
Macro-commande MACR_ADAP_MAIL

1 But

Adapter un maillage avec le logiciel HOMARD.

Cette opération est possible pour un maillage formé de mailles-points, de segments, de triangles, de quadrangles, de tétraèdres, d'hexaèdres, de pentaèdres. Un champ pilotant l'adaptation aura éventuellement été calculé. En fonction de sa valeur maille par maille ou nœud par nœud, ou en fonction d'une directive géométrique, le logiciel HOMARD modifiera le maillage. Il est également possible d'interpoler des champs aux nœuds ou constants par éléments, de l'ancien maillage vers le nouveau.

On peut enchaîner calcul et adaptation au fur et à mesure dans un processus d'amélioration du calcul. Toutefois, ce processus ne peut pas être interrompu puis repris par une "POURSUITE". Tout doit avoir lieu en une passe.

Le logiciel HOMARD est présenté sur le site : <http://www.code-aster.org/outils/homard>

On y trouve une description de la technique utilisée pour modifier les maillages ainsi que des exemples. Pour en savoir plus sur HOMARD, on peut se référer aux documents cités dans la bibliographie.

Table des Matières

1 But.....	1
2 Syntaxe.....	4
3 Description d'une adaptation de maillage.....	8
3.1 Schéma général d'une adaptation.....	8
3.2 Fonctionnement de la macro-commande.....	8
4 Opérandes.....	9
4.1 Opérande ADAPTATION.....	9
4.2 Opérande MAILLAGE_N.....	9
4.3 Opérande MAILLAGE_NP1.....	10
4.4 Opérande MAILLAGE_NP1_ANNEXE.....	10
4.5 Choix du champ de pilotage de l'adaptation.....	10
4.5.1 Opérande RESULTAT_N.....	10
4.5.2 Opérande CHAM_GD.....	11
4.5.3 Opérande NOM_CMP.....	11
4.5.4 Opérande SENSIBILITE.....	11
4.5.5 Sélection du paramètre temporel du champ.....	11
4.5.6 Opérande USAGE_CMP.....	11
4.5.7 Opérande USAGE_CHAMP.....	12
4.6 Opérande CRIT_RAFF_xxxx.....	12
4.6.1 Opérande CRIT_RAFF_PE.....	12
4.6.2 Opérande CRIT_RAFF_ABS.....	12
4.6.3 Opérande CRIT_RAFF_REL.....	12
4.7 Opérande CRIT_DERA_xxxx.....	13
4.7.1 Opérande CRIT_DERA_PE.....	13
4.7.2 Opérande CRIT_DERA_ABS.....	13
4.7.3 Opérande CRIT_DERA_REL.....	13
4.8 Mot clé ZONE.....	13
4.8.1 Type de la zone.....	14
4.8.2 Cas du rectangle.....	14
4.8.3 Cas de la boîte parallélépipédique.....	14
4.8.4 Cas du disque.....	14
4.8.5 Cas de la sphère.....	15
4.8.6 Cas du cylindre.....	15
4.8.7 Cas d'un disque percé.....	16
4.8.8 Cas du tuyau.....	16
4.9 Opérandes GROUP_MA / GROUPE_NO.....	17
4.10 Opérande NIVE_MAX.....	17
4.11 Opérande NIVE_MIN.....	17
4.12 Mot clé MAILLAGE_FRONTIERE.....	17
4.12.1 Opérande GROUP_MA_FRONT.....	19

4.13 Mot clé FRONTIERE_ANALYTIQUE.....	19
4.13.1 Type de la frontiere.....	19
4.13.2 Opérande GROUP_MA	19
4.13.3 Cas de la sphère.....	19
4.13.4 Cas du cylindre.....	20
4.14 Mot clé MAJ_CHAM	20
4.14.1 Opérande RESULTAT	20
4.14.2 Opérande CHAM_GD	21
4.14.3 Opérande SENSIBILITE	21
4.14.4 Sélection du paramètre temporel du champ à mettre à jour.....	21
4.14.5 Opérande CHAM_MAJ	21
4.14.6 Opérande TYPE_CHAM	21
4.15 Opérande DEGRE	21
4.16 Opérande NOMBRE.....	22
4.17 Opérande QUALITE	22
4.18 Opérande INTERPENETRATION	22
4.19 Opérande TAILLE	22
4.20 Opérande CONNEXITE	22
4.21 Opérande PROP_CALCUL	23
4.22 Opérande LANGUE	23
4.23 Opérande VERSION_HOMARD	23
4.24 Opérande UNITE	23
4.25 Opérande ELEMENTS_NON_HOMARD	23
4.26 Opérande INFO	24
5 Exemple.....	25
6 Bibliographie.....	29

2 Syntaxe

```
MACR_ADAP_MAIL      (
#      choix du type d'adaptation
♦      ADAPTATION      =
                        /      'RAFF_DERA'
                        /      'RAFFINEMENT'
                        /      'DERAFFINEMENT'
                        /      'RAFFINEMENT_ZONE'
                        /      'RAFFINEMENT_UNIFORME'
                        /      'DERAFFINEMENT_UNIFORME'
                        /      'MODIFICATION'
                        /      'RIEN'

#      le maillage à modifier
♦      MAILLAGE_N      =      man      [maillage]

#      le nouveau maillage
♦      MAILLAGE_NP1     =      co (manp1)      [K8]

#      un maillage annexe
◊      MAILLAGE_NP1_ANNEXE      =      co (manplann)      [K8]

#      Si l'adaptation est libre, (RAFFINEMENT, DERAFFINEMENT ou RAFF_DERA),
choix de la structure contenant le champ pilotant l'adaptation :
♦      / RESULTAT_N = resun      [resultat]
      ♦ NOM_CHAM = nomsymb      [K16]
      / CHAM_GD = cham_gd_i      [cham_gd]
◊      NOM_CMP = l_cmp      [l_K8]
#      Sélection d'un champ dérivé
      SENSIBILITE =      / theta      [theta_geom]
                        / para      [para_sensi]
#      Sélection du paramètre temporel
      / NUME_ORDRE = ordre      [I]
      / INST = instant      [R]
      ◊ | PRECISION =      / prec      [R]
                        / 1.0E-3      [DEFAULT]
      | CRITERE =      / 'RELATIF'      [DEFAULT]
                        / 'ABSOLU'
◊      USAGE_CMP =      / 'NORME_L2'      [DEFAULT]
                        / 'ABSOLU'
                        / 'NORME_INFINIE'
                        / 'RELATIF'
◊      USAGE_CHAMP =      / 'MAILLE'      [DEFAULT]
                        / 'SAUT'

#      Finsi

#      Si l'adaptation a lieu selon des zones géométriques, (RAFFINEMENT_ZONE) :
◊      ZONE = _F (
#      Type de la zone
♦      TYPE =      / 'RECTANGLE'
                        / 'BOITE'
                        / 'DISQUE'
                        / 'SPHERE'
                        / 'CYLINDRE'
                        / 'DISQUE_PERCE'
                        / 'TUYAU'
```

```
#      si la zone est une boîte rectangulaire : coordonnées extrêmes
#      ♦      X_MINI      = x_mini      [R]
#      ♦      X_MAXI      = x_maxi      [R]
#      ♦      Y_MINI      = y_mini      [R]
#      ♦      Y_MAXI      = y_maxi      [R]
#      si la zone est une boîte parallélépipédique : coordonnées
extrêmes
#      ♦      X_MINI      = x_mini      [R]
#      ♦      X_MAXI      = x_maxi      [R]
#      ♦      Y_MINI      = y_mini      [R]
#      ♦      Y_MAXI      = y_maxi      [R]
#      ♦      Z_MINI      = z_mini      [R]
#      ♦      Z_MAXI      = z_maxi      [R]
#      si la zone est un disque : centre et rayon
#      ♦      X_CENTRE    = x_centre    [R]
#      ♦      Y_CENTRE    = y_centre    [R]
#      ♦      RAYON       = rayon       [R]
#      si la zone est une sphère : centre et rayon
#      ♦      X_CENTRE    = x_centre    [R]
#      ♦      Y_CENTRE    = y_centre    [R]
#      ♦      Z_CENTRE    = z_centre    [R]
#      ♦      RAYON       = rayon       [R]
#      si la zone est un cylindre : axe, base, hauteur et rayon
#      ♦      X_AXE       = x_axe       [R]
#      ♦      Y_AXE       = y_axe       [R]
#      ♦      Z_AXE       = z_axe       [R]
#      ♦      X_BASE      = x_base      [R]
#      ♦      Y_BASE      = y_base      [R]
#      ♦      Z_BASE      = z_base      [R]
#      ♦      HAUTEUR     = hauteur     [R]
#      ♦      RAYON       = rayon       [R]
#      si la zone est un disque perce : centre, rayons intérieur et
extérieur
#      ♦      X_CENTRE    = x_centre    [R]
#      ♦      Y_CENTRE    = y_centre    [R]
#      ♦      RAYON_INT    = rayon_int    [R]
#      ♦      RAYON_EXT    = rayon_ext    [R]
#      si la zone est un tuyau : axe, base, hauteur et rayons
intérieur et extérieur
#      ♦      X_AXE       = x_axe       [R]
#      ♦      Y_AXE       = y_axe       [R]
#      ♦      Z_AXE       = z_axe       [R]
#      ♦      X_BASE      = x_base      [R]
#      ♦      Y_BASE      = y_base      [R]
#      ♦      Z_BASE      = z_base      [R]
#      ♦      HAUTEUR     = hauteur     [R]
#      ♦      RAYON_INT    = rayon_int    [R]
#      ♦      RAYON_EXT    = rayon_ext    [R]
#      Finsi
#      )
#      Finsi

#      Si l'adaptation inclut le raffinement libre (RAFFINEMENT ou RAFF_DERA) :
#      ♦      /      CRIT_RAFF_PE =      crp      [R]
#      /      CRIT_RAFF_REL =      crr      [R]
#      /      CRIT_RAFF_ABS =      cra      [R]
#      Finsi
```

```
#      Si l'adaptation inclut le déraffinement libre (DERAFFINEMENT ou
RAFF_DERA) :
    ♦      /      CRIT_DERA_PE =      cdp      [R]
            /      CRIT_DERA_REL =      cdr      [R]
            /      CRIT_DERA_ABS =      cda      [R]
#      Finsi

#      Si l'adaptation inclut du raffinement :
    ◊      NIVE_MAX = nivmax      [I]
#      Finsi

#      Si l'adaptation inclut du déraffinement :
    ◊      NIVE_MIN = nivmin      [I]
#      Finsi

#      Si l'adaptation inclut du raffinement ou du déraffinement :
    ◊      GROUP_MA = l_grma      [l_gr_maille]
    ◊      GROUP_NO = l_grno      [l_gr_nœud]
#      Finsi

#      Suivi d'une frontière maillée
◊      MAILLAGE_FRONTIERE = maf      [maillage]
    ◊      GROUP_MA_FRONT = l_grma      [l_gr_maille]

#      Suivi d'une frontière analytique
◊      FRONTIERE_ANALYTIQUE = _F      (
    ♦      GROUP_MA = l_grma      [l_gr_maille]
    # Type de la frontière
    ♦      TYPE =      / 'SPHERE'
                        / 'CYLINDRE'
    #      si la frontière est une sphère : centre et rayon
    ♦      X_CENTRE = x_centre      [R]
    ♦      Y_CENTRE = y_centre      [R]
    ♦      Z_CENTRE = z_centre      [R]
    ♦      RAYON = rayon      [R]
    #      si la frontière est un cylindre : axe, base et rayon
    ♦      X_AXE = x_axe      [R]
    ♦      Y_AXE = y_axe      [R]
    ♦      Z_AXE = z_axe      [R]
    ♦      X_CENTRE = x_centre      [R]
    ♦      Y_CENTRE = y_centre      [R]
    ♦      Z_CENTRE = z_centre      [R]
    ♦      RAYON = rayon      [R]
    #      Finsi
                                )

#      Si l'adaptation est une modification, (MODIFICATION), choix du type :
    ◊      Changement de degré
        DEGRE =      / 'OUI'
                    / 'NON'      [DEFAULT]
#      Finsi

#      Mise à jour de champs sur le nouveau maillage
◊      MAJ_CHAM = _F      (
    #      choix de la structure contenant le champ à mettre à jour
    ♦      / RESULTAT = resu      [resultat]
        ♦      NOM_CHAM = nomsymb      [K16]
        /      CHAM_GD =      cham_gd
    [cham_gd]
    #      Sélection d'un champ dérivé
```

```

                                SENSIBILITE =      / theta      [theta_geom]
                                                / para      [para_sensi]

#      Sélection du paramètre temporel
◇      / NUME_ORDRE = ordre      [I]
◇      / INST = instant      [R]
                                ◇ | PRECISION =      / prec      [R]
                                                / 1.0E-3      [DEFAULT]
                                | CRITERE =      / 'RELATIF'      [DEFAULT]
                                                / 'ABSOLU'
♦ CHAM_MAJ = co (chpmaj)      [K8]
♦ TYPE_CHAM =      / 'NOEU_TEMP_R'
                    / 'NOEU_DEPL_R'
                    / etc ...
)

◇      NOMBRE =      / 'OUI'      [DEFAULT]
                    / 'NON'

◇      QUALITE =      / 'OUI'
                    / 'NON'      [DEFAULT]

◇      CONNEXITE =      / 'OUI'
                    / 'NON'      [DEFAULT]

◇      TAILLE =      / 'OUI'
                    / 'NON'      [DEFAULT]

◇      PROP_CALCUL =      / 'OUI'
                    / 'NON'      [DEFAULT]

◇      INTERPENETRATION = / 'OUI'
                    / 'NON'      [DEFAULT]

◇      ELEMENTS_NON_HOMARD =      / 'REFUSER'      [DEFAULT]
                                / 'IGNORER'

◇      LANGUE =      / 'FRANCAIS'      [DEFAULT]
                    / 'FRENCH'
                    / 'ANGLAIS'
                    / 'ENGLISH'

◇      VERSION_HOMARD =      / 'V9_8'      [DEFAULT]
                    / 'V9_N'
                    / 'V9_N_PERSO'

#      Si la version est la version de développement, (V9_N, V9_N_PERSO) :
◇ UNITE =      unite      [I]
#      Finsi

◇      INFO =      / 1      [DEFAULT]
                    / 2
                    / 3
                    / 4

)
```

3 Description d'une adaptation de maillage

3.1 Schéma général d'une adaptation

Le principe général d'un calcul avec adaptation de maillage est le suivant :

- Phase 1 : Lecture du maillage initial, `M0`
Définition des matériaux
- Phase 2 :
- définition du modèle, des chargements sur ce maillage `M0`
 - calcul produisant un résultat `RESU0`
 - calcul éventuel d'un champ pilotant le raffinement, `CHAMP0`

Cette phase initiale est la phase standard de tout calcul

- Phase 3 : Adaptation du maillage `M0`. On récupère un nouveau maillage, `M1`
- Phase 4 :
- définition du modèle, des chargements sur le maillage `M1`,
 - calcul produisant un résultat `RESU1`,
 - calcul éventuel d'un champ pilotant le raffinement, `CHAMP1`.

La phase 4 est similaire à la phase 2. La seule chose qui a changé est le maillage. De ce fait, tous les concepts en dépendant doivent être repris. Aujourd'hui, il n'y a pas de possibilité ni de réutiliser les anciens concepts, ni de les détruire automatiquement.

Ensuite, on peut poursuivre, autant de fois que l'on veut, le tandem phase 3/phase 4. Cela se fait soit en dupliquant les instructions, soit en écrivant une boucle python.

Voir la référence [bib1] pour une présentation générale de l'adaptation de maillage et de HOMARD, accompagnée d'exemples.

Attention :

Cet enchaînement de calculs et d'adaptations ne doit pas être interrompu puis repris par une "POURSUITE".

3.2 Fonctionnement de la macro-commande

La phase 3 réalise l'adaptation du maillage. Elle est activée par la macro-commande `MACR_ADAP_MAIL`, décrite dans ce document. Elle a pour argument essentiel le nom du concept du maillage courant et le nom que l'on donnera au concept du futur maillage. L'autre donnée obligatoire est le type d'adaptation que l'on souhaite : du raffinement ou du déraffinement libre, c'est-à-dire en fonction des valeurs que prend un champ sur les mailles du maillage, ou d'une zone géométrique, ou du raffinement ou du déraffinement uniforme, c'est-à-dire que toutes les mailles sont traitées de la même manière.

Les autres données dépendent ensuite des options retenues.

En complément à l'adaptation, HOMARD peut fournir sur demande des bilans sur la qualité des mailles du maillage, la connexité du domaine de calcul, les tailles caractéristiques, les éléments sur-contraints ou un contrôle de la non-interpénétration des mailles. Ces renseignements s'obtiennent par l'activation des mots-clés associés. On regardera avec profit la commande `MACR_INFO_MAIL` [U7.03.02] qui permet d'obtenir toutes ces informations, indépendamment de tout calcul.

De manière générale, les impressions essentielles fournies par HOMARD sont insérées dans le fichier "`mess`" à l'exécution. En cas d'erreur ou en mode d'information 3 ou 4, des impressions plus détaillées ont lieu.

4 Opérandes

4.1 Opérande ADAPTATION

```
♦          ADAPTATION =          /          'RAFF_DERA'  
                                         /          'RAFFINEMENT'  
                                         /          'DERAFFINEMENT'  
                                         /          'RAFFINEMENT_ZONE'  
                                         /          'RAFFINEMENT_UNIFORME'  
                                         /          'DERAFFINEMENT_UNIFORME'  
                                         /          'MODIFICATION'  
                                         /          'RIEN'
```

Cet opérande permet de définir le type d'adaptation souhaité.

En premier lieu, on trouve les modes d'adaptations qui sont pilotées par un champ. En d'autres termes, la décision de (dé) raffiner une maille se prend en fonction de la valeur d'un champ calculé auparavant sur cette maille. Le choix peut se faire entre trois variantes :

- 'RAFF_DERA' : le maillage est raffiné et déraffiné en fonction du champ. C'est l'option recommandée.
- 'RAFFINEMENT' : seule la fonction de raffinement est activée. Aucune maille ne sera déraffinée.
- 'DERAFFINEMENT' : c'est l'inverse ; seule la fonction de déraffinement est activée. Aucune maille ne sera raffinée.

En second lieu, on peut décider de raffiner le maillage dans des zones géométriques définies par des boîtes. Toutes les mailles dont au moins deux nœuds sont présents dans l'une de ces boîtes seront raffinées. Cela permet de faire des raffinements *a priori*, sans avoir fait de calcul.

- 'RAFFINEMENT_ZONE' : les mailles de chacune des boîtes définies sont raffinées.

Enfin, on peut activer une adaptation uniforme d'un maillage. En d'autres termes, toutes les mailles du maillage sont traitées de la même manière. Le choix peut se faire entre trois variantes :

- 'RAFFINEMENT_UNIFORME' : toutes les mailles sont raffinées,
- 'DERAFFINEMENT_UNIFORME' : toutes les mailles sont déraffinées,
- 'RIEN' : toutes les mailles sont conservées ; le maillage est le même à la sortie qu'à l'entrée.

Remarques :

Quand on applique une option de déraffinement, on ne fait que revenir en arrière sur des raffinements antérieurs. Il faut comprendre cette option comme du dé-raffinement. En particulier, on ne pourra jamais obtenir un maillage plus grossier que le maillage initial.

Les options de raffinement ou de déraffinement peuvent ne s'appliquer que sur une partie du maillage. Cela s'obtient par l'option GROUP_MA ou GROUP_NO.

Une option alternative existe : la modification de maillage. Elle permet de changer le degré du maillage.

- 'MODIFICATION' : le maillage est globalement modifié.

4.2 Opérande MAILLAGE_N

```
♦          MAILLAGE_N          =          man
```

Maillage de type [maillage] à adapter. Attention, l'adaptation ne peut porter que sur les mailles suivantes : mailles-points, segments, triangles, quadrangles, tétraèdres, hexaèdres ou pentaèdres. Si on fournit un maillage comportant d'autres mailles, deux cas de figure sont possibles : soit un arrêt en erreur, soit une adaptation sur la zone autorisée et une restitution à l'identique du reste du maillage. Le choix entre ces deux modes de fonctionnement est fait par le mot-clé ELEMENTS_NON_HOMARD.

Le maillage est en degré 1 ou 2, mais il n'est pas possible de mélanger les deux.

Remarque :

Dans la version actuelle de HOMARD, un pentaèdre ne peut pas se trouver à l'interface entre deux zones de niveau de raffinement différent : soit il est dans une zone non découpée, soit il est dans une zone à découper. Si le cas se produit, il y aura un arrêt fatal.

4.3 Opérande MAILLAGE_NP1

◇ MAILLAGE_NP1 = co (manp1)

Le nom du concept de type [maillage] qui contiendra le maillage issu de l'adaptation. Ce nom doit respecter les contraintes habituelles des noms de concept (8 caractères au maximum) et ne pas avoir déjà été utilisé.

4.4 Opérande MAILLAGE_NP1_ANNEXE

◆ MAILLAGE_NP1_ANNEXE = co (manplann)

Cette opérande permet de produire un maillage analogue au maillage obtenu par l'opérande MAILLAGE_NP1, mais de degré différent. C'est utile en thermo-mécanique où le calcul thermique a lieu sur le maillage en degré 1 et la mécanique sur le même maillage mais en degré 2. Ce nom doit respecter les contraintes habituelles des noms de concept (8 caractères au maximum) et ne pas avoir déjà été utilisé.

4.5 Choix du champ de pilotage de l'adaptation

Dans le cas d'une adaptation libre, le pilotage des mailles à raffiner ou déraffiner est réalisé par un champ. Ce champ est contenu soit dans une structure de résultat, soit dans un champ de grandeurs. Ce champ peut être un champ d'indicateur d'erreur au sens numérique du terme (QIRE_ELEM_SIGM par exemple) mais ce n'est pas obligatoire ; n'importe quel type de champ peut être utilisé. On peut par exemple piloter l'adaptation par le champ des contraintes ou par un champ construit exprès comme une distance ou un critère d'endommagement. Il suffit que ce champ soit défini par son nom tel que décrit dans les documents [U4.81.01], [U4.81.02] ou [U4.81.03].

Si le champ est un champ aux nœuds, la décision de raffinement/déraffinement sera prise sur chaque arête en fonction des valeurs du champ sur ses nœuds.

Si le champ est un champ constant par élément, c'est cette valeur qui pilotera le raffinement/déraffinement de la maille.

Si le champ est un champ aux nœuds par élément ou aux points de Gauss, l'algorithme se basera sur la valeur maximale dans la maille pour décider du raffinement/déraffinement.

4.5.1 Opérande RESULTAT_N

/ ◇ RESULTAT_N = resun

Cet opérande permet de désigner le concept de type [resultat] qui contient le champ à utiliser pour de l'adaptation libre.

4.5.1.1 Opérande NOM_CHAM

◇ NOM_CHAM = nomsymb

On précise ici quel est le champ qui est utilisé pour piloter l'adaptation.

Attention :

Le champ doit être présent dans le résultat ; s'il est absent, il n'est pas calculé d'office.

$$/ \quad \diamond \quad \text{CHAM GD} = \quad \text{cham gd i}$$

Cet opérande permet de désigner le concept de type `[cham_gd]` qui contient le champ à utiliser pour piloter l'adaptation libre.

$$\diamond \quad \text{NOM CMP} = 1 \text{ cmp}$$

Nom de la composante du champ qui doit être utilisée pour piloter l'adaptation de maillage. Si plusieurs composantes sont souhaitées, donner ici la liste.

Si aucune composante n'est définie ici, la commande prendra toutes celles qui existent dans le champ transmis.

Le type de prise en compte de la ou des composantes est pilotée par `USAGE_CMP`.

$$\diamond \quad \text{SENSIBILITE} = \frac{\quad}{\quad} \begin{array}{l} \text{para} \\ \text{theta} \end{array} \quad \begin{array}{l} [\text{para_sensi}] \\ [\text{theta_geom}] \end{array}$$

Cet opérateur permet de fournir comme indicateur la dérivée du champ désigné par les opérandes [RESULTAT_N/CHAM_GD/NOM_CMP] par rapport à un paramètre. Voir [U4.50.02] pour les détails associés à ce paramètre.

4.5.5 Sélection du paramètre temporel du champ

Si la structure de résultat ne contient le champ requis que pour un seul numéro d'ordre, rien n'est à préciser. Ce sont les valeurs du champ à ce numéro d'ordre qui seront utilisées.

Sinon, il faut préciser de quel numéro il s'agit. Cela se fait par la désignation d'un numéro d'ordre ou d'une valeur d'instant. Se référer au document [U4.71.00] pour les détails sur ces mots-clés.

```

◇      USAGE_CMP =          / 'NORME_L2'                                [DEFAULT]
                                / 'NORME_INFINIE'
                                / 'ABSOLU'
                                / 'RELATIF'

```

On précise ici comment traiter les différentes composantes du champ pilotant l'adaptation. On part du principe que le raffinement porte sur les grandes valeurs examinées et, symétriquement, le déraffinement porte sur les petites valeurs. Par défaut, on filtrera le raffinement et le déraffinement en examinant la norme L2 des composantes du champ sur les mailles (ou les nœuds), c'est-à-dire la racine carrée de la somme des carrés des valeurs des composantes (norme dite euclidienne).

Si plusieurs composantes ont été retenues, on peut choisir entre deux types de norme : soit la norme L2, choix par défaut, soit la norme infinie, c'est-à-dire la plus grande des valeurs absolues des composantes.

Si une seule composante est retenue pour piloter l'adaptation, les choix `NORME_L2`, `NORME_INF` et `ABSOLU` sont équivalents : on examinera la valeur absolue du champ. Une alternative est possible : utiliser `RELATIF` permet de piloter l'adaptation avec les valeurs brutes du champ. Ainsi, pour un champ dont les valeurs sont négatives, le raffinement portant sur les valeurs maximales, ce seront les zones où la valeur est

proche de 0 qui seront raffinées ; symétriquement, le déraffinement portera sur les zones où la valeur est très grande négativement.

4.5.7 Opérande USAGE_CHAMP

◇ USAGE_CHAMP = / 'MAILLE' [DEFAULT]
 / 'SAUT'

Par défaut, le pilotage de l'adaptation se fait par le tri des valeurs du champ transmis, maille par maille ou nœud par nœud.

Avec la variante SAUT, HOMARD on triera sur le saut du champ entre mailles, selon le procédé suivant. Pour chaque maille, HOMARD commence par calculer le maximum de l'écart absolu entre la valeur du champ sur la maille courante et sa valeur sur chacune des mailles voisines. Ce maximum est attribué à la maille courante. Ensuite, on trie les mailles sur ces écarts maximums selon les critères habituels.

En 2D, les voisins examinés sont les triangles/quadrangles qui partagent une arête avec la maille en cours.

En 3D, ce sont les mailles volumiques qui partagent une face triangulaire ou quadrangulaire avec la maille courante.

Si le champ est défini par nœud, les voisins sont les nœuds qui partagent une arête avec le nœud courant.

Remarque :

Cette option permet d'adapter aisément le maillage en se fixant comme objectif une variation régulière d'un champ d'une maille à l'autre. Ainsi, choisir le type SAUT et le champ SIEF_ELGA_DEPL permet d'obtenir un maillage où disparaîtront les fortes variations de contraintes d'une maille à sa voisine.

4.6 Opérande CRIT_RAFF_xxxx

Dans le cas d'adaptation libre impliquant du raffinement de maillage, il faut définir un critère haut de raffinement. Toutes les mailles pour lesquels le champ est supérieur à ce critère seront raffinées. Il est important de regarder a posteriori l'allure de la répartition du champ. Cela est possible grâce aux impressions réalisées par HOMARD dans le fichier mess. On y trouvera en particulier un tableau présentant cette répartition sous forme d'histogramme ; voir le chapitre 5 pour un exemple commenté.

Pour le choix du critère, trois variantes sont possibles :

4.6.1 Opérande CRIT_RAFF_PE

◇ / CRIT_RAFF_PE = crp

Le critère est défini par une proportion de mailles à raffiner. C'est un nombre réel compris entre 0 et 1. Le processus est le suivant :

- calcul du nombre de mailles n correspondant à la proportion définie par crp soit $n = crp \times \text{nombre total de mailles}$
- raffinement des n mailles avec la plus forte valeur du champ.

4.6.2 Opérande CRIT_RAFF_ABS

 / CRIT_RAFF_ABS = cra

Le critère est défini par une valeur absolue du champ. Toutes les mailles avec une erreur supérieure à cette valeur seront raffinées.

4.6.3 Opérande CRIT_RAFF_REL

/ CRIT_RAFF_REL = crr

Le critère est défini par une valeur relative du champ. C'est un nombre compris entre 0 et 1. Le processus est le suivant :

- calcul des valeurs minimales et maximales de l'indicateur,
- calcul de la valeur correspondant à la proportion requise : $v = v_{\min} + crr (v_{\max} - v_{\min})$,
- raffinement de toutes les mailles où le champ est supérieur à cette valeur.

4.7 Opérande CRIT_DERA_XXXX

Dans le cas d'adaptation libre impliquant du déraffinement, il faut définir un critère bas de déraffinement. Toutes les mailles où le champ est inférieur à ce critère seront déraffinées. Trois variantes sont possibles.

4.7.1 Opérande CRIT_DERA_PE

◇ / CRIT_DERA_PE = cdp

Le critère est défini par une proportion de mailles à déraffiner. C'est un nombre compris entre 0 et 1. Le processus est le suivant :

- calcul du nombre de mailles n correspondant à la proportion définie par cdp soit $n = cdp \times \text{nombre total de mailles}$
- déraffinement des n mailles avec la plus faible valeur de champ.

4.7.2 Opérande CRIT_DERA_ABS

/ CRIT_DERA_ABS = cda

Le critère est défini par une valeur absolue du champ. Toutes les mailles avec une valeur de champ inférieure à cette valeur seront déraffinées.

4.7.3 Opérande CRIT_DERA_REL

/ CRIT_DERA_REL = cdr

Le critère est défini par une valeur relative du champ. C'est un nombre compris entre 0 et 1. Le processus est le suivant :

- calcul des valeurs minimales et maximales de l'indicateur,
- calcul de la valeur d'erreur V correspondant à la proportion cdr telle que : $v = v_{\min} + cdr (v_{\max} - v_{\min})$,
- déraffinement de toutes les mailles où le champ est inférieur à cette valeur.

4.8 Mot clé ZONE

◇ ZONE = _F (

Ce mot-clé est à employer autant de fois que l'on veut définir de zones de raffinement. Le principe est le suivant : on définit une zone par des coordonnées puis toutes les mailles dont au moins une des arêtes se trouve dans cette zone seront raffinées.

On a le choix entre plusieurs types de zones.

Attention :

Pour un calcul qui serait 2D, les types de zone sont de fait des rectangles ou des cercles. Mais comme la notion de maillage strictement 2D est inconnue dans Code_Aster au moment de la création des commandes, on supposera que la 3^{ème} coordonnée z est nulle.

4.8.1 Type de la zone

```
♦      TYPE=      /      'RECTANGLE'  
                        /      'BOITE'  
                        /      'DISQUE'  
                        /      'SPHERE'  
                        /      'CYLINDRE'  
                        /      'DISQUE_PERCE'  
                        /      'TUYAU'
```

Cet opérateur permet de définir le type de zone souhaité.

4.8.2 Cas du rectangle

4.8.2.1 Opérandes X_MINI, X_MAXI, Y_MINI, Y_MAXI

```
♦      X_MINI = x_mini  
♦      X_MAXI = x_maxi  
♦      Y_MINI = y_mini  
♦      Y_MAXI = y_maxi
```

Ce sont les valeurs extrêmes des coordonnées du rectangle englobant les mailles à raffiner.

4.8.3 Cas de la boîte parallélépipédique

4.8.3.1 Opérandes X_MINI, X_MAXI, Y_MINI, Y_MAXI, Z_MINI, Z_MAXI

```
♦      X_MINI = x_mini  
♦      X_MAXI = x_maxi  
♦      Y_MINI = y_mini  
♦      Y_MAXI = y_maxi  
♦      Z_MINI = z_mini  
♦      Z_MAXI = z_maxi
```

Ce sont les valeurs extrêmes des coordonnées de la boîte englobant les mailles à raffiner.

4.8.4 Cas du disque

4.8.4.1 Opérandes X_CENTRE, Y_CENTRE

```
♦      X_CENTRE = x_centre  
♦      Y_CENTRE = y_centre
```

Ce sont les coordonnées du centre du disque.

4.8.4.2 Opérateur RAYON

```
♦      RAYON = rayon
```

C'est le rayon du disque.

4.8.5 Cas de la sphère

4.8.5.1 Opérandes X_CENTRE, Y_CENTRE, Z_CENTRE

```
♦      X_CENTRE = x_centre
♦      Y_CENTRE = y_centre
♦      Z_CENTRE = z_centre
```

Ce sont les coordonnées du centre de la sphère.

4.8.5.2 Opérande RAYON

```
♦      RAYON = rayon
```

C'est le rayon de la sphère.

4.8.6 Cas du cylindre

Le cylindre est défini par un axe et un rayon. Il est limité par deux plans perpendiculaires à l'axe. Le premier plan est positionné par un point sur l'axe. Le second plan est distant du premier d'une hauteur, dans le sens du vecteur axial défini.

4.8.6.1 Opérandes X_AXE, Y_AXE, Z_AXE

```
♦      X_AXE = x_axe
♦      Y_AXE = y_axe
♦      Z_AXE = z_axe
```

Ce sont les coordonnées du vecteur directeur de l'axe du cylindre. L'orientation n'a pas d'importance. Le vecteur n'est pas nécessairement normé.

4.8.6.2 Opérandes X_BASE, Y_BASE, Z_BASE

```
♦      X_BASE = x_base
♦      Y_BASE = y_base
♦      Z_BASE = z_base
```

Ce sont les coordonnées d'un point à la base du cylindre et situé sur l'axe.

4.8.6.3 Opérande RAYON

```
♦      RAYON = rayon
```

C'est le rayon du cylindre.

4.8.6.4 Opérande HAUTEUR

```
♦      HAUTEUR = hauteur
```

C'est la hauteur du cylindre.

4.8.7 Cas d'un disque percé

4.8.7.1 Opérandes X_CENTRE, Y_CENTRE

♦ X_CENTRE = x_centre
♦ Y_CENTRE = y_centre

Ce sont les coordonnées du centre du disque.

4.8.7.2 Opérandes RAYON_INT, RAYON_EXT

♦ RAYON_INT = rayon_int
♦ RAYON_EXT = rayon_ext

Ce sont les rayons intérieur et extérieur du disque percé.

4.8.8 Cas du tuyau

Le tuyau est défini par un axe et ses rayons intérieur et extérieur. Il est limité par deux plans perpendiculaires à l'axe. Le premier plan est positionné par un point sur l'axe. Le second plan est distant du premier d'une hauteur, dans le sens du vecteur axial défini.

4.8.8.1 Opérandes X_AXE, Y_AXE, Z_AXE

♦ X_AXE = x_axe
♦ Y_AXE = y_axe
♦ Z_AXE = z_axe

Ce sont les coordonnées du vecteur directeur de l'axe du tuyau. L'orientation n'a pas d'importance. Le vecteur n'est pas nécessairement normé.

4.8.8.2 Opérandes X_BASE, Y_BASE, Z_BASE

♦ X_BASE = x_base
♦ Y_BASE = y_base
♦ Z_BASE = z_base

Ce sont les coordonnées d'un point à la base du tuyau et situé sur l'axe.

4.8.8.3 Opérandes RAYON_INT, RAYON_EXT

♦ RAYON_INT = rayon_int
♦ RAYON_EXT = rayon_ext

Ce sont les rayons intérieur et extérieur du tuyau.

4.8.8.4 Opérande HAUTEUR

♦ HAUTEUR = hauteur

C'est la hauteur du tuyau.

4.9 Opérandes GROUP_MA / GROUPE_NO

◇ GROUP_MA = l_grma
◇ GROUP_NO = l_grno

Si cette option est absente, le pilotage de l'adaptation s'applique à tout le maillage. Si on souhaite restreindre ce pilotage à une partie du maillage, on donne ici la liste des groupes qui définissent cette partie.

- Exemple 1, pour raffiner uniformément une région du maillage. On demande du raffinement uniforme et on donne la liste des groupes de mailles formant cette région.
- Exemple 2, pour n'appliquer le champ de pilotage de l'adaptation que sur certaines régions. On demande du raffinement/déraffinement et on fournit la liste des groupes de mailles formant cette région.

Remarques :

Pour toutes les mailles 1D, 2D ou 3D contenues dans les groupes de la liste, il y a raffinement selon les critères retenus. Pour les mailles 0D ou les nœuds contenus dans les groupes, on retient les arêtes dont les deux extrémités sont dans ces listes.

Les mailles retenues sont adaptées, mais l'adaptation ira certainement un plus loin pour pouvoir fournir un maillage conforme en sortie.

4.10 Opérande NIVE_MAX

◇ NIVE_MAX = nivmax

C'est le niveau maximal de raffinement du maillage. Autrement dit une maille du maillage initial ne pourra pas être divisée plus de nivmax fois dans l'ensemble du processus. Cela permet d'assurer que le maillage ne va pas devenir extrêmement fin au voisinage d'une singularité : la taille minimale d'une arête sera sa taille initiale divisée par 2**nivmax.

Par défaut, aucune limite n'est donnée : on peut découper autant que l'on veut.

4.11 Opérande NIVE_MIN

◇ NIVE_MIN = nivmin

C'est le niveau minimal de déraffinement du maillage. C'est-à-dire que seules les mailles issues d'au moins nivmin découpages de maillage peuvent être déraffinées. Cela permet d'assurer que l'on en va pas remonter trop haut dans le déraffinement : on garde ainsi une finesse minimale au maillage.

Par défaut, aucune limite n'est donnée : on peut déraffiner jusqu'à retrouver le maillage initial.

4.12 Mot clé MAILLAGE_FRONTIERE

◇ MAILLAGE_FRONTIERE = maf

Le choix de cette option permet au processus d'adaptation de suivre la courbure des bords du maillage. L'option s'applique exclusivement à des bords 1D. Pour des bords 2D, il faut utiliser l'option FRONTIERE_ANALYTIQUE. On fournit ici un concept Code_Aster de type maillage qui contient un maillage fin des bords monodimensionnels de la géométrie. Ce maillage n'est donc formé a priori que de segments. Leurs longueurs sont très inférieures à celles des segments de bord du maillage à adapter. Si le processus d'adaptation est amené à couper un segment de bord, le nouveau nœud sera placé sur le maillage de la frontière. Ainsi les angles seront adoucis au fur et à mesure des adaptations.

Le repérage des différents bords se fait par les groupes avec les règles suivantes :

- les bords sont décrits par des groupes de segments ;
- un bord est décrit par le même nom de groupe dans le maillage de calcul et dans le maillage de la frontières ;
- un bord ne peut avoir que deux extrémités ;
- un bord ne peut pas être une ligne fermée (cercle entier par exemple) ;
- il n'est ni indispensable ni déconseillé d'inclure les bords rectilignes ;
- le bord peut aussi bien être externe, le plus courant, qu'interne, pour séparer deux matériaux.
- le bord n'est pas nécessairement plan ; ce peut être une courbe dans l'espace 3D comme l'intersection de deux cylindres par exemple.

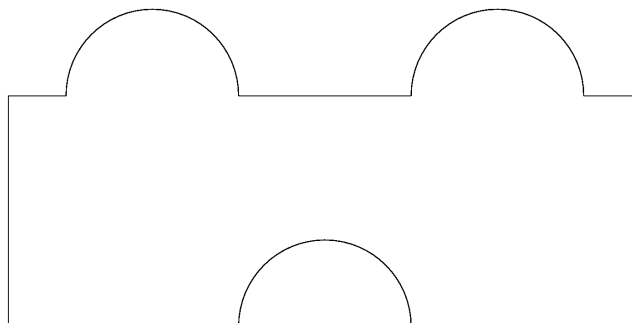
Dit autrement, un groupe de segments de bord doit comporter une liste de segments formant une ligne ayant un début et une fin.

Remarques :

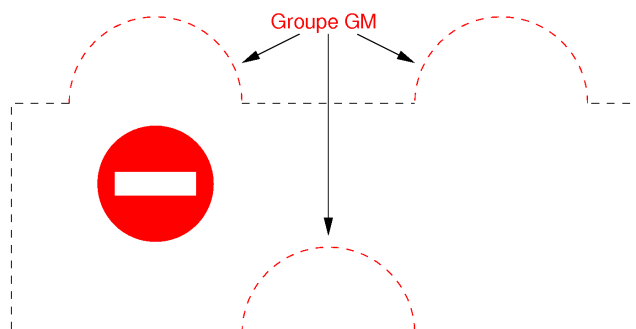
On regardera les cas-tests *zzzz121d*, *zzzz175a* et *zzzz259a* pour des exemples de pilotage du suivi de frontière ainsi que le site WEB de HOMARD pour une illustration graphique du résultat obtenu.

Exemple :

Considérons un objet bidimensionnel dont la frontière n'est pas toujours rectiligne. Cette frontière aura été maillée par des éléments SEG2 ou SEG3 aussi bien dans le maillage de calcul que dans le maillage annexe. Ces mailles de bord sont mises dans les mêmes groupes.

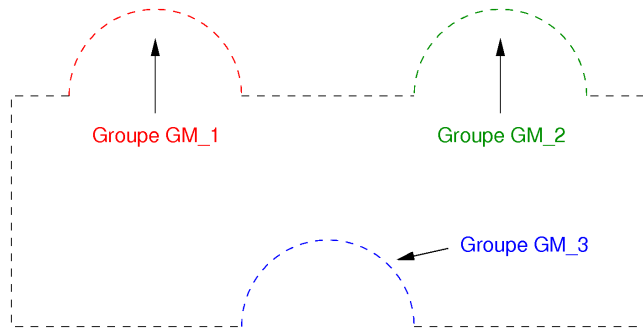


La mauvaise solution est celle-ci : repérer les mailles des bords courbes et les stocker toutes dans le même groupe. HOMARD ne sait pas gérer un bord fractionné ; il y aura arrêt avec un message signifiant que la ligne est en plusieurs morceaux.



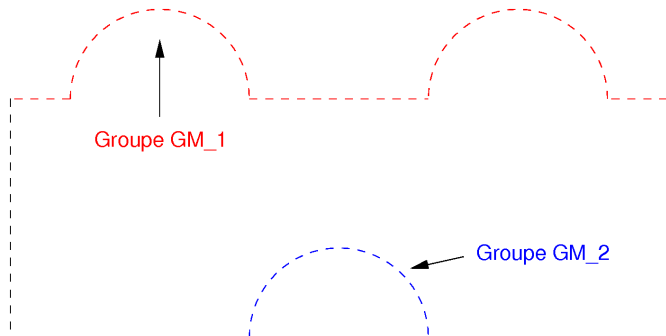
Une première façon de faire consiste à

créer autant de groupes que de zones d'intérêt.



Une autre solution acceptable consiste à regrouper par tronçon.

Entre les deux méthodes, pas de différence pour HOMARD : l'essentiel est de ne pas faire le tour complet (sinon, pas d'extrémité) et de ne pas couper (sinon, trop d'extrémités !). On choisira la méthode la plus facile à réaliser dans le mailleur.



4.12.1 Opérande GROUP_MA_FRONT

◇ `GROUP_MA_FRONT = l_grma`

Si cette option est absente, le suivi de la frontière se fait pour tous les groupes définis dans le maillage de la frontière. Si on souhaite restreindre ce suivi à une partie de la frontière, on donne ici la liste des groupes de segments qui définissent cette partie de frontière.

4.13 Mot clé FRONTIERE_ANALYTIQUE

◇ `FRONTIERE_ANALYTIQUE = _F (`

Ce mot-clé est à renseigner autant de fois que l'on veut définir de frontière analytique. Le choix de cette option permet au processus d'adaptation de suivre la courbure des bords du maillage. L'option s'applique exclusivement à des bords 2D. Pour des bords 1D, il faut utiliser l'option `MAILLAGE_FRONTIERE`. On fournit ici la description analytique de chaque frontière à suivre. Si le processus d'adaptation est amené à couper une maille de bord, le nouveau nœud sera positionné sur la frontière, via sa description. Ainsi les angles seront adoucis au fur et à mesure des adaptations.

Remarques :

On regardera le cas-test `zzzz259a` pour un exemple de suivi de frontière analytique.

4.13.1 Type de la frontière

◆ `TYPE = / 'SPHERE'`
 `/ 'CYLINDRE'`

Cet opérande permet de définir le type de frontière souhaité.

4.13.2 Opérande GROUP_MA

◆ `GROUP_MA = l_grma`

On donne ici la liste des groupes de mailles qui définissent la partie de frontière représentée par cette définition analytique.

4.13.3 Cas de la sphère

4.13.3.1 Opérandes X_CENTRE, Y_CENTRE, Z_CENTRE

♦ X_CENTRE = x_centre
♦ Y_CENTRE = y_centre
♦ Z_CENTRE = z_centre

Ce sont les coordonnées du centre de la sphère.

4.13.3.2 Opérande RAYON

♦ RAYON = rayon

C'est le rayon de la sphère.

4.13.4 Cas du cylindre

Le cylindre est défini par un axe, un point sur l'axe et un rayon.

4.13.4.1 Opérandes X_AXE, Y_AXE, Z_AXE

♦ X_AXE = x_axe
♦ Y_AXE = y_axe
♦ Z_AXE = z_axe

Ce sont les coordonnées du vecteur directeur de l'axe du cylindre. L'orientation n'a pas d'importance. Le vecteur n'est pas nécessairement normé.

4.13.4.2 Opérandes X_CENTRE, Y_CENTRE, Z_CENTRE

♦ X_CENTRE = x_centre
♦ Y_CENTRE = y_centre
♦ Z_CENTRE = z_centre

Ce sont les coordonnées d'un point situé sur l'axe du cylindre.

4.13.4.3 Opérande RAYON

♦ RAYON = rayon

C'est le rayon du cylindre.

4.14 Mot clé MAJ_CHAM

◇ MAJ_CHAM = _F (

Ce mot-clé est à employer autant de fois que l'on a de champs à mettre à jour de l'ancien maillage vers le maillage adapté. Ce champ est contenu soit dans une structure de résultat, soit dans un champ de grandeurs.

4.14.1 Opérande RESULTAT

```
/          ◇          RESULTAT = resu
```

Nom du concept [resultat] contenant le champ à mettre à jour.

4.14.1.1 Opérande NOM_CHAM

```
◇          NOM_CHAM = nomsymb          [K16]
```

Nom symbolique du champ que l'on souhaite exprimer sur le nouveau maillage.

4.14.2 Opérande CHAM_GD

```
/          ◇          CHAM_GD = cham_gd
```

Nom du concept [cham_gd] contenant le champ à mettre à jour.

4.14.3 Opérande SENSIBILITE

```
/          ◇          SENSIBILITE =          / para          [para_sensi]  
                                         / theta          [theta_geom]
```

Cet opérande permet de choisir comme champ à mettre à jour la dérivée du champ désigné par les opérandes [RESULTAT/CHAM_GD] par rapport à un paramètre. Voir [U4.50.02] pour les détails associés à ce paramètre.

4.14.4 Sélection du paramètre temporel du champ à mettre à jour

La sélection du numéro d'ordre associé au champ à interpoler se fait par la désignation d'un numéro d'ordre ou d'une valeur d'instant. Se référer au document [U4.71.00] pour les détails sur ces mots-clés.

4.14.5 Opérande CHAM_MAJ

```
◆          CHAM_MAJ = co (chpmaj)          [K8]
```

Nom du concept qui contiendra le champ exprimé sur le nouveau maillage. Ce concept ne doit pas exister. Il sera automatiquement créé.

4.14.6 Opérande TYPE_CHAM

```
◆          TYPE_CHAM =          / 'NOEU_DEPL_R'  
                                / 'NOEU_TEMP_R'  
                                / etc ...
```

On désigne ici le type du concept à mettre à jour sur le nouveau maillage. Le nom de ce type est construit avec la logique habituelle de *Code_Aster*. Les 4 premiers caractères sont 'NOEU', 'ELEM' ou 'ELNO'. On trouve ensuite '_'. La séquence suivante définit le type de champ : 'TEMP', 'DEPL', etc. Le nom se termine par '_R' pour un champ réel.

Exemple : 'NOEU_TEMP_R', 'NOEU_DEPL_R', etc.

| **Attention :**

4.15 Opérande DEGRE

/ 'NON'

[DEFAULT]

Si le choix est 'NON', rien ne se passe.

Si le choix est 'OUI', un bilan des tailles des sous-domaines est imprimé sur le fichier de messages. Un sous-domaine est défini comme un ensemble de mailles de même dimension et appartenant aux mêmes groupes.

4.20 Opérande CONNEXITE

◇ CONNEXITE = / 'OUI'
/ 'NON' [DEFAULT]

Si le choix est 'NON', rien ne se passe.

Si le choix est 'OUI', un bilan des connexités est imprimé sur le fichier de messages. On saura alors si les segments, les éléments 2D (triangles et quadrangles réunis) ou les tétraèdres et les hexaèdres sont d'un seul tenant ou répartis en plusieurs blocs. On connaîtra également le nombre de trous de la structure : les trous traversants ou les trous internes.

4.21 Opérande PROP_CALCUL

◇ PROP_CALCUL = / 'OUI'
/ 'NON' [DEFAULT]

Si le choix est 'NON', rien ne se passe.

Si le choix est 'OUI', un diagnostic sur les propriétés des mailles en tant qu'éléments pour le calcul est imprimé sur le fichier de messages. On dénombre le nombre d'éléments surcontraints : les éléments dont tous les sommets sont situés sur le bord. On dénombre les mailles volumiques (resp. surfaciques) qui touchent le bord du domaine mais qui ne sont pas bordées par des mailles surfaciques (reps. linéiques).

4.22 Opérande LANGUE

◇ LANGUE = / 'FRANCAIS' [DEFAULT]
/ 'FRENCH'
/ 'ANGLAIS'
/ 'ENGLISH'

Cet opérande précise la langue dans laquelle sont imprimés les messages issus de HOMARD.

4.23 Opérande VERSION_HOMARD

◇ VERSION_HOMARD = / 'V9_8' [DEFAULT]
/ 'V9_N'
/ 'V9_N_PERSO'

Cet opérande permet de sélectionner la version de HOMARD qui est utilisée pour l'adaptation. Par défaut, HOMARD 9.8 est lancé. C'est la version de référence. Le choix 'V9_N' active la version 9.n de HOMARD qui est la version de développement. Le choix 'V9_N_PERSO' active une version de développement propre à l'utilisateur. Cette option permet à l'équipe de développement de HOMARD de mettre au point de nouvelles fonctionnalités. Elle permet aussi de faire bénéficier l'utilisateur d'une innovation dans HOMARD avant la mise en service dans *Code_Aster*.

4.24 Opérande UNITE

[I]

5 Exemple

On regardera avec profit les fichiers de commandes associés aux cas-tests `zzzz121a`, `b`, `c`, `d`, `e`. Ils expriment les processus d'adaptation de maillage sous la forme d'une boucle en langage Python.

Voici un exemple de paramétrage de la macro-commande.

```
MACR_ADAP_MAIL      (
    ADAPTATION          'RAFF_DERA',
    MAILLAGE_N = mun,
    MAILLAGE_NP1 = CO ("mdeux"),
    RESULTAT_N = remeun,
    NOM_CHAM = 'ERRE_ELEM_SIGM',
    NOM_CMP = 'ERREST'
    NUME_ORDRE = 3,
    CRIT_RAFF_PE = 0.01,
    CRIT_DERA_PE = 0.25,
    NIVE_MAX = 5
    MAJ_CHAM = _F      (
        RESULTAT = rethun,
        NOM_CHAM = 'TEMP',
        TYPE_CHAM = 'NOEU_TEMP_R',
        INST = 12.5,
        CHAM_MAJ = CO ("tempdeux")
    ),
    QUALITE = 'OUI',
    INTERPENETRATION = 'NON'
)
```

Cette séquence va adapter le maillage contenu dans le concept `mun` et restituer un concept maillage de nom `mdeux`. L'adaptation se fait par raffinement et déraffinement libre, selon le champ contenu dans le champ `ERRE_ELEM_SIGM` du résultat `remeun`, au 3^{ème} instant ; la composante utilisée est `ERREST`. Les mailles seront classées en fonction de leur niveau d'erreur décroissant. Le premier % sera raffiné ; les 25% dernières seront candidates au déraffinement. Aucune maille du maillage final ne devra être issue de plus de 5 raffinements.

Le champ `TEMP` du résultat `rethun` à l'instant 12,5 est exprimé sur le maillage `mun`. Il sera exprimé sur le maillage `mdeux` sous la forme du champ de température aux nœuds `tempdeux`.

Un récapitulatif de la qualité des mailles du nouveau maillage est produit. On ne contrôle pas l'interpénétration des mailles.

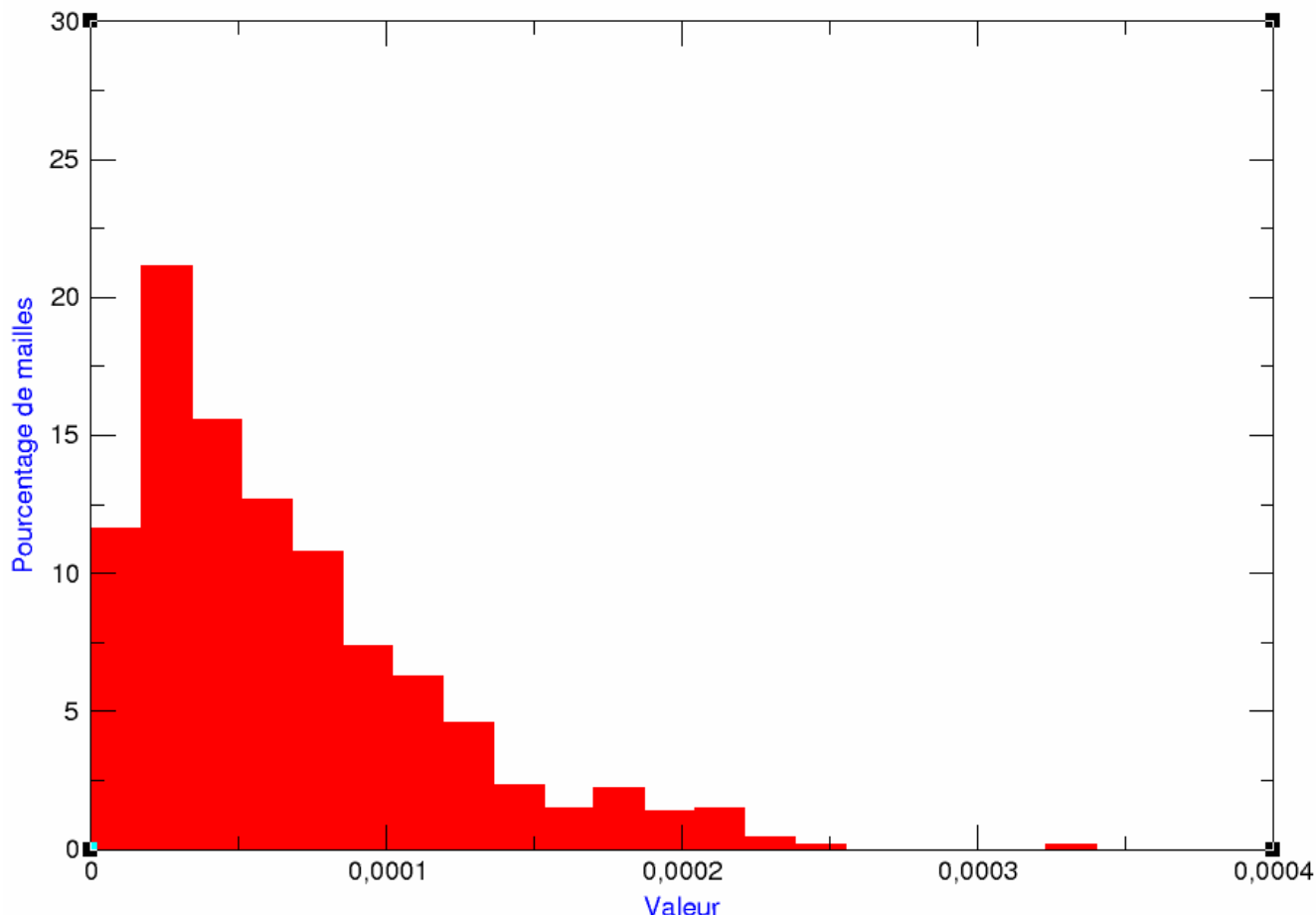
Voici un exemple du tableau présentant la répartition du champ pilotant l'adaptation du maillage.

```

*****
*                               Champ pilotant l'adaptation                               *
*                               Valeur sur les                               936 triangles                               *
*****
*   Minimum : 0.35358E-05           Maximum : 0.33395E-03           *
*   Moyenne : 0.66371E-04           Ecart-type : 0.51323E-04           *
*****
*                               Fonction de repartition                               *
*   Valeurs                               *   Nombre de mailles                               *
*   Mini < < Maxi *   par classe *   cumul                               *
*   * 10**-4 *   en % . nombre *   en % . nombre *
*****
*   0.000 < 0.170 * 11.65 . 109 * 11.65 . 109 *
*   0.170 < 0.340 * 21.15 . 198 * 32.80 . 307 *
*   0.340 < 0.510 * 15.60 . 146 * 48.40 . 453 *
*   0.510 < 0.680 * 12.71 . 119 * 61.11 . 572 *
*   0.680 < 0.850 * 10.79 . 101 * 71.90 . 673 *
*   0.850 < 1.020 * 7.37 . 69 * 79.27 . 742 *
*   1.020 < 1.190 * 6.30 . 59 * 85.58 . 801 *
*   1.190 < 1.360 * 4.59 . 43 * 90.17 . 844 *
*   1.360 < 1.530 * 2.35 . 22 * 92.52 . 866 *
*   1.530 < 1.700 * 1.50 . 14 * 94.02 . 880 *
*   1.700 < 1.870 * 2.24 . 21 * 96.26 . 901 *
*   1.870 < 2.040 * 1.39 . 13 * 97.65 . 914 *
*   2.040 < 2.210 * 1.50 . 14 * 99.15 . 928 *
*   2.210 < 2.380 * 0.43 . 4 * 99.57 . 932 *
*   2.380 < 2.550 * 0.21 . 2 * 99.79 . 934 *
*   2.550 < 2.720 * 0.00 . 0 * 99.79 . 934 *
*   2.720 < 2.890 * 0.00 . 0 * 99.79 . 934 *
*   2.890 < 3.060 * 0.00 . 0 * 99.79 . 934 *
*   3.060 < 3.230 * 0.00 . 0 * 99.79 . 934 *
*   3.230 < 3.400 * 0.21 . 2 * 100.00 . 936 *
*****

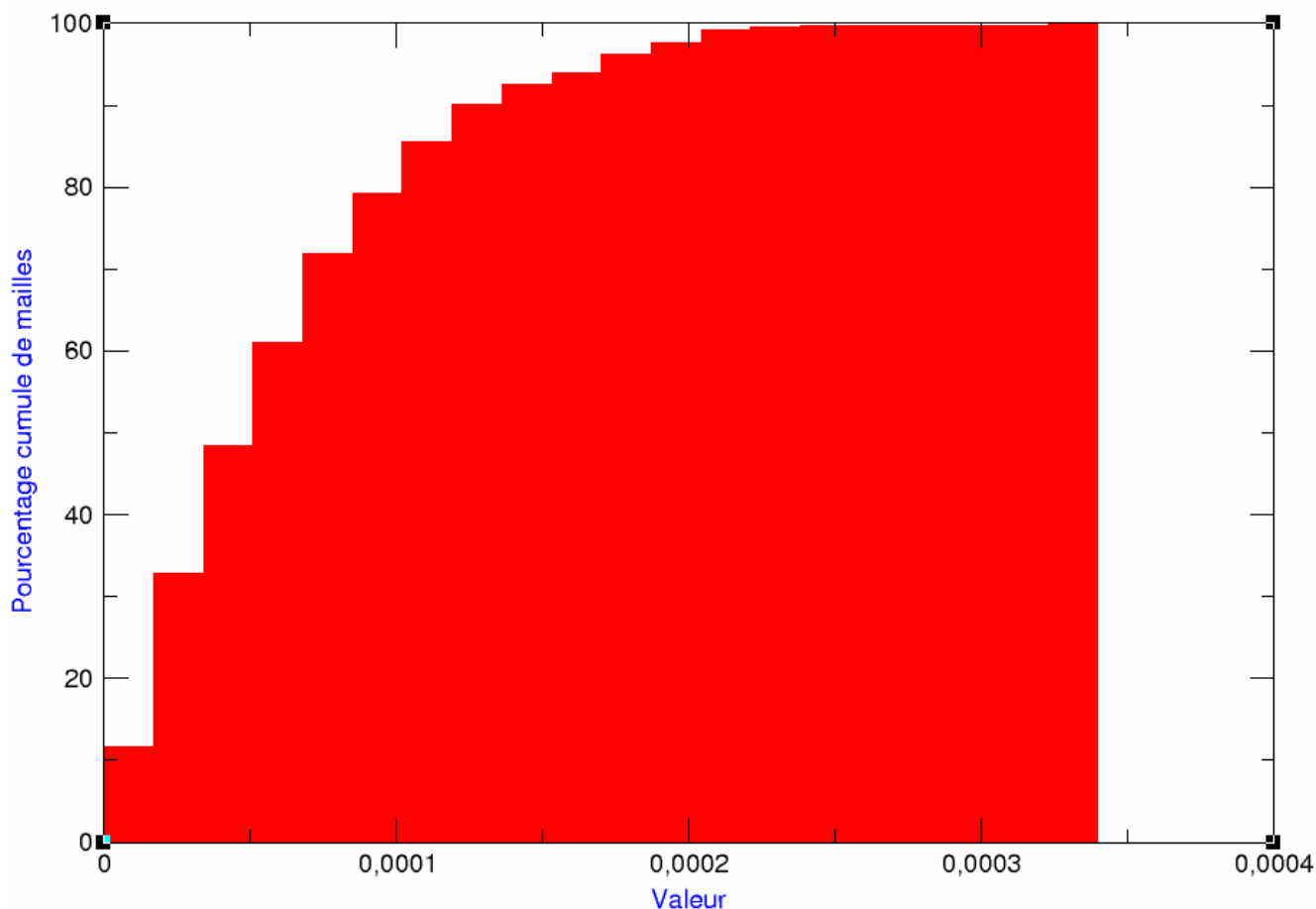
```

Le diagnostic sur la répartition du champ pilotant l'adaptation de maillage rappelle d'abord les valeurs extrêmes rencontrées dans le calcul en cours. Ici le minimum est de $0.353585 \cdot 10^{-5}$ et le maximum de $0.33395 \cdot 10^{-3}$. On précise la valeur moyenne, $0.66371 \cdot 10^{-4}$, et l'écart-type, $0.51323 \cdot 10^{-4}$. Ensuite on présente la répartition par tranche équidistante à partir de la valeur optimum, 0. On voit que pour 880 triangles, la valeur du champ est inférieure à $1.70 \cdot 10^{-4}$, soit 94,02 % du nombre total de triangles. Ensuite, pour 21 triangles la valeur du champ est comprise entre $1.70 \cdot 10^{-4}$ et $1.87 \cdot 10^{-4}$, soit 2,24 % du nombre total de triangles. En cumulé, on constate donc que pour 901 (=880+21) triangles, la valeur du champ est inférieure à $1.87 \cdot 10^{-4}$, soit 96,26 % du total. Et ainsi de suite. Par exemple, pour 99,79 % des mailles, la valeur du champ est inférieure à $2,55 \cdot 10^{-4}$.



Sur la figure précédente, on peut voir la représentation sous forme d'histogramme des pourcentages de mailles dans chacune des plages de valeur concernées. Comme on pouvait également le constater dans le tableau précédent, on constate que très peu de mailles concentrent les fortes valeurs.

En visualisant une représentation du pourcentage cumulé de mailles dans une plage de valeur donnée, on a la figure suivante.



De cette répartition des valeurs, on peut déduire deux conséquences sur les stratégies de raffinement.

Si on demande un raffinement sur un critère relatif de la valeur du champ, mot-clé `CRIT_RAFF_REL`, cela revient à sélectionner les mailles les éléments qui se trouvent à droite de la ligne verticale passant par ce critère. Par exemple si on demande `CRIT_RAFF_REL = 0.77`, on sélectionnera toutes les mailles dont l'erreur est supérieure à $0.35358 \cdot 10^{-5} + 0,77 \cdot (0.33395 \cdot 10^{-3} - 0.35358 \cdot 10^{-5})$, soit $2.58 \cdot 10^{-3}$. On constate que cela correspond à très peu de mailles : 2 seulement dépassent cette valeur, soit 0,21% du total. On avait l'impression de demander un raffinement important, $0,77 \Leftrightarrow$ un quart *grosso modo*, mais en fait on ne raffine quasiment rien.

Si on demande un raffinement sur un pourcentage de mailles, mot-clé `CRIT_RAFF_PE`, cela revient à sélectionner les mailles qui se trouvent au-dessus de la ligne horizontale passant par ce critère. Par exemple si on demande `CRIT_RAFF_PE = 0.10`, on sélectionnera les 10% de mailles les pires, soit 93 mailles. C'est la ligne horizontale à 90%. Parmi ces mailles-là, les « moins pires » portent une valeur inférieure à $1.36 \cdot 10^{-4}$, soit 40% de la valeur maximum. C'est assez efficace puisqu'on aura piégé les gros écarts.

La conséquence de ces remarques est qu'il convient de faire une première analyse de la répartition des valeurs du champ avant de choisir le type et les valeurs des critères de raffinement. Il est en effet inutile, voire coûteux en terme d'augmentation de la taille de maillage, de raffiner dans des zones où le champ n'est pas très fort. L'adaptation sera d'autant plus performante que l'on aura su réduire les mailles à forte valeur jusqu'à obtenir un équilibre dans le maillage.

6 Bibliographie

- 1) G. Nicolas, T. Fouquet : "Logiciel HOMARD - Volume 1 - Présentation générale", rapport EDF H-I23-2008-04107-FR, décembre 2008.
- 2) G. Nicolas, T. Fouquet : "Logiciel HOMARD - Volume 2 – Algorithmes de raffinement et déraffinement de maillages", rapport EDF H-I23-2008-04108-FR, décembre 2008.
- 3) G. Nicolas, T. Fouquet : "Logiciel HOMARD - Volume 3 – Interfaces avec les codes de calcul", rapport EDF H-I23-2008-04118-FR, décembre 2008.
- 4) G. Nicolas, T. Fouquet : "Logiciel HOMARD - Volume 4 – Structures de données", rapport EDF H-I23-2008-04120-FR, décembre 2008.