
Éléments cohésifs avec X-FEM

Résumé :

Ce document présente les différents éléments cohésifs disponibles avec la méthode des éléments finis étendus (X-FEM). Trois types de lois cohésives sont disponibles. La loi introduite en premier est une loi régularisée, disponible pour les éléments linéaires, fonction du saut de déplacement uniquement. Suite aux limites de cette dernière, deux lois mixtes ont été introduites : l'une pour les éléments linéaires, l'autre pour les éléments quadratiques. Une procédure de propagation de fissures avec éléments cohésifs est implémentée. Elle se base sur les éléments mixtes linéaires.

Les éléments cohésifs sont implémentés dans *Code_Aster* en 2D et 3D. Ils sont utilisables avec deux types de discontinuités : les interfaces débouchantes (mot-clé `TYPE_DISCONTINUITE='INTERFACE'` dans `DEFI_FISS_XFEM`) et les fissures de type cohésives (mot-clé `TYPE_DISCONTINUITE='COHESIF'`) que l'on utilise pour les études de propagation sur trajet inconnu. La loi cohésive est définie dans `STAT_NON_LINE`, la résolution s'effectue avec la commande `STAT_NON_LINE [U4.51.03]`. Pour une étude de propagation sur trajet inconnu, l'actualisation de la surface fissurée se fait par la commande `PROPA_FISS`, et le critère directionnel est calculé par la commande `CALC_G`.

Table des Matières

1	Introduction.....	3
2	Formulation forte du problème cohésif.....	4
2.1	Formulation des équations du problème général.....	4
2.2	Lois cohésives.....	5
3	Formulations variationnelles.....	10
3.1	Formulation pour la loi cohésive régularisée.....	10
3.2	Inconvénients d'une loi cohésive régularisée.....	10
3.3	Espace réduit pour la discrétisation de la contrainte d'interface.....	13
3.4	Formulation pour une loi cohésive mixte pour éléments quadratiques.....	14
3.5	Formulation pour une loi cohésive mixte pour éléments linéaires.....	16
4	Stratégie de résolution.....	17
4.1	Méthode de Newton-Raphson.....	17
4.2	Différenciation de la loi cohésive.....	18
4.3	Linéarisation du problème.....	18
5	Expression matricielle du problème.....	20
5.1	Loi cohésive régularisée.....	20
5.2	Loi cohésive mixte pour éléments quadratiques.....	22
5.3	Loi cohésive mixte pour éléments linéaires.....	23
6	Propagation d'une fissure cohésive.....	25
6.1	Description d'une fissure cohésive.....	26
6.2	Réalisation du calcul mécanique.....	28
6.3	Détection du front.....	28
6.4	Détermination de la direction de propagation.....	32
6.5	Extension de la surface potentielle de fissuration.....	35
6.6	Extension de l'espace de multiplicateurs et variables internes initiales.....	37
7	Bibliographie.....	40
8	Description des versions.....	40

1 Introduction

Parmi les approches classiques de mécanique de la rupture, on compte les lois d'endommagement, pour lesquelles la perte de tenue mécanique est décrite par la dégradation des propriétés volumiques du matériau, et deux approches qui concentrent cette dégradation sur une surface : l'approche de Griffith [bib1], et les modèles de zones cohésives (CZM). Le modèle de Griffith consiste à effectuer un calcul mécanique sur un domaine fissuré, la fissure étant libre de contraintes, et à calculer des grandeurs énergétiques (taux de restitution d'énergie G et facteurs d'intensité des contraintes K_I, K_{II} , voir documentations [R7.02.01] et [R7.02.05]) qui déclenchent la propagation si une grandeur seuil G_c (qui est une propriété matériau) est atteinte.

Malgré cette simplicité, cette méthode présente des inconvénients *pour certaines applications* :

- Si la taille de la zone d'élaboration de la fissure devient comparable aux longueurs caractéristiques du modèle (taille de la structure, longueur initiale de fissure...), la réponse de la structure présente un effet d'échelle que le modèle de Griffith échoue à reproduire. C'est généralement le cas des *bétons et des géomatériaux*, ainsi que des *fissures courtes*.
- Le critère de propagation de Griffith étant implicite, il est très difficile de déterminer l'avance du front en tant que courbe $G=G_c$. Comme expliqué par Fries [bib11], des critères explicites très empiriques doivent être utilisés à la place.

Dans les CZM, des forces de cohésion t_c s'exercent entre les lèvres de la fissure. Elles obéissent à une relation adoucissante du saut de déplacement $[[u]]$, de sorte qu'elles valent 0 lorsque la fissure est entièrement ouverte (voir fig.1-1).

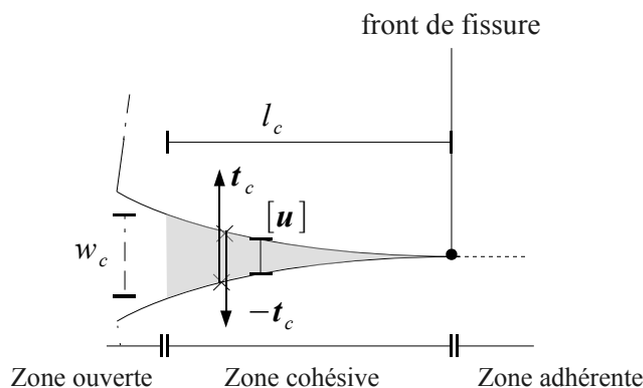


Figure 1-1 : Modèle de zone cohésive.

Dans ce contexte, la méthode des éléments finis étendus (XFEM) est une technique numérique qui permet d'insérer des surfaces de discontinuité à travers les éléments [bib2], et donc de s'affranchir de la contrainte de les mailler. Ceci est particulièrement utile pour des études de propagation de fissures sur trajet inconnu : les problématiques de remaillage sont évitées.

Trois types de lois cohésives sont disponibles pour les éléments X-FEM :

- les lois cohésives régularisées (c'est-à-dire à rigidité initiale finie) pour des éléments finis linéaires CZM_LIN_REG et CZM_EXP_REG. Il s'agit des premières lois introduites et des plus simples, mais elles présentent des difficultés de convergence dès lors que la zone adhérente devient large.
- les lois cohésives mixtes (c'est-à-dire à rigidité initiale infinie) pour des éléments finis quadratiques CZM_OUV_MIX et CZM_TAC_MIX. Elles sont plus robustes et précises, mais réservées aux éléments quadratiques.

- La loi cohésive mixte `CZM_LIN_MIX`, pour des éléments finis linéaires. Les études de propagation sur trajet inconnu ne sont réalisables qu'avec la loi `CZM_LIN_MIX`.

Dans ce document, nous commençons par écrire la formulation forte du problème et par présenter les relations force cohésive/saut de déplacement pour les trois lois cohésives (cf. [§2]). Nous écrivons ensuite la formulation variationnelle du problème (cf. [§3]). Nous expliquons la résolution du problème par une méthode de Newton-Raphson (cf. [§4]), et présentons la linéarisation de la formulation variationnelle. Nous écrivons la discrétisation éléments finis du problème, en donnant les expressions matricielles de la matrice tangente et des vecteurs second membre (cf. [§5]). Enfin, nous détaillons la procédure d'étude de propagation de fissures cohésives sur trajet inconnu (cf. [§6]).

2 Formulation forte du problème cohésif

2.1 Formulation des équations du problème général

Notons $\Omega \subset \mathbb{R}^d$, $d \in \{1, 2\}$ le domaine de calcul non fissuré. Sa frontière $\partial\Omega$ se décompose en deux parties Γ_u et Γ_g , sur lesquelles sont imposées respectivement des déplacements et une densité d'efforts surfaciques \mathbf{t} (voir fig.2.1-1). Nous notons Γ la zone potentielle de fissuration sur laquelle est définie la loi cohésive, composée d'une lèvres de fissure supérieure Γ^+ et d'une lèvres inférieure Γ^- . Si \mathbf{u}^i est le déplacement sur Γ^i , alors on introduit le saut de déplacement comme $[[\mathbf{u}]](\mathbf{x}) = \mathbf{u}^+(\mathbf{x}) - \mathbf{u}^-(\mathbf{x})$. Notons \mathbf{n} le vecteur normal sortant de Γ^- , \mathbf{n}^+ le vecteur normal sortant de Γ^+ , et $-\mathbf{t}_c^+ = \mathbf{t}_c^- = \mathbf{t}_c$ la force¹ cohésive qui s'applique sur Γ^- (voir fig.2.1-1). Sur Γ , nous avons donc $-\boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{n}^+ = \boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{n} = \mathbf{t}_c$. Avec ces conventions, nous avons $[[u_n]] = [[\mathbf{u}]] \cdot \mathbf{n}$ positif en ouverture et négatif en interpénétration (voir fig.2.1-1).

Loi de comportement	$\boldsymbol{\sigma} = \mathbf{C} : \boldsymbol{\varepsilon}$ dans Ω
Équilibre	$\nabla \cdot \boldsymbol{\sigma} = \mathbf{f}$ dans Ω
Efforts surfaciques imposés	$\boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{n}_{ext} = \mathbf{t}$ sur Γ_t
Densité des efforts de cohésion	$\boldsymbol{\sigma} \cdot \mathbf{n} = \mathbf{t}_c$ sur Γ
Déplacements imposés	$\mathbf{u} = 0$ sur Γ_u

Tableau 2.1-1 : Équations du problème général.

1 Force par unité de surface, homogène à une contrainte
Manuel de référence

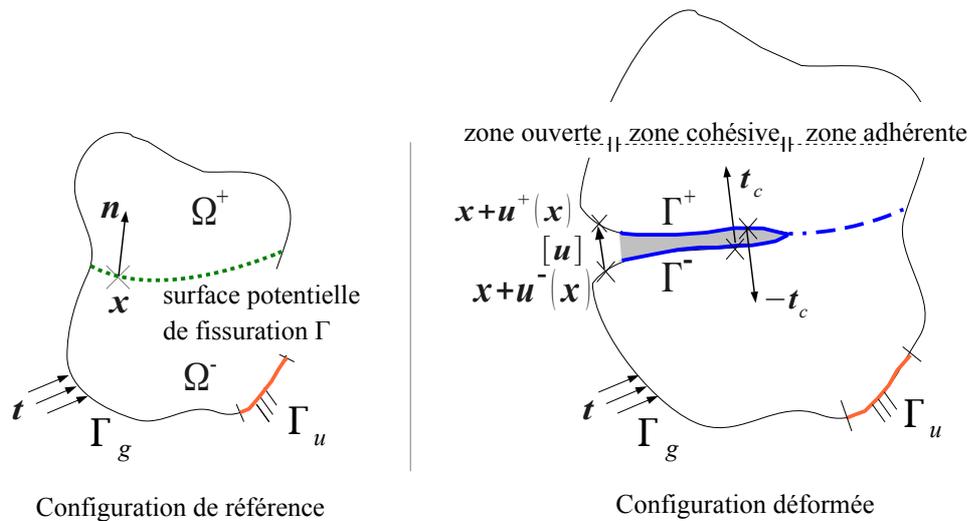


Figure 2.1-1 : Formulation forte du problème cohésif.

2.2 Lois cohésives

2.2.1 Lois cohésives régularisées

Le premier type de lois que nous pouvons envisager est une loi dans laquelle l'adhérence initiale n'est pas parfaite : la pente initiale est finie. Deux lois cohésives de cette sorte sont disponibles dans Code_Aster, les lois `CZM_EXP_REG` et `CZM_LIN_REG` dont les caractéristiques sont détaillées dans [R7.02.11]. Nous en rappelons ici les principaux points, le lecteur pouvant s'y référer pour plus de détails. Nous détaillons ici l'extension à `XFEM` pour la loi `CZM_EXP_REG`, en se basant sur l'article de référence [bib 10]. L'extension à la loi `CZM_LIN_REG` est faite en suivant exactement le même paradigme.

L'ouverture d'une fissure en mode mixte se caractérise par un critère d'endommagement défini au moyen du saut de déplacement équivalent et de la variable interne α . Le matériau reste dans le domaine élastique tant que l'on vérifie l'inégalité :

$$f(\llbracket u \rrbracket_{eq}, \alpha) = \llbracket u \rrbracket_{eq} - \alpha \leq 0$$

- $\llbracket u \rrbracket_{eq} = \sqrt{\langle \llbracket u_n \rrbracket \rangle_+^2 + \llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket^2}$ est le saut de déplacement équivalent,
- $\llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket = \llbracket \mathbf{u} \rrbracket - \llbracket u_n \rrbracket \mathbf{n}$ est le saut de déplacement tangent,
- $\alpha(t) = \max\{\alpha_0, \max_{v \in [0,t]} \llbracket u(v) \rrbracket_{eq}\}$ est la variable interne de la loi cohésive,
- α_0 est la valeur initiale de α . Cette valeur est donnée par l'utilisateur par l'intermédiaire du paramètre matériau `PENA_ADHERENCE` de telle sorte que $\alpha_0 = \frac{G_c}{\sigma_c} \text{PENA_ADHERENCE}$.

La contrainte cohésive s'écrit alors comme somme d'une contrainte élastique, une contrainte dissipative et une contrainte de pénalisation qui rend compte du contact :

$$\mathbf{t}_c = H(\llbracket u \rrbracket_{\text{eq}} - \alpha) \boldsymbol{\sigma}_{lin} + (1 - H(\llbracket u \rrbracket_{\text{eq}} - \alpha)) \boldsymbol{\sigma}_{dis} + \boldsymbol{\sigma}_{pen}$$

où H est la fonction indicatrice de \Re^+

- $\boldsymbol{\sigma}_{pen} = C \langle \llbracket u_n \rrbracket \rangle \cdot \mathbf{n}$ est la contrainte de pénalisation.

où C est un coefficient de pénalisation explicité dans [R7.02.11] déterminé à partir du paramètre matériau PENA_CONTACT.

- $\boldsymbol{\sigma}_{lin} = \boldsymbol{\sigma}_{dis} = \frac{\sigma_c}{\alpha} \exp\left(-\frac{\sigma_c}{G_c} \alpha\right) \llbracket \mathbf{u} \rrbracket$ est l'expression commune aux contraintes linéaires et dissipative, avec $\alpha = \llbracket u \rrbracket_{\text{eq}}$ pour $\boldsymbol{\sigma}_{dis}$.

où σ_c est la contrainte critique à la rupture et G_c est la ténacité énergétique du matériau. Elle correspond en effet à l'énergie nécessaire à l'ouverture complète de l'interface sur une longueur unitaire. Un calcul rapide avec les expressions précédentes permet de confirmer :

$$\int_{-\infty}^{+\infty} \mathbf{t}_{c,\tau} \cdot d\llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket + \int_0^{+\infty} (\mathbf{t}_c \cdot \mathbf{n}) d\llbracket u_n \rrbracket = G_c$$

On représente sur la figure 2.2.1-1 la contrainte cohésive pour un chargement en mode I pur en fonction du saut de déplacement normal.

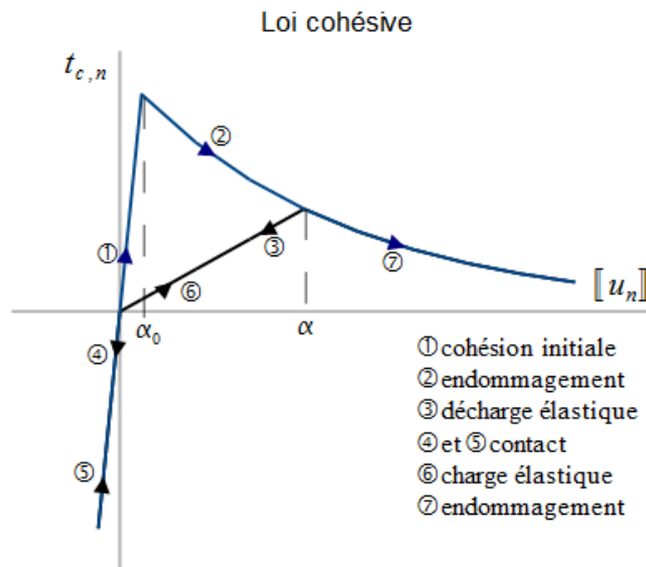


Figure 2.2.1-1: Evolution de la force de cohésion normale en fonction du saut de déplacement.

Pour $\llbracket u_n \rrbracket < 0$, il est également usuel de définir une force de cohésion équivalente $t_{c,eq}$ grâce à la condition énergétique d'équivalence:

$$t_{c,eq} \llbracket \dot{u} \rrbracket_{eq} = t_{c,n} \llbracket \dot{u}_n \rrbracket + \mathbf{t}_{c,\tau} \cdot \llbracket \dot{\mathbf{u}}_\tau \rrbracket$$

Pour retrouver sa valeur, on dérive $\llbracket u \rrbracket_{\text{eq}}$ par rapport au temps.

$$\llbracket \dot{\mathbf{u}} \rrbracket_{\dot{e}q} = \frac{\llbracket \dot{\mathbf{u}}_n \rrbracket \llbracket \mathbf{u}_n \rrbracket + \llbracket \dot{\mathbf{u}}_\tau \rrbracket \cdot \llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket}{\llbracket \mathbf{u} \rrbracket_{\dot{e}q}}$$

D'où on identifie : $t_{c,\dot{e}q} = t_{c,n} \frac{\llbracket \mathbf{u} \rrbracket_{\dot{e}q}}{\llbracket \mathbf{u}_n \rrbracket} = \|\mathbf{t}_{c,\tau}\| \frac{\llbracket \mathbf{u} \rrbracket_{\dot{e}q}}{\|\llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket\|} = \frac{\sigma_c}{\alpha} \exp\left(-\frac{\sigma_c}{G_c} \alpha\right) \llbracket \mathbf{u} \rrbracket_{\dot{e}q}$

La figure 2.2.1-2 représente l'évolution de la force de cohésion équivalente en fonction du saut de déplacement équivalent selon cette loi de comportement.

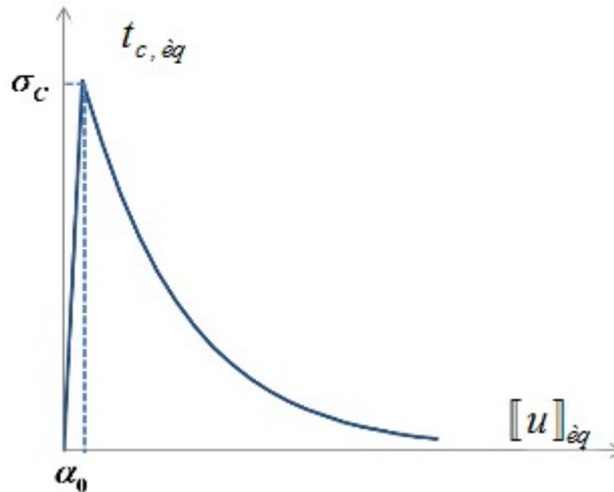


Figure 2.2.1-2: Évolution de la force de cohésion équivalente en fonction du saut de déplacement équivalent.

Remarque :

On définit parfois un saut de déplacement équivalent $\llbracket \mathbf{u} \rrbracket_{\dot{e}q} = \sqrt{\langle \llbracket \mathbf{u}_n \rrbracket \rangle_+^2 + \beta^2 \llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket^2}$ où β est un coefficient expérimental qui représente le rapport d'intensité des forces d'ouverture en mode I et en mode II. En reprenant alors le raisonnement précédent avec :

$$t_{c,\dot{e}q} = \frac{\sigma_c}{\alpha} \exp\left(-\frac{\sigma_c}{G_c} \alpha\right) \llbracket \mathbf{u} \rrbracket_{\dot{e}q}$$

On déduit les expressions des composantes :

$$t_{c,n} = \frac{t_{c,eq} \llbracket \mathbf{u}_n \rrbracket}{\llbracket \mathbf{u} \rrbracket_{\dot{e}q}} \mathbf{n} = \frac{\sigma_c}{\alpha} \exp\left(-\frac{\sigma_c}{G_c} \alpha\right) \llbracket \mathbf{u}_n \rrbracket \mathbf{n}, \quad t_{c,\tau} = \beta^2 \frac{t_{c,eq} \llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket}{\llbracket \mathbf{u} \rrbracket_{\dot{e}q}} = \beta^2 \frac{\sigma_c}{\alpha} \exp\left(-\frac{\sigma_c}{G_c} \alpha\right) \llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket$$

2.2.2 Lois cohésives mixtes pour éléments quadratiques

Le second type de lois que nous pouvons envisager est, à l'inverse, une loi dans laquelle l'adhérence initiale est parfaite : la pente initiale est infinie. Deux lois cohésives de cette sorte sont disponibles avec XFEM dans Code_Aster, les lois CZM_OUV_MIX et CZM_TAC_MIX dont les caractéristiques sont détaillées dans [R7.02.11]. Nous rappelons ici la loi CZM_OUV_MIX, représentée sur la figure 2.2.2-1.

En notant δ le saut de déplacement (ceci afin de se conformer aux notations de [R7.02.11]), le matériau reste dans le domaine élastique tant que :

$$f(\delta, \alpha) = \delta_n - \alpha \leq 0$$

En revanche, cette fois, la variable interne a une valeur initiale rigoureusement nulle, de sorte que la contrainte n'est plus explicite en fonction du déplacement, comme le montre la figure 2.2.2-1.

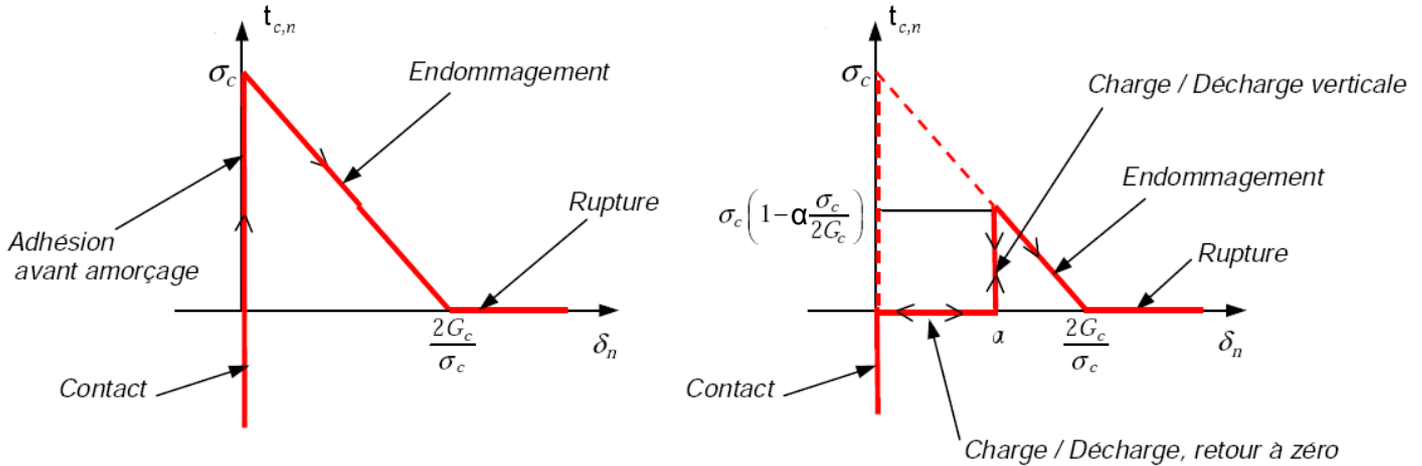


Figure 2.2.2-1: Composante normale du vecteur contrainte en fonction du saut normal pour la loi CZM_OUV_MIX (seuil α nul à gauche et positif à droite).

2.2.3 Lois cohésives mixtes pour éléments linéaires

La loi a également une pente initiale infinie, mais la décharge est linéaire (voir fig.2.2.3-1). Elle est disponible sous le vocabulaire CZM_LIN_MIX. Pour alléger les notations, notons $\boldsymbol{w} = \llbracket \boldsymbol{u} \rrbracket$. Dans le formalisme du lagrangien augmenté (voir documentations [R5.03.52] et [R5.03.54]), une expression générale de la densité d'énergie de surface est :

$$\Pi(\boldsymbol{w}, \boldsymbol{\lambda}) = \varphi(\boldsymbol{\lambda} + r\boldsymbol{w}) - \frac{\boldsymbol{\lambda} \cdot \boldsymbol{\lambda}}{2r}$$

où φ est une fonction dérivable, et r un paramètre d'augmentation.

La contrainte d'interface est alors classiquement donnée par une dérivée par rapport à la variable primale $\boldsymbol{t}_c = \frac{\partial \Pi}{\partial \boldsymbol{w}}$. Il faut une équation additionnelle pour déterminer si on se trouve dans le régime

adhérent, et imposer la relation de Dirichlet correspondante si tel est le cas. Dans le formalisme du Lagrangien augmenté, cette loi d'interface additionnelle est déterminée par dérivation par rapport à la

variable duale $\frac{\partial \Pi}{\partial \boldsymbol{\lambda}} = 0$. L'intérêt de la méthode du Lagrangien augmenté est qu'il n'y a pas d'autres inégalités à vérifier au cours de la résolution: le comportement d'interface est entièrement contenu dans ces deux égalités, ce qui permet l'utilisation d'une méthode de Newton pour la résolution.

La force cohésive est alors :

$$\boldsymbol{t}_c(\boldsymbol{\lambda} + r\boldsymbol{w}) = \frac{\partial \Pi}{\partial \boldsymbol{w}} = r \frac{\partial \varphi}{\partial (\boldsymbol{\lambda} + r\boldsymbol{w})}$$

La loi d'interface s'écrit alors simplement comme $\frac{\partial \Pi}{\partial \boldsymbol{\lambda}} = \frac{1}{r} [\boldsymbol{t}_c(\boldsymbol{\lambda} + r\boldsymbol{w}) - \boldsymbol{\lambda}] = 0$, ce qui peut se réécrire plus simplement $\boldsymbol{\lambda} = \boldsymbol{t}_c(\boldsymbol{\lambda} + r\boldsymbol{w})$.

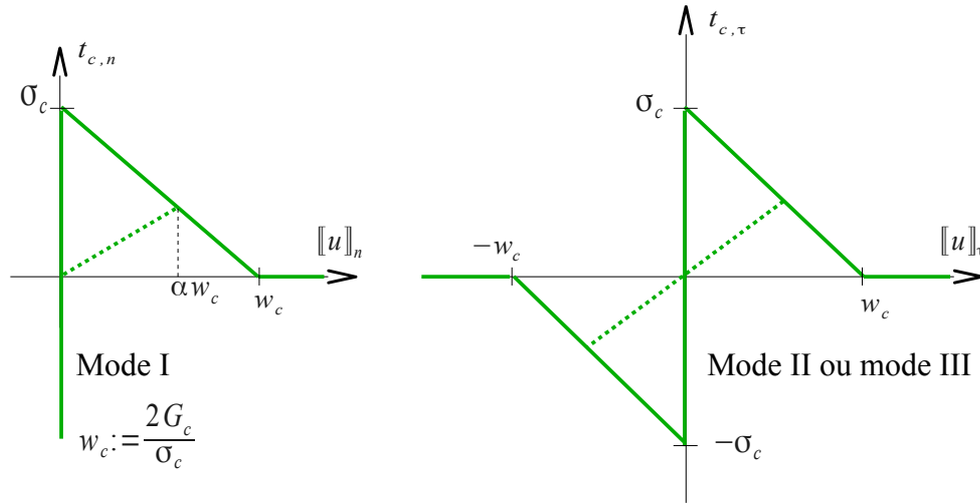


Figure 2.2.3-1 : Loi cohésive mixte pour des éléments linéaires.

Une force cohésive équivalente est définie par $(\lambda + r w)_{eq} := \sqrt{\langle \lambda_n + r w_n \rangle_+^2 + \langle \lambda_\tau + r w_\tau \rangle^2}$. Une fonction seuil ϕ est introduite par $\phi((\lambda + r w)_{eq}) := \frac{(\lambda + r w)_{eq} - \sigma_c}{r w_c - \sigma_c}$. Nous pouvons alors définir une variable interne *adimensionnelle* α comme maximum de la fonction seuil au cours du temps, projetée sur l'intervalle $[0, 1]$:

$$\tilde{\alpha}(t) = \max_{[0, t]} \phi((\lambda + r w)_{eq})$$

$$\alpha = P_{[0, 1]}(\tilde{\alpha})$$

La valeur $\alpha = 0$ (ou $\tilde{\alpha} \leq 0$) correspond à un matériau sain (zone adhérente), et la valeur $\alpha = 1$ (ou $\tilde{\alpha} \geq 1$) à un matériau entièrement fissuré (zone fissurée). Pour des conditions de charge, c'est-à-dire si $\alpha = \phi((\lambda + r w)_{eq})$, la fonction φ est définie par :

$$\varphi(\lambda + r w) = 2 G_c \left(1 - \frac{\sigma_c}{r w_c} \right) \alpha \left(1 - \frac{\alpha}{2} \right) + \frac{1}{2r} \langle \lambda_n + r w_n \rangle_-^2$$

Une expression de la force cohésive $t_c = \frac{\partial \varphi}{\partial w}$ qui dérive de cette énergie peut alors être obtenue. En définissant une force cohésive équivalente comme $t_{c,eq} = \sqrt{\langle t_{c,n} \rangle_+^2 + t_{c,\tau}^2}$, la loi force/ouverture peut être exprimée en terme de quantités équivalentes comme $t_{c,eq} = (1 - T_d) (\lambda + r w)_{eq}$, où T_d est la fonction d'endommagement qui correspond à un adoucissement linéaire :

$$T_d = \frac{\alpha}{\left(1 - \frac{\sigma_c}{w_c r} \right) \alpha + \frac{\sigma_c}{w_c r}}$$

La relation vectorielle entre force cohésive et saut de déplacement est alors exprimée en termes de composante normale $t_{c,n} = (1 - T_d) \langle \lambda_n + r w_n \rangle_+ + \langle \lambda_n + r w_n \rangle_-$ (le dernier terme ayant été ajouté pour rendre compte du contact unilatéral) et de composante tangentielle $t_{c,\tau} = (1 - T_d) (\lambda_\tau + r w_\tau)$.

3 Formulations variationnelles

Transformons la forme forte du problème en une formulation faible, mieux adaptée aux éléments finis. Le champ \mathbf{u} doit appartenir à l'ensemble V_0 des champs de déplacements cinématiquement admissibles :

$$V_0 = \left\{ v \in H^1, v \text{ discontinu à travers } \Gamma_c, v=0 \text{ sur } \Gamma_u \right\}$$

3.1 Formulation pour la loi cohésive régularisée

Nous notons $H = H^{-1/2}(\Gamma)$ pour les lois cohésives. La formulation faible du problème cohésif s'écrit comme suit :

Trouver $(\mathbf{u}, \mathbf{t}_c^+, \mathbf{t}_c^-) \in V_0 \times H \times H$ tels que :

$$\int_{\Omega} \sigma(\mathbf{u}) : \varepsilon(\mathbf{u}^*) d\Omega = \int_{\Omega} \mathbf{f} \cdot \mathbf{u}^* d\Omega + \int_{\Gamma_t} \mathbf{t} \cdot \mathbf{u}^* d\Gamma + \int_{\Gamma^+} \mathbf{t}_c^+ \cdot \mathbf{u}^{*+} d\Gamma^+ + \int_{\Gamma^-} \mathbf{t}_c^- \cdot \mathbf{u}^{*-} d\Gamma^- \quad \forall \mathbf{u}^* \in V_0$$

Puisque $[[\mathbf{u}]](\mathbf{x}) = \mathbf{u}^+(\mathbf{x}) - \mathbf{u}^-(\mathbf{x})$ et $\mathbf{t}_c^- = -\mathbf{t}_c^+$, la formulation faible s'écrit de manière équivalente comme suit :

Trouver $\mathbf{u} \in V_0$ tel que :

$$\int_{\Omega} \sigma(\mathbf{u}) : \varepsilon(\mathbf{u}^*) d\Omega = \int_{\Omega} \mathbf{f} \cdot \mathbf{u}^* d\Omega + \int_{\Gamma_t} \mathbf{t} \cdot \mathbf{u}^* d\Gamma - \int_{\Gamma_c} \mathbf{t}_c \cdot [[\mathbf{u}^*]] d\Gamma_c \quad \forall \mathbf{u}^* \in V_0$$

L'implémentation actuelle comporte en fait une partie post-traitement, afin de donner une valeur aux multiplicateurs de Lagrange inusités :

Trouver $(\mathbf{u}, \lambda_n, \lambda_\tau) \in V_0 \times H \times H$ tels que :

$$\forall (\mathbf{u}^*, \lambda_n^*, \lambda_\tau^*) \in V_0 \times H \times H$$

$$\begin{aligned} \text{Équation d'équilibre} \quad & \int_{\Omega} \sigma(\mathbf{u}) : \varepsilon(\mathbf{u}^*) d\Omega - \int_{\Omega} \mathbf{f} \cdot \mathbf{u}^* d\Omega - \int_{\Gamma_t} \mathbf{t} \cdot \mathbf{u}^* d\Gamma \\ & + \int_{\Gamma_c} \mathbf{t}_{c,n} \cdot [[\mathbf{u}^*]]_n d\Gamma_c + \int_{\Gamma_c} \mathbf{t}_{c,\tau} \cdot [[\mathbf{u}^*]]_\tau d\Gamma_c = 0 \end{aligned}$$

$$\text{Post-traitement partie normale} \quad \int_{\Gamma_c} (\lambda_n - \mathbf{t}_{c,n} \cdot \mathbf{n}) \lambda_n^* d\Gamma_c = 0$$

$$\text{Post-traitement partie tangentielle} \quad \int_{\Gamma_c} (\lambda_\tau - \mathbf{t}_{c,\tau}) \lambda_\tau^* d\Gamma_c = 0$$

Ainsi, les multiplicateurs λ_n et λ_τ n'interviennent pas dans la résolution. Ils servent uniquement à stocker les contraintes cohésives de manière explicite.

3.2 Inconvénients d'une loi cohésive régularisée

Afin d'évaluer la capacité d'une telle loi cohésive à décrire convenablement la zone adhérente, un test d'ouverture d'une inclusion circulaire est mené. Géométrie et chargement sont donnés en figure 3.2-1 (dimensions en millimètres). Il s'agit d'une plaque sous tension en déformations planes, avec $E = 36.56 \text{ GPa}$ et $\nu = 0.2$. Une inclusion circulaire est insérée dans la plaque, qui est supposée pouvoir s'ouvrir selon une loi cohésive de contrainte critique $\sigma_c = 2.7 \text{ MPa}$, et ténacité énergétique $G_c = 0.095 \text{ N.mm}^{-1}$.

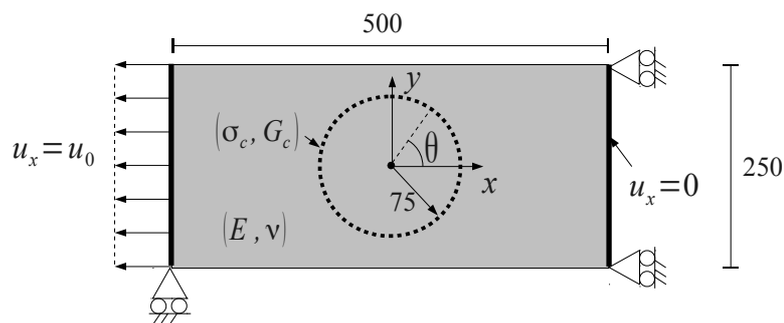


Figure 3.2-1 : Test d'ouverture d'une inclusion circulaire.

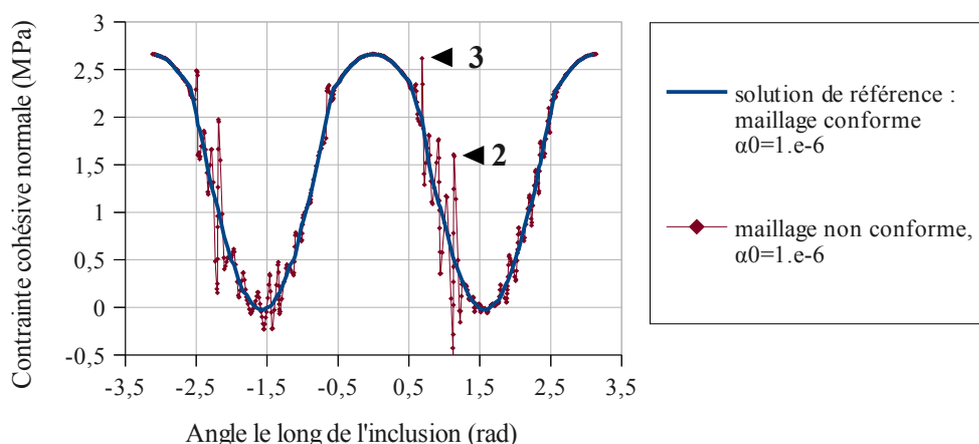


Figure 3.2-2 : Force cohésive normale le long de l'inclusion.

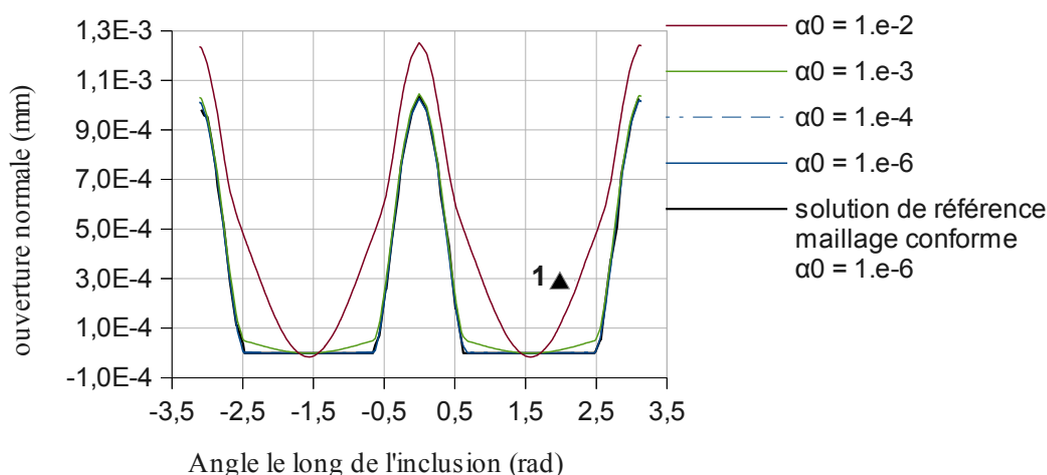


Figure 3.2-3 : Saut de déplacement normal le long de l'inclusion.

Le saut de déplacement normal et la force qui en est déduite sont tracés sur les figures 3.2-2 et 3.2-3, pour un chargement $u_0 = 0.04 \text{ mm}$, pour des maillages conformes ou non à la surface fissurée, et

pour des paramètres de pénalisation $\alpha_0=10^{-2}$ et $\alpha_0=10^{-6}$. Comme nous pouvons le voir sur les figures, les lois cohésives régularisées présentent trois difficultés :

1. si la pénalisation est trop faible, le saut de déplacement le long de l'inclusion est faux: on observe une ouverture qui n'est pas physique (marque 1 sur la fig.3.2-3);
2. si, au contraire, la pénalisation est trop élevée, *des oscillations parasites* de la contrainte cohésive apparaissent dans la zone adhérente (marque 2 sur la fig.3.2-2). Ce problème a été abondamment signalé dans la littérature (voir par exemple [bib3]). Originellement remarqué dans le cadre du contact pour Code_Aster, et désigné sous le terme de "condition LBB", il est traité dans la documentation [R5.03.54], §6. En un mot, il vient du fait que l'espace de discrétisation des forces cohésives devient trop riche en comparaison de celui du déplacement, lorsque la raideur de la loi devient telle que l'on s'approche d'une condition de Dirichlet ;
3. *une mauvaise évaluation du régime de fonctionnement* (adhérent ou dissipatif) peut arriver en conséquence de ces oscillations (marque 3 sur la fig.3.2-2).

Pour conclure, les lois pénalisées échouent à donner une représentation fidèle des zones adhérentes, puisque un paramètre de pénalisation α_0^{-1} trop petit implique une ouverture non-physique de la zone adhérente, ce qui conduit à une solution fautive, tandis qu'un paramètre trop grand α_0^{-1} génère des oscillations parasites du fait d'un problème de stabilité, dès lors que le paramètre de pénalisation commence à devenir suffisamment important pour décrire convenablement l'adhérence.

En considérant le test d'arrachement de la figure 3.2-4 (ce test est numérique, il ne correspond à aucune réalité physique), il est possible de mettre en évidence de façon encore plus évidente le phénomène d'oscillations.

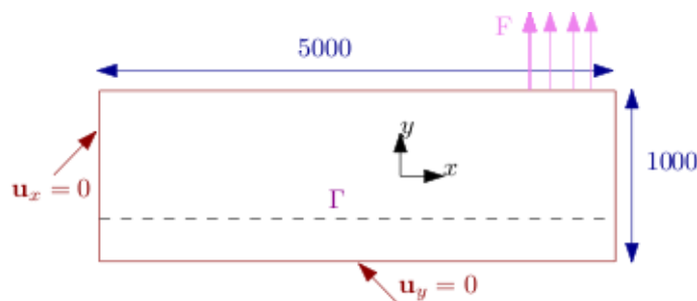


Figure 3.2-4 : Test d'arrachement : géométrie et chargement.

Les paramètres pour ce test sont les suivants: $E=30\text{ GPa}$, $\nu=0.2$, $\sigma_c=0.2\text{ MPa}$, $G_c=2\text{ N}\cdot\text{mm}^{-1}$ et $\alpha_0=10^{-6}$. Nous avons représenté en figure 3.2-5 la contrainte d'interface pour un maillage conforme, qui sert de référence, et la contrainte pour un maillage non conforme. Le phénomène d'oscillations parasites d'origine numérique y est particulièrement visible sur toute la zone adhérente.

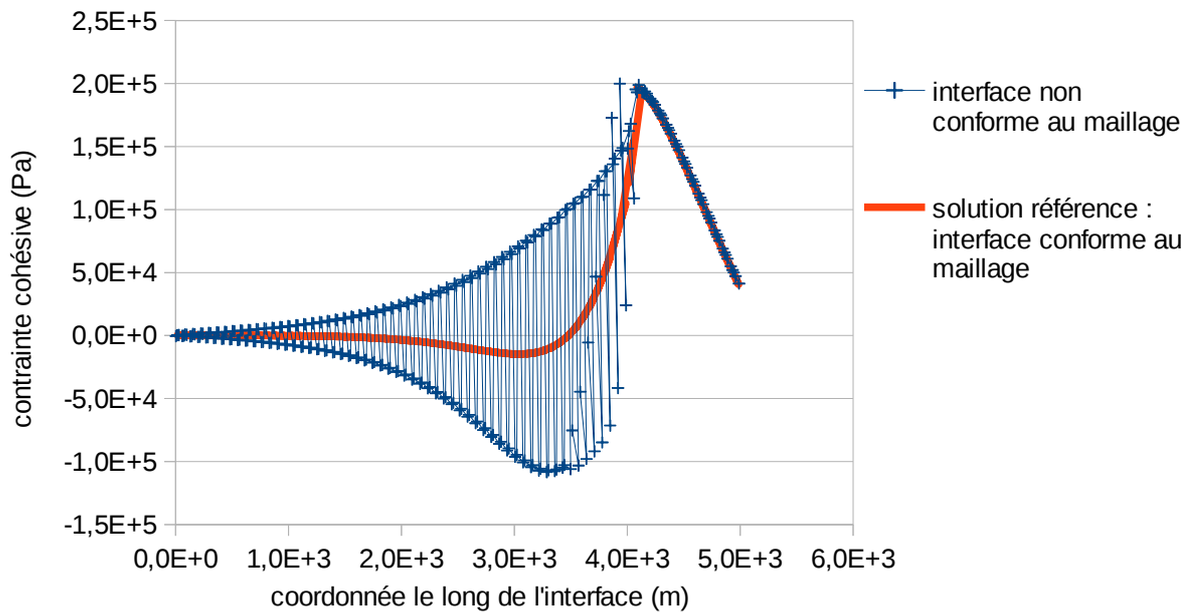


Figure 3.2-5 : Test d'arrachement : contrainte cohésive le long de l'interface.

3.3 Espace réduit pour la discrétisation de la contrainte d'interface

Pour une description détaillée de la discrétisation des inconnues de contact, le lecteur peut se référer à la documentation [R5.03.54], §5. En bref, les *composantes initiales* du multiplicateur sont définies sur les noeuds sommets K des éléments parents intersectés (voir fig. 3.3-1). L'implémentation de tels éléments de contact est détaillée en [R5.03.54], §4. On impose ensuite des relations d'égalité entre certaines de ces *composantes initiales* afin d'aboutir à un nombre plus faible N_λ de *degrés de liberté* effectivement indépendants. Ces relations sont portées par certaines arêtes intersectées V , dites arêtes vitales : un degré de liberté I réellement indépendant est partagé par un groupe de noeuds de K (voir fig. 3.3-1), ce qui produit une fonction de forme de contact étendue $\psi_I := \sum_{i \in I} N_i$ (voir fig.

3.3-1). L'algorithme de sélection de telles arêtes vitales, et donc de construction de l'espace réduit, est détaillé dans la documentation [R5.03.54], §6. Le champ de multiplicateurs est ensuite obtenu par interpolation sur les éléments parents et le multiplicateur discret est la trace de ce champ sur l'interface :

$$M_h := \left\{ \sum_I \boldsymbol{\mu}_I \psi_I|_\Gamma, \boldsymbol{\mu}_I \in \mathbb{R}^d \right\}$$

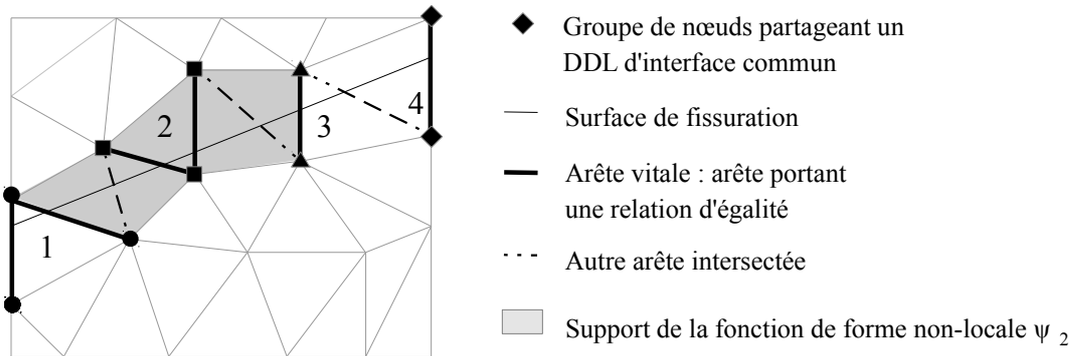


Figure 3.3-1 : Maillage non conforme à la fissure et espace réduit de multiplicateurs.

3.4 Formulation pour une loi cohésive mixte pour éléments quadratiques

Par opposition à la formulation précédente, le traitement d'une telle loi va nécessiter une vraie formulation à plusieurs champs, dans le sens où un champ dual vectoriel λ va effectivement entrer dans la formulation, au lieu d'être un artifice de post - traitement comme en §3.1. Cette formulation suit un raisonnement énergétique, expliqué en détail dans la documentation [R3.06.13]. Résumons-en en les principaux points :

On écrit que l'ouverture de la fissure coûte une énergie proportionnelle à la surface à ouvrir, soit :

$$E_{\text{fr}}(\delta) = \int_{\Gamma} \Pi(\delta) dS$$

où $\Pi(\delta)$ est la densité d'énergie cohésive. Pour la loi CZM_OUV_MIX , nous avons par exemple

$$\Pi(\delta) = \int_0^{\delta} t_{c,n}(\delta') d\delta' .$$

Le champ de discontinuité δ apparaissant dans les expressions précédentes est alors défini comme un champ à part entière, intégré dans la formulation en tant que nouvelle inconnue . L'énergie totale s'écrit alors :

$$E(\mathbf{u}, \delta) = \int_{\Omega \setminus \Gamma} \Phi(\boldsymbol{\varepsilon}(\mathbf{u})) d\Omega - W_{\text{ext}}(\mathbf{u}) + \int_{\Gamma} \Pi(\delta) d\Gamma$$

La solution du problème consiste alors en la minimisation de cette énergie totale sous la contrainte que δ corresponde au saut de déplacement. On cherche :

$$\min_{\substack{\mathbf{u}, \delta \\ \llbracket \mathbf{u} \rrbracket = \delta}} E(\mathbf{u}, \delta)$$

Afin de résoudre celle-ci, nous introduisons le lagrangien associé au problème, auquel nous ajoutons un terme d'augmentation dont l'utilité apparaîtra par la suite :

$$L_r(\mathbf{u}, \delta, \lambda) = E(\mathbf{u}, \delta) + \int_{\Gamma} \lambda \cdot (\llbracket \mathbf{u} \rrbracket - \delta) d\Gamma + \int_{\Gamma} \frac{r}{2} (\llbracket \mathbf{u} \rrbracket - \delta)^2 d\Gamma$$

Nous pouvons alors écrire la première condition d'optimalité de ce lagrangien :

$$\forall \delta^* \int_{\Gamma} [\mathbf{t}_c - \lambda + r(\delta - \llbracket \mathbf{u} \rrbracket)] \cdot \delta^* = 0 \quad \text{avec } \mathbf{t}_c \in \partial \Pi(\delta)$$

Cette équation fait intervenir la contrainte cohésive \mathbf{t}_c . Or nous ne disposons comme expression de \mathbf{t}_c que d'une loi de comportement locale. Cette première équation doit donc, pour avoir du sens, être

discrétisée d'une façon qui permette de se ramener à une expression locale . Ceci est possible si δ est discrétisé par collocation aux points de Gauss de l'interface, de coordonnées \mathbf{X}_g .

En effet, avec une telle discrétisation , la résolution de la première condition d'optimalité revient à satisfaire la loi cohésive en chaque point de collocation :

$$t_c(\delta_g, \alpha_g) = \lambda_g + r([\![u_g]\!] - \delta_g)$$

où nous avons noté $\lambda_g = \lambda(\mathbf{X}_g)$, par exemple, les valeurs d'un champ aux points de Gauss, et où $t_c(\delta_g, \alpha_g)$ suit la loi 2.2.2-1 . La traduction graphique de cette loi de comportement est la suivante : la solution correspond à l'intersection de la fonction linéaire $\delta \rightarrow \lambda_g + r[\![u_g]\!] - r \delta$ (avec une pente négative donnée par le coefficient de pénalité r) avec le graphe $t_c(\delta, \alpha)$. Nous voyons alors que pour r assez grand, la solution est unique, d'où l'intérêt d'avoir augmenté le Lagrangien.

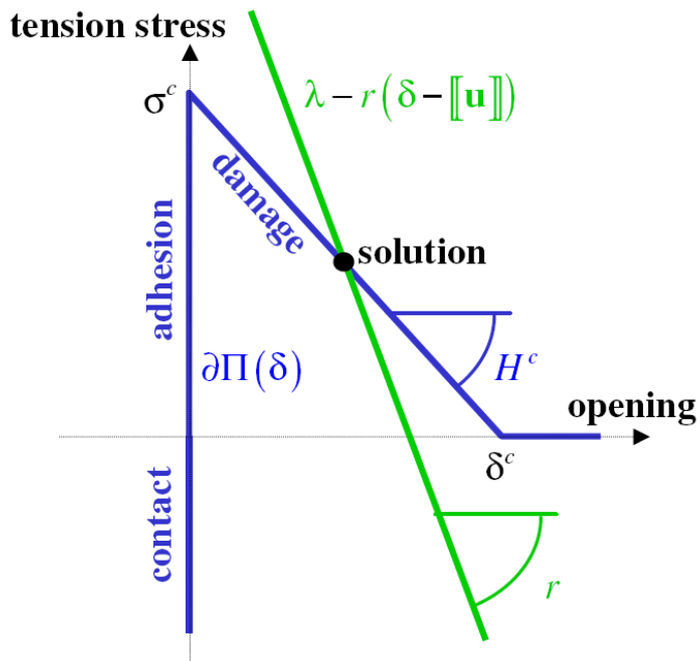


Figure 3.4-a : Solution de l'intégration du comportement.

Le champ δ s'écrit donc localement comme une fonction de $\lambda + r[\![u]\!]$, que nous appellerons multiplicateur augmenté et noterons p . Par conséquent, il disparaît des champs inconnus du problème. La formulation est alors donnée par les deux conditions d'optimalité du lagrangien restantes :

Trouver $(u, \lambda) \in V_0 \times H$ tels que :

$$\forall (u^*, \lambda^*) \in V_0 \times H$$

$$\begin{aligned} \text{Équation d'équilibre} \quad & \int_{\Omega} \sigma(u) : \varepsilon(u^*) d\Omega - \int_{\Omega} f \cdot u^* d\Omega - \int_{\Gamma_c} t \cdot u^* d\Gamma \\ & + \int_{\Gamma_c} [\lambda + r([\![u]\!] - \delta(p))] \cdot [\![u^*]\!] d\Gamma = 0 \quad \text{avec } p = \lambda + r[\![u]\!] \end{aligned}$$

$$\text{Loi d'interface} \quad \int_{\Gamma_c} ([\![u]\!] - \delta(p)) \cdot \lambda^* d\Gamma = 0$$

En ce qui concerne la discrétisation de ces deux champs d'inconnues, une discrétisation simple respectant la condition de stabilité inf-sup, et consistante avec la discrétisation de δ par collocation, consiste à discrétiser le déplacement avec des éléments P2 et le multiplicateur d'une façon P1 sur un espace réduit adapté à X-FEM, comme détaillé en §3.3 ou en [R5.03.54], §6 .

3.5 Formulation pour une loi cohésive mixte pour éléments linéaires

Comme démontré auparavant, les quantités à l'interface doivent être définies sur un espace réduit M_h afin de prévenir des oscillations parasites d'origine numérique dans les phases adhérentes. Ceci s'applique aux contraintes cohésives λ et t_c . De fait, t_c dépend de $\lambda + r w$ où w est le saut de déplacement. En conséquence de cette augmentation, notamment présente lors des phases adhérentes, w doit lui aussi être écrit sur l'espace consistant M_h .

Remarque :

Une autre façon de s'en convaincre consiste à considérer un problème d'adhérence pure, l'adhérence étant décrite par une loi régularisée. Ce problème décrit en effet le comportement du terme d'augmentation lors des phases adhérentes. Pour éviter des oscillations, nous avons vu qu'une loi pénalisée doit être convenablement écrite sur l'espace réduit, de sorte que le système

$$\text{à résoudre est : } \begin{bmatrix} K_u^1 & 0 & 0 \\ 0 & K_u^2 & A^T \\ 0 & A & \frac{1}{r}C \end{bmatrix} \begin{Bmatrix} \{a\} \\ \{b\} \\ \{\lambda\} \end{Bmatrix} = \begin{Bmatrix} \{L_{\text{méca}}^1\} \\ \{L_{\text{méca}}^2\} \\ 0 \end{Bmatrix}$$

où :

- nous regroupons dans $\{L_{\text{méca}}\}$ et $[K_u]$ la discrétisation de tous les termes qui ne sont pas des termes d'interface ;
- $C_{IK} = \int_{\Gamma} \psi_I \psi_K d\Gamma$;
- $A_{Ij} = \int_{\Gamma} \psi_I \varphi_j d\Gamma$;
- $\{a\}$ est le vecteur regroupant les DDL de déplacement classiques ;
- $\{b\}$ celui des DDL enrichis ;
- $\{\lambda\}$ regroupe des DDL du multiplicateur à l'interface, discrétisation qui s'effectue sur l'espace réduit M_h ;
- r est le paramètre de pénalisation.

Dans une formulation pénalisée consistante, nous pouvons interpréter la contrainte d'interface comme proportionnelle à un saut consistant $\{w\}$: $\{\lambda\} = r\{w\}$. Avec l'expression matricielle précédente, nous pouvons alors identifier $\{w\} = [C]^{-1}[A]\{b\}$.

Nous pourrions alors condenser le système matriciel précédent pour éliminer $\{\lambda\}$:

$$[K_u^2]\{b\} + [A]^T\{\lambda\} = [K_u^2]\{b\} + [A]^T(r[C]^{-1}[A]\{b\})$$

Nous voyons alors que la résolution nécessiterait l'assemblage et le calcul d'une matrice $[A]^T[C]^{-1}[A]$.

Un tel produit matriciel n'est pas réalisable dans un calcul élémentaire, à plus forte raison compte-tenu du caractère non-local de M_h . Une telle opération globale va donc à l'encontre de l'architecture informatique de Code_Aster, et doit être proscrite dans la mesure du possible.

Pour parer au problème, w est introduit comme une nouvelle inconnue du problème, qui n'est pas discrétisé comme $\{u\}$ mais en est une projection sur un espace réduit M_h . Décomposé à l'aide de ce champ désormais disponible dans la formulation, le terme de stabilisation précédent pourra être déterminé par assemblage d'un calcul élémentaire. L'énergie totale du problème s'écrit :

$$E(\mathbf{u}, \boldsymbol{\lambda}, \mathbf{w}) = \frac{1}{2} \int_{\Omega} \boldsymbol{\epsilon}(\mathbf{u}) : C : \boldsymbol{\epsilon}(\mathbf{u}) d\Omega - \int_{\Gamma_g} \mathbf{g} \cdot \mathbf{u} d\Gamma_g + \int_{\Gamma} \Pi(\mathbf{w}, \boldsymbol{\lambda}) d\Gamma$$

La solution du problème continu consiste en une minimisation sous contraintes d'égalité $(\mathbf{u}, \mathbf{w}, \boldsymbol{\lambda}) = \underset{\mathbf{w} = [\mathbf{u}^*]}{\operatorname{argmin}} E(\mathbf{u}^*, \boldsymbol{\lambda}^*, \mathbf{w}^*)$. Nous pouvons écrire le Lagrangien associé comme :

$$L(\mathbf{u}, \mathbf{w}, \boldsymbol{\lambda}, \boldsymbol{\mu}) = \frac{1}{2} \int_{\Omega} \boldsymbol{\epsilon}(\mathbf{u}) : \mathbf{C} : \boldsymbol{\epsilon}(\mathbf{u}) d\Omega - \int_{\Gamma_g} \mathbf{g} \cdot \mathbf{u} d\Gamma_g + \int_{\Gamma} \Pi(\mathbf{w}, \boldsymbol{\lambda}) d\Gamma + \int_{\Gamma} \boldsymbol{\mu} \cdot ([\mathbf{u}] - \mathbf{w}) d\Gamma$$

L'écriture des conditions d'optimalité de ce Lagrangien conduit à la formulation variationnelle suivante :

Équation d'équilibre $\forall \mathbf{u}^* \in V_h, \int_{\Omega} \boldsymbol{\sigma}(\mathbf{u}) : \boldsymbol{\epsilon}(\mathbf{u}^*) d\Omega - \int_{\Gamma_g} \mathbf{g} \cdot \mathbf{u}^* d\Gamma_g + \int_{\Gamma} \boldsymbol{\mu} \cdot [\mathbf{u}^*] d\Gamma = 0$

Projection du saut de déplacement $\forall \boldsymbol{\mu}^* \in M_h, \int_{\Gamma} ([\mathbf{u}] - \mathbf{w}) \cdot \boldsymbol{\mu}^* d\Gamma = 0$

Expression de la force cohésive $\forall \mathbf{w}^* \in M_h, - \int_{\Gamma} [\boldsymbol{\mu} - t_c(\boldsymbol{\lambda} + r \mathbf{w})] \cdot \mathbf{w}^* d\Gamma = 0$

Loi d'interface $\forall \boldsymbol{\lambda}^* \in M_h, - \int_{\Gamma} \frac{[\boldsymbol{\lambda} - t_c(\boldsymbol{\lambda} + r \mathbf{w})]}{r} \cdot \boldsymbol{\lambda}^* d\Gamma = 0$

4 Stratégie de résolution

4.1 Méthode de Newton-Raphson

La stratégie de résolution n'est autre qu'une simple méthode de Newton. Contrairement au cas du contact-frottement [R5.03.52] ou [R5.03.54], il n'y a ni boucles de point fixe, ni champs de signes. La seule opération à réaliser en plus des itérations de Newton est donc l'actualisation de la variable interne.

Pour un pas de temps :

- Itérations de Newton

Calcul de la matrice tangente et du second membre

- Fin des itérations de Newton

Actualisation de la variable interne α

On pourrait légitimement se demander pourquoi la variable interne n'est pas actualisée au cours des itérations de Newton. En fait, comme il s'agit d'un paramètre mesurant l'irréversibilité, et déterminé par un maximum au cours du temps, il ne doit être actualisé qu'à chaque pas de temps convergé. En effet, dans le cas contraire, si ce paramètre excède sa valeur d'équilibre lors d'une itération de Newton, l'algorithme de Newton sera alors incapable de le diminuer pour trouver la valeur d'équilibre.

Dans le cas unidimensionnel, la méthode de Newton est un processus itératif permettant d'approcher les zéros d'une fonction continue et dérivable. On se ramène à la résolution de $F(x) = 0$. On construit une suite de points x^k en faisant un développement de Taylor de F au voisinage de x^k , ce qui donne au premier ordre :

$$F(x^{k+1}) \approx F(x^k) + F'(x^k)(x^{k+1} - x^k)$$

En notant $\delta x^k = x^{k+1} - x^k$ l'incrément entre deux itérations successives, l'équation linéarisée à l'itération $k+1$ est alors la suivante :

$$F'(x^k) \delta x^k = -F(x^k)$$

Dans le cas de la méthode des éléments finis, $F'(x^k)$ s'apparente à la matrice tangente, qui peut être calculée à chaque itération si nécessaire, δx^k est le vecteur des incréments des inconnues nodales, et $F(x^k)$ est le second membre. On note que $F'(x^k)$ et $F(x^k)$ ne font intervenir que des quantités de l'itération k , qui sont donc des quantités connues.

4.2 Différenciation de la loi cohésive

Pour donner un exemple de différenciation de la loi cohésive couplant les modes, considérons la loi cohésive régularisée CZM_EXP_REG. La différentielle de $t_c(\llbracket \mathbf{u} \rrbracket)$ sera $\frac{\partial t_c}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} \cdot \llbracket \delta \mathbf{u} \rrbracket$ avec :

$$\text{Or } \frac{\partial t_c}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} = H(\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}} - \alpha) \frac{\partial \sigma_{lin}}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} + (1 - H(\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}} - \alpha)) \frac{\partial \sigma_{dis}}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} + \frac{\partial \sigma_{pen}}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket}$$

Nous réutilisons les expressions de ces trois dérivées partielles qui sont données dans [R7.02.11], avec $\delta = \llbracket \mathbf{u} \rrbracket$. Dans l'expression de σ_{dis} , il faut écrire $\alpha = \llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}$, qui devient ainsi une variable à prendre en compte dans la dérivation. En pratique, dans le code, on distingue quatre cas pour la clarté de lecture:

- $\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}} \geq \alpha$ et $\llbracket u_n \rrbracket \geq 0$ (dissipatif non-contactant). Nous avons alors :

$$\frac{\partial t_c}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} = \sigma_c \exp\left(-\frac{\sigma_c}{G_c} \llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}\right) \left(\frac{\mathbf{Id}}{\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}} - \frac{\llbracket \mathbf{u} \rrbracket}{\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}} \otimes \frac{\llbracket \mathbf{u} \rrbracket}{\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}} \left(\frac{\sigma_c}{G_c} + \frac{1}{\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}} \right) \right)$$

- $\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}} < \alpha$ et $\llbracket u_n \rrbracket < 0$ (élastique contactant). Avec $(\boldsymbol{\tau}_1, \boldsymbol{\tau}_2)$ une base du plan tangent, nous avons:

$$\frac{\partial t_c}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} = \frac{\partial \sigma_{lin}(\llbracket \mathbf{u}_\tau \rrbracket)}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} + \frac{\partial \sigma_{pen}(\llbracket \mathbf{u}_n \rrbracket)}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} = C \mathbf{n} \otimes \mathbf{n} + \frac{\sigma_c}{\alpha} \exp\left(\frac{-\sigma_c}{G_c} \alpha\right) (\boldsymbol{\tau}_1 \otimes \boldsymbol{\tau}_1 + \boldsymbol{\tau}_2 \otimes \boldsymbol{\tau}_2)$$

- $\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}} \geq \alpha$ et $\llbracket u_n \rrbracket < 0$ (dissipatif contactant). Par un raisonnement similaire en remplaçant σ_{lin} par σ_{dis} , nous obtenons :

$$\frac{\partial t_c}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} = C \mathbf{n} \otimes \mathbf{n} + \exp\left(\frac{-\sigma_c}{G_c} \llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}\right) \left[\frac{\sigma_c}{\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}} (\boldsymbol{\tau}_1 \otimes \boldsymbol{\tau}_1 + \boldsymbol{\tau}_2 \otimes \boldsymbol{\tau}_2) - \left(\frac{\sigma_c^2}{G_c} + \frac{\sigma_c}{\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}} \right) \frac{\llbracket \mathbf{u} \rrbracket_\tau \otimes \llbracket \mathbf{u} \rrbracket_\tau}{\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}}^2} \right]$$

- $\llbracket u \rrbracket_{\text{éq}} < \alpha$ et $\llbracket u_n \rrbracket \geq 0$ (élastique non-contactant).

$$\frac{\partial t_c}{\partial \llbracket \mathbf{u} \rrbracket} = \frac{\sigma_c}{\alpha} \exp\left(\frac{-\sigma_c}{G_c} \alpha\right) \mathbf{Id}$$

4.3 Linéarisation du problème

4.3.1 Écriture intégrale pour une formulation avec loi cohésive régularisée

Le système linéaire des trois équations à l'itération de Newton $k+1$ s'écrit de la manière suivante (pour ne pas alourdir l'écriture, les références à l'itération de Newton sont omises, car de manière évidente, les inconnues sont notées avec un δ devant, et les champs tests sont désormais notés avec une étoile) :

Trouver $(\delta u, \delta \lambda_n, \delta \lambda_\tau) \in V_0 \times H \times H$ tel que :

$$\forall (u^*, \lambda_n^*, \lambda_\tau^*) \in V_0 \times H \times H$$

Équation d'équilibre

$$\begin{aligned} & \int_{\Omega} \sigma(\delta u) : \varepsilon(u^*) d\Omega \\ & + \int_{\Gamma_c} \left[\frac{\partial t_{c,n}}{\partial \llbracket u \rrbracket_n} \llbracket \delta u \rrbracket_n + \frac{\partial t_{c,n}}{\partial \llbracket u \rrbracket_\tau} \llbracket \delta u \rrbracket_\tau \right] \llbracket u^* \rrbracket_n d\Gamma_c \\ & + \int_{\Gamma_c} \left[\frac{\partial t_{c,\tau}}{\partial \llbracket u \rrbracket_n} \llbracket \delta u \rrbracket_n + \frac{\partial t_{c,\tau}}{\partial \llbracket u \rrbracket_\tau} \llbracket \delta u \rrbracket_\tau \right] \llbracket u^* \rrbracket_\tau d\Gamma_c \\ & = - \int_{\Omega} \sigma(u) : \varepsilon(u^*) d\Omega + \int_{\Omega} f \cdot u^* d\Omega + \int_{\Gamma_t} t \cdot u^* d\Gamma_t \\ & - \int_{\Gamma_c} (t_{c,n} \llbracket u^* \rrbracket_n + t_{c,\tau} \llbracket u^* \rrbracket_\tau) d\Gamma_c \end{aligned}$$

Interface : partie normale

$$\int_{\Gamma_c} \lambda_n^* (\lambda_n + \delta \lambda_n - t_{c,n}) d\Gamma_c = 0$$

Interface : partie tangentielle

$$\int_{\Gamma_c} \lambda_\tau^* (\lambda_\tau + \delta \lambda_\tau - t_{c,\tau}) d\Gamma_c = 0$$

4.3.2 Écriture intégrale pour une formulation avec loi cohésive mixte pour éléments quadratiques

Le système linéaire des trois équations à l'itération de Newton $k+1$ s'écrit de la manière suivante (pour ne pas alourdir l'écriture, les références à l'itération de Newton sont omises, car de manière évidente, les inconnues sont notées avec un δ devant, et les champs tests sont désormais notés avec une étoile) :

Trouver $(\delta u, \delta \lambda) \in V_0 \times H$ tel que :

$$\forall (u^*, \lambda^*) \in V_0 \times H$$

Équation d'équilibre

$$\begin{aligned} & \int_{\Omega} \sigma(\delta u) : \varepsilon(u^*) d\Omega + \int_{\Gamma} \left(Id - r \frac{\partial \delta}{\partial p} \right) \cdot \delta \lambda \cdot \llbracket u^* \rrbracket d\Gamma \\ & + \int_{\Gamma} r \left(Id - r \frac{\partial \delta}{\partial p} \right) \cdot \llbracket \delta u \rrbracket \cdot \llbracket u^* \rrbracket d\Gamma \\ & = - \int_{\Omega} \sigma(u) : \varepsilon(u^*) d\Omega + \int_{\Omega} f \cdot u^* d\Omega + \int_{\Gamma_t} t \cdot u^* d\Gamma_t \\ & - \int_{\Gamma_c} [\lambda + r(\llbracket u \rrbracket - \delta(p))] \cdot \llbracket u^* \rrbracket d\Gamma \end{aligned}$$

Loi d'interface

$$\begin{aligned} & \int_{\Gamma_c} \left(1 - r \frac{\partial \delta}{\partial p} \right) \cdot \llbracket u \rrbracket \cdot \lambda^* d\Gamma - \int_{\Gamma} \frac{\partial \delta}{\partial p} \cdot \delta \lambda \cdot \lambda^* d\Gamma \\ & = - \int_{\Gamma} (\llbracket u \rrbracket - \delta) \cdot \lambda^* d\Gamma \end{aligned}$$

4.3.3 Écriture intégrale pour une formulation avec loi cohésive mixte pour éléments linéaires

Le système linéaire à résoudre pour une itération de Newton s'écrit :

Trouver $(\delta u, \delta \mu, \delta w, \delta \lambda) \in V_0 \times H \times H \times H$ tel que :

$$\forall (u^*, \mu^*, w^*, \lambda^*) \in V_0 \times H \times H \times H$$

Équation d'équilibre

$$\begin{aligned} & \int_{\Omega} \sigma(\delta u) : \varepsilon(u^*) d\Omega + \int_{\Gamma} \delta \mu \cdot \llbracket u^* \rrbracket d\Gamma \\ & = - \int_{\Omega} \sigma(u) : \varepsilon(u^*) d\Omega + \int_{\Gamma_g} \mathbf{g} \cdot u^* d\Gamma_g - \int_{\Gamma} \mu \cdot \llbracket u^* \rrbracket d\Gamma \end{aligned}$$

Projection du saut de déplacement $\int_{\Gamma} (\llbracket \delta \mathbf{u} \rrbracket - \delta \mathbf{w}) \cdot \boldsymbol{\mu}^* d\Gamma = - \int_{\Gamma} (\llbracket \mathbf{u} \rrbracket - \mathbf{w}) \cdot \boldsymbol{\mu}^* d\Gamma$

Contrainte cohésive $-\int_{\Gamma} \left[\delta \boldsymbol{\mu} - \frac{\partial \mathbf{t}_c}{\partial (\boldsymbol{\lambda} + r \delta \mathbf{w})} \cdot (\delta \boldsymbol{\lambda} + r \delta \mathbf{w}) \right] \cdot \mathbf{w}^* d\Gamma$
 $= \int_{\Gamma} \left[\boldsymbol{\mu} - \mathbf{t}_c(\boldsymbol{\lambda} + r \mathbf{w}) \right] \cdot \mathbf{w}^* d\Gamma$

Loi d'interface $-\int_{\Gamma} \left[\frac{\delta \boldsymbol{\lambda}}{r} - \frac{\partial \mathbf{t}_c}{\partial (\boldsymbol{\lambda} + r \mathbf{w})} \cdot \left(\frac{\delta \boldsymbol{\lambda}}{r} + \delta \mathbf{w} \right) \right] \cdot \boldsymbol{\lambda}^* d\Gamma$
 $= \int_{\Gamma} \frac{\left[\boldsymbol{\lambda} - \mathbf{t}_c(\boldsymbol{\lambda} + r \mathbf{w}) \right]}{r} \cdot \boldsymbol{\lambda}^* d\Gamma$

5 Expression matricielle du problème

5.1 Loi cohésive régularisée

5.1.1 Écriture matricielle du problème linéarisé

En reprenant les notations de [R5.03.54], et en considérant l'écriture unifiée adoptée pour les lois de contact frottement et cohésives régularisées, le système linéarisé tel qu'il est résolu à l'itération $k+1$ de Newton peut se mettre sous forme matricielle :

Équation d'équilibre $\begin{aligned} \{ \mathbf{u}^* \} [K_{méca}] (\delta \mathbf{u}) + \{ \mathbf{u}^* \} [K_{coh}^u] (\delta \mathbf{u}) \\ = \{ \mathbf{u}^* \} (L_{méca}^1) + \{ \mathbf{u}^* \} (L_{coh}^1) \end{aligned}$

Post-traitement cohésive normale contrainte $\{ \lambda_n^* \} [C] (\delta \lambda_n) = \{ \lambda_n^* \} (L_{post}^1) + \{ \lambda_n^* \} (L_{coh}^2)$

Post-traitement cohésive tangentielle contrainte $\{ \lambda_\tau^* \} [F_r] (\delta \lambda_\tau) = \{ \lambda_\tau^* \} (L_{post}^2) + \{ \lambda_\tau^* \} (L_{coh}^3)$

où les vecteurs colonne sont notés $\{x\}$ et les vecteurs ligne $\{x\} = \{x\}^T$. Ce système peut être mis sous la forme matricielle suivante :

$$\begin{bmatrix} K_{méca} + K_{coh}^u & 0 & 0 \\ 0 & C & 0 \\ 0 & 0 & F \end{bmatrix} \begin{pmatrix} \delta \mathbf{u} \\ \delta \lambda_n \\ \delta \lambda_\tau \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} L_{méca}^1 + L_{coh}^1 \\ L_{post}^1 + L_{coh}^2 \\ L_{post}^2 + L_{coh}^3 \end{pmatrix}$$

L'inconnue est l'incrément par rapport à l'itération de Newton précédente. On a volontairement omis la référence au numéro de l'itération de Newton.

$K_{méca}$ est la matrice de rigidité mécanique définie au paragraphe [§3.2] de [R7.02.12].

K_{coh}^u est la matrice de rigidité due aux forces de cohésion.

C est la matrice de post-traitement pour la direction normale.

F est la matrice de post-traitement pour la(les) direction(s) tangentielle(s).

$L_{méca}^1$ est le second membre représentant les forces internes et les incréments de chargements.

L_{post}^1 et L_{post}^2 sont les seconds membres de post-traitement.

L_{coh}^1 , L_{coh}^2 et L_{coh}^3 sont les seconds membres dus aux forces de cohésion.

Remarque :

On rappelle que le système résolu par Code_Aster n'est pas du type $[K][U]=[F]$ mais du type $[K][U]+[F]=0$. Il existe donc un signe moins entre les seconds membres donnés dans ce document et ceux codés dans les fichiers fortran.

5.1.2 Expression des matrices et vecteurs élémentaires

La matrice C nécessaire au post-traitement a pour expression (les indices n sur λ , pour indiquer la composante normale de la contrainte cohésive, sont omis) :

$$\{\lambda^*\}_i [C]_{ij} (\delta\lambda)_j = \int_{\Gamma} \psi_i \lambda_i^* \psi_j \delta\lambda_j d\Gamma$$

Le vecteur L^1_{post} nécessaire au post-traitement a pour expression (indices n omis sur λ) :

$$\{\lambda^*\}_i (L^1_{post})_i = \int_{\Gamma} \psi_i \lambda_i^* \lambda^{k-1} d\Gamma$$

La matrice F nécessaire au post-traitement a pour expression :

$$\{\lambda_{\tau}^*\}_i [F]_{ij} (\delta\lambda_{\tau})_j = \int_{\Gamma} \psi_i \left(\lambda_{\tau,i}^{1*} \quad \lambda_{\tau,i}^{2*} \right) \cdot \begin{bmatrix} \tau_i^1 \tau_j^1 & \tau_i^1 \tau_j^2 \\ \tau_i^2 \tau_j^1 & \tau_i^2 \tau_j^2 \end{bmatrix} \cdot \psi_j \begin{pmatrix} \lambda_{\tau,j}^1 \\ \lambda_{\tau,j}^2 \end{pmatrix} d\Gamma$$

Le vecteur L^2_{post} nécessaire au post-traitement a pour expression :

$$\{\lambda_{\tau}^*\}_i (L^2_{post})_i = \int_{\Gamma} \psi_i \left(\lambda_{\tau,i}^{1*} \tau_i^1 + \lambda_{\tau,i}^{2*} \tau_i^2 \right) \lambda_{\tau}^{k-1} d\Gamma$$

Cherchons à présent à écrire K_{coh}^u . Soient deux directions de la base fixe X et Y , de vecteurs unitaires e_X et e_Y . Introduisons la matrice tangente de la loi cohésive dans la base fixe K^{gl} de coefficients $K_{XY}^{gl} = e_X \cdot \frac{\partial \mathbf{t}_c}{\partial \|\mathbf{u}\|} \cdot e_Y$. Avec l'expression de $\frac{\partial \mathbf{t}_c}{\partial \|\mathbf{u}\|}$ donnée au [§4.2], nous disposons de la matrice tangente de la loi cohésive K^{loc} dans la base locale (voir doc [R7.02.11]). Nous obtenons alors K^{gl} par $K^{gl} = \mathbf{Q}^T \cdot K^{loc} \cdot \mathbf{Q}$, où \mathbf{Q} est une matrice de passage orthonormale définie par :

$$\mathbf{Q} = \begin{bmatrix} n_X & n_Y & n_Z \\ \tau_X^1 & \tau_Y^1 & \tau_Z^1 \\ \tau_X^2 & \tau_Y^2 & \tau_Z^2 \end{bmatrix}$$

Soient i et j deux nœuds enrichis. Soit Γ l'intersection des supports de i et j . La matrice $[K_{coh}^u]$ est alors donnée par :

$$\{u^*\}_i [K_{coh}^u]_{ij} \{\delta u\}_j = \int_{\Gamma} 2 \varphi_i \mathbf{b}_i^* \cdot \mathbf{K}^{gl} \cdot \mathbf{b}_j 2 \varphi_j d\Gamma$$

Les seconds membres de cohésion ont les expressions suivantes :

$$\{u_i^*\} (L^1_{coh})_i = - \int_{\Gamma} 2 \varphi_i \mathbf{b}_i^* \cdot \mathbf{t}_c^{k-1} d\Gamma$$

où l'on peut exprimer \mathbf{t}_c dans la base globale par $\mathbf{t}_c^{glo} = \mathbf{Q}^T \cdot \mathbf{t}_c^{loc}$, et :

$$\{\lambda_n^*\}_i (L^2_{coh})_i = - \int_{\Gamma} \psi_i \lambda_{n,i}^* (\mathbf{t}_{c,n}^{k-1}) d\Gamma$$

$$\{\lambda_{\tau}^*\}_i (L^3_{coh})_i = - \int_{\Gamma} \psi_i \left(\lambda_{\tau,i}^{1*} \tau_i^1 + \lambda_{\tau,i}^{2*} \tau_i^2 \right) \cdot \mathbf{t}_{c,\tau}^{k-1} d\Gamma$$

où $k-1$ représente l'indice de l'itération de Newton précédente.

5.2 Loi cohésive mixte pour éléments quadratiques

5.2.1 Ecriture matricielle du problème avec loi cohésive mixte

Le système matriciel tel qu'il est résolu à l'itération $k+1$ de Newton peut se mettre sous forme matricielle suivante :

$$\begin{bmatrix} K_{méca} + A_u & A^T \\ A & C \end{bmatrix} \begin{pmatrix} \delta u \\ \delta \lambda \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} L_{méca}^1 + L_{coh}^1 \\ L_{coh}^2 \end{pmatrix}$$

5.2.1.1 Expression des matrices élémentaires de cohésion :

Soient deux directions de la base fixe X et Y , de vecteurs unitaires e_X et e_Y . Nous introduisons comme précédemment la matrice tangente de la loi cohésive dans la base fixe K^{gl} de coefficients $K_{XY}^{gl} = e_X \cdot \frac{\partial \delta}{\partial p} \cdot e_Y$. Nous disposons, par la loi de comportement cohésive, de la matrice tangente K_{loc} dans la base locale (voir doc [R7.02.11]). Nous obtenons alors K_{gl} par $K^{gl} = Q^T \cdot K^{loc} \cdot Q$, où Q est une matrice de passage orthonormale définie par :

$$Q = \begin{bmatrix} n_X & n_Y & n_Z \\ \tau_X^1 & \tau_Y^1 & \tau_Z^1 \\ \tau_X^2 & \tau_Y^2 & \tau_Z^2 \end{bmatrix}$$

Ayant introduit ces notations, nous avons :

$$\{u^*\}_i [A_u]_{ij} \{\delta u\}_j = \int_{\Gamma} 2 \varphi_i b_i^* r (1-r K^{gl}) 2 \varphi_j b_j d \Gamma$$

Par ailleurs, nous choisissons de discrétiser λ en base locale. Le coefficient $(1, 1)$ de la matrice $\{\lambda_n^*\}_i [A_u]_{ij} \{\delta u_X\}_j$ est alors $\int_{\Gamma} \varphi_i \lambda_i^* n \cdot \left(1 - r \frac{\partial \delta}{\partial p}\right) \cdot e_X 2 \varphi_j b_j d \Gamma$. Pour les coefficients $(2, 1)$ et $(3, 1)$, la formule est la même en remplaçant n par τ_1 et τ_2 , respectivement. En exploitant les notations introduites dans le paragraphe précédent, nous en déduisons :

$$\{\lambda^*\}_i [A]_{ij} \{\delta u\}_j = \int_{\Gamma} \varphi_i \lambda_i^* (1-r K^{loc}) \cdot Q 2 \varphi_j b_j d \Gamma$$

Quant à la matrice $[C]$, elle s'écrit simplement :

$$\{\lambda^*\}_i [C]_{ij} \{\delta \lambda\}_j = - \int_{\Gamma} \varphi_i \lambda_i^* K^{loc} \varphi_j \lambda_j d \Gamma$$

5.2.1.2 Expression des vecteurs élémentaires de cohésion :

Le coefficient selon X de $(L_{coh}^1)_i$ a pour expression $\int_{\Gamma} \varphi_i (-\lambda \cdot e_X - r (\|u\| - \delta) \cdot e_X) d \Gamma$. Avec les notations introduites dans la partie précédentes, nous déduisons :

$$\{u_i\}^* (L_{coh}^1)_i = \int_{\Gamma} 2 \varphi_i b_i^* \cdot \left(-Q^T \cdot \lambda - r (\|u\| - Q^T \cdot \delta) \right) d \Gamma$$

où δ et λ sont donnés en base locale, et $\|u\|$ en base fixe.

Le coefficient 1 de $(L_{coh}^2)_i$ s'écrit $\int_{\Gamma} (-\|u\| \cdot n + \delta \cdot n) d \Gamma$. Pour les coefficients 2 et 3, la formule est la même en remplaçant n par τ_1 et τ_2 , respectivement. Nous en déduisons :

$$\{\lambda\}_i^* (L_{coh}^2)_i = \int_{\Gamma} \lambda_i^* \cdot (-\mathcal{Q}[\mathbf{u}] + \delta) d\Gamma$$

où δ est donné en base locale, et $[\mathbf{u}]$ en base fixe.

5.3 Loi cohésive mixte pour éléments linéaires

Les composantes des inconnues \mathbf{u} et $\boldsymbol{\mu}$ sont définies dans une base fixe $(\mathbf{e}_x, \mathbf{e}_y, \mathbf{e}_z)$, tandis que les composantes de \mathbf{w} et $\boldsymbol{\lambda}$ sont définies dans la base locale $(\mathbf{n}, \boldsymbol{\tau}_1, \boldsymbol{\tau}_2)$ à la surface fissurée Γ en chaque point $\mathbf{x} \in \Gamma$, de sorte que :

$$\mathbf{w}(\mathbf{x}) = \sum_{i=1}^{N_s} \psi_i(\mathbf{x}) (w_{I,n} \mathbf{n}(\mathbf{x}) + w_{I,\tau_1} \boldsymbol{\tau}_1(\mathbf{x}) + w_{I,\tau_2} \boldsymbol{\tau}_2(\mathbf{x}))$$

Une définition analogue vaut pour $\boldsymbol{\lambda}$. Pour un degré de liberté I de l'espace réduit (voir §3.3), il est possible de déterminer les composantes $t_{c,n}^I, t_{t,\tau_1}^I, t_{t,\tau_2}^I$ de la force cohésive à partir de $(w_{I,n}, w_{I,\tau_1}, w_{I,\tau_2}), (\lambda_{I,n}, \lambda_{I,\tau_1}, \lambda_{I,\tau_2})$ et de la loi cohésive du §2.2.3. Ces composantes ne sont pas destinées à être associées à une direction particulière I du degré de liberté, mais destinées à être reliées au sens faible à la contrainte globale $\boldsymbol{\mu}$ écrite en base fixe. Le système matriciel peut se mettre sous la forme suivante :

$$\begin{bmatrix} K^{uu} & (K^{\mu u})^T & 0 & 0 \\ K^{\mu u} & 0 & (-K^{w\mu})^T & 0 \\ 0 & -K^{w\mu} & D^{ww} & (D^{\lambda w})^T \\ 0 & 0 & D^{\lambda w} & D^{\lambda\lambda} \end{bmatrix} \begin{pmatrix} \delta u \\ \delta \boldsymbol{\mu} \\ \delta \mathbf{w} \\ \delta \boldsymbol{\lambda} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} L_{méca} + L_{\mu}^1 \\ L_u - L_w \\ -L_{\mu}^2 + L_{coh}^1 \\ -L_{\lambda} + L_{coh}^2 \end{pmatrix}$$

where :

- K^{uu} est la matrice de rigidité volumique ;
- $K^{\mu u}$ et $K^{w\mu}$ sont des matrices discrétisant les opérateurs « mortier », la dernière gérant également le changement de base ;
- les matrices D sont toutes diagonales par blocs : pour I et J deux DDL de Lagrange distincts, elles vérifient $D_{IJ} = 0$.

Donnons les expressions des matrices et seconds membres qui ne dépendent pas de la loi cohésive :

$$\{u\}_i^* [K^{\mu u}]_{iJ} (\delta \boldsymbol{\mu})_J = \mathbf{b}_i^* \cdot (\delta \boldsymbol{\mu}_J) \int_{\Gamma} 2 \psi_J \varphi_i d\Gamma$$

En introduisant la matrice de changement de base orthonormale \mathcal{Q} définie comme précédemment, nous avons :

$$\{\mathbf{w}\}_I^* [K^{w\mu}]_{IJ} (\delta \boldsymbol{\mu})_J = \mathbf{w}_I^* \cdot \left(\int_{\Gamma} \psi_I \psi_J \mathcal{Q} d\Gamma \right) \cdot (\delta \boldsymbol{\mu}_J)$$

$$\{u\}_i^* (L_{\mu}^1)_i = -\mathbf{b}_i^* \cdot \int_{\Gamma} 2 \varphi_i \boldsymbol{\mu} d\Gamma$$

$$\{\mathbf{u}\}_I^* (L_u)_I = -\boldsymbol{\mu}_I^* \cdot \int_{\Gamma} \psi_I [\mathbf{u}] d\Gamma$$

$$\{\boldsymbol{\mu}\}_I^* (L_w)_I = -\boldsymbol{\mu}_I^* \cdot \int_{\Gamma} \psi_I \mathcal{Q}^T \cdot \mathbf{w} d\Gamma$$

$$\{\mathbf{w}\}_I^* (L_{\mu}^2)_I = \mathbf{w}_I^* \cdot \int_{\Gamma} \psi_I \mathcal{Q} \cdot \boldsymbol{\mu} d\Gamma$$

Détaillons à présent la discrétisation des quantités d'interface. Les matrices sont diagonales par blocs, et ont pour expressions :

$$\begin{aligned}\{w\}_I^* [D^{ww}]_{II} (\delta w)_I &= w_I^* (\delta w_I) r \frac{\partial \mathbf{t}_c}{\partial (\boldsymbol{\lambda} + r \mathbf{w})} (\lambda_I + r w_I) \int_{\Gamma} \psi_I d\Gamma \\ \{\lambda\}_I^* [D^{\lambda w}]_{II} (\delta w)_I &= \lambda_I^* (\delta w_I) \frac{\partial \mathbf{t}_c}{\partial (\boldsymbol{\lambda} + r \mathbf{w})} (\lambda_I + r w_I) \int_{\Gamma} \psi_I d\Gamma \\ \{\lambda\}_I^* [D^{\lambda \lambda}]_{II} (\delta \lambda)_I &= \lambda_I^* (\delta \lambda_I) \frac{1}{r} \left(\frac{\partial \mathbf{t}_c}{\partial (\boldsymbol{\lambda} + r \mathbf{w})} (\lambda_I + r w_I) - \mathbf{1} \right) \int_{\Gamma} \psi_I d\Gamma\end{aligned}$$

Les vecteurs élémentaires ont pour expressions :

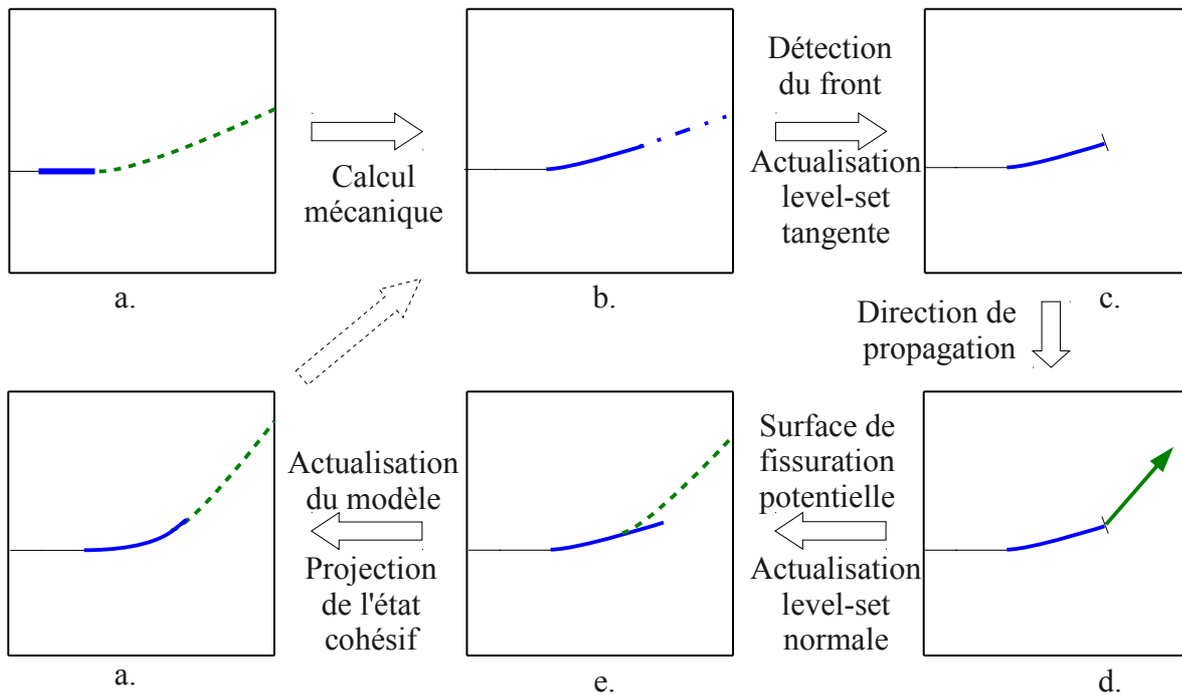
$$\begin{aligned}\{w\}_I^* (L_{coh}^1)_I &= w_I^* \mathbf{t}_c (\lambda_I + r w_I) \int_{\Gamma} \psi_I d\Gamma \\ \{w\}_I^* (L_{coh}^2)_I &= \frac{w_I^*}{r} \mathbf{t}_c (\lambda_I + r w_I) \int_{\Gamma} \psi_I d\Gamma\end{aligned}$$

6 Propagation d'une fissure cohésive

Dans cette méthode, des modèles de zones cohésives sont introduits sur des surfaces potentielles de fissuration étendues. Ainsi, la loi cohésive séparera naturellement les domaines adhérents et ouverts, ce qui demande une formulation pour la loi cohésive qui permette une représentation fidèle de zones adhérentes de grande taille. Le problème a été discuté au §3. Une actualisation implicite du front de propagation peut alors être menée, ce qui fait l'originalité de la méthode proposée ici. Pour les algorithmes de propagation, nous utilisons une loi cohésive mixte avec éléments linéaires `CZM_LIN_MIX`, qui est introduite dans le modèle par la commande `DEFI_CONTACT`, avec les mot-clés `ZONE/RELATION`.

Supposons une structure présentant une surface fissurée, décrite par une loi cohésive, pour laquelle on connaisse le front cohésif séparant la zone cohésive effective de la surface potentielle de fissuration, c'est-à-dire la surface au sein de laquelle la fissure pourra se propager au prochain pas de chargement (voir fig.6-a). La réalisation d'une itération du calcul de propagation comporte alors, dans l'ordre, les étapes suivantes (voir fig.6-a) :

- a) la réalisation du calcul mécanique au pas de temps suivant (commande `STAT_NON_LINE`),
- b) la détection du nouveau front cohésif (commande `PROPA_FISS`, opération `DETECT_COHESIF`),
- c) la détermination de la direction de propagation le long de ce nouveau front (commande `CALC_G`),
- d) la construction d'une nouvelle zone de fissuration potentielle au delà de ce front, à partir des directions déterminées en c), selon une extension de longueur fixe (commande `PROPA_FISS`, opération `PROPA_COHESIF`),
- e) l'actualisation du modèle suivant cette nouvelle zone (commande `MODI_MODELE_XFEM`), et si nécessaire, la projection de l'état cohésif courant sur ce nouveau modèle (mot-clé `ETAT_INIT/COHE` dans `STAT_NON_LINE`). Cet état servira d'état initial pour le calcul mécanique de l'étape a) de l'itération suivante.



Légende :

- Zone entièrement ouverte
- Zone cohésive
- · - Zone adhérente
- - - Surface de fissuration potentielle
- | Front cohésif

Figure 6-a : Propagation d'une fissure sur trajet inconnu : étapes pour la réalisation d'un pas de propagation.

6.1 Description d'une fissure cohésive

Afin de pouvoir localiser le front cohésif, on définit une discontinuité de type 'COHESIF' dans `DEFI_FISS_XFEM`. Par rapport à une discontinuité de type 'INTERFACE', elle doit contenir des informations supplémentaires pour localiser le front cohésif : les structures de données relatives à la description d'un front (coordonnées des points, base covariante...) et une level-set supplémentaire. En effet, sachant que la position de la surface de fissuration potentielle est décrite avec une level-set normale par $[\varphi_n=0]$, le front cohésif est classiquement localisé par une level-set « tangente » supplémentaire, comme $[\varphi_n=0] \cap [\varphi_t=0]$ (voir fig.6.1-a). Pour une description détaillée de l'utilisation de level-sets avec XFEM, voir la documentation [R7.02.12], §2.

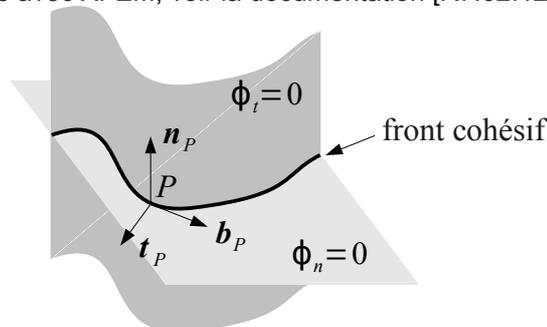


Figure 6.1-a : Description du front cohésif par l'intermédiaire de level-sets.

Contrairement au type 'FISSURE', le type 'COHESIF' n'a pas d'enrichissement singulier en point, du fait de la régularité des champs cohésifs. La zone de fissuration potentielle s'arrête donc sur les faces (en 3D) ou les arêtes (en 2D, voir fig.6.1-b) des éléments.

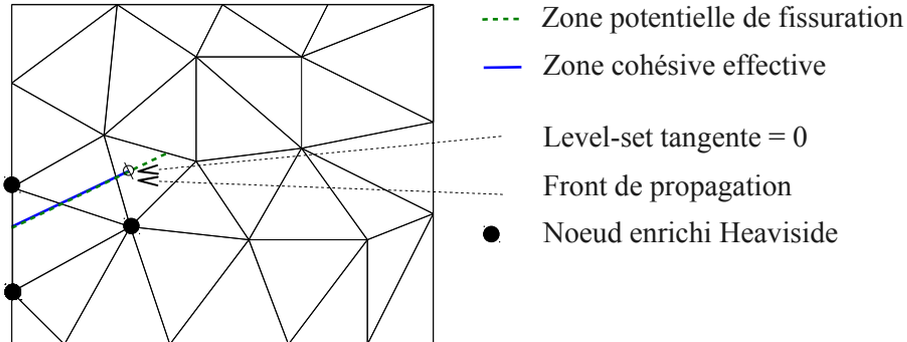


Figure 6.1-b : Caractéristiques d'une fissure de type COHESIF , en sortie d'une opération DETECT_COHESIF de PROPA_FISS

Remarque :

En fait, pour le type COHESIF, le front de propagation ne coïncide pas nécessairement toujours avec l'iso-zéro de level-set tangente. En effet, lors des phases de calcul mécanique (étape a de la fig.6-a), l'iso-zéro de level-set tangente est utilisé pour localiser la fin de la zone potentielle de fissuration, et donc de l'enrichissement (voir fig. 6.1-c), tandis que le front de propagation localise toujours le front cohésif (à partir duquel l'interface est effectivement ouverte, voir fig. 6.1-c).

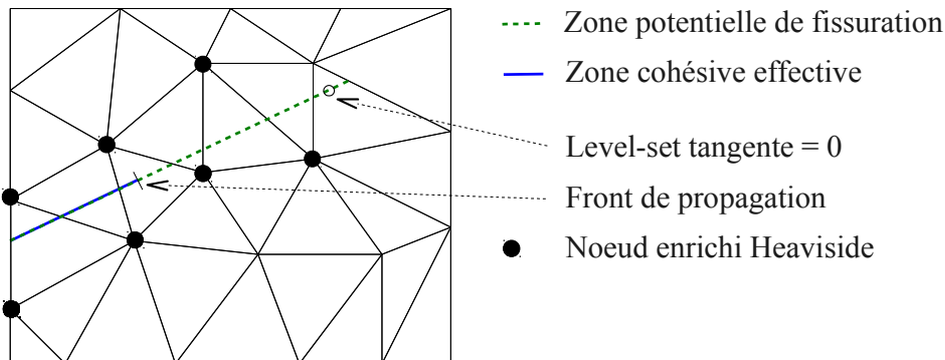


Figure 6.1-c : Caractéristiques d'une fissure de type COHESIF , en sortie d'une opération PROPA_COHESIF de PROPA_FISS

Remarque – initialisation de la procédure :

L'initialisation d'une étude de propagation (par l'étape a de la fig. 6-a) se fait en donnant une zone potentielle de fissuration et un front de propagation initiaux (voir fig. 6.1-d). Ce dernier peut correspondre à un coin de la structure, une simple ligne sur un bord libre, ou un fond de fissure préexistante (dans ce dernier cas, celle-ci doit être maillée). En pratique, on définit une discontinuité initiale de type COHESIF par DEFI_FISS_XFEM (voir fig. 6.1-d). Le front initial est renseigné par le mot-clé GROUP_MA_BORD .

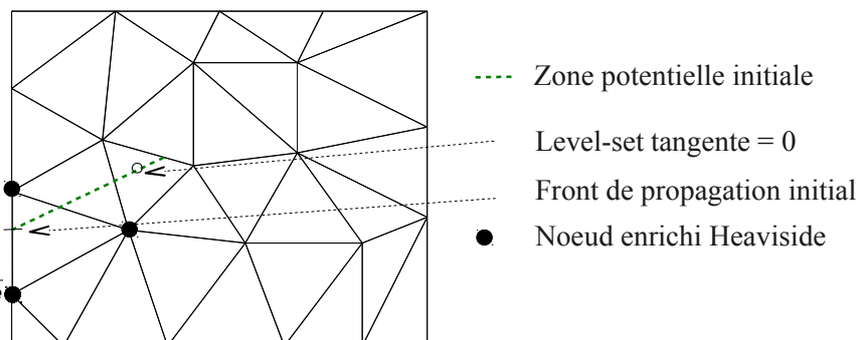


Figure 6.1-d : Caractéristiques d'une fissure de type COHESIF , en sortie d'une commande DEFI_FISS_XFEM

6.2 Réalisation du calcul mécanique

La loi `CZM_LIN_MIX` et la formulation utilisées ont été détaillées dans les cinq premières parties de cette documentation. La longueur de la zone cohésive est estimée par $l_c = \frac{E G_c}{(1 - \nu^2) \sigma_c^2}$. Il est conseillé de choisir une taille de maille h telle que $l_c \sim \text{quelques } h$ pour que la zone cohésive soit bien résolue.

Il est conseillé d'utiliser le pilotage du chargement, ce qui permet de contrôler l'avancée de fissure à chaque pas de propagation. En effet, de façon générale, lorsque l'on utilise le pilotage du chargement, l'incrément de déplacement Δu est lié au pas de temps Δt par la relation (voir documentation [R5.03.80]) :

$$f(\Delta u) = \frac{\Delta t}{\text{COEF_MULT}}$$

où :

- f est la fonction de pilotage, qui dépend de la quantité de l'on cherche à contrôler,
- `COEF_MULT` est la valeur renseignée sous le mot-clé du même nom, sous le mot-clé facteur `PILOTAGE` de la commande `STAT_NON_LINE`.

Plus particulièrement pour la loi cohésive `CZM_LIN_MIX`, la fonction de pilotage est :

$$f(\Delta u) = \frac{[\Delta u]}{w_c} \text{ où } w_c = \frac{2 G_c}{\sigma_c} \text{ est le saut de déplacement critique.}$$

La longueur de fissure créée sur un pas de propagation est donc approximativement $\Delta l = \frac{l_c}{2} \frac{\Delta t}{\text{COEF_MULT}}$.

Une fois de plus, il est conseillé de choisir $\Delta l \sim \text{quelques } h$. Si possible, Δl doit être très inférieur au rayon de courbure attendu pour la surface fissurée (afin de capter précisément la géométrie de la fissure). A défaut, ce critère doit être vérifié à posteriori.

6.3 Détection du front

Afin de déterminer le front de fissure à partir du résultat de calcul cohésif, nous allons attribuer aux noeuds du maillage un statut pour savoir s'ils sont sains ou déjà endommagés. Ce statut doit être un scalaire et ne pas être modifié dans des situations de décharge. Par conséquent, il semble naturel d'utiliser la variable interne α de la loi cohésive. Cependant, comme toute variable interne mesurant un processus irréversible, α n'évolue pas durant les phases adhérentes ($\alpha = 0$, voir §2.2.3). En l'état, elle ne permet donc pas de déterminer un champ scalaire dont l'iso-zéro définirait le front de fissure. En revanche, on peut utiliser à cet effet la quantité $\tilde{\alpha}$, telle que $\alpha = P_{[0,1]}(\tilde{\alpha})$. Pour rappel (cf §2.2.3), on a $\tilde{\alpha}(t) = \max_{[0,t]} \phi((\lambda + r w)_{eq})$ avec $\phi((\lambda + r w)_{eq}) := \frac{(\lambda + r w)_{eq} - \sigma_c}{r w_c - \sigma_c}$. Dès lors, $\tilde{\alpha} \leq 0$ correspond à un matériau sain, et $\tilde{\alpha} \geq 0$ à un matériau fissuré.

La construction d'un front de fissure à partir du champ pertinent précédent se fait en assimilant $\tilde{\alpha}$ à une level-set tangente ϕ_t . La procédure consiste alors à :

1. récupérer le champ $\tilde{\alpha}$, déjà défini comme un champ aux nœuds pour la formulation mixte avec éléments linéaires ;

2. repérer les éléments intersectés (voir fig.6.3-a, étapes a et b) par l'iso-zéro de $\tilde{\alpha}$. Pour le détail, voir la documentation [R7.02.12], §3.2.5.1 et §3.2.5.2 ;
3. déterminer les points d'intersection de l'iso-zéro du champ avec les faces (voir fig.6.3-ac). Pour un détail de la procédure, voir la documentation Code_Aster [R7.02.12], §2.4.1.

Comme mis en évidence avec les références à la documentation Code_Aster, toutes les routines réalisant ces opérations existent déjà, vu que le champ agit comme une level-set tangente, ce qui rend l'implémentation particulièrement rapide.

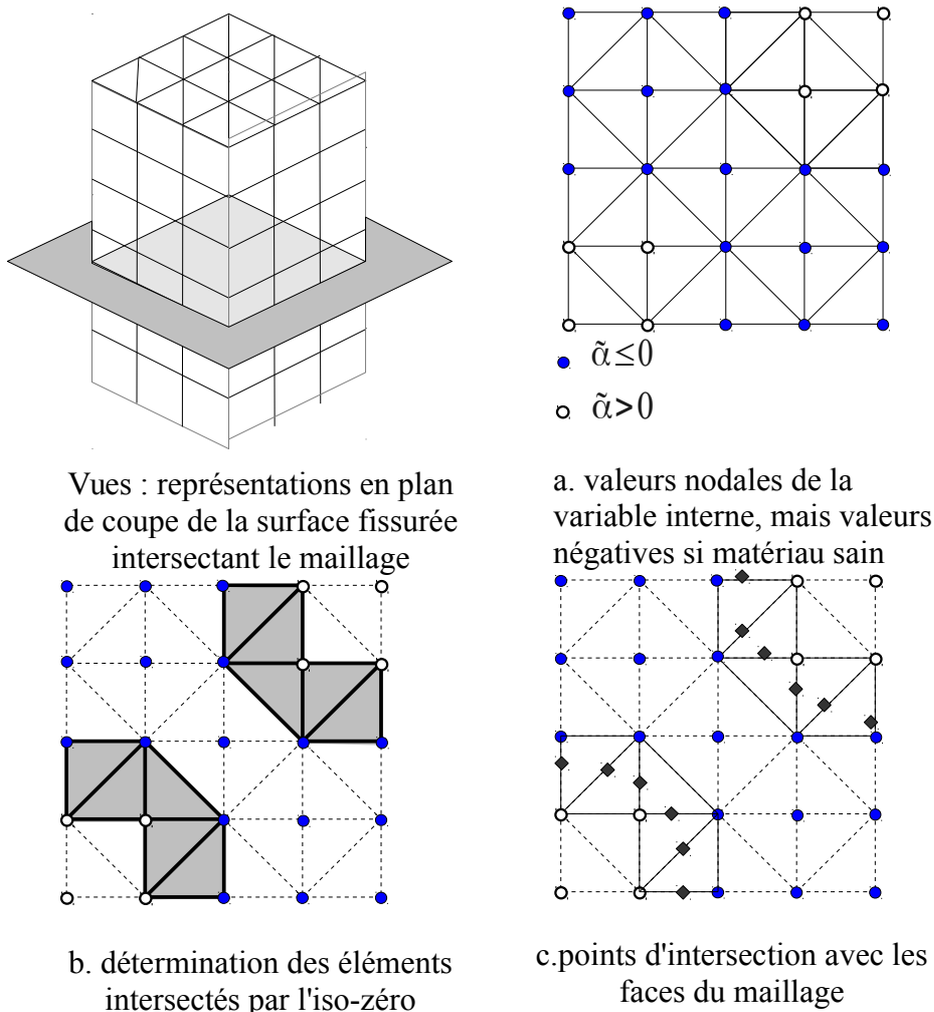


Figure 6.3-a: Calcul des levels sets aux noeuds projetés sur le fond de fissure.

Un pré-requis pour la phase de détection est la production d'une level-set tangente ϕ_t régulière : elle doit pouvoir l'être suffisamment pour être utilisée par les algorithmes de propagation de fissure aux pas de propagation suivants. Le champ $\varphi_t = \tilde{\alpha}$ et le front qui en découle sont encore trop irréguliers pour cet usage.

Afin de gommer ces irrégularités, il convient d'appliquer au front une procédure de lissage.

Pour ce faire, nous utilisons la connaissance de l'ancien front, supposé plus régulier. L'avancée de fissure qui produit le front nouvellement détecté à partir de l'ancien est déterminée à postériori (fig. a-b).

La direction étant connue à partir de la propagation précédente, on applique un algorithme d'actualisation de level-sets pour produire une level-set tangente plus régulière (fig.c-d).

En détail, les étapes de cette procédure sont donnés ci-dessous.

1. Pour chaque point P de l'*ancien* front, on détermine une distance de propagation en calculant la distance séparant P du point d'intersection entre le plan $(P, \mathbf{n}_P, \mathbf{t}_P)$ et le front « brut » nouvellement détecté (voir fig.6.3-b, étape a). Etant donnée une longueur d'influence d , cette distance est calculée de la façon suivante :

$$A_P = \frac{\sum_i \omega(d_i) A_i}{\sum_i \omega(d_i)} \quad \text{avec} \quad \omega(d_i) = \begin{cases} \exp\left(\frac{-d_i^2}{2d^2}\right) & \text{si } d_i \leq 2d \\ 0 & \text{sinon} \end{cases}$$

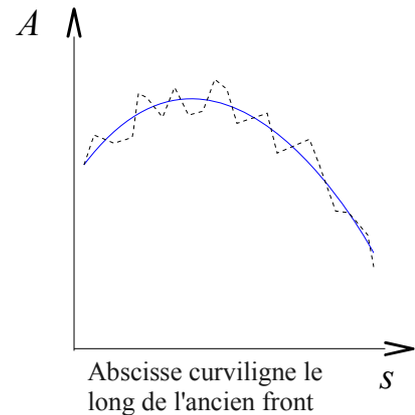
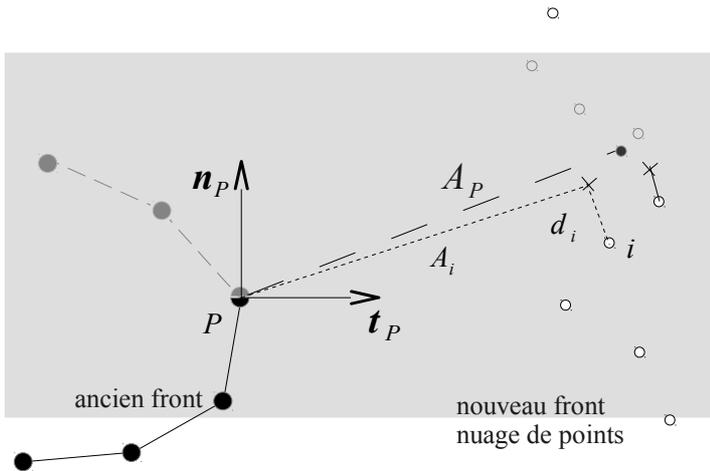
Avertissement. Attention, ceci est à distinguer d'une projection 3D de P sur le nouveau front, qui ne fournirait pas le même résultat. Dans notre cas, on cherche bien l'avancée dans le plan normal à l'ancien front passant par P .

2. On lisse le champ des normes de vitesse ainsi obtenu (voir fig.6.3-b, étape b).

Remarques. Si le champ est suffisamment régulier, cette étape pourra être omise. La direction de propagation ayant été déterminée au pas de temps précédent (voir partie 6.4), on connaît complètement la vitesse de propagation sur l'ancien front (voir fig.6.3-b, étape c), ce qui permet :

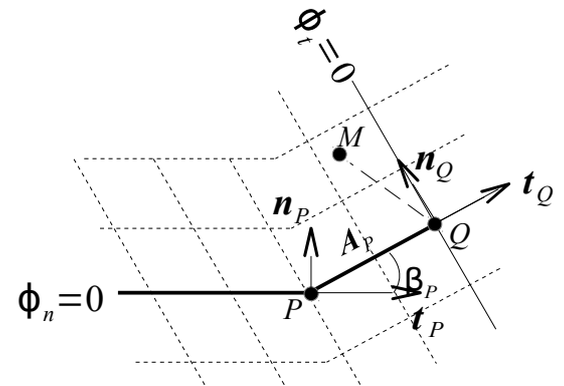
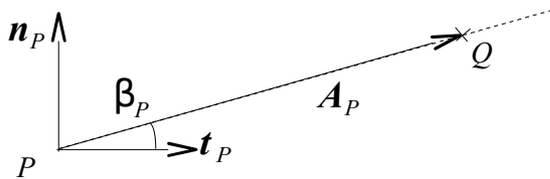
3. La mise en oeuvre d'un algorithme d'actualisation des level-sets (voir partie 6.5), pour lequel on effectue uniquement les opérations concernant la level-set tangente (voir fig.6.3-b, étape d).

Conclusion. La level-set tangente actualisée fournit la position d'un front régulier et la base covariante associée.



a. reconstruction d'une avancée de fissure le long de l'ancien front

b. lissage de cette avancée



c. déduction de l'avancée vectorielle, l'angle de bifurcation β_P étant disponible depuis l'étape de propagation précédente

d. mise à jour de la level-set tangente avec l'algorithme de propagation GEOMETRIQUE

Figure 6.3-b: Lissage du front de fissure.

Remarque – à propos de l'avancée de fissure aux points extrémités :

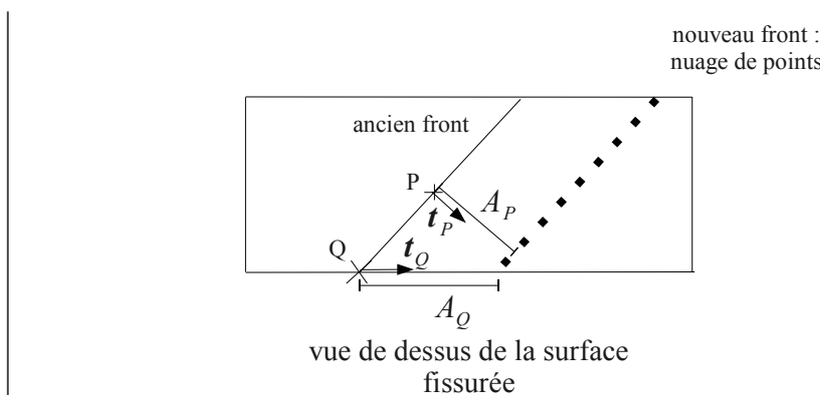


Figure 6.3-c: Avancée de fissure aux points extrémités.

Lors de la détermination de l'avancée de fissure à posteriori, on ne tient pas compte des valeurs pour les points extrémités de l'ancien front. En effet, la base covariante (n_P, t_P) y est corrigée pour être tangente à la surface libre (voir §6.5). Suite à cette opération, la valeur de l'avancée peut y être sensiblement différente des valeurs aux points voisins (voir fig.6.3-c), ce qui a pour effet de fausser

| l'algorithme de propagation qui suit (fig. 6.3-b, étape d). Au lieu de faire le calcul d'avancée pour ces points, on leur attribue la valeur du point dont le propagé reste à l'intérieur le plus proche.

Remarque – choix de la longueur d'influence d :

Afin de limiter le nombre de paramètres devant être réglés par l'utilisateur, d est automatiquement déduit du paramètre `NB_POINT_FOND` donné en argument à la procédure `PROPA_FISS` et à la commande `CALC_G`, par $d = \frac{|T|}{\text{NB_POINT_FOND}}$ où $|T|$ est la longueur du front de fissure.

On peut utiliser un paramètre `NB_POINT_FOND` différent d'un pas de propagation à un autre (par exemple si le front s'agrandit), mais ce réglage reste à la discrétion de l'utilisateur, il n'est pas automatique. Une fois de plus, il est conseillé de choisir $d \sim$ quelques h . Si possible, d doit être très inférieur aux rayons de courbures attendus à la fois pour la surface fissurée et pour le front (afin de capter précisément leur géométries respectives). A défaut, ce critère doit être vérifié à postériori.

6.4 Détermination de la direction de propagation

Dans la littérature, la direction de propagation peut être déduite de deux types d'informations : soit les champs de contraintes au voisinage de la pointe, soit les facteurs d'intensité des contraintes équivalents.

La réutilisation de critères directionnels basés sur les facteurs d'intensité des contraintes même pour des calculs cohésifs a été suggérée par [bib4, bib5]. Les auteurs y expliquent qu'il s'agit d'une hypothèse raisonnable pour le béton, puisque les expériences montrent que le trajet de fissuration, contrairement à la courbe de réponse force/déplacement, n'est presque pas sensible à la taille de la zone cohésive. On pourrait calculer ces facteurs d'intensité des contraintes à partir d'un calcul élastique de fissure libre supplémentaire – on enlève les forces cohésives du modèle – comme en [bib6, bib7].

On peut cependant se passer de cette étape supplémentaire : par exemple, Moës et Belytschko [bib8] les calculent directement à partir du résultat avec forces cohésives. L'argument justifiant cette simplification est le suivant (Planas et Elices [bib9]) : loin de la zone cohésive, les champs mécaniques sont proches de ceux d'une fissure libre « équivalente ». Des facteurs d'intensité des contraintes équivalents peuvent alors être définis par des intégrales de contour qui entourent la totalité de la zone cohésive.

Nous définissons un champ virtuel d'extension de la fissure Θ , tel que $\|\Theta\|=1$, tangent à la surface fissurée en chaque point de celle-ci et dirigé selon \mathbf{t} le long du front (voir figures 6.4-a et 6.4-c). Soit C un contour qui entoure la totalité de la zone cohésive, et Γ_C la partie de Γ qui se situe entre le front de fissure et les extrémités de C (voir fig.6.4-a), de sorte que $C \cup \Gamma_C^+ \cup \Gamma_C^-$ est un contour fermé (fig.6.4-a). Comme détaillé en [bib8], une intégrale J peut être définie sur ce contour fermé comme $J = J_{\text{coh}} + J_{\text{ext}}$ avec $J_{\text{ext}} = - \int_C \Theta \cdot \mathbf{E} \cdot \mathbf{n} d\Gamma$ et $J_{\text{coh}} = \int_{\Gamma_C} \Theta \cdot \llbracket \mathbf{E} \rrbracket \cdot \mathbf{n} d\Gamma$, le tenseur d'Eshelby étant noté $\mathbf{E} = \nabla \mathbf{u}^T \cdot \boldsymbol{\sigma} - \frac{1}{2} (\boldsymbol{\sigma} : \boldsymbol{\epsilon}) \mathbf{1}$ et $\llbracket \mathbf{E} \rrbracket = \mathbf{E}^+ - \mathbf{E}^-$. Du fait que $\boldsymbol{\sigma}^+ \cdot \mathbf{n} = \boldsymbol{\sigma}^- \cdot \mathbf{n} = \mathbf{t}_c$ et

$\Theta \cdot \mathbf{n} = 0$ (pour rappel, \mathbf{n} est orienté de $-$ vers $+$), l'expression de J_{coh} se réduit à :

$$J_{\text{coh}} = \int_{\Gamma_C} \mathbf{t}_c \cdot \nabla \llbracket \mathbf{u} \rrbracket \cdot \Theta d\Gamma$$

L'intégrande de J_{coh} s'annule en dehors de la zone cohésive, puisque $\mathbf{t}_c = 0$ sur la zone ouverte et $\llbracket \mathbf{u} \rrbracket = 0$ sur la zone adhérente. Ainsi, J_{coh} est indépendant du contour C pourvu que ce dernier entoure la zone cohésive, et s'écrit comme :

$$J_{\text{coh}} = \int_{\Gamma} \mathbf{t}_c \cdot \nabla \llbracket \mathbf{u} \rrbracket \cdot \Theta d\Gamma$$

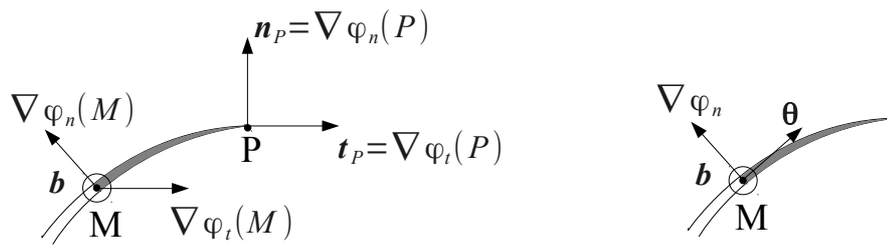
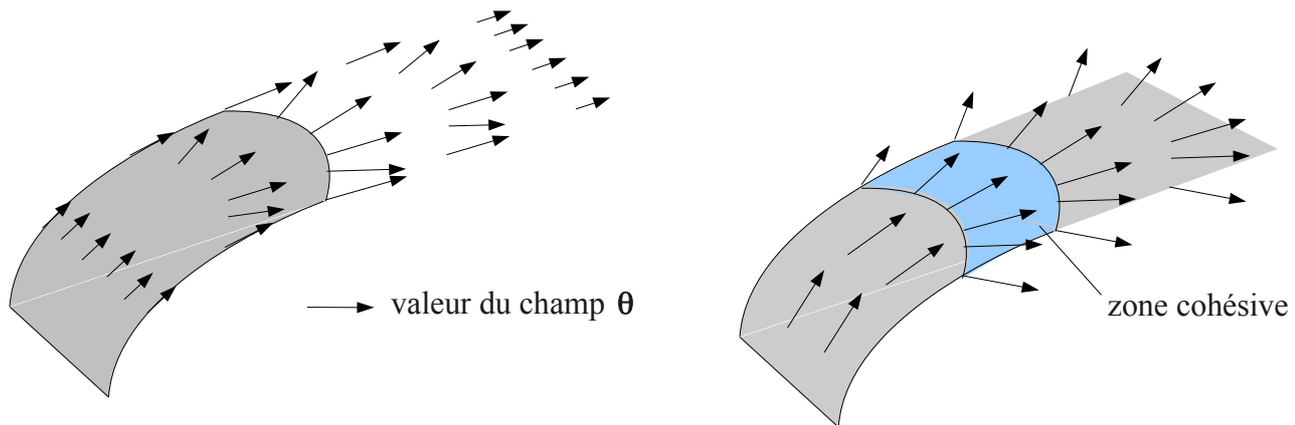


Figure 6.4-b: Correction du champ θ pour le rendre tangent à la surface fissurée.

Remarque – champ θ aux extrémité du front :

Dans une méthode (G, θ) classique, une correction est appliquée aux valeurs de θ sur les surfaces libres, pour assurer $\theta \cdot \mathbf{v} = 0$, où \mathbf{v} est la normale à la surface libre (voir fig.6.4-c), ceci afin d'éviter des valeurs de G négatives. Cette correction n'est plus appliquée dans le cas d'un calcul cohésif (voir fig.6.4-c), car ce risque est exclu du fait de la nature du calcul (des intégrales de dissipation surfaciques).



Champ θ pour une méthode (G, θ) classique

Champ θ pour un calcul cohésif

Figure 6.4-c: Champ θ sur la surface fissurée pour un calcul (G, θ) classique, et pour un calcul cohésif.

Remarque – choix de la base θ pour la décomposition des modes :

Si la zone cohésive a une taille importante, elle se répartit sur une surface incurvée. Le choix de la base pour la décomposition des modes n'est alors pas évident : on peut choisir :

- soit la base au front de fissure (figure 6.4-d, solution a),
- soit la base au point considéré (fig.6.4-d, solution b),
- soit la base liée aux coordonnées polaires au front de fissure (fig.6.4-d, solution c).

Tandis que la première solution sous-estime l'angle de bifurcation et la seconde le sur-estime, la troisième solution c) est celle qui produit les résultats les plus équilibrés, et donc celle qui a été implémentée. Le calcul de la base se déroule donc comme suit :

- Vecteur position dans le repère en fond de fissure : $\mathbf{PM} = \mathbf{x}(M) - \mathbf{x}(P)$;
- Projection dans le plan : $\mathbf{t} \leftarrow \mathbf{PM} - (\mathbf{PM} \cdot \mathbf{b}) \mathbf{b}$, puis $\mathbf{t} \leftarrow \mathbf{t} / \|\mathbf{t}\|$;
- Construction d'un vecteur \mathbf{n} normal : $\mathbf{n} \leftarrow \mathbf{t} \times \mathbf{b}$, puis $\mathbf{n} \leftarrow \mathbf{n} / \|\mathbf{n}\|$.

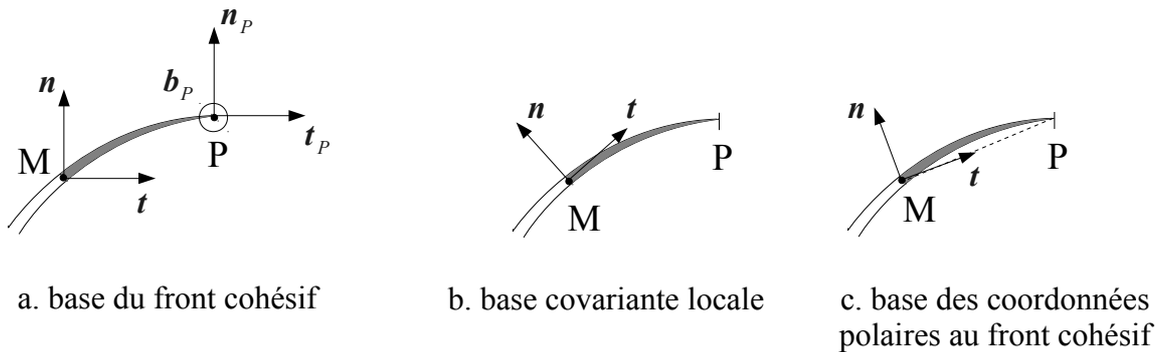


Figure 6.4-d: Choix de bases possibles pour la décomposition des modes.

6.5 Extension de la surface potentielle de fissuration

Pour l'actualisation de la surface fissurée, nous utilisons l'algorithme 'GEOMETRIQUE' décrit en [R7.02.13], §6. Dans la phase de détection décrite en §6.3, seule la level-set tangente est actualisée (OPERATION='DETECT_COHESIF' dans PROPA_FISS). Dans la phase d'extension de la surface potentielle de fissuration détaillée ici (OPERATION='PROPA_COHESIF' dans PROPA_FISS), la level-set normale est aussi actualisée, et l'extension se fait selon une longueur fixe DA_MAX, qui doit être choisie très supérieure à Δl .

Les différentes méthodes d'actualisation de level-sets sont répertoriées dans la documentation [R7.02.13]. Tandis que les méthodes classiques se basent sur une discrétisation par différences centrées d'équations de Hamilton-Jacobi (METHODE_PROPA='SIMPLEXE'/'UPWIND' dans PROPA_FISS), des méthodes plus simples sont apparues depuis (METHODE_PROPA='GEOMETRIQUE' dans PROPA_FISS), pour lesquelles la seule étape restante est la mise à jour proprement dite. Cette technique tire parti du fait que la surface de fissure créée à l'instant précédent est figée : le problème de propagation d'une surface se réduit donc à la propagation d'un front à partir duquel des distances peuvent être directement évaluées.

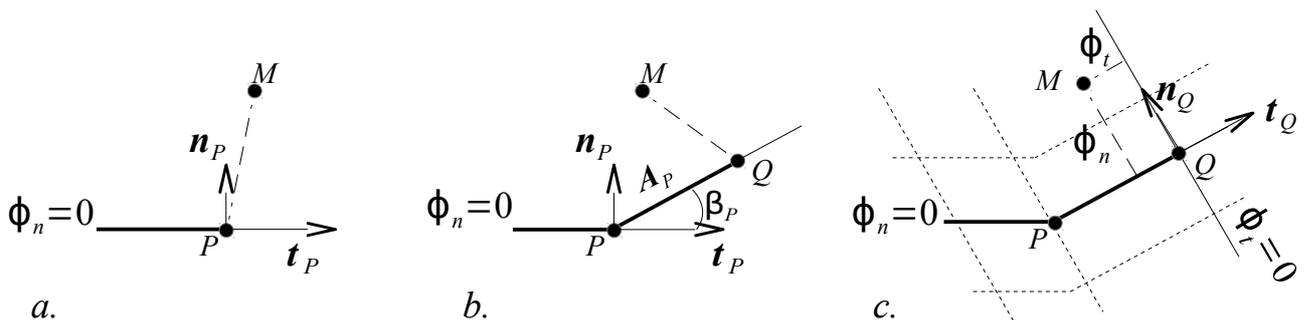


Figure 6.5-a: Calcul direct, plan par plan, des nouvelles level-sets par l'algorithme de propagation géométrique.

A partir des équations d'évolutions, on arrive à montrer que pour chaque nœud M , pour peu que l'on arrive à projeter M sur un point P du front tel que $M \in (P, \mathbf{n}_P, \mathbf{t}_P)$, la mise à jour se ramène à un problème dans ce plan $(P, \mathbf{t}_P, \mathbf{n}_P)$. On calcule donc les nouvelles valeurs, plan par plan, par translations et rotations planes, comme suit :

Pour chaque point M du maillage parent :

- ◆ On projette ce point sur l'ancien fond de fissure (fig.6.5-a, étape a).
- ◆ On en déduit la projection sur le nouveau front (fig.6.5-a, étape b).
- ◆ On calcule les level-sets correspondantes. Si on avait $\phi_t(M) \leq 0$, on ne modifie pas $\phi_n(M) \leq 0$, afin de « geler » la surface fissurée existante (fig. 6.5-a, étape c).

Remarque – correction de la base $(\mathbf{n}_p, \mathbf{t}_p)$ aux points extrémités du front :

Une hypothèse importante de la méthode de propagation géométrique est que le point M appartienne au plan $(P, \mathbf{n}_p, \mathbf{t}_p)$ (pour rappel, M est le point de l'espace en lequel on cherche à actualiser les level-sets, et P est sa projection sur le fond de fissure). Si ce n'est pas le cas, il faut corriger la base $(\mathbf{n}_p, \mathbf{t}_p)$ pour assurer cette propriété avant d'appliquer l'algorithme de propagation.

Il y a trois cas de figure pour lesquels cette propriété n'est pas vérifiée, qui ont en commun le fait que le point M se projette sur une extrémité du fond de fissure. Par **ordre chronologique** de traitement :

1. Le cas d'un front de fissure courbe

Dans ce cas, il est nécessaire de remplacer \mathbf{t}_p par un \mathbf{t}'_p tangent au bord de la structure : $\mathbf{t}'_p \cdot \mathbf{v} = 0$ où \mathbf{v} est la normale au bord de la structure.

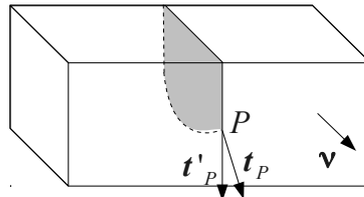


Figure 6.5-b: Cas d'un front de fissure courbe.

Nous considérerons que \mathbf{t}_p a été corrigé selon cette procédure par la suite : \mathbf{t}'_p sera simplement noté \mathbf{t}_p .

2. Le cas d'une surface fissurée inclinée par rapport au bord de la structure

Dans ce cas, il est nécessaire de corriger \mathbf{n}_p par un \mathbf{n}_p^* , de sorte que $M \in (P, \mathbf{n}_p^*, \mathbf{t}_p)$. Il n'est pas nécessaire de corriger \mathbf{t}_p . Cette correction s'écrit :

$$\mathbf{n}_p^* \leftarrow (\mathbf{1} - \mathbf{t}_p \otimes \mathbf{t}_p) \cdot \mathbf{P}\mathbf{M}, \text{ et } \mathbf{n}_p^* \leftarrow \frac{\mathbf{n}_p^*}{\|\mathbf{n}_p^*\|}.$$

Pour une fissure qui déboucherait perpendiculairement, on retrouve bien $\mathbf{n}_p^* = \mathbf{n}_p$.

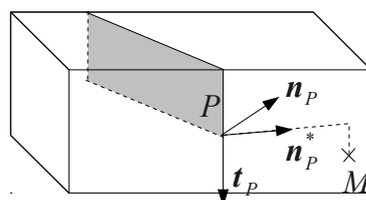


Figure 6.5-c: Cas d'une surface inclinée par rapport au bord de la structure.

Nous considèrerons que \mathbf{n}_P a été corrigé selon cette procédure par la suite : \mathbf{n}_P^* sera simplement noté \mathbf{n}_P .

3. Le cas d'un bord de structure concave

Dans ce cas, il est nécessaire de corriger \mathbf{t}_P par un \mathbf{t}_P^* , de sorte que $M \in (P, \mathbf{n}_P, \mathbf{t}_P^*)$. Il n'est pas nécessaire de corriger \mathbf{n}_P . Cette correction s'écrit :

$$\mathbf{t}_P^* \leftarrow (\mathbf{1} - \mathbf{n}_P \otimes \mathbf{n}_P) \cdot \mathbf{P}\mathbf{M}, \text{ et } \mathbf{t}_P^* \leftarrow \frac{\mathbf{t}_P^*}{\|\mathbf{t}_P^*\|}$$

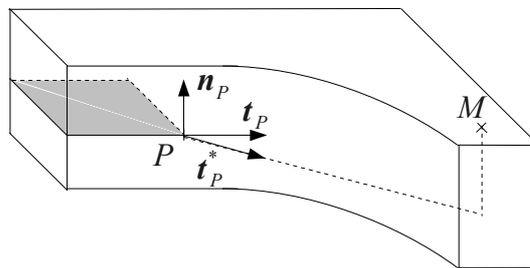


Figure 6.5-d: Cas d'un bord de structure concave.

6.6 Extension de l'espace de multiplicateurs et variables internes initiales

Comme illustré par la figure 6.6-a, étapes a-b, l'actualisation de la surface fissurée implique que cette dernière a tourné en amont du front. En conséquence, les arêtes qui sont intersectées par la nouvelle surface fissurée ne sont pas les mêmes que celles qui l'étaient par l'ancienne, en particulier en amont du front (voir fig.6.6-a, étapes a-b).

Sur la fig.6.6-a, étape d, nous notons Q l'ensemble des arêtes intersectées par la *nouvelle* surface fissurée, V le sous-ensemble des arêtes vitales (les arêtes qui portent une relation d'égalité), et K l'ensemble des nœuds enrichis. Nous notons Q_0 , V_0 et K_0 ces différents ensembles si la surface fissurée *précédente* est envisagée (fig.6.6-a, étape a). L'ensemble d'arêtes vitales V – qui définit le nouvel espace réduit de multiplicateurs M_h – n'est pas un sous-ensemble de Q_0 mais de Q .

Une reconstruction de V en partant de zéro conduira probablement à des groupes d'arêtes vitales très différents. Comme les variables internes sont définies sur l'espace M_h précédent, elles devraient être projetées entre deux espaces assez différents, ce qui amènerait une moins bonne conservation de l'énergie. Il est donc préférable de construire le nouvel espace en respectant les combinaisons existantes en deçà du front, et de l'étendre par de nouveaux groupes uniquement dans la zone non intersectée auparavant, située au delà du front de fissure (voir fig.6.6-a, étapes a-c).

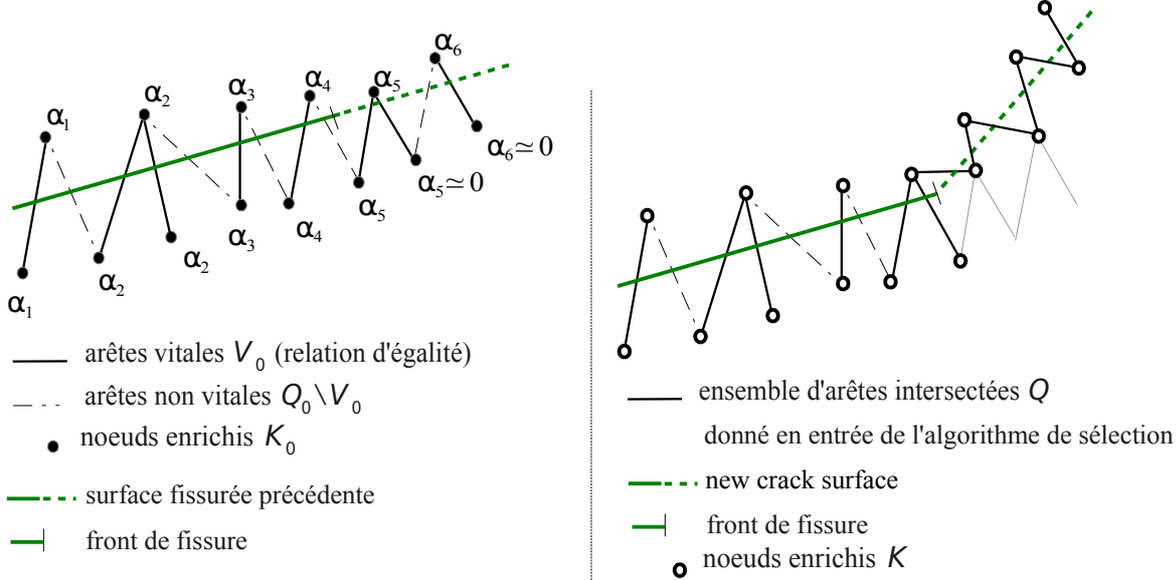
On initialise l'ensemble d'arêtes donné à l'algorithme de restriction à l'ensemble Q des arêtes intersectées par la *nouvelle* surface fissurée. Ensuite, on enlève de cet ensemble (voir fig.6.6-a, étape b) les arêtes de $Q_0 \setminus V_0$ dont les extrémités n sont toutes deux telles que :

- pour toute arête $v \in V_0$ dont n est une extrémité, $v \in Q$.

L'algorithme de sélection des arêtes vitales détaillé dans la documentation [R5.03.54, §6] est ensuite mis en œuvre : par construction, il produira un ensemble V qui préserve les groupes de nœuds précédents (voir fig.6.6-a, étape c).

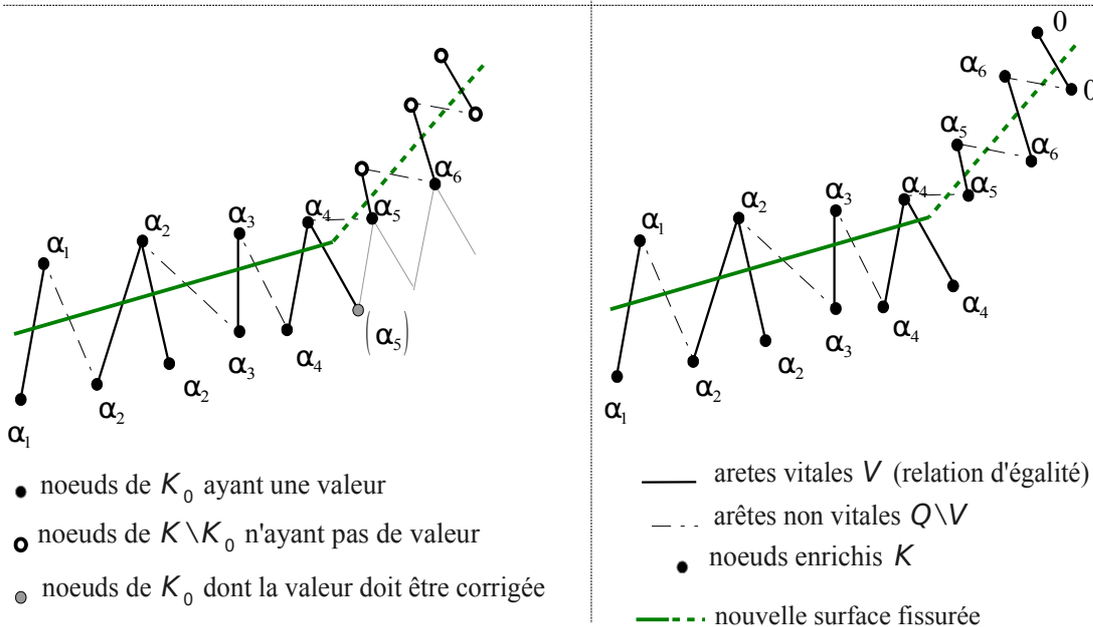
Le nouvel espace réduit implique des nœuds dans $K \setminus K_0$ qui n'avaient pas de valeurs attribuées pour les variables internes (cercle vides sur la fig.6.6-a, étape c). Pour un tel nœud n , la valeur initiale est déterminée comme suit (voir fig.6.6-a, étapes c-d) :

- ◆ Si il existe une arête de V connectant n à un nœud $m \in K_0$, la valeur de m est attribuée à n .
- ◆ Sinon, la variable interne initiale est mise à 0 (matériau sain).



a. configuration de la surface fissurée précédente

b. actualisation de la surface fissurée



c. nouvel espace réduit

d. correction des variables internes

Figure 6.6-a: Extension de l'espace de multiplicateurs et variables internes initiales.

Il y a également quelques nœuds de K_0 dont la valeur doit être changée, car ils sont connectés à un groupe différent entre V et V_0 (cercles gris sur la fig.6.6-a, étape c). Une fois de plus, si il existe une arête le connectant à un nœud $m \in K_0$, la valeur de m est attribuée à n . Notons que la présence de valeurs de variables internes non-nulles bien que faibles en amont du front (telles que

α_5 et α_6 sur la figure 6.6-a, étape a) vient du fait que le front de propagation a été lissé lors de sa détection (voir §6.3).

7 Bibliographie

- 1 A. GRIFFITH, "The phenomenon of rupture and flow in solids », philosophical transactions of the royal society, A221, pp. 98-163, 1920
- 2 MOËS N., DOLBOW J., BELYTSCHKO T., "A finite element method for crack growth without remeshing", International Journal for Numerical Methods in Engineering, vol. 46, pp. 135-150, 1999
- 3 JI H., DOLBOW J.E., "On strategies for enforcing interfacial constraints and evaluating jumps conditions with the extended finite element method", International Journal for Numerical Methods in Engineering, vol. 61, pp. 2508-2535, 2004
- 4 BOCCA P., CARPITIERI A., VALENTE S. "Mixed mode fracture of concrete", International Journal of Solids and Structures, vol. 27, pp. 1139-1153, 1991
- 5 CENDON D., GALVEZ J., ELICES M., PLANAS J. "Modelling the fracture of concrete under mixed loading", International Journal of Fracture, vol. 103, pp. 293-310, 2000
- 6 MESCHKE G., DUMSTORFF P., FLEMING W., JOX S. Computational failure analysis of concrete structures using the extended finite element method. Neue Bauweisen, trends in Statik und Dynamik, 2, 395 – 408, 2006.
- 7 ZAMANI A., GRACIE R., ESLAMI M. « Cohesive and non-cohesive fracture by higher order enrichment of XFEM ». Int. J. Num. Meth. Engng, 90, 452 – 483, 2012.
- 8 MOËS N., BELYTSCHKO T. « Extended finite element method for cohesive crack growth ». Engineering fracture mechanics, 69, 813 – 833, 2002.
- 9 ELICES M., PLANAS J. « Asymptotic analysis of a cohesive crack : 1.theoretical background ». International Journal of Fracture , 55, 153 – 177, 1992.
- 10 MESCHKE G., DUMSTORFF P. Energy-based modelling of cohesive and cohesionless cracks via X-FEM. Computational Methods in Applied Mechanics Engineering, 196, 2338 – 2557, 2007.
- 11 FRIES T.P., BAYDOUN M. Crack propagation with the extended finite element method and a hybrid explicit-implicit crack description. International Journal for Numerical Methods in Engineering, 89, 1527 – 1558, 2012.
- 12 ERDOGAN F., SIH G.C. On the crack extension in plane loading and transverse shear. Journal Basic Engng, 85, 519 – 527, 1963.

8 Description des versions

Indice document	Version Aster	Auteur(s) Organisme(s)	Description des modifications
A	12	G. FERTE, P.MASSIN EDF/R&D AMA	Texte initial