Ausarbeitung Übung 9

Studienarbeit von Dominik Schiller, Constanze Kramer, Simon Arnold & Tobias Lingenberg Datum: 3. Februar 2021

Darmstadt



Ausarbeitung Übung 9

Studienarbeit von Dominik Schiller, Constanze Kramer, Simon Arnold & Tobias Lingenberg

Datum: 3. Februar 2021

Darmstadt

Inhaltsverzeichnis

1	Einleitung	2
2	Ausarbeitung der Aufgaben	3
	2.1 Rotationsoperator	3
	2.2 Materialmatrix	5
	2.3 Definition eines Stromflusses, Octave	6
3	Fazit	8
	3.1 Anhang	9
	3.1.1 Skript Aufgabe 9.2	9

1 Einleitung

Diese Arbeit beschäftigt sich mit dem Übungsblatt 9 des Faches "Einführung in die numerische Berechnung elektromagnetischer Felder". Zunächst wird der primale Divergenz und Rotationsoperator in Octave implementiert und berechnet. Anschließend wird eine Materialmatrix berechnet. Abschließend wird das Magnetfeld von zwei stromdruchflossenen Leitern in Octave simuliert.

2 Ausarbeitung der Aufgaben

2.1 Rotationsoperator

Zur numerischen Berechnung der allgemeinen Vektordifferentialgleichung der Magnetostatik

$$\mathrm{rot}\left(\mu^-1(\vec{r})\mathrm{rot}\vec{A}(\vec{r})\right)=\vec{J}(\vec{r})$$

wird der Rotationsoperator benötigt. Dieser lässt sich, wie schon der Divergenzoperator, mit dem diskretisierten partiellen Ableitungsoperator

$$(\mathbf{P}_w)_{p,q} := \delta_{p+M_w,q} - \delta p, q = \begin{cases} -1 & \text{für } q = p \\ +1 & \text{für } q = p + M_w \text{ ,wobei } w = x, y, z \\ 0 & \text{sonst} \end{cases}$$
 (2.1)

bestimmen. Es lassen sich nun unterschiedliche Operatoren erzeugen, zunächst der Rotationsoperator

$$\mathbf{C} = egin{bmatrix} \mathbf{0} & -\mathbf{P}_z & \mathbf{P}_y \ \mathbf{P}_z & \mathbf{0} & -\mathbf{P}_x \ -\mathbf{P}_y & \mathbf{P}_x & \mathbf{0} \end{bmatrix},$$

der diskrete div-Operator auf dem primalen Gitter

$$\mathbf{S} = \begin{bmatrix} \mathbf{P}_x & \mathbf{P}_y & \mathbf{P}_z \end{bmatrix},$$

sowie der duale Divergenzoperator

$$\tilde{\mathbf{S}} = \begin{bmatrix} -\mathbf{P}_x^T & -\mathbf{P}_y^T & -\mathbf{P}_z^T \end{bmatrix}$$
 .

Die angehängte Methode fit_operator berechnet diese Operatoren auf einem der Methode übergebenen Gebiet und liefert sie zurück.

Allgemein gilt $\nabla \cdot (\nabla \times \vec{A}) = 0$, diese Identität lässt sich auch mit den primalen Rotations- und Divergenzoperator nachprüfen. Multipliziert man den Divergenzoperator **S** auf den Rotationsoperator ergibt sich

$$\mathbf{SC} = \begin{bmatrix} \mathbf{P}_x & \mathbf{P}_y & \mathbf{P}_z \end{bmatrix} \cdot \begin{bmatrix} \mathbf{0} & -\mathbf{P}_z & \mathbf{P}_y \\ \mathbf{P}_z & \mathbf{0} & -\mathbf{P}_x \\ -\mathbf{P}_y & \mathbf{P}_x & \mathbf{0} \end{bmatrix}$$

$$= \begin{bmatrix} \mathbf{P}_y \mathbf{P}_z - \mathbf{P}_z \mathbf{P}_y & -\mathbf{P}_x \mathbf{P}_z + \mathbf{P}_z \mathbf{P}_x & \mathbf{P}_x \mathbf{P}_y - \mathbf{P}_y \mathbf{P}_x \end{bmatrix}.$$
(2.2)

Nutzt man nun die Eigenschaften des Satz von Schwarz und der Kommutativität zweier Matrizen aus, so lässt sich die (2.2) als

$$\mathbf{SC} = \begin{bmatrix} \mathbf{P}_y \mathbf{P}_z - \mathbf{P}_y \mathbf{P}_z & -\mathbf{P}_x \mathbf{P}_z + \mathbf{P}_x \mathbf{P}_z & \mathbf{P}_x \mathbf{P}_y - \mathbf{P}_x \mathbf{P}_y \end{bmatrix}$$
(2.3)

schreiben, wodurch sich

$$\mathbf{SC} = \begin{bmatrix} 0 & 0 & 0 \end{bmatrix}$$

ergibt.

Interpretiert man das Ergebnis geometrisch, wird über jede Fläche eines Volumens integriert. Hierzu wird jede Fläche über Kantenintegrale ausgedrückt. Unter Beachtung der Flächennormalen und der damit verbundenen Integrationsrichtung wird über jede Kante zweimal in unterschiedlicher Richtung integriert. Somit heben sich diese auf, wodurch die ganze Rechnung einen Nullvektor erzeugt.

2.2 Materialmatrix

Um ein allgemeines magnetostatisches Problem zu lösen benötigt man die Materialmatrix der Reluktivitäten \mathbf{M}_{ν} . Im folgenden werden in jeder Elementarzelle homogene Materialeigenschaften angenommen. Daher lässt sich mit der gemittelten Reluktivität $\bar{\nu}_n$ zwischen zwei benachbarten Zellen, jedes Element $\mathbf{M}_{\nu}(n,n)$ näherungsweise mit

$$\frac{\int_{\tilde{L}_n} \vec{H} d\vec{s}}{\int_{A_n} \vec{B} d\vec{A}} \approx \frac{\bar{\nu}_n |\tilde{L}_n|}{|A_n|} =: \mathbf{M}_{\nu}(n, n)$$

bestimmen. Die dabei entstehende Matrix \mathbf{M}_{ν} hat Diagonalform.

Die MATLAB Routine fit_calc_elements (siehe Code(3.3)) berechnet die primalen und dualen Flächeninhalte dA und ddA sowie die Kantenlängen ds und dds in Abhängigkeit von den vorgegebenen Gittergrößen xmesh, ymesh und zmesh. Die primalen Kanten entlang einer Achsenrichtung haben alle die selbe Länge stepw, die dualen Kanten berechnen sich je zur Hälfte aus den daneben liegenden primalen Kanten. Daraus folgt das duale Kanten am Rand des Rechengebiets genau halb so lang sind wie die Kanten im Inneren. Die jeweiligen Flächeninhalte ergeben sich aus der Multiplikation der Kantenlänge der angrenzenden Kanten.

Die Funktion fit_calc_avgny (siehe Code (3.2)) ermittelt den Mittelwert der Reluktiviät zwischen zwei beliebigen, benachbarten Zellen.

Mit Hilfe der zwei schon genannten Funktionen gibt die Funktion createMny (siehe Code(3.1)) die Materialmatrix \mathbf{M}_{ν} zurück. Die Einträge sind dabei in x-, y- und z-Richtung sortiert.

Da am Rand des Rechengebiets zur Mittelung der Reluktivität, zur Hälfte eine nicht vorhandene Zelle mit Reluktivität $\nu=0$, in die Rechnung einfließt gibt es hier eine kleine Ungenauigkeit und $\bar{\nu}$ ist hier kleiner als es eigentlich sein sollte.

2.3 Definition eines Stromflusses, Octave

Wir betrachten nun das Problem zwei parallel verlaufender Kabel (siehe Abb. 2.1). Kabel 1 soll den Strom 1A und Kabel 2 entgegengesetzt -1A führen. Angenommen wird, dass die magnetische Flussdichte an den Randflächen Γ des Rechengebiets abgeklungen ist und

$$\vec{A}_t(\vec{r}) = 0$$
 für alle $\vec{r} \in \Gamma$ (2.4)

gilt.

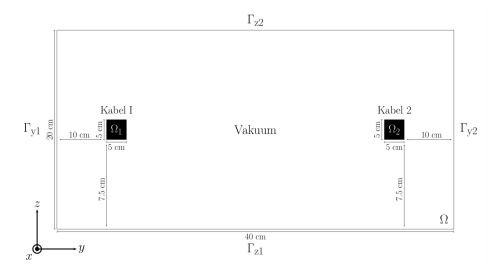


Abbildung 2.1: Zwei Kabel in der yz-Ebene

Für die Simulation wird ein äquidistantes Rechengitter definiert. Wir haben uns dazu entschieden zu Testzwecken zunächst einmal ein sehr grobes Gitter zu wählen, mit Anzahl Knoten $N_x=2, N_y=9, N_z=9$ und einer Schrittweite $h_x=20\mathrm{cm}, h_y=5\mathrm{cm}, h_z=2,5\mathrm{cm}$ (siehe Code (3.4)). Mithilfe der zuvor geschriebenen Methoden fit_operator (3.1) wird der benötigte FIT-Operator C erzeugt. Es folgt die Bestimmung der Indexmenge indxT aller Randkanten, die wir als Vektor definiert haben. Hierbei werden erst alle Kanten in x-Richtung durch gegangen, daran angehängt die in y- und z-Richtung. Im Vektor steht nun entweder eine 1, falls die Kante eine Randkante ist, ansonsten eine 0.

Ähnlich wird bei Bestimmung des Anregungsvektors \vec{j} vorgegangen. Der Vektor wird am Index einer Kante, die zum einen in Ω_1 oder Ω_2 liegt und zusätzlich in Stromrichtung (also x-Richtung) zeigt, auf ± 1 gesetzt. Anschließend wird der Vektor noch mit dem Faktor $\left(\frac{h_x}{5\mathrm{cm}}\right)^2$ multipliziert.

Nun soll die Gleichung

$$\mathbf{K}\vec{a} = \vec{j} \quad \text{mit } \mathbf{K} = \mathbf{C}^T \mathbf{M}_v \mathbf{C}$$
 (2.5)

gelöst werden. Hierzu wird zunächst noch mithilfe der schon geschriebenen Routine createMny (3.1) die Matrix \mathbf{M}_v erzeugt. Das magnetische Vektorpotential \vec{a} enthält momentan schon Werte die uns bekannt sind, jene, die durch die Randbedingung (2.4) festgelegt sind. Es wird eine Zerlegung des Gleichungssystems in Bekannte und Unbekannte vorgenommen. Hierzu werden aus dem Gleichungssystem (2.5) alle Gleichungen entfernt die Randkanten beschreiben. Mithilfe des Vektors indxT werden in \mathbf{K} und \vec{j} alle Zeilen (bzw. bei \mathbf{K}

auch die Spalten) gelöscht, die dem Index einer Randkante entsprechen. Das verkleinerte Gleichungssystem lässt sich nun eindeutig lösen. Die Randbedingung fungiert als eine Form von Eichung.

Zuletzt können nun noch die beiden Gleichungen

$$\vec{b} = \mathbf{C}\vec{a},$$

$$L = (\vec{j})^T \frac{\vec{a}}{I^2}$$

berechnet werden (siehe Code (3.4))

Eine Simulation in FEMM ergab das resultierende magnetische Feld (Abb. 2.2) und den Stromfluss (Abb. 2.3). Der Stromfluss verhält sich nach dem Skineffekt so wie erwartet (Am Rand des Kabels ist ein erhöhter Stromfluss erkennbar). Wieder den Erwartungen verhält sich jedoch das Magnetfeld (Abb. 2.2) durch Bedingung (2.4) sollte es am Rand des Rechengebiets 0 sein.

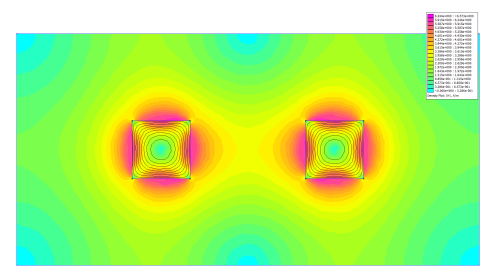


Abbildung 2.2: Simulation des Magnetischen Feldes in FEMM

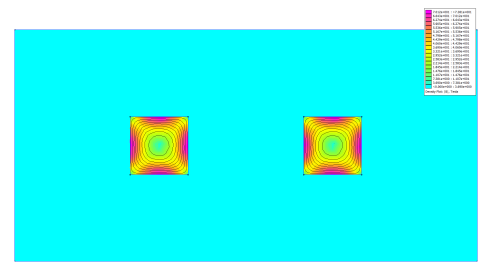


Abbildung 2.3: Simulation des Stromflusses in FEMM

3 Fazit

Die erste Aufgabe beweißt, dass $\nabla \cdot (\nabla \times \vec{A}) = 0$, da die Multiplikation des Divergenzoperators mit dem Rotationsoperator 0 ergibt. In der zweiten Aufgabe wird die Materialmatrix errechnet. Der Stromfluss konnte in Aufgabe 3 korrekt simuliert werden, das simulierte Magnetfeld entspricht jedoch nicht den Erwartungen.

3.1 Anhang

```
function [C,S,Ss] = fit_operator(Nx,Ny,Nz)
   Mx = 1;
   My = Nx;
   Mz = Ny * Nx;
   Np = Nx * Ny * Nz;
   Px = zeros(Np, Np);
   Py = zeros(Np, Np);
   Pz = zeros(Np, Np);
9
10
   for p = 1 : Np
11
        for q = 1 : Np
13
            if (q==p)
                Px(p,q) = -1;
14
15
                 Py(p,q) = -1;
16
                 Pz(p,q) = -1;
            end
             if (q==p+Mx)
                  Px(p,q) = 1;
19
             end
20
             if (q==p+My)
21
                  Py(p,q) = 1;
22
             end
23
             if (q==p+Mz)
24
                  Pz(p,q) = 1;
25
             end
26
27
        end
   end
28
29
   C = [zeros(Np,Np) -Pz Py; Pz zeros(Np,Np) -Px; -Py Px zeros(Np,Np)];
30
   %C = sparse(C);
31
   S = [Px Py Pz];
32
   %S = sparse(S);
Ss = [-Px' -Py' -Pz'];
33
34
   %Ss = sparse(Ss);
```

data/fit_operator.m

3.1.1 Skript Aufgabe 9.2

```
function Mny = createMny(xmesh, ymesh, zmesh, ny)
     Nx = size(xmesh);
     Nx = Nx(1,2);
     Ny = size(ymesh);
     Ny = Ny(1,2);
     Nz = size(zmesh);
     Nz = Nz(1,2);
     Np = Nx*Ny*Nz;
8
     Mx = 1;
9
     My = Nx;
10
     Mz = Nx*Ny;
11
12
     Mny = sparse(3*Np, 3*Np);
13
```

```
[ddS, dS, ddA, dA] = fit calc elements (xmesh, ymesh, zmesh);
14
     for n = 1 : Np
16
     if n-Mx>=1
17
     avgny = fit_calc_avgny(dS(n,1), dS(n-Mx,1), ddS(n,1), ny(n,1), ny(n-Mx,1));
18
     avgny = fit calc avgny (dS(n,1), 0, ddS(n,1), ny(n,1), 0);
20
21
     end
22
     if dA(n,1) == 0
23
     Mny(n,n) = 0;
24
     else
25
     Mny(n,n) = (avgny*ddS(n,1))/dA(n,1);
26
27
     end
28
     end
29
     for n = 1 : Np
     if n-My>=1
     avgny = fit \ calc \ avgny (dS(n,2), dS(n-My,1), ddS(n,2), ny(n,1), ny(n-My,1));
33
     avgny = fit_calc_avgny(dS(n,2),0,ddS(n,2),ny(n,1),0);
     end
35
36
     if dA(n,2) == 0
37
     Mny(n,n) = 0;
38
39
     Mny(Np+n,Np+n) = (avgny*ddS(n,2))/dA(n,2);
40
41
     end
42
     end
43
     for n = 1 : Np
44
     if n-Mz >= 1
45
     avgny = fit \ calc \ avgny (dS(n,3), dS(n-Mz,3), ddS(n,3), ny(n,1), ny(n-Mz,1));
46
     else
47
     avgny = fit calc avgny (dS(n,3),0,ddS(n,3),ny(n,1),0);
48
     end
49
50
     if dA(n,3) == 0
51
     Mny(n,n) = 0;
53
     else
     Mny(2*Np+n, 2*Np+n) = (avgny*ddS(n,3))/dA(n,3);
     end
55
     end
56
     Mny = sparse(Mny);
57
     end
58
```

Listing 3.1: Aufgabe 9.2 Berechnung der Materialmatrix

```
function nymid = fit_calc_avgny(L1,L2,dL1,ny1,ny2)
nymid = (L1*ny1+L2*ny2)/(2*dL1);
end
```

Listing 3.2: Aufgabe 9.2 Berechnung gemittelte Reluktivität

```
function [ddS,dS,ddA,dA] = fit_calc_elements(xmesh,ymesh,zmesh)
Nx = size(xmesh);
Nx = Nx(1,2);
Ny = size(ymesh);
```

```
Ny = Ny(1,2);
     Nz = size(zmesh);
     Nz = Nz(1,2);
     Np = Nx*Ny*Nz;
     Mx = 1;
     My = Nx;
     Mz = Nx*Ny;
11
12
     stepx = calc_steps(Nx,xmesh(1,Nx)-xmesh(1,1));
14
     stepy = calc_steps(Ny,ymesh(1,Ny)-ymesh(1,1));
     stepz = calc_steps(Nz,zmesh(1,Nz)-zmesh(1,1));
16
17
     dA = sparse(Np,3);
18
19
     ddA = sparse(Np,3);
20
     dS = sparse(Np,3);
     ddS = sparse(Np,3);
     dx = sparse(Np,1);
23
     dy = sparse(Np,1);
24
     dz = sparse(Np,1);
25
26
     %%%% Berechnung dS und ddS %%%%%
27
     n = 1;
28
29
     for nz = 1 : Nz
30
31
     for ny = 1 : Ny
32
     for nx = 1 : Nx
     if nx < Nx
33
     dx(n) = stepx;
34
     end
35
     if ny < Ny
36
     dy(n) = stepy;
37
     end
38
     if nz < Nz
39
     dz(n) = stepz;
40
41
     n = n+1;
     end
     end
     end
45
     dS = [dx dy dz];
47
48
     ddx = sparse(Np, 1);
49
     ddy = sparse(Np, 1);
50
     ddz = sparse(Np,1);
51
     z = 1;
53
     for i = 1 : Np
54
55
     if (i <= Nx*Ny*z-Nx) && (z < Nz)
56
     if \mod(i,Nx) == 0
57
     ddx(i) = dx(i-1)/2;
58
     elseif mod(i,Nx) == 1
59
     ddx(i) = dx(i)/2;
60
     else
61
     ddx(i) = dx(i)/2+dx(i-Mx)/2;
```

```
end
63
      end
64
65
      if (z < Nz)
66
      if i < Nx*z
67
      ddy(i) = dy(i)/2;
      elseif (i < Nx*Ny*z) && (i > (Nx*Ny*z-Nx))
      ddy(i) = dy(i-My)/2;
70
      elseif mod(i,Nx) == 0
71
      ddy(i) = 0;
72
      else
73
      ddy(i) = dy(i)/2+dy(i-My)/2;
74
      end
75
      end
76
78
      if (z \le Nz)
      if (mod(i, Nx) \sim = 0) \&\& (i < Nx*(Ny-1))
      ddz(i) = dz(i)/2;
      elseif (mod(i,Nx) \sim = 0) && (i < Nx*Ny*z-Nx) && (z < Nz)
      ddz(i) = dz(i)/2+dz(i-Mz)/2;
      elseif (mod(i,Nx) \sim= 0) \&\& (i < Nx*Ny*z-Nx)
      ddz(i) = dz(i-Mz)/2;
      else
85
      ddz(i) = 0;
86
      end
87
      end
88
90
      if \mod(i, Nx*Ny) == 0
91
      z = z+1;
92
      end
93
      end
94
95
      ddS = [ddx ddy ddz];
96
97
98
      %%%% Berechnung dA und ddA %%%%%
      for i = 1 : Np
100
      dA(i,1) = dS(i,2)*dS(i,3);
      dA(i,2) = dS(i,1)*dS(i,3);
102
      dA(i,3) = dS(i,2)*dS(i,1);
103
104
      ddA(Np+1-i,1) = ddS(Np+1-i,2)*ddS(Np+1-i,3);
105
      ddA(Np+1-i,2) = ddS(Np+1-i,1)*ddS(Np+1-i,3);
106
      ddA(Np+1-i,3) = ddS(Np+1-i,2)*ddS(Np+1-i,1);
107
      end
108
109
      end
```

Listing 3.3: Aufgabe 9.2 Berechnung Kantenlänge und Flächeninhalte

Skript Aufgabe 9.3

```
clear;
Nx = 2;
Ny = 9;
```

```
Nz = 9;
   Np = Nx*Ny*Nz;
   xmesh = [0:20:20];
   ymesh = [0:5:40];
   zmesh = [0:2.5:20];
11
   nx = sparse(Np, 1);
   ny = sparse(Np, 1);
12
   nz = sparse(Np, 1);
14
   indxOmega1 = sparse(3*Np,1);
   indxOmega2 = sparse(3*Np,1);
16
17
   stepY = calc steps(Ny,40);
18
   stepZ = calc_steps(Nz,20);
19
   h = calc_steps(Nx, 20);
   n = 1;
22
   for z = 1 : Nz
   for y = 1 : Ny
   for x = 1 : Nx
   if (z*stepZ >= 7.5 \&\& z*stepZ <= 12.5)
   if (y*stepY >= 10 \&\& y*stepY <= 15)
27
   indxOmega1(n) = 1;
   if (y*stepY >= 25 \&\& y*stepY <= 30)
31
   indxOmega2(n) = -1;
32
   end
33
34
   end
   if (x < Nx) & ((y == 1) || (y == Ny) || (z == 1) || (z == Nz))
35
   nx(n) = 1;
36
37
38
   if (y < Ny) & ((x == 1) | | (x == Nx) | | (z == 1) | | (z == Nz))
39
   ny(n) = 1;
40
41
   end
   if (z < Nz) & ((x == 1) || (x == Nx) || (y == 1) || (y == Ny))
43
   nz(n) = 1;
44
   end
45
   n = n+1;
47
   end
48
   end
49
   end
50
   indxT = [nx; ny; nz];
   j = (h/5)^2*(indxOmega1+indxOmega2);
54
   j = sparse(j);
55
   jr = j;
56
57
   Mny = createMny(xmesh, ymesh, zmesh, ones(Np, 1));
   [C,S,Ss] = fit operator(Nx,Ny,Nz);
59
   K = C' * Mny*C;
60
61
```

```
%Loesche Rand raus
   for i=length(indxT):-1:1
   if indxT(i) == 1
   K(i,:) = [];
   K(:,i) = [];
   j(i,:) = [];
   end
   end
70
   a = K \setminus j;
71
72
   %Fuege Rand wieder hinzu
73
74
   ar = sparse(length(indxT),1);
75
   counter = 1;
   for i =1:length(indxT)
   if indxT(i) == 0
   ar(i) = a(counter);
   counter = counter +1;
   end
   end
81
82
   b = C*ar;
83
84
   %fit_write_vtk(xmesh, ymesh, zmesh, 'b-Fluss.vtr', {'j',j;'b',b})
85
86
   L = jr' * ar;
```

Listing 3.4: Berechnung der Aufgaben 9.3 a) bis g)

Abbildungsverzeichnis

2.1	Zwei Kabel in der yz -Ebene	6
2.2	Simulation des Magnetischen Feldes in FEMM	7
2.3	Simulation des Stromflusses in FEMM	7