

Opérateur POST_COQUE

1 But

Extraire des efforts ou des déformations sur les éléments coques à un instant donné. Ces extractions ont lieu sur des ensembles de points introduits par l'utilisateur par leurs coordonnées et leur position dans l'épaisseur.

Cette commande produit une `table` contenant une ligne par point de post-traitement.

2 Syntaxe

```
[table] = POST_COQUE      (  
  
    # mot-clés simples  
  
    ♦   RESULTAT           =   resu,           /   [evol_elas]  
                                           /   [evol_noli]  
  
    ◇   /   NUME_ORDRE     =   /   nuor,       [I]  
        /   INST           =   /   inst,      [R]  
  
    ♦   CHAM               =   /   'EFFORT',  
                               /   'DEFORMATION',  
  
    # mot-clé facteur  
  
    ♦   COOR_POINT         =  
        _F( ♦   COOR       =   (x, y, z, h),    [l_R]  
                               ) , )
```

3 Opérandes

3.1 Opérande RESULTAT

♦ `RESULTAT = resu,`

Nom d'un concept résultat de type `evol_elas` ou `evol_noli`.

3.2 Opérandes NUME_ORDRE / INST

♦ `/ INST` : instant de calcul du post-traitement

`/ NUME_ORDRE` : numéro d'ordre des champs post-traités

Si ni `INST` ni `NUME_ORDRE` ne sont renseignés, par défaut on traitera le champ correspondant au premier instant calculé.

3.3 Opérande CHAM

♦ `CHAM = / 'EFFORT'
/ 'DEFORMATION'`

'EFFORT' : champ `EFGE_ELNO` contenant 8 composantes :

- les 3 efforts de membrane N_{xx}, N_{yy}, N_{xy}
- les 3 efforts de flexion M_{xx}, M_{yy}, M_{xy}
- les 2 efforts tranchants T_x, T_y

'DEFORMATION' : champ contenant les 6 composantes du tenseur des déformations.

Les déformations dans l'épaisseur sont calculées à partir des déformations généralisées de la surface moyenne `DEGE_ELNO` ($e_{xx}, e_{yy}, e_{xy}, \kappa_{xx}, \kappa_{yy}, \kappa_{xy}, \gamma_x, \gamma_y$) où :

- (e_{xx}, e_{yy}, e_{xy}) désignent les déformations de membrane,
- ($\kappa_{xx}, \kappa_{yy}, \kappa_{xy}$) désignent les déformations de flexion,
- (γ_x, γ_y) désignent les déformations associées aux cisaillements transverses.

Les déformations dans l'épaisseur (tenseur 3D) s'obtiennent par les formules :

- $\epsilon_{xx} = e_{xx} + h \kappa_{xx}$
- $\epsilon_{yy} = e_{yy} + h \kappa_{yy}$
- $\epsilon_{xy} = e_{xy} + h \kappa_{xy}$
- $2\epsilon_{xz} = \gamma_x$
- $2\epsilon_{yz} = \gamma_y$

3.4 Mot-clé facteur COOR_POINT

♦ `COOR_POINT = _F (`

3.4.1 Opérande COOR

♦ `COOR = (x, y, z, h,)`

x, y, z : coordonnées du point, positionné sur la fibre neutre

h : position du point dans l'épaisseur de la coque
($-e/2 \leq h \leq +e/2$, où e est l'épaisseur)

Si CHAM = 'EFFORT', h est ignoré, les efforts étant calculés par intégration des contraintes dans l'épaisseur. Si l'utilisateur rentre un h non nul on émet un message d'alarme pour indiquer qu'il n'est pas pris en compte.

4 Exemple

4.1 Données

```
tab = POST_COQUE (RESULTAT=resu, CHAM='EFFORT',  
                  INST=0.5,  
                  COOR_POINT=(_F(COOR=(.5,.5,0.),),),  
                  _F(COOR=(.4,.4,0.),),  
                  _F(COOR=(.3,.3,0.),),  
                  _F(COOR=(.2,.2,0.),),  
                  _F(COOR=(.1,.1,0.),),  
                  ))  
IMPR_TABLE(TABLE=tab)
```

4.2 Résultat

#ASTER 10.01.02 CONCEPT .9000036 CALCULE LE 21/12/2009 A 14:29:33 DE TYPE

#TABLE_SDASTER

INTITULE	NOM_CHAM		NUME_ORDRE		INST	ABSC_CURV	COOR_X
COOR_Y	COOR_Z	NXX	NYY	NXY		MXX	MYX
MXY	QX	QY					
1.coupe1	EFGE_ELNO		1	5.00000E-01	0.00000E+00	5.00000E-01	
5.00000E-01	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	1.39225E+03	
1.71917E+02	7.31598E+01	0.00000E+00	0.00000E+00				
1.coupe2	EFGE_ELNO		1	5.00000E-01	0.00000E+00	4.00000E-01	
4.00000E-01	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	1.60861E+03	
2.21319E+02	4.51512E+01	0.00000E+00	0.00000E+00				
1.coupe3	EFGE_ELNO		1	5.00000E-01	0.00000E+00	3.00000E-01	
3.00000E-01	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	1.77859E+03	
2.64092E+02	2.45955E+01	0.00000E+00	0.00000E+00				
1.coupe4	EFGE_ELNO		1	5.00000E-01	0.00000E+00	2.00000E-01	
2.00000E-01	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	1.89431E+03	
2.95034E+02	1.07022E+01	0.00000E+00	0.00000E+00				
1.coupe5	EFGE_ELNO		1	5.00000E-01	0.00000E+00	1.00000E-01	
1.00000E-01	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	0.00000E+00	1.96526E+03	
3.14826E+02	2.63826E+00	0.00000E+00	0.00000E+00				