

UNIVERSIDAD NACIONAL DEL LITORAL

FACULTAD DE INGENIERÍA Y CIENCIAS HÍDRICAS

PROYECTO FINAL DE CARRERA: “ANÁLISIS E
IMPLEMENTACIÓN DE UN MÉTODO PARA LA PROYECCIÓN DE
SOLUCIONES EN PROBLEMAS DE INTERACCIÓN
FLUIDO-ESTRUCTURA CON MALLAS NO COINCIDENTES”

Entregable N°1: Revisión bibliográfica básica

Autores:

Fabrizio J. PIVA

Pablo S. VERA

Director:

Dr. Gustavo RÍOS

co-Director:

Dr. Luciano GARELLI

Ingeniería Informática



Resumen

El presente documento es un breve informe que contendrá, entre otros aspectos, una breve descripción de los conceptos que se adquirieron en la etapa del cronograma denominada “Revision bibliografica básica”.

1. Introducción

Este informe tiene como objetivo desarrollar brevemente cuáles han sido los conocimientos adquiridos a lo largo de esta primera etapa, entre los que se pueden mencionar: esquemas de discretización, métodos numéricos de aproximación de funciones en \mathbb{R}^n por interpolación, mapeos de espacios euclídeos en $2D$ a espacios afines, estructuras de datos para representar las mallas relativas a los dominios discretos, etc.. A lo largo del mismo, se abordarán las diferentes temáticas; para luego finalizar con la muestra de algunos casos de prueba que permitan demostrar la correcta integración de todas estas herramientas desarrolladas.

2. Interpolación de funciones-estados

Comenzando con el primer tema abordado en esta etapa inicial del proyecto, estudiamos la interpolación de funciones-estados $\vec{\phi}(x, y)$, asociados a un elemento geométrico que se encuentra definido en el plano \mathbb{R}^2 , tales como: triángulos o cuadriláteros. Para cada punto $(x, y) \in \mathbb{R}^2$, se denomina *estado* a una propiedad física $\vec{\phi}(x, y)$ asociada a ese punto particular (por ejemplo, temperatura, velocidad, presión, densidad, etc.), donde el *estado* puede ser un campo escalar (como la temperatura) o un campo vectorial (como un campo de velocidades). Dado que en etapas posteriores se trabajará con el método de elementos finitos, es de particular interés estudiar los dos elementos mayormente utilizados en este método: el triángulo y el cuadrilátero. Ambos tipos de polígonos pueden conformar estructuras mas complejas como las *mallas*, que no son mas que un conjunto de triángulos o cuadriláteros conectados entre sí. Por lo tanto, analizaremos estos dos tipos de elementos constitutivos en las secciones posteriores.

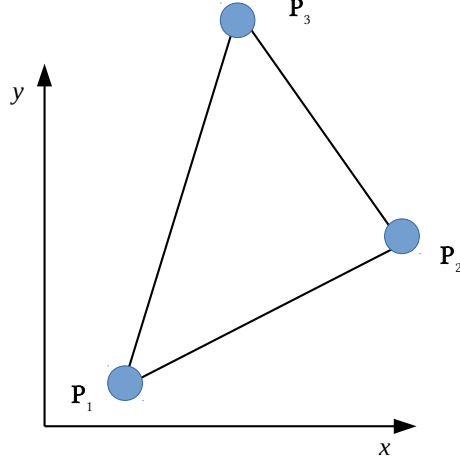


Figura 1: Triángulo formado por tres puntos $\{\vec{P}_1, \vec{P}_2, \vec{P}_3\}$

2.1. Elemento triangular

Comenzando con el caso más sencillo, supongamos que contamos con tres puntos definidos en el plano: \vec{P}_1 , \vec{P}_2 y \vec{P}_3 no colineales. Éstos puntos, definen un triángulo, como puede verse en la fig. (1).

Además, cada uno de ellos puede contener información relativa a cualquier cantidad física de interés, es decir, sobre \vec{P}_1 por ejemplo, podría encontrarse definida una cantidad vectorial cualquiera \vec{v}_1 , y para el resto de los puntos cualquier otra cantidad $\vec{v}_{i=2,3}$. Debemos recordar, que estas cantidades físicas (estados) matemáticamente pueden representarse como escalares o vectores en el plano xy , tal como se mencionó en la sección 2. Por lo tanto, si sólo se conocen las magnitudes físicas sobre tales posiciones espaciales, ¿cómo podremos hallar la cantidad \vec{v}_p correspondiente a un punto \vec{p} que se encuentre dentro del triángulo definido por $\{\vec{P}_1, \vec{P}_2, \vec{P}_3\}$? Para responder a ésto, utilizamos un método de interpolación que consiste en la utilización de coordenadas de áreas, también denominadas coordenadas baricéntricas, para luego obtener \vec{v}_p simplemente ponderando cada $\vec{v}_{i=1,2,3}$ de acuerdo a su posición relativa a $\vec{p} = \{x, y\}$, como se muestra en la ec. (1).

$$\vec{v}_p = N_1(\vec{p}) \cdot \vec{v}_1 + N_2(\vec{p}) \cdot \vec{v}_2 + N_3(\vec{p}) \cdot \vec{v}_3 \quad (1)$$

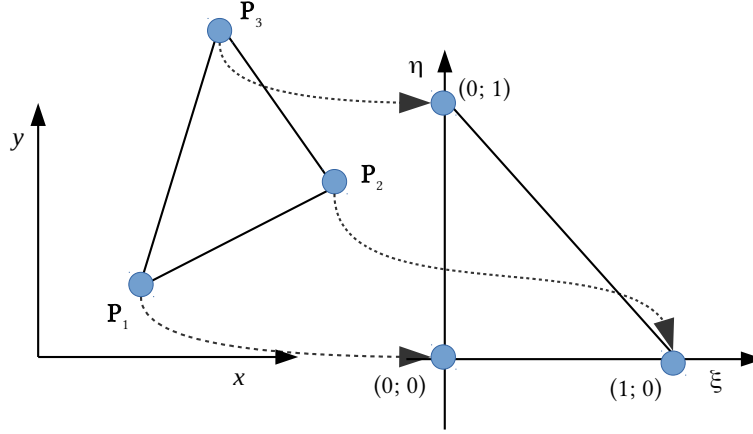


Figura 2:
Mapeo de un triángulo definido en (x, y) a $(\xi, \eta) \in [0; 1]$.

Las funciones de (1), $N_i(\vec{p})$, se denominan *funciones de forma* y provienen de la teoría clásica de elementos finitos que puede verse en ref. [4]. Éstas, deben hallarse de tal manera que, cuando $\vec{p} = \vec{P}_i$, la salida de (1) sea exactamente \vec{v}_i .

Si bien es correcto trabajar con las funciones $N_i(\vec{p})$ basadas en las coordenadas (x, y) , nosotros hemos adoptado un cambio de variables o de coordenadas, ya que realizamos un mapeo de las coordenadas definidas en el plano (x, y) , hacia coordenadas $(\xi, \eta) \in [0, 1]$, conocidas en la literatura como *coordenadas naturales* (ver figura 2).

Entonces, para cualesquiera 3 puntos $\{\vec{P}_1, \vec{P}_2, \vec{P}_3\}$, tendremos que el mapeo nos producirá las relaciones definidas en la ec. (2).

$$\vec{P}_1 \rightarrow \begin{bmatrix} 0 \\ 0 \end{bmatrix} \quad \vec{P}_2 \rightarrow \begin{bmatrix} 1 \\ 0 \end{bmatrix} \quad \vec{P}_3 \rightarrow \begin{bmatrix} 0 \\ 1 \end{bmatrix} \quad (2)$$

La ventaja de llevar a cabo el cambio de variables, radica en que podremos tratar a todo triángulo definido por tres puntos cualquiera, como un único triángulo estándar (denominado *elemento máster*), que se encuentra acotado

al intervalo $[0; 1]$. En futuras aplicaciones de ésta técnica, se hará visible con mayor facilidad la ventaja, ya que a la hora de llevar a cabo integraciones numéricas, éstas operaciones no dependerán de la forma del triángulo, sino que harán uso del elemento máster. Además de independizarnos de la forma del triángulo, se podrá llevar a cabo la integración mediante el método de cuadratura gaussiana, que requiere que el integrando se encuentre definido en el intervalo $[-1, 1]$.

Ahora, teniendo en cuenta la ec. (2), vemos que las coordenadas x e y , necesitan relacionarse funcionalmente con ξ y η , y lo inverso también es cierto, es decir: $x = x(\xi, \eta)$; $y = y(\xi, \eta)$; $\xi = \xi(x, y)$ y $\eta = \eta(x, y)$. Éstas relaciones son importantes, ya que nos permiten trasladarnos de un espacio a otro, pero por el momento estamos interesados en determinar $\xi = \xi(x, y)$ y $\eta = \eta(x, y)$, para luego evaluar las funciones de forma sobre los parámetros (ξ, η) . Por lo que se obtienen las siguientes relaciones para los parámetros $\xi(x, y)$ y $\eta(x, y)$ (ver ref. [2]):

$$\begin{aligned}\xi(x, y) &= \frac{x(y_3 - y_1) + y(x_1 - x_3) + y_1x_3 - y_3x_1}{(x_2 - x_1)(y_3 - y_1) + (y_1 - y_2)(x_3 - x_1)} \\ \eta(x, y) &= \frac{x(y_1 - y_2) + y(x_2 - x_1) + y_2x_1 - y_1x_2}{(x_2 - x_1)(y_3 - y_1) + (y_1 - y_2)(x_3 - x_1)}\end{aligned}\tag{3}$$

Por otra parte, con las consideraciones mencionadas anteriormente llegamos a obtener las siguientes igualdades (ver en ref. [1]) para las funciones de forma.

$$\begin{aligned}N_1(\xi, \eta) &= 1 - \xi - \eta \\ N_2(\xi, \eta) &= \xi \\ N_3(\xi, \eta) &= \eta\end{aligned}\tag{4}$$

Así, la ec. (1) se puede reescribir como sigue.

$$\begin{aligned}\vec{v} &= N_1(\xi, \eta) \cdot \vec{v}_1 + N_2(\xi, \eta) \cdot \vec{v}_2 + N_3(\xi, \eta) \cdot \vec{v}_3 \\ &= (1 - \xi - \eta) \cdot \vec{v}_1 + \xi \vec{v}_2 + \eta \vec{v}_3\end{aligned}\tag{5}$$

Con estas simples ecuaciones, ahora es posible determinar, cuál es el valor de la magnitud física que se desea medir sobre el punto \vec{p} perteneciente al triángulo en cuestión.

Una situación que debemos tener en cuenta es cuando el punto \vec{p} no se encuentra dentro del triángulo mencionado. En primer lugar, para determinar si el punto pertenece o no a dicha figura geométrica, debemos analizar las coordenadas $\xi = \xi(x, y)$ y $\eta = \eta(x, y)$. El procedimiento de verificación, básicamente, es el siguiente: cuando ξ o η son menores que cero ya podemos descartar el hecho de que \vec{p} se encuentre en el interior de triángulo; si se encuentran por encima de la recta definida por $1 - \xi - \eta$ entonces tampoco pertenece al triángulo; así, en cualquier otro caso, el punto está en el interior de la figura.

2.2. El cuadrilátero

Como en el caso del triángulo, cuando es conocida una magnitud física sobre los vértices de un cuadrilátero definido por los puntos $\{\vec{P}_1, \vec{P}_2, \vec{P}_3, \vec{P}_4\}$, puede hallarse el valor numérico en cualquier punto del interior de la figura haciendo

$$\vec{v} = N_1(\vec{p}) \cdot \vec{v}_1 + N_2(\vec{p}) \cdot \vec{v}_2 + N_3(\vec{p}) \cdot \vec{v}_3 + N_4(\vec{p}) \cdot \vec{v}_4 \quad (6)$$

Como puede observarse, ésta forma de calcular \vec{v}_p es similar a la utilizada para el triángulo, sólo que debe añadirse un término más para contemplar la presencia de un vértice adicional.

También, llevamos a cabo un cambio de variables, pero aquí las nuevas variables (ξ, η) van a estar contenidas en la región cuadrada $[-1; 1]$. Así, estamos mapeando un cuadrilátero de forma irregular a un cuadrado estándar de magnitud 2 en sus lados y centrado en el origen (características deseables para llevar a cabo integración numérica mediante cuadratura gaussiana sobre una tal región) (ver fig. 3).

Para poder mapear puntos definidos sobre el plano (x, y) al plano (ξ, η) , es necesario resolver el sistema dado por

$$\begin{aligned} x &= a_1 + a_2\xi + a_3\eta + a_4\xi\eta \\ y &= b_1 + b_2\xi + b_3\eta + b_4\xi\eta \end{aligned} \quad (7)$$

Donde $(a_1, b_1) = \frac{(\vec{P}_1 + \vec{P}_2 + \vec{P}_3 + \vec{P}_4)}{4}$; $(a_2, b_2) = \frac{(\vec{P}_2 - \vec{P}_1 + \vec{P}_3 - \vec{P}_4)}{4}$; $(a_3, b_3) = \frac{(\vec{P}_3 - \vec{P}_2 + \vec{P}_4 - \vec{P}_1)}{4}$; $(a_4, b_4) = \frac{(\vec{P}_1 - \vec{P}_2 + \vec{P}_3 - \vec{P}_4)}{4}$.

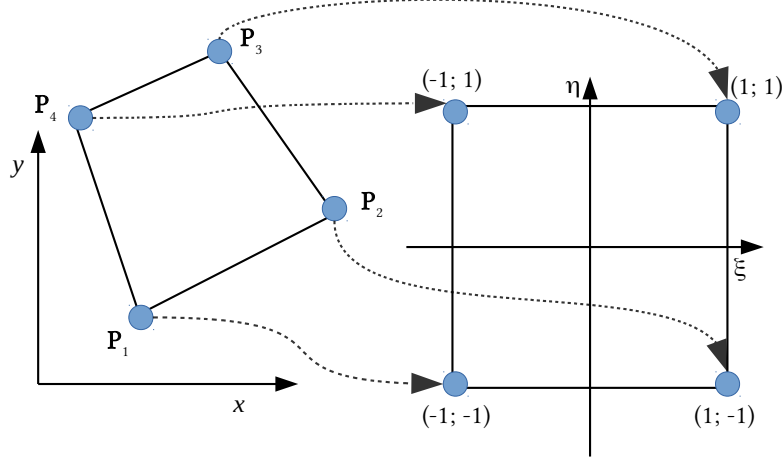


Figura 3:
Mapeo de un cuadrilátero definido en (x, y) a $(\xi, \eta) \in [-1; 1]$.

Como la forma cerrada de $\xi = \xi(x, y)$ y $\eta = \eta(x, y)$ que se obtiene al resolver la ec. (7) es algo extensa, preferimos no incluirlas para mantener la legibilidad del documento.

Nuevamente, para determinar si un punto dado definido en el plano (x, y) se encuentra dentro del cuadrado $[-1; 1]$, es necesario aplicar un método de verificación sencillo: básicamente, si $[(\xi, \eta) < -1]$ ó $[(\xi, \eta) > 1]$, el punto no se encuentra dentro del cuadrilátero y no deberá calcularse ninguna magnitud sobre él. En cuanto a las funciones de forma, las cuales se modifican para calcularse sobre las nuevas variables (ξ, η) , poseen las siguientes expresiones.

$$\begin{aligned}
 N_1 &= \frac{(1 - \eta)(1 - \xi)}{4} \\
 N_2 &= \frac{(1 + \eta)(1 - \xi)}{4} \\
 N_3 &= \frac{(1 + \eta)(1 + \xi)}{4} \\
 N_4 &= \frac{(1 - \eta)(1 + \xi)}{4}
 \end{aligned} \tag{8}$$

Las funciones de forma en ec. (8) permiten modificar a la ecuación (6), para reescribirla de la siguiente manera:

$$\vec{v} = \frac{(1-\eta)(1-\xi)}{4} \cdot \vec{v}_1 + \frac{(1+\eta)(1-\xi)}{4} \cdot \vec{v}_2 + \frac{(1+\eta)(1+\xi)}{4} \cdot \vec{v}_3 + \frac{(1-\eta)(1+\xi)}{4} \cdot \vec{v}_4 \quad (9)$$

3. Mallado y estructuras de datos

Para poder representar un conjunto de polígonos (triángulos, cuadrados, etc) conectados entre sí, necesitamos una forma de expresar los vértices y la manera que se conectan entre sí. Para esto, necesitamos representar las coordenadas de los vértices en una matriz; y las conectividades de los elementos (triangulares o cuadrados) en otra, y esto podemos escribirlo de la siguiente forma:

$$\text{XNODE} = \begin{bmatrix} x_1 & y_1 & z_1 \\ x_2 & y_2 & z_2 \\ \vdots & \vdots & \vdots \\ x_n & y_n & z_n \end{bmatrix} \quad (10)$$

$$\text{ICONE} = \begin{bmatrix} n_{11} & \cdots & n_{1N} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ n_{M1} & \cdots & n_{MN} \end{bmatrix} \quad (11)$$

Las matrices XNODE e ICONE (llamadas así en la literatura), representan perfectamente un conjunto de polígonos en el espacio, porque condensan tanto la información de los vértices como las conectividades entre sí. Mediante ellas, podemos representar mallas como la que se observa en la figura 4, en la cual puede observarse que con la utilización de una misma estructura de datos pueden representarse mallas de diferentes características. Ahora supongamos que la malla de cuadriláteros, contiene en sus nodos alguna cantidad física como temperaturas, mientras que la malla azul no tiene sus temperaturas o posee valores no actualizados. En primer instancia podríamos decir que aquellos nodos donde ambas mallas tienen coincidencia exacta, no necesitan actualización ya que se encuentran espacialmente en el mismo lugar. Sin embargo, ¿que sucede con aquellos vértices como el (3;2,5) de la malla

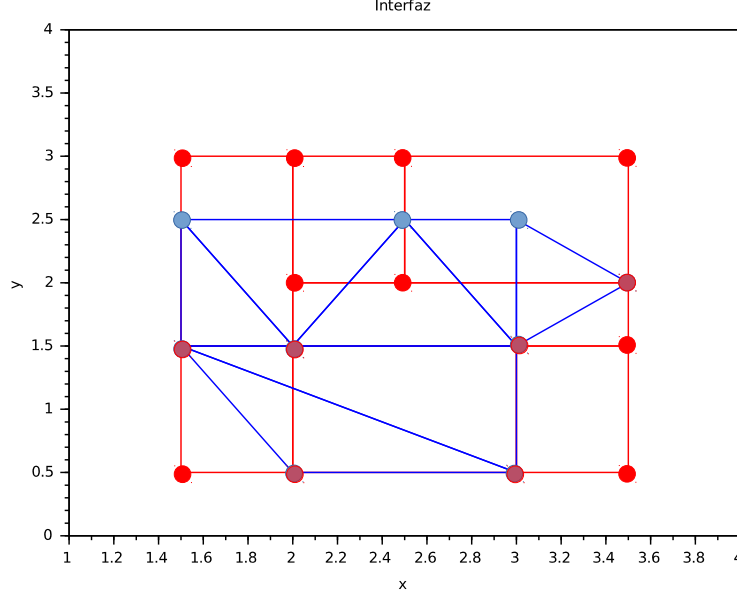


Figura 4:
Dos mallas de diferentes características.

triangular? Necesitamos de alguna manera saber la temperatura en ese punto en función de los vértices mas cercanos de la malla cuadrada, que es la que contiene la información física. Para conseguir esto, se utilizará la denominada *interpolación bilineal* para cuadriláteros, donde a partir de los nodos del cuadrilátero que contiene al vértice de interés, se mapea el punto resolviendo la ecuación (7), y luego con las coordenadas naturales se interpolan las temperaturas con la ec. (9).

Estas mismas ideas pueden aplicarse sin inconvenientes para, por ejemplo, mallas formadas por segmentos de recta (es decir, polígonos de dos vértices). En este caso, la interpolación, se efectúa mediante la fórmula lineal:

$$\vec{P} = (1 - \alpha)\vec{P}_1 + \alpha\vec{P}_2 \quad \alpha \in [0, 1] \quad (12)$$

Obsérvese en la ecuación que se está interpolando entre las coordenadas de dos puntos, pero esta misma expresión puede aplicarse para interpolar las temperaturas que tienen esos dos puntos. Una pregunta que podría surgir en este punto es ¿cómo representar las cantidades físicas de los nodos en una

mallá? Pues con las matrices XNODE e ICONÉ podemos conocer perfectamente la estructura de la mallá, así que podríamos agregar una tercer matriz que indique para cada nodo, la cantidad física que le corresponde:

$$\begin{bmatrix} n'_1 & \vec{e}_1 \\ \vdots & \vdots \\ n'_{MN} & \vec{e}_{MN} \end{bmatrix} \quad \vec{e}_i \in \mathbb{R}^k, 1 \leq i \leq MN, k \in \mathbb{N} \quad (13)$$

La primer columna de esta matriz indica los nodos, donde es necesario aclarar que la numeración de los mismos puede no seguir un orden consecutivo; es por esto que es necesario explicitar el número de nodo. Este, dice el número de fila de la matriz XNODE, donde están las coordenadas del nodo en cuestión.

4. Introducción a la Mecánica de Fluidos

En Mecánica de fluidos, se suelen estudiar diversos temas que se centran en lo que se denomina *flujo*. Según [1] el flujo es una cantidad fundamental asociada a una variable U y definida como la cantidad de U que atraviesa una determinada superficie por unidad de tiempo. Básicamente, los flujos pueden presentarse en dos regímenes completamente diferentes: flujo laminar o flujo turbulento. Los laminares se caracterizan porque las partículas de fluido se mueven de manera ordenada, en láminas, en la dirección de la corriente y sin generar flujos ni movimientos transversales. Este tipo de flujos aparece cuando la viscosidad es el fenómeno de transporte dominante, lo cual permite atenuar cualquier tipo de perturbación que puede alterar al flujo. Por el contrario, los flujos turbulentos se caracterizan por presentar fluctuaciones aleatorias de los campos de presión y velocidad, tanto en el tiempo como en el espacio. Estas fluctuaciones provienen de inestabilidades del flujo que en forma de cascada de energía generan vórtices cada vez más pequeños hasta que se disipan en forma de calor por la acción de la viscosidad.

5. Análisis de librerías estándar C++

Según la investigación bibliográfica que se ha llevado a cabo, se considera que la librería Eigen es la mejor candidata a ser seleccionada para codificar de manera eficiente las distintas herramientas detalladas anteriormente. Es

de destacar, que la elección ha sido basada en benchmarks publicados en internet (ver ref. [5] y [6]), donde se han puesto a prueba las distintas librerías de manejo de sistemas lineales algebraicos. Otros criterios que se utilizaron para seleccionar la misma son: vigencia, soporte, y proyección a futuro.

Referencias

- [1] HIRSCH,C., *Numerical Computation of Internal and External Flows*, segunda edición, Elsevier, USA, Burlington, 2007.
- [2] SILVA,G., LE RICHE,R., MOLIMARD,J. y VAUTRIN,A., *Exact and efficient interpolation using finite elements shape functions*,2007.
- [3] ORO,J.M.F, «Técnicas numéricas en ingeniería de fluidos», *Introducción a la dinámica de flúidos computacional (CFD) por el método de volúmenes finitos*, primera edición, REVERTÉ, España, Barcelona, 2012, págs. 46–47.
- [4] ZIENKIEWICZ,O. y MORGAN,K., *Finite elements and approximation*, primera edición, John Wiley & Sons, United Kingdom, Swansea, 1982.
- [5] HO,N. (2012). www.ngghiaho.com/?p=1726, 4 de septiembre de 2016.
- [6] HO,N. (2015). http://www.360doc.com/content/15/0325/15/21172899_457940201.shtml, 4 de septiembre de 2016.