées de façon constante ou bien interpolées linéairement en fonction de la coordonnée 'COOR_X'.

6.1.1 Opérandes **MAILLAGE_FINAL**

- ◆ `MAILLAGE_FINAL = mailfin`

Nom du maillage sur lequel on effectue la projection, l'opérateur vérifie que le maillage est tridimensionnel .

6.1.2 Opérandes **TABLE**

- ◆ `TABLE = table`

Nom d'une structure de données `TABLE` issue de la commande `POST_RELEVE_T` contenant le transitoire thermique 1D. Les paramètres de cette table sont obligatoirement : 'INST' , 'COOR_X' et 'TEMP'.

6.1.3 Opérandes **INST / LIST_INST / PRECISION / CRITERE**

- ◆ `INST = litps`

Liste de valeurs réelles.

- ◆ `LIST_INST = litps`

Liste de réels produite par `DEFI_LIST_REEL` [U4.34.01].

- ◆ `PRECISION = / prec [R]`

/ 1-0D-6 [DEFAULT]

Précision utilisée pour rechercher l'instant spécifié dans la TABLE post_1D.

◇ CRITERE = / 'RELATIF',
/ 'ABSOLU',

Critère utilisé pour rechercher l'instant spécifié dans la TABLE post_1D.

6.1.4 Opérandes PROL_DROITE et PROL_GAUCHE

La projection du transitoire est effectuée selon la coordonnée COOR_X considérée comme la coordonnée r dans le repère cylindrique du maillage 3D. On peut définir à l'aide de ces deux opérandes la façon de prolonger le champ au-delà des bornes définies par la plage de variation du paramètre 'COOR_X' dans la table.

◇ PROL_DROITE et PROL_GAUCHE =

Définissent le type de prolongement à droite (à gauche) du domaine de définition de la variable :

- 'CONSTANT' pour un prolongement avec la dernière (ou première) valeur de la fonction,
- 'LINEAIRE' pour un prolongement le long du premier segment défini (PROL_GAUCHE) ou du dernier segment défini (PROL_DROITE),
- 'EXCLU' si l'extrapolation des valeurs en dehors du domaine de définition du paramètre est interdite (dans ce cas si un calcul demande une valeur de la fonction hors du domaine de définition, le code s'arrêtera en erreur fatale).

6.1.5 Opérande REPERE/ORIGINE/AXE_Z

◆ REPERE = 'CYLINDRIQUE'

Le repère de travail pour projeter le transitoire est supposé cylindrique, le transitoire 1D étant considéré comme la variation radiale du champ de température. Les deux opérandes suivants permettent d'effectuer un changement de repère.

◆ ORIGINE = (ori1,ori2,ori3)

Correspond à la position de l'origine du maillage 1D par rapport à l'origine du maillage 3D.

◆ AXE_Z = (axe1,axe2,axe3)

Définition de l'axe du repère cylindrique.

7 Opérandes associés à la préparation des variables de commande

7.1 Mots clés PREP_VRC1 et PREP_VRC2

l'évolution thermique que l'on peut associer au champ de matériau par AFFE_MATERIAU/AFFE_VARC doit être prête à être utilisée par les éléments finis du modèle mécanique. Un problème se pose pour les éléments de type coque ou tuyau qui utilisent une température variant dans l'épaisseur sur les différentes couches. Pour ces éléments, il est nécessaire de préparer le calcul de la température sur les couches en amont de la commande AFFE_MATERIAU. Pour cela, l'utilisateur doit utiliser la commande CREA_RESU avec l'une des opérations PREP_VRC1 ou PREP_VRC2 ("PRÉPARation des VaRiables de Commande") :

- OPERATION = 'PREP_VRC1' : calcul de la température dans les couches d'une coque en partant d'une température TEMP= f(EPAIS, INST)

- OPERATION = 'PREP_VRC2' : calcul de la température dans les couches d'une coque en partant d'une température calculée par aster avec un modèle de coques (TEMP_MIL/TEMP_INF/TEMP_SUP).

7.1.1 Opérande CHAM_GD

- ♦ CHAM_GD = chgd
chgd est une carte de fonctions du temps et de l'épaisseur.

7.1.2 Opérande EVOL_THER

- ♦ EVOL_THER = evol
evo est une structure de données EVOL_THER de type « coque », c'est à dire contenant les composantes TEMP_MIL/TEMP_INF/TEMP_SUP.

7.2 Opérands TOUT / GROUP_MA

Uniquement dans le cas OPERATION = 'PREP_VRC2'

- ◇ / TOUT = 'OUI' , [DEFAULT]
Ce mot clé permet d'effectuer l'opération sur toutes les mailles du maillage.
- / GROUP_MA = lgma,
Ce mot clé permet d'effectuer l'opération sur une liste de groupes de mailles du maillage.

8 Opérands associés à l'assemblage de structure de données de type résultat

8.1 Mot clé ASSE

Permet d'assembler plusieurs structures de données evol_ther en les mettant bout à bout en translatant la valeur du paramètre temps.

8.1.1 Opérande RESULTAT

- ♦ RESULTAT = resu
resu est une structure de données evol_ther.

Tous les champs présents dans la structure de données sont traités, cela concerne 'TEMP', 'FLUX_ELGA', 'FLUX_ELNO', 'FLUX_NOEU', 'META_ELNO', 'META_NOEU', 'DURT_ELNO', 'DURT_NOEU', 'HYDR_ELNO', 'HYDR_NOEU', 'DETE_ELNO', 'DETE_NOEU', 'SOUR_ELGA', 'COMPOTHER', 'ERTH_ELEM', 'ERTH_ELNO', 'ERTH_NOEU'.

8.1.2 Opérande TRANSLATION

- ◇ TRANSLATION = / tr, [R]
/ 0. [DEFAULT]

tr est la valeur réelle qui sera ajoutée à la valeur de l'attribut INST pour chaque champ de la structure de données resu avant insertion dans la structure de données résultat.

9 Exemple d'utilisation

Construction d'un transitoire thermique à partir d'une fonction :

On a défini ci-dessous les principales commandes utilisées pour construire un concept resultat de type evol_ther.

Définition d'une liste d'instants.

```
lr8 = DEFI_LIST_REEL ( DEBUT = 0.E0,  
                      INTERVALLE=( _F(JUSQU_A=5.e-3,NOMBRE=10 ),  
                                    _F(JUSQU_A=5.e-2,NOMBRE= 9 ),  
                                    _F(JUSQU_A=4.e-0,NOMBRE=79 ),  
                                    _F(JUSQU_A=6.e-0,NOMBRE=20 ),)  
                      )
```

Définition d'une fonction du paramètre 'INST'.

```
fct1 = DEFI_FONCTION ( NOM_PARA = 'INST'  
                      VALE= ( 0.0, 20.0,  
                              0.5, 25.0,  
                              2.0, 54.0,  
                              10.0, 134.0,)  
                      PROL_DROIT = 'LINEAIRE',  
                      PROL_GAUCHE = 'LINEAIRE',  
                      )
```

Construction d'un champ au nœuds de fonction, on affecte la même fonction fct1 à l'ensemble des nœuds du maillage.

```
ch = CREA_CHAMP ( TYPE_CHAM='NOEU_TEMP_F', OPERATION= 'AFFE',  
                 MAILLAGE=ma ,  
                 AFFE=_F(TOUT='OUI', NOM_CMP='TEMP', VALE_F=fct1,)  
                 )  
...
```

Création du concept résultat TEMPE, construit à partir du champ aux nœuds de fonction ch. On se limite au numéro d'ordre 20 correspondant à la valeur 0.1. La structure de données comportera 20 numéros d'ordre de 1 à 20.

```
TEMPE = CREA_RESU ( OPERATION = 'AFFE',  
                   TYPE_RESU = 'EVOL_THER', NOM_CHAM = 'TEMP',  
                   CHAM_GD = ( _F( CHAM_NO = ch ,  
                                   LIST_INST = lr8,  
                                   NUME_FIN = 20 , ) )  
                   )  
...  
FIN()
```