

Macro-commande CALC_ESSAI

1 But

Lancement de la macro-commande `CALC_ESSAI`, qui permet, au travers d'une interface graphique, de lancer des calculs d'identification et d'expansion sur des structures filaires filaires et de lancer des calculs de modification structurale :

- expansion de données expérimentales sur base de déformées numériques, en utilisant la macro-commande `MACRO_EXPANS` (qui effectue les opérations élémentaires `EXTR_MODE`, `PROJ_MESU_MODAL`, `REST_GENE_PHYS` et `PROJ_CHAMP`),
- identification d'efforts sur une structure quelconque, avec décomposition du mouvement sur base modale et localisation *a priori* des chargements,
- modification structurale : évaluer l'effet d'une modification connaissant le modèle modal expérimental de la structure initiale et le modèle aux éléments finis de la modification apportée,
- traitement du signal : piloter l'opérateur `CALC_SPEC` pour calculer des inter-spectres, auto-spectres et FRF à partir de signaux temporels.

Table des matières

1 But.....	1
2 Syntaxe.....	3
3 Introduction.....	5
3.1 Objectifs de la commande	5
3.2 Paramètres de visualisation	5
3.3 Concepts sortants	5
4 Utilisation de l'expansion modale (EXPANSION).....	5
4.1 Mots-clés en mode non-interactif	5
4.1.1 Mots-clés MESURE et NUME_MODE_MESURE.....	6
4.1.2 Mot-clé CALCUL.....	6
4.1.3 Mots-clés RESOLUTION et EPS.....	6
4.2 Utilisation en interactif	6
4.2.1 Principes théoriques.....	7
4.2.2 Exécution du calcul.....	7
4.2.3 Visualisation.....	7
5 Modification structurale (MODIFSTRUCT).....	8
5.1 Mots-clés en mode non-interactif	8
5.1.1 Mot clé MESURE.....	8
5.1.2 Mot clé MODELE_SUP.....	8
5.1.3 Mot clé MODELE_MODIF.....	8
5.1.4 Mot clé MATR_RIGI.....	8
5.1.5 Mot clé RESOLUTION.....	8
5.1.6 Mot clé NUME_MODE_MESU.....	8
5.1.7 Mot clé NUME_MODE_CALCUL.....	8
5.1.8 Mot clé GROUP_NO_CAPTEURS	9
5.1.9 Mot clé GROUP_NO_EXTERIEUR	9
5.2 Utilisation en mode interactif	9
5.3 Les concepts produits	10
6 Identification d'efforts localisés a priori (IDENTIFICATION).....	11
6.1 Mots-clés en mode non-interactif	11
6.1.1 Mot clé INTE_SPEC.....	11
6.1.2 Mots clés OBSERVABILITE et COMMANDABILITE.....	11
6.1.3 Mots-clés ALPHA et EPS.....	11
6.2 Utilisation en mode interactif	11
6.2.1 Rappel des principes théoriques.....	12
6.2.2 Les concepts à utiliser.....	13
6.2.3 Visualisation des résultats.....	13
7 Interface CALC_ESSAI – Onglet « Traitement du signal ».....	14

2 Syntaxe

CALC_ESSAI (

 ◇ INTERACTIF = /'OUI', [DEFAULT]
 /'NON',

1. Expansion d'un modèle expérimental sur base numérique (MACRO_EXPANS)

 ◇ EXPANSION = _F(◇ CALCUL = calcul, [mode_meca]
 ◇ MESURE = mesure, [mode_meca,dyna_harmo]
 ◇ NUME_MODE_CALCUL = L_I, [L_I]
 ◇ NUME_MODE_MESURE = L_I, [L_I]
 ◇ RESOLUTION = /'SVD', [DEFAULT]
 /'LU',
 # Si RESOLUTION = 'SVD',
 ◇ EPS = /0., [DEFAULT]
 /epsilon, [R]
),

2. Modification structurale

 ◇ MODIFSTRUCT = _F(◇ MESURE = mesure, [mode_meca]
 ◇ MODELE_SUP = modele, [modele]
 ◇ MODELE_MODIF = modele, [modele]
 ◇ NUME_MODE_CALCUL = L_I, [L_I]
 ◇ NUME_MODE_MESU = L_I, [L_I]
 ◇ MATR_RIGI = matrice, [matr_asse]
 ◇ RESOLUTION = /'ES', [DEFAULT]
 /'LMME',
 Si RESOLUTION = 'LMME',
 ◇ MATR_MASS = matrice, [matr_asse]
),

Si MODIFSTRUCT :

 ◇ GROUP_NO_CAPTEURS = _F(◇ GROUP_NO = gr_no, [mode_meca]
 ◇ .NOM_CMP = nom_cmp, [matr_asse]
),
 ◇ GROUP_NO_EXTERIEUR = _F(◇ GROUP_NO = gr_no, [mode_meca]
 ◇ NOM_CMP = nom_cmp, [matr_asse]

```
),  
  
◇ RESU_MODIFSTRU = _F( ◇ MODE_MECA = mode, [mode_meca]  
                        ◇ MODELE = modele, [modele]  
                        ◇ MAILLAGE = maillage, [maillage]  
                        ◇ NUME_DDL= nume, [nume_ddl]  
                        ◇ MASS_MECA = masse, [matr_asse]  
                        ◇ RIGI_MECA = raid, [matr_asse]  
                        ◇ AMOR_MECA = amor, [matr_asse]  
                        ◇ MACR_ELEM = macre, [macr_elem_stat]  
                        ◇ PROJ_MESU = proj, [mode_gene]  
                        | ◇ BASE_LMME = ba_lmme, [mode_meca]  
                        | ◇ BASE_ES = ba_es, [mode_meca]  
                        ◇ MODE_STA = modesta [mode_stat_force]  
),
```

5. Identification d'efforts avec localisation a priori

```
◇ IDENTIFICATION = _F( ◇ BASE = base, [mode_meca]  
                      ◇ INTE_SPEC = intsp, [table_fonction]  
                      ◇ OBSERVABILITE = mode_obs, [mode_meca]  
                      ◇ COMMANDABILITE = mode_com, [mode_meca]  
                      ◇ RESU_EXPANSION =/'OUI',  
                                      /'NON' ..... [default]  
                      ◇ EPS = /0., [default]  
                          /epsilon, [R]  
                      ◇ ALPHA = /0., [default]  
                          /alpha, [R]  
  
◇ RESU_IDENTIFICATION = _F( ◇ TABLE = table, [fonction]  
                           ),
```

6. Traitement du signal avec l'opérateur CALC_SPEC

Il n'y a pas de mot-clé spécifique associé à cette fonctionnalité : cette commande ne peut pas être utilisée en mode non interactif (il vaut mieux utiliser directement l'opérateur CALC_SPEC), et les noms des concepts sortants sont actuellement donnés par défaut :

- ◆ FRF pour les fonctions de réponse en fréquence,
- ◆ Spec pour les inter-spectres,
- ◆ Coh pour les cohérences.

```
)  
),
```


3 Introduction

3.1 Objectifs de la commande

La macro-commande `CALC_ESSAI` permet de réaliser des calculs d'identification à partir de données mesurées : expansion de données expérimentales sur modèle numérique, identification d'efforts, et modification structurale. Elle peut fonctionner en mode non-interactif, mais ce n'est pas la manière la plus pertinente. En interactif, elle utilise une IHM (codée en python/Tk) qui permet d'effectuer plusieurs essais d'identification à la suite en vérifiant immédiatement la qualité des résultats. Cette utilisation permet à l'utilisateur de choisir au mieux les paramètres du calcul pour arriver à un résultat convenable :

- 1) Choix des modes de la base d'expansion,
- 2) Choix des points de localisation a priori (pour les efforts, onglet turbulent),
- 3) Choix des paramètres de régularisation,
- 4) ...

3.2 Paramètres de visualisation

La macro-commande utilisée en interactif possède des outils permettant d'observer des résultats intéressants :

- Visualisation de déformées,
- Visualisation de courbes,
- Visualisation de MAC (opérateur `MAC_MODES`, visualisation Tk).

Dans l'IHM, la visualisation peut se contrôler avec l'onglet « paramètres de visualisation » qui permet d'opter pour :

- 1) GMSH pour les déformées et XMGrace pour les courbes,
- 2) Salomé.

Si l'utilisateur a lancé Salomé avant la macro-commande, l'affichage des résultats se fait par défaut selon la seconde option. Il est également possible, si on a lancé Salomé sur une machine distante avec un affichage en local, de renvoyer les résultats vers cette session de Salomé, en donnant les paramètres de la machine distante.

3.3 Concepts sortants

Dans l'onglet `EXPANSION` de la macro-commande, il est possible de nommer interactivement le concept sortant, et de créer ainsi autant de concepts sortants que l'on souhaite. A chaque nouveau calcul, on actualise les menus déroulants en ajoutant les nouveaux concepts. Par contre, étant donné que ces concepts n'ont pas été pré-déclarés, il ne peuvent pas être utilisés dans la suite du calcul, sauf en poursuite. Dans l'onglet de traitement du signal, les concepts sont nommés interactivement au moment de leur création. Par contre, il n'est pas possible de choisir leur nom : les inter-spectres sont nommés `Spec`, les fonctions de transfert `FRE` et les fonctions de cohérence `Coh`.

Dans l'onglet d'identification d'efforts, il est nécessaire de pré-déclarer les concepts sortants à l'appel de la macro-commande. Dans ce cas, on ajoute un mot-clé facteur `RESU_IDENTIFICATION`. Les concepts peuvent ensuite être utilisés dans la suite du calcul, sans avoir à passer par une poursuite.

4 Utilisation de l'expansion modale (`EXPANSION`)

4.1 Mots-clés en mode non-interactif

Le mode d'utilisation non-interactif de cette option n'est pas très pertinent, il est surtout utile pour la validation. Il est préférable, si l'on souhaite effectuer une expansion modale, d'utiliser directement la commande `MACRO_EXPANS`, ou l'enchaînement `PROJ_MESU_MODAL`, `REST_GENE_PHYS` et `PROJ_CHAMP`.

4.1.1 Mots-clés MESURE et NUME_MODE_MESURE

♦ MESURE = mesure,

Concept `sd_resultat` de type `mode_meca` ou `dyna_harmo` qui contient les modes à étendre sur le modèle numérique.

♦ NUME_MODE_MESURE = L_I,

Permet de sélectionner les numéros d'ordre des modes que l'on souhaite étendre.

4.1.2 Mot-clé CALCUL

♦ CALCUL = calcul,

Concept `sd_resultat` de type `mode_meca` qui sera la base d'expansion. Le choix de la base d'expansion est important pour la qualité des résultats.

♦ NUME_MODE_CALCUL = L_I,

Permet de sélectionner les numéros d'ordre des modes que l'on souhaite utiliser dans la base d'expansion. Il est plus intéressant de ne garder que les modes qui « ressemblent » aux déformées à étendre, le critère de ressemblance pouvant être obtenu par calcul de MAC.

4.1.3 Mots-clés RESOLUTION et EPS

L'expansion consiste en la résolution d'un problème inverse pour la détermination des coefficients généralisés `PROJ_MESU_MODAL`. Les méthodes d'inversion et coefficients de régularisation sont détaillés dans la documentation utilisateur de cet opérateur (cf [U4.73.01]).

4.2 Utilisation en interactif

En interactif, l'appel de la macro-commande ouvre la fenêtre suivante :

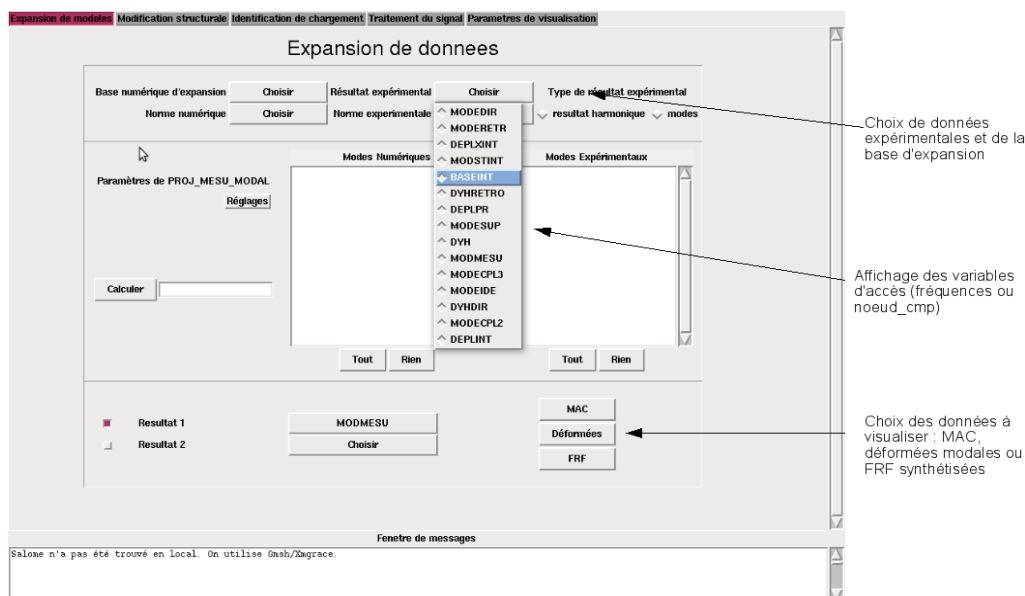


Figure 4.2-a : onglet « Expansion de données ».

4.2.1 Principes théoriques

Le principe d'une expansion de données consiste à trouver la meilleure combinaison linéaire de vecteurs bien choisis (la base d'expansion) permettant, le projetant sur l'espace de la mesure, de retrouver les données mesurées. Si on note C , l'opérateur d'expansion du modèle numérique vers l'espace de la mesure, on cherche à résoudre le problème d'optimisation suivant (PROJ_MESU_MODAL dans Aster) :

$$\min_{\eta} \|C \cdot \Phi_{num} \cdot \eta - \Phi_{exp}\|$$

La base de modes étendus est ensuite calculée de la manière suivante (REST_GENE_PHYS dans Aster) :

$$\Phi_{et} = \Phi_{num} \cdot \eta$$

Les modes étendus « ressemblent » aux modes expérimentaux, mais sont définis sur tous les nœuds du maillage numérique, ce qui permet d'accéder à des données non mesurées par post-traitement comme on le ferait pour n'importe quel calcul numérique.

Le point sensible est le choix de la base d'expansion. Les vecteurs qui la composent peuvent être des modes propres du modèles numériques, enrichis par des champs de déformées, tels que des relèvements statiques.

4.2.2 Exécution du calcul

En appuyant sur le bouton « calculer », on calcule 4 concepts sortant :

- XX_EX, extraction des déformées sélectionnées dans la fenêtre « Modes Expérimentaux »,
- XX_ET, modes étendus (Φ_{et}),
- XX_NX, extraction des déformées sélectionnées dans la fenêtre « Modes Numériques »,
- XX_RD, reprojection des modes étendus sur le maillage expérimental.

XX est le nom de base donné dans la fenêtre « Exporter ». Le concept XX_RD permet de vérifier si les modes reprojétés « ressemblent » aux modes étendus. C'est un critère de qualité.

4.2.3 Visualisation

Dans la fenêtre de visualisation, on peut choisir simultanément un ou deux concepts à visualiser et à comparer. La comparaison peut se faire par critère de MAC, en superposant les déformées, ou en comparant deux FRF. Si les concepts sont des dyna_harmo, la FRF est déjà calculée. Si les concepts à comparer sont des bases de modes, on peut simuler une FRF : en cliquant sur FRF, on choisit alors un point d'excitation, sur lequel on applique une excitation de type « marteau » (spectre constant sur une fréquence donnée). On choisit ensuite un nœud de visualisation.

Lorsque les bouton MAC est grisé, alors que deux bases ont été sélectionnées en Résultats 1 et 2, cela signifie que les deux concepts sont calculés sur nume_ddl différents et que le calcul de MAC n'est pas possible.

5 Modification structurale (MODIFSTRUCT)

Cette technique de modification structurale est basée sur la méthode de sous-structuration. La première sous-structure correspond à la structure initiale et la deuxième sous-structure correspond à la modification apportée.

La structure initiale est modélisée à partir des modes propres identifiés expérimentalement. La deuxième sous-structure est modélisée numériquement par éléments finis. Sauf cas très particulier, les points de mesure ne se situent pas au niveau de l'interface entre la structure initiale et la modification. Il est donc nécessaire de passer par une étape intermédiaire qui consiste à effectuer une expansion de la mesure sur les degrés de liberté interface. Cette expansion se fait via le modèle numérique support. Les paragraphes suivants décrivent les mots-clés nécessaires dans CALC_ESSAI pour cette fonctionnalité.

Plus de détails sur la méthode et sur les principes de mise en oeuvre dans Code_Aster sont donnés dans la documentation U2.07.03.

5.1 Mots-clés en mode non-interactif

5.1.1 Mot clé MESURE

♦ MESURE = mesure [mode_meca]

mesure est le nom du concept qui contient les modes propres identifiés.

5.1.2 Mot clé MODELE_SUP

♦ MODELE_SUP = modele [modele]

Nom du modèle support sur lequel est construite la base d'expansion.

5.1.3 Mot clé MODELE_MODIF

♦ MODELE_MODIF = modele [modele]

Nom du modèle de la modification apportée à la structure initiale.

5.1.4 Mot clé MATR_RIGI

♦ MATR_RIGI = matrice, [matr_asse]

Matrice de rigidité définie sur le modèle support, nécessaire pour le calcul des modes statiques.

5.1.5 Mot clé RESOLUTION

♦ RESOLUTION = / 'ES', [DEFAULT]
/ 'LMME'

Ce mot-clé permet de choisir la méthode utilisée pour le calcul de la base d'expansion. ES correspond à l'expansion statique et LMME correspond à « Local Model Modeshapes Expansion ».

5.1.6 Mot clé NUME_MODE_MESU

♦ NUME_MODE_MESU = l_I, [l_I]

Ce mot-clé permet de sélectionner les numéros des modes à exploiter parmi les modes propres identifiés. Par défaut, on prend en compte tous les modes propres du concept mesure.

5.1.7 Mot clé NUME_MODE_CALCUL

◆ NUME_MODE_CALCUL = L_I, [L_I]

Ce mot-clé permet de sélectionner les numéros des modes à utiliser parmi les vecteurs de la base d'expansion. Par défaut, on prend en compte tous les vecteurs de la base d'expansion.

5.1.8 Mot clé GROUP_NO_CAPTEURS

◇ GROUP_NO_CAPTEURS = _F (◆ GROUP_NO = gr_no, [mode_meca]
◆ NOM_CMP = nom_cmp, [matr_asse]

Ce mot-clé facteur permet de sélectionner la liste des groupes de nœuds qui vont être utilisés pour le calcul des modes statiques associés aux points de mesure. Ces groupes de nœuds sont définis sur le modèle support.

5.1.9 Mot clé GROUP_NO_EXTERIEUR

◇ GROUP_NO_EXTERIEUR = _F (◆ GROUP_NO = gr_no, [mode_meca]
◆ NOM_CMP = nom_cmp, [matr_asse]

Ce mot-clé facteur permet de définir les groupes de nœuds « externes » où seront condensées les informations mesurées. Ces groupes de nœuds doivent contenir au minimum l'interface entre le modèle support et le modèle de la modification.

5.2 Utilisation en mode interactif

L'onglet « Modification structurale » comporte les étapes de calcul suivantes :

Saisie des données d'entrée :

Les données d'entrée (concept aster) disponibles sont proposées sous forme de menu déroulant. L'utilisateur choisit les données qui correspondent à son étude. Pour le calcul de la base d'expansion, l'utilisateur a le choix entre la méthode ES et la méthode LMME (voir U2.07.03).

Choix de la base d'expansion :

Après avoir saisi les paramètres de calcul, on peut cliquer sur le bouton Valider qui permet de lancer le calcul de la base d'expansion. On sélectionne ensuite les vecteurs de base qu'on considère être les plus pertinents pour l'expansion de la mesure. **Le nombre de vecteurs de base doit être inférieur ou égal au nombre de degrés de liberté de la mesure.**

Condensation du modèle et couplage de la modification au modèle condensé :

Cette étape est activée par le bouton calculer. Ce bouton lance un calcul modal du modèle couplé et évalue le critère de qualité de la base d'expansion.

Vérification de la qualité de la base d'expansion :

On considère que la base d'expansion est acceptable si on arrive à bien représenter le champ de déplacement à l'interface en utilisant deux méthodes différentes. La base d'expansion est supposée correcte si les termes diagonaux du MAC (produit scalaire) sont proches de 1, ou bien si les termes diagonaux du critère IERI (écart énergétique) sont nuls. Le calcul du critère IERI nécessite la saisie d'une matrice de pondération. Cette matrice de pondération est soit la matrice de rigidité, soit la matrice de masse.

Visualisation des résultats obtenus :

La fenêtre de visualisation permet de comparer les déformées modales initiales mesurées aux déformées modales de la structure modifiée. Elle permet aussi de comparer la réponse harmonique mesurée sur la structure initiale sélectionnée par l'utilisateur et la réponse harmonique sur la structure modifiée.

L'IHM associée à cette fonctionnalité est présentée sur la figure suivante :

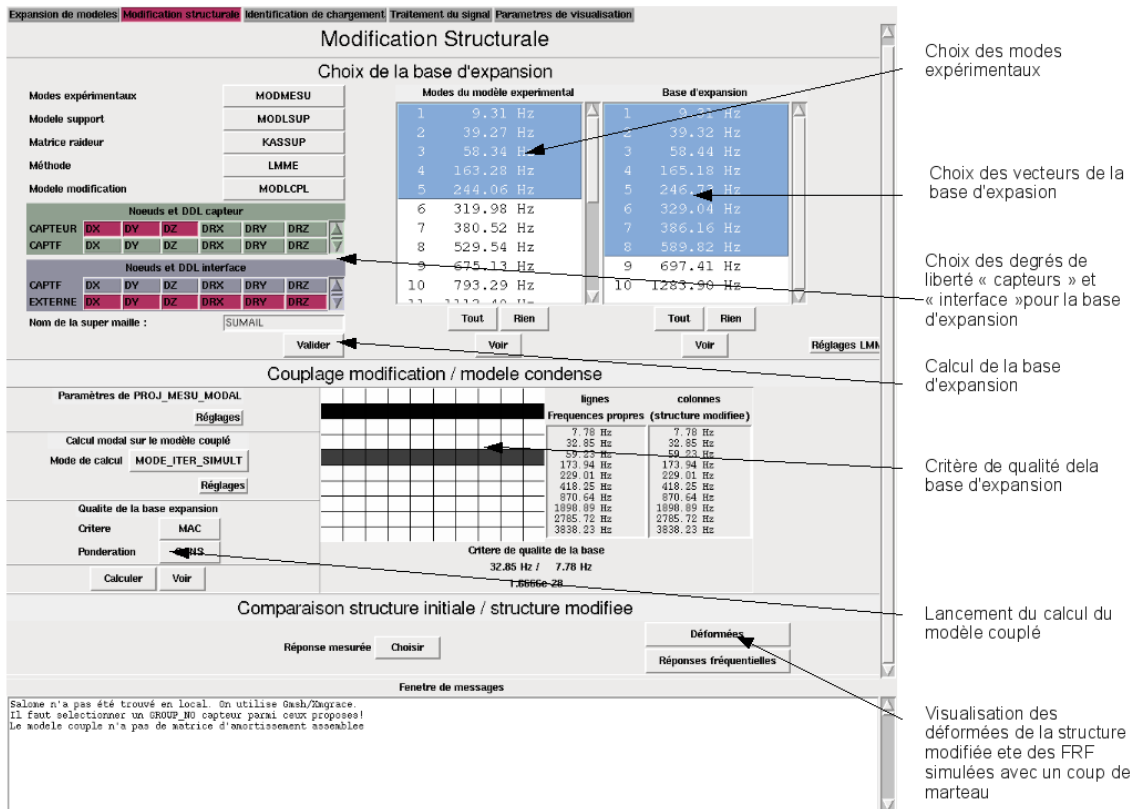


Figure 5.2-a : onglet de modification structurale.

On rappelle que les différentes étapes de calcul et les commandes sous-jacentes sont présentées en détail dans le document U2.07.03.

5.3 Les concepts produits

L'utilisateur peut spécifier les noms des concepts produits par l'interface en renseignant le mot-clé facteur RESU_MODIFSTRU. Ces concepts pourront ensuite être utilisés pour des calculs ultérieurs.

◇ MODE_MECA = mode, [mode_meca]

mode sera le nom du concept qui contient les modes propres de la structure modifiée.

◇ MODELE = modele, [modele]

modele sera le nom associé au modèle de la structure modifiée.

◇ MAILLAGE = maillage, [maillage]

maillage sera le nom du maillage associé à la structure modifiée.

◇ NUME_DDL= nume, [nume_ddl]

nume sera le nom du concept nume_ddl associé à la structure modifiée.

◇ MASS_MECA = masse, [matr_asse]

masse sera le nom du concept qui contient la matrice de masse assemblée de la structure modifiée.

◇ RIGI_MECA = raid, [matr_asse]

raid sera le nom du concept qui contient la matrice de rigidité assemblée de la structure modifiée.

◇ AMOR_MECA = amor, [matr_asse]

amor sera le nom du concept qui contient la matrice d'amortissement assemblée de la structure modifiée.

◇ MACR_ELEM = macrel, [macr_elem_stat]

macrel sera le nom du concept qui contient le macro-élément où est condensée la mesure.

◇ PROJ_MESU = proj, [mode_gene]

proj sera le nom du concept qui contient les coordonnées généralisées des modes identifiés relatives à la base d'expansion.

◇ BASE_LMME . = balmme, [mode_meca]

balmme sera le nom de la base d'expansion issue de la méthode LMME.

◇ BASE_ES . = baes, [mode_meca]

baes sera le nom de la base d'expansion issue de l'expansion statique (méthode ES).

◇ MODE_STAT = modest, [mode_stat_force]

modest sera le nom du concept qui contient les modes statiques associés aux points de mesure.

6 Identification d'efforts localisés *a priori* (IDENTIFICATION)

6.1 Mots-clés en mode non-interactif

6.1.1 Mot clé INTE_SPEC

◆ INTE_SPEC = intsp

Inter-spectre qui sera utilisé pour le mode non-interactif en tant que déplacements, pour retrouver les efforts associés.

6.1.2 Mot clé RESU_EXPANSION

◇ RESU_EXPANSION = 'OUI'/'NON'

Permettait de réaliser dans la même commande CALC_ESSAI une expansion de modes propres, et d'utiliser le résultat de celle-ci pour la phase d'identification. Cette fonctionnalité n'est plus utilisable en non-interactif.

6.1.3 Mots clés OBSERVABILITE et COMMANDABILITE

◆ OBSERVABILITE = observ

◆ COMMANDABILITE = command

Concept de type `mode_meca`. Correspondent respectivement aux objets $C\Phi$ et $\Phi^T B$ décrits dans la section 6.2. En mode interactif, on peut les créer à partir d'un modèle, d'une base de déformées et d'un assistant de sélection des degrés de liberté actifs. En mode non-interactif, on peut soit choisir un `mode_meca` brut, soit le fabriquer avec l'opérateur OBSERVATION (U4.90.03).

6.1.4 Mots-clés ALPHA et EPS

- ♦ ALPHA = reel
- ♦ EPS = reel

Paramètres de régularisation. Plus de détails section 6.2.2. Le paramètre m n'est pas paramétrable en non-interactif, il est fixé à 0.

6.2 Utilisation en mode interactif

L'IHM associée à cette fonctionnalité est la suivante :

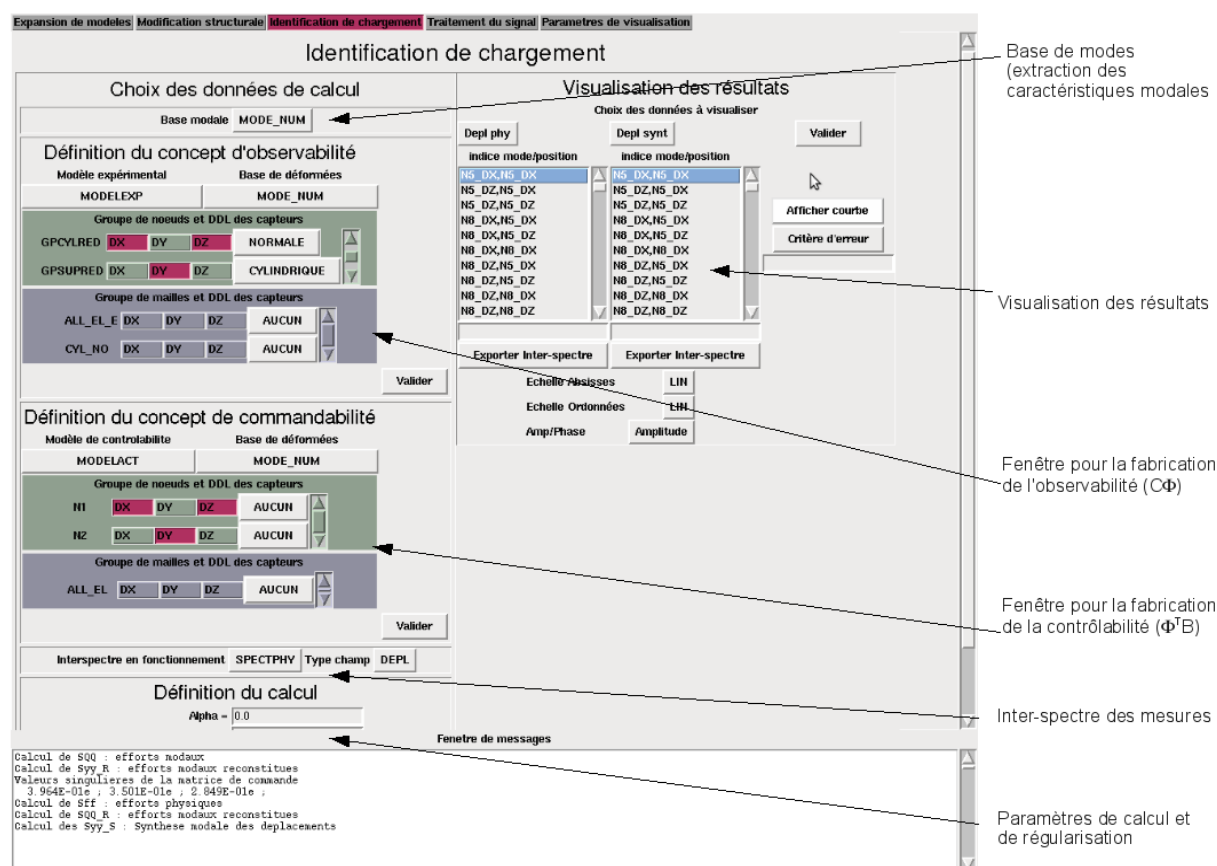


Figure 6.2-a : onglet identification d'efforts.

6.2.1 Rappel des principes théoriques

L'identification des efforts suppose que l'on peut décomposer le mouvement de la structure étudiée sur base modale :

$$y(\omega) = [C\Phi] \cdot [Z(\omega)]^{-1} \cdot [\Phi^T B] \cdot f(\omega)$$

Dans les équations suivantes, on omettra la dépendance par rapport à ω . Φ est une base de déformées modales associée à la structure étudiée. En théorie, il s'agit de la base des déformées continues. En pratique, on utilise en général une base définie sur un modèle numérique avec une

discretisation relativement fine. Cette base peut être calculée numériquement, ou être le résultat d'une expansion modale. L'opérateur C permet de projeter cette base de déformées sur le sous-espace des degrés de liberté observables.

L'opérateur B permet de projeter la base de déformées sur un ensemble de degrés de liberté appelés actionneurs : on trouve ici une des hypothèses fondamentales de l'identification : **les efforts identifiés sont localisés sur des degrés de liberté déclarés a priori** par l'utilisateur, comme on l'a fait pour déclarer les degrés de liberté de mesure (utilisation de l'opérateur `OBSERVATION`). L'objectif est de diminuer au maximum le nombre d'inconnues à déterminer, ce qui permet d'éviter les problèmes de sous-détermination du problème.

Identifier les efforts revient à inverser le système ci-dessus :

$$f = [\Phi^T B]^{-1} [Z] \cdot [C \Phi]^{-1} y \quad (8-1)$$

NB : la base Φ peut être différente à droite et à gauche de Z : c'est le cas lorsque les mesures disponibles sont des déformations. L'équation reliant l'effort à la mesure s'écrit alors :

$$f = [\Phi^T B]^{-1} [Z] \cdot [C \Psi]^{-1} \epsilon \quad (8-2)$$

où la matrice Ψ est la donnée des modes en déformation. Attention cependant : écrire cette dernière équation est un abus de langage, car le passage des déplacements aux déformations devrait normalement s'écrire dans l'opérateur de projection (qui, rappelons-le, est linéaire dans le cas de petites déformations), et non en remplaçant Φ par Ψ . Mais en pratique, on importe souvent une base de modes Ψ directement depuis les logiciels de mesure.

6.2.2 Les concepts à utiliser

Observabilité et commandabilité :

Le calcul de $[C \Phi]$ se fait dans le cadre « Définition du concept d'observabilité », dans lequel on donne la base de modes Φ , et un modèle expérimental qui contient les degrés de liberté sur lesquels on la projette. On choisit dans les degrés de liberté du modèle expérimental (regroupés par groupes de noeud et de maille) les degrés de liberté correspondant à la mesure. On peut ainsi ne choisir qu'une seule direction si on a utilisé durant la mesure des capteurs mono-axiaux. Il est par ailleurs possible d'effectuer un changement de repère. Pour plus de détail, se reporter à la documentation de l'opérateur `OBSERVATION` (U4.90.03).

- **Il est important que les nœuds les composantes déclarées dans l'inter-spectre soient cohérentes avec les degrés de liberté du concept d'observabilité.** Dans le cas où l'inter-spectre est lu par `LIRE_INTE_SPEC` (`FORMAT = 'IDEAS'`), les nœuds sont définis en tête de chaque dataset ; la table alors créée par cet opérateur garde les notations de ce fichier.

Le calcul de $[\Phi^T B]$ se fait dans le cadre « Définition du concept de commandabilité ». Le choix des degrés de liberté et les changements de repères potentiels se font selon la même règle.

Chaque onglet possède un bouton de choix de base, ce qui permet, comme pour l'équation 8-2, d'utiliser deux bases différentes.

Régularisation :

L'inversion de la fonction de transfert se fait en deux étapes :

- inversion de $[C \Phi] \cdot [Z]^{-1}$, qui permet de calculer les efforts modaux,
- inversion de $[\Phi^T B]$, qui permet de calculer les efforts sur base physique.

Ces deux étapes se font par SVD (SVD de LinearAlgebra, module de python, qui fait appel à une librairie `lapack_lite`, dans le paquet Numeric). Il est possible de régulariser l'inversion de trois manières :

- 1) troncature de la SVD (paramètre ϵ),
- 2) régularisation de Tikhonov (paramètre α),

- 3) contrôle de la pente : il est possible de multiplier le paramètre α par $(\omega - \omega_i)^m$, où ω_i est la pulsation propre du mode et m un paramètre à déterminer ; cela permet d contrôler la pente de la courbe obtenue pour les hautes fréquences, lorsque le signal mesuré est fortement bruité en HF.

6.2.3 Visualisation des résultats

Dans la colonne de droite, on peut visualiser les fonctions suivantes :

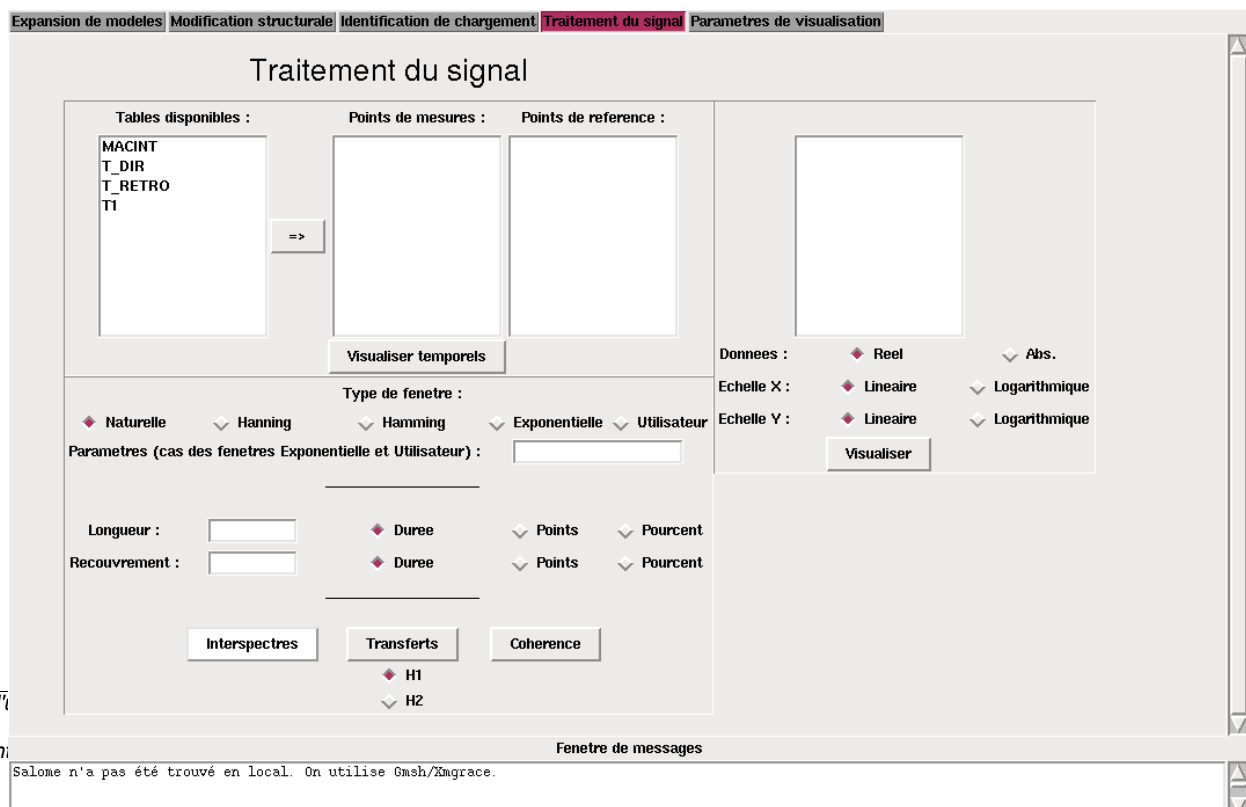
- inter-spectre mesuré (Depl phy),
- efforts modaux (Eff mod),
- déplacements physiques reconstitués à partir des efforts modaux (Depl phy r),
- efforts physiques (Eff phy),
- efforts modaux reconstitués à partir des efforts physiques (Eff mod r),
- déplacements physiques resynthésisés à partir des efforts physiques (Eff synt),
- valeurs singulières de la matrices $[C \Phi].[Z]^{-1}$ (Valeurs sing),
- paramètre de régularisation $\alpha(\omega - \omega_i)^m V$ (regul), où V est la matrices des vecteurs propres à droite de $[C \Phi].[Z]^{-1}$ ($[C \Phi].[Z]^{-1} = [U].diag(\sigma_i)[V^H]$).

En cliquant sur « Exporter inter-spectre », on crée un concept sortant la macro. Il n'est pas possible de choisir le nom, celui-ci ayant été pré-déclaré en entrée de la macro-commande, mais on peut ajouter un titre.

En cliquant sur « Afficher courbe », après avoir sélectionné les courbes à visualiser dans les 2 colonnes, on lance le visualiseur (XMGrace ou Salomé).

7 Interface CALC_ESSAI – Onglet « Traitement du signal »

L'onglet « Traitement du signal » de l'IHM CALC_ESSAI permet de piloter interactivement l'opérateur CALC_SPEC de Code_Aster. Cet opérateur permet de construire des inter-spectres, des auto-spectres et des fonctions de transferts à partir de fonctions correspondant à des échantillons temporels. Diverses options de fenêtrage et de moyennage sont disponibles. L'utilisation de CALC_SPEC, ainsi que les traitements réalisés, sont décrits précisément dans la documentation U4.32.21. On ne présente ici que l'utilisation de l'onglet. La fenêtre principale se présente sous la forme de la figure 7.1.



Le dernier cadre est utilisé pour la visualisation des résultats. Les résultats de l'opération sont listés, sous un titre correspondant à la nature du résultat (inter spectres, transferts ou cohérence). La sélection s'effectue là encore en mettant le nom des résultats à afficher en surbrillance. On choisit la nature de la grandeur à afficher (partie réelle, partie imaginaire, module ou phase), ainsi que la nature des échelles pour l'abscisse et l'ordonnée (linéaire ou logarithmique). En cliquant sur le bouton « Visualiser », les courbes sélectionnées apparaissent dans une fenêtre.

Les résultats de calcul sont également utilisables dans les autres onglets, ou dans un calcul *Code_Aster* (en poursuite). Les inter spectres, transferts et cohérences sont sauvés dans des concepts nommés respectivement *Spec*, *FRF* et *Coh*.