
Opérateur PROJ_SPEC_BASE

1 But

Projeter un ou plusieurs spectres de turbulence sur une (ou plusieurs) base(s) modale(s). Les spectres sont définis par l'opérateur `DEFI_SPEC_TURB` [U4.44.31]. La (ou les) base(s) modale(s) peut ou (peuvent) être définies par :

- un concept de type `melasflu` produit par l'opérateur `CALC_FLUI_STRU` [U4.66.02],
- un concept de type `mode_meca` produit par l'opérateur `MODE_ITER_INV` [U4.52.04] ou `MODE_ITER_SIMULT` [U4.52.03],
- une liste de concepts de type `cham_no_depl_r` correspondant aux déformées.

Permet de calculer pour chaque base modale définie une matrice interspectrale d'excitations généralisées. Une option permet le cas échéant de ne calculer que les autospectres.

Le concept produit est de type `table_fonction`.

2 Syntaxe

```
tinsp [table_fonction] = PROJ_SPEC_BASE

( ♦ SPEC_TURB          =      l_spec ,          [l_spectre]
  ♦ / BASE_ELAS_FLUI  =      baseflui ,        [melasflu]
  /  MODE_MECA        =      basemeca ,        [mode_meca]
  /  CHAM_NO          =      l_cham ,          [l_cham_no_DEPL_R]
♦  MODELE_INTERFACE  =      modele ,          [modele]
♦  GROUP_MA           =      grma ,            [gr_maille]
♦  VECT_X             =      l_cmpx ,          [l_R]
♦  VECT_Y             =      l_cmpy ,          [l_R]
♦  ORIG_AXE           =      l_coor ,          [l_R]
♦  FREQ_INIT          =      fi ,              [R]
♦  FREQ_FIN           =      ff ,              [R]
♦  NB_POIN            =      np ,              [I]
♦  TOUT_CMP           =      / 'OUI'           [DEFAULT]
                               / 'NON' ,
♦  OPTION              =      / 'TOUT'         [DEFAULT]
                               / 'DIAG' ,
♦  TITRE               =      titre ,          [TXM]
)

```

3 Opérandes

3.1 Opérande SPEC_TURB

◆ SPEC_TURB = l_spec

Liste de concepts de type `spectre` produits par l'opérateur `DEFI_SPEC_TURB` [U4.44.31] définissant plusieurs spectres d'excitation turbulente.

Remarques :

- 1) L'opérande `SPEC_TURB` permet la prise en compte de plusieurs spectres d'excitation turbulente. Les interspectres d'excitations généralisées sont calculés pour chacun des spectres physiques fournis puis sont additionnés.
- 2) Les spectres de turbulence de type «longueur de corrélation» ne s'appliquent qu'aux tubes de GV. Il est possible de projeter plusieurs spectres de turbulence de type «longueur de corrélation» simultanément, mais les zones d'excitation de chaque spectre doivent être strictement disjointes les unes des autres. Les zones sur lesquelles s'appliquent ces excitations sont définies pour chaque spectre, avec la commande `DEFI_SPEC_TURB` [U4.44.31].
- 3) Les spectres de turbulence de type «longueur de corrélation» ne peuvent être combinés avec des spectres d'un autre type.

3.2 Opérande BASE_ELAS_FLUI

L'opérande `BASE_ELAS_FLUI` est employée lorsque l'on souhaite réaliser la projection d'un spectre défini par l'un des mots-clés facteurs `SPEC_LONG_COR_n`, `SPEC_FONC_FORME` ou `SPEC_EXCI_POINT` de l'opérateur `DEFI_SPEC_TURB` [U4.44.31].

◆ / BASE_ELAS_FLUI = baseflui

Concept de type `melasflu` produit par l'opérateur `CALC_FLUI_STRU` [U4.66.02], qui définit une ou un ensemble de bases modales sur laquelle ou (lequel) les spectres sont projetés, ainsi que la discrétisation en vitesse.

Pour chaque vitesse k , l'opérateur calcule une matrice d'interspectres d'excitations généralisées $S_{fjf}^k(\omega)$.

Le concept `melasflu` fournit en outre le nom du concept `type_flui_stru` produit en début d'étude par la commande `DEFI_FLUI_STRU` [U4.25.01]. Le concept `type_flui_stru` contient toutes les informations caractéristiques de la configuration étudiée : on y trouve entre autres les données nécessaires à la dimensionnalisation de l'excitation projetée.

3.3 Opérandes MODE_MECA ou CHAM_NO

Les opérandes `MODE_MECA` ou `CHAM_NO` sont employées lorsque l'on souhaite réaliser la projection d'un spectre de pression défini par l'un des mots-clés facteurs `SPEC_CORR_CONV_n` de l'opérateur `DEFI_SPEC_TURB` [U4.44.31].

/ MODE_MECA = basemeca

Concept de type `mode_meca` produit par l'opérateur `MODE_ITER_INV` [U4.52.04] ou `MODE_ITER_SIMULT` [U4.52.03], qui définit la base modale sur laquelle les spectres sont projetés. Cette base modale a éventuellement été calculée en tenant compte d'un effet de masse ajoutée fluide, par recours à l'opérateur `CALC_MATR_AJOU` [U4.66.01] ou `MACRO_MATR_AJOU` [U4.66.11].

/ CHAM_NO = 1_cham

Liste de concepts de type `cham_no_depl_r`, qui définissent les déformées de la base modale sur laquelle les spectres sont projetés.

Cette manière de définir la base modale permet d'imposer à la structure un type particulier de mouvement ; une démarche similaire est adoptée dans l'opérateur `CALC_MATR_AJOU` [U4.66.01], où figure également l'opérande `CHAM_NO`.

Remarque :

L'opérateur détermine la matrice d'acceptance mutuelle reliant le spectre de pression à la matrice interspectrale d'excitations généralisées agissant sur la structure :

$$S_{fif}(\omega) = S_p(\omega) \times J_{Aij}(\omega)$$

où

- $S_p(\omega)$ est la densité spectrale de puissance de pression,
- $J_{Aij}(\omega)$ est la matrice d'acceptance mutuelle,
- $S_{fif}(\omega)$ est la matrice des interspectres d'excitations généralisées.

Les précisions théoriques sont données dans le rapport interne HP-51/97/027/B.

3.4 Opérande MODELE_INTERFACE

L'opérande `MODELE_INTERFACE` est employée lorsque l'on souhaite réaliser la projection d'un spectre de pression défini par l'un des mots-clés facteurs `SPEC_CORR_CONV_n` de l'opérateur `DEFI_SPEC_TURB` [U4.44.31], dans le cas où l'utilisateur a fait un calcul de masse ajoutée avec l'opérateur `CALC_MATR_AJOU` [U4.66.01].

◇ `MODELE_INTERFACE = modele`

Concept de type `modele` produit par l'opérateur `AFPE_MODELE` [U4.41.01], définissant le modèle (thermique) d'interface entre la structure et le fluide.

Remarque :

Dans le cas où un modèle d'interface est défini, le calcul des coefficients d'acceptance s'effectue à l'aide de ce modèle, qui caractérise la surface mouillée de la structure, en faisant l'hypothèse d'une turbulence homogène sur toute l'interface fluide-structure.

Dans le cas contraire, les coefficients d'acceptance sont calculés sur la structure, à condition que celle-ci soit modélisée en coques minces de type `DKT`.

3.5 Opérande GROUP_MA

L'opérande `GROUP_MA` est employée lorsque l'on souhaite réaliser la projection d'un spectre de pression défini par l'un des mots-clés facteurs `SPEC_CORR_CONV_n` de l'opérateur `DEFI_SPEC_TURB` [U4.44.31].

◇ `GROUP_MA = grma`

Nom du groupe de mailles du maillage correspondant à l'interface fluide-structure dans le cas où un modèle d'interface est défini (opérande `MODELE_INTERFACE` ci-dessus), ou à la structure seule dans le cas contraire.

3.6 Opérande VECT_X

L'opérande VECT_X est employée lorsque l'on souhaite réaliser la projection d'un spectre de pression défini par l'un des mots-clés facteurs SPEC_CORR_CONV_n de l'opérateur DEFI_SPEC_TURB [U4.44.31], dans le cas où les corrélations de CORCOS ou de AU_YANG sont utilisées.

◇ VECT_X = l_cmpx

Liste de trois composantes d'un vecteur unitaire x définissant :

- la direction de l'écoulement sur la surface de la structure plane, dans le cas d'une corrélation de CORCOS,
- la direction de l'axe de révolution de la structure cylindrique de section circulaire, dans le cas d'une corrélation de AU_YANG.
(voir schémas ci-après)

3.7 Opérande VECT_Y

L'opérande VECT_Y est employée lorsque l'on souhaite réaliser la projection d'un spectre de pression défini par l'un des mots-clés facteurs SPEC_CORR_CONV_n de l'opérateur DEFI_SPEC_TURB [U4.44.31], dans le cas où la corrélation de CORCOS est utilisée.

◇ VECT_Y = l_cmpy

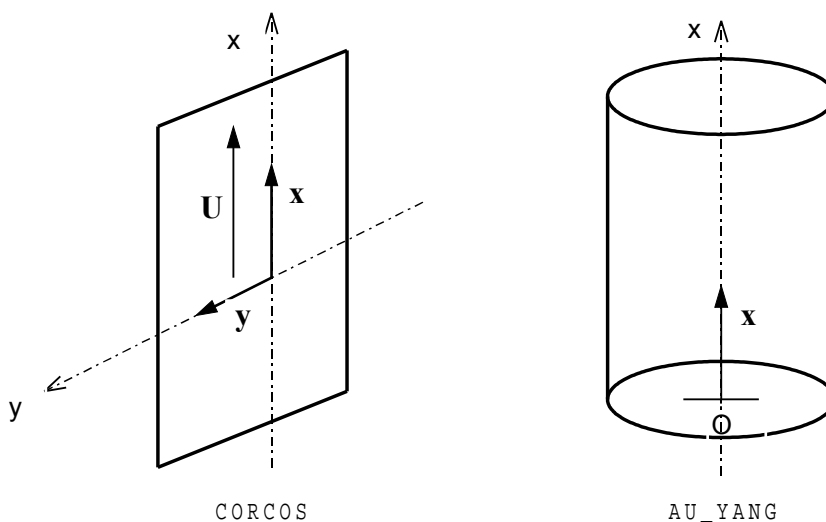
Liste des trois composantes d'un vecteur unitaire y définissant la direction orthogonale à la direction de l'écoulement sur la surface de la structure plane (voir schémas ci-après).

3.8 Opérande ORIG_AXE

L'opérande ORIG_AXE est employée lorsque l'on souhaite réaliser la projection d'un spectre de pression défini par l'un des mots-clés facteurs SPEC_CORR_CONV_n de l'opérateur DEFI_SPEC_TURB [U4.44.31], dans le cas où la corrélation de AU_YANG est utilisée.

◇ ORIG_AXE = l_coor

Liste des trois coordonnées définissant la position d'une origine O sur l'axe de révolution de la structure cylindrique de section circulaire (voir schémas ci-après).



3.9 Opérandes **FREQ_INIT**, **FREQ_FIN** et **NB_POIN**

- ♦ $FREQ_INIT = fi$
- ♦ $FREQ_FIN = ff$
- ♦ $NB_POIN = np$

Ces opérandes définissent la bande de fréquence et le nombre de points de discrétisation fréquentielle des interspectres à calculer. Le nombre de points de discrétisation doit être égal à une puissance de 2, afin de permettre des post-traitements du type FFT (Fast Fourier Transform). Il est recommandé de calculer ces trois éléments selon la méthode suivante.

Si (f_1^k, \dots, f_N^k) désignent les fréquences des modes de la $k^{\text{ème}}$ base de la structure alors :

$$FREQ_INIT = \min_k \left(\frac{f_1^k}{2} \right) \quad FREQ_FIN = \max_k \left(f_N^k + \frac{f_1^k}{2} \right)$$

Le nombre de points de discrétisation peut alors être déduit du pas minimum en fréquence défini par :

$$df = \min_{i,k} \left(2 \times \pi \times \mu_i^k \times f_i^k \right)$$

où μ_i^k désigne l'amortissement réduit du $i^{\text{ème}}$ mode de la $k^{\text{ème}}$ base modale.

3.10 Opérande **TOUT_CMP**

- ◇ $TOUT_CMP = 'OUI'$ ou $'NON'$

Indicateur des composantes des déformées modales que l'on adopte pour calculer les inter-spectres d'excitation sur base modale :

- $'OUI'$ on utilise les trois composantes en translation,
- $'NON'$ on utilise uniquement la composante en translation qui a été définie préalablement à l'aide de l'opérateur `DEFI_FLUI_STRU`.

3.11 Opérande **OPTION**

- ◇ $OPTION = 'TOUT'$ ou $'DIAG'$

Indicateur du choix du calcul à réaliser :

- $'TOUT'$ si l'on souhaite calculer tous les interspectres d'excitations généralisées (option par défaut),
- $'DIAG'$ si l'on ne souhaite calculer que les autospectres d'excitations généralisées.

3.12 Opérande **TITRE**

- ◇ $TITRE = titre$

Argument de type texte définissant le titre attaché au concept `tabl_intsp` en sortie.