

ارتعاشات اجباری غیرخطی پوسته استوانه‌ای از جنس آلیاژ حافظه‌دار سوپرالاستیک تحت فشار داخلی متغیر با مکان و زمان

فریناز فروزش^۱، علی‌اصغر جعفری^۲

۱- دانشجوی دکترا، مهندسی مکانیک، دانشگاه صنعتی خواجه نصیرالدین طوسی، تهران

۲- استاد، مهندسی مکانیک، دانشگاه صنعتی خواجه نصیرالدین طوسی، تهران

* ajafari@kntu.ac.ir، ۱۹۳۹۵-۱۹۹۹

* تهران، ۱۳۹۴

چکیده

در این مقاله هدف بررسی ارتعاشات غیرخطی پوسته استوانه‌ای دو سر مفصل ساخته شده از ماده آلیاژ حافظه‌دار سوپرالاستیک، تحت فشار داخلی هارمونیک متغیر با مکان و زمان است. بدین منظور جهت استخراج معادلات حرکت سیستم از تئوری تغییرشکل کلاسیک پوسته دائل و اصل همیتون استفاده شده و برای مدل‌سازی رفتار ماده سوپرالاستیک از مدل سه‌بعدی بوید- لاگوداس و الگوریتم عددی نگاشت برگشتی استفاده شده است. همچنین برای حل معادلات از روش عددی تربیع دیفرانسیلی و روش عددی زمانی نیومارک بهره گرفته شده است. علاوه بر این، فرکانس‌های طبیعی پوسته برای حالت فاز آستانتیت کامل به منظور مقایسه رفتار فرکانسی سیستم غیرخطی مورد مطالعه با حالت خطی آن (عدم انتقال فاز) در اطراف این فرکانس‌های طبیعی به دست آمده است. نمودارهای جابه‌جایی شعاعی بر حسب موقعیت طولی نقاط و نیز نمودارهای جابه‌جایی شعاعی بر حسب زمان و فرکانس نقطه بحرانی پوسته همراه با نمودارهای تغییر فاز آن‌ها براساس تغییر شدت دامنه فشار اعمالی، استخراج شده و اثر شدت بار بر جابه‌جایی، کسر حجمی مارتزیت و خواص ماده نقاط پوسته مورد بررسی قرار گرفته است. نتایج پاسخ فرکانسی سیستم مورد مطالعه در اطراف فرکانس‌های طبیعی حاصله، رفتار غیرخطی نرم‌شوندگی از خود نشان می‌دهند که این امر به واسطه کاهش استحکام ماده در هنگام تغییر فاز با اعمال تنش است. همچنین به منظور صلح‌گذاری روابط حاصله، نتایج جابه‌جایی نقطه بحرانی پوسته در حالت فاز آستانتیت کامل با نتایج نمونه شبیه‌سازی شده در نرم‌افزار المان محدود آباکوس مقایسه شده که همگرایی خوبی میان نتایج مشاهده شده است.

اطلاعات مقاله

مقاله پژوهشی کامل

دریافت: ۲۳ اسفند ۱۳۹۳

پذیرش: ۲۹ فروردین ۱۳۹۴

ارائه در سایت: ۲۸ اردیبهشت ۱۳۹۴

کلید واژگان:

ارتعاشات غیرخطی

پوسته استوانه‌ای

آلیاژ حافظه‌دار سوپرالاستیک

ماده غیرهمگن

روش تربیع دیفرانسیلی

Nonlinear Forced vibration of pseudoelastic shape memory alloy cylindrical shell subjected to the time and space dependant internal pressure

Farinaz Forouzesh, Ali Asghar Jafari*

Department of Mechanical Engineering, K.N. Toosi University of Technology, Tehran, Iran.

* P.O.B. 19395-1999 Tehran, Iran, ajafari@kntu.ac.ir

ARTICLE INFORMATION

Original Research Paper

Received 14 March 2015

Accepted 18 April 2015

Available Online 18 May 2015

Keywords:

Nonlinear vibrations

Cylindrical shell

Pseudoelastic shape memory alloy

Non-homogeneous material

DQM

ABSTRACT

The objective of this paper is to analyze the nonlinear vibrations of simply supported pseudoelastic shape memory alloy (SMA) cylindrical shell under harmonic internal pressure based on Donnell-type classical deformation shell theory. The pressure is a function of time and space. The behavior of pseudoelastic SMA is simulated via the Boyd-Lagoudas constitutive model numerically implemented by the Convex Cutting Plane Mapping algorithm. The Hamilton's principle is employed to obtain the equations of motion. Differential Quadrature Method (DQM) and Newmark time integration scheme are applied to get the time and frequency responses of the cylinder. Also, the natural frequencies of the shell are obtained for the case of pure austenitic phase to compare the frequency response of the present nonlinear system (phase transformation-induced material nonlinearity) with the linear one around them. Results indicate that the strength of the material will decrease during the phase transformation. This fact is proved by the softening behavior observed in the frequency response of the system due to the phase transformation. Further, the pure austenitic phase shell is simulated in ABAQUS to verify the results. Good agreement is found between the two outcomes.

برای استفاده از چنین موادی در کاربردهای مختلف مانند کاهش ارتعاشات

ناخواسته سیستم‌های مکانیکی و ... در طی چند دهه اخیر به خود جلب کرده

- ۱ - مقدمه

ویژگی‌های منحصر به فرد آلیاژهای حافظه‌دار^۱، توجه بسیاری از محققان را

1- SMA

Please cite this article using:

F. Forouzesh, A. Asghar Jafari, Nonlinear Forced vibration of pseudoelastic shape memory alloy cylindrical shell subjected to the time and space dependant internal pressure, *Modares Mechanical Engineering*, Vol. 15, No. 7, pp. 1-12, 2015 (In Persian)

برای ارجاع به این مقاله از عبارت ذیل استفاده نمایید:

آلیاژ حافظه‌دار به صورت یک دمپر رفتار خواهد کرد. اسدی و همکارانش [9] در سال 2013 ارتعاشات با دامنه بالا و پس کمانش حرارتی تیرهای کامپوزیتی تقویت شده توسط فیبرهای آلیاژ حافظه‌دار با لایه چینی متقارن و غیرمتقارن را مورد بررسی قرار دادند. در این تحقیق از تئوری تیر اولر- برنولی و مدل تک بعدی برینسون جهت شبیه‌سازی رفتار آلیاژ حافظه‌دار استفاده شده و حل فرم بسته‌ای⁶ برای تحلیل ارتعاشات آزاد غیرخطی و پس کمانش حرارتی چنین تیرهایی ارائه شده است. اسدی و همکارانش [10] در سال 2013 ارتعاشات آزاد تیرهای کامپوزیتی تقویت شده توسط سیم‌های آلیاژ حافظه‌دار را با استفاده از تئوری تغییر شکل برشی مرتبه نخست و مدل برینسون مورد بررسی قرار دادند. خلیلی و همکارانش [11] در سال 2013 به مطالعه پاسخ دینامیکی غیرخطی یک تیر ساندویچی با ورقه‌های سطحی آلیاژ حافظه‌دار در حالت سوپرالاستیک با استفاده از مدل برینسون و تئوری المان محدود مرتبه بالا پرداختند. خلیلی و همکارانش [12] در سال 2013 مدل المان محدود غیرخطی جدیدی را برای تحلیل دینامیکی ورقه‌ای چندلایه کامپوزیتی شامل فیبرهای آلیاژ حافظه‌دار ارائه کردند.

مطالعه تحقیقات گذشته در این زمینه نشان می‌دهد که با وجود نقش عمدۀ سازه‌های پوسته‌ای و استفاده گسترده آن‌ها در سیستم‌های ارتعاشاتی، تاکنون تحقیقی در زمینه تحلیل ارتعاشات پوسته‌های استوانه‌ای از جنس آلیاژهای حافظه‌دار صورت نگرفته است. از این‌رو در این مقاله برای نخستین بار و به صورت بنیادین به بررسی رفتار ارتعاشی پوسته‌های آلیاژ حافظه‌دار در حالت سوپرالاستیک تحت فشار داخلی متغیر با مکان و زمان پرداخته شده است. در واقع ارائه روشی مناسب و سریع برای تحلیل چنین پوسته‌هایی با درنظر گرفتن خاصیت غیرهمگن و مشاهده تأثیرات غیرخطی ماده هنگام ارتعاشات به واسطه تغییر فاز از جمله اهداف این پژوهش بوده است. برای این منظور از تئوری پوسته کلاسیک دائل و اصل همیلتون برای استخراج معادلات حاکم استفاده شده و رفتار آلیاژ حافظه‌دار توسط مدل سه‌بعدی بوید- لاگوداس مدل شده است. علاوه براین برای دستیابی به پاسخ‌های زمانی و فرکانسی پوسته از روش‌های عددی تربیع دیفرانسیلی⁷، روش زمانی نیومارک و الگوریتم برگشتی صفحه برنده محدب بهره گرفته شده است. در پایان برای صحه‌گذاری نتایج حاصله، به مدل‌سازی ارتعاشات اجباری و تحلیل فرکانسی پوسته در فاز آستنیت کامل در نرم‌افزار المان محدود آباکوس پرداخته شده است که تطابق خوبی میان نتایج مشاهده شد.

2- آلیاژهای حافظه‌دار

2-1- تعریف

آلیاژهای حافظه‌دار دسته‌ای از مواد هوشمند هستند که دارای دو فاز کریستالوگرافی دما بالا به نام فاز آستنیت و دما پایین به نام فاز مارتزیت است. تغییر فاز مارتزیت قابل برگشت از یک فاز به فاز دیگر در طی یک انتقال غیردیفیوژنی رخ می‌دهد. این تغییر فاز در سیستم منجر به بروز دو اثر قابل توجه می‌شوند که عبارتند از: اثر حافظه شکلی و اثر سوپرالاستیک⁸ [13]. انتقال فاز از آستنیت به مارتزیت، انتقال فاز پیشرو و انتقال فاز از مارتزیت به آستنیت، انتقال فاز پسرو نامیده می‌شود. متناظر با انتقال فازهایی که در ماده رخ می‌دهد، چهار دما به‌ازای شرایط تنش صفر وجود دارد که از ویژگی‌های ماده است. این چهار دما عبارتند از دمای شروع فاز

است. آلیاژهای حافظه‌دار می‌توانند در بازه وسیعی از بخش‌های صنعتی مانند هواپیما، خودرو، بیومکانیک و نفت کاربرد داشته باشد [1].

ظرفیت بالای اتلاف انرژی به واسطه بروز رفتار هیسترزیس در حالت سوپرالاستیکی و همچنین خواص ترمومکانیکی این مواد از جمله خواص مورد توجهی است که در کاهش ارتعاشات سیستم‌ها کاربرد دارد [2]. محققان بسیاری به مطالعه رفتار پیچیده دینامیکی سیستم‌های آلیاژ حافظه‌دار پرداخته‌اند که شامل رفتار ارتعاشات آزاد و اجباری میله‌ها، تیرها و ورقه‌ای کامپوزیتی تقویت شده با سیم‌های آلیاژ حافظه‌دار می‌شوند.

برای نمونه سیلکه [3] در سال 2002 به مطالعه ارتعاشات آزاد و اجباری سیستم یک درجه آزادی جرم صلب آویزان شده توسط لوله آلیاژ حافظه‌دار تحت بارگذاری پیچشی پرداخت. در این تحقیق از مدل اصلاح شده مولر- آخنباخ¹ برای بررسی رفتار آلیاژ حافظه‌دار در حالت شبه پلاستیکی و سوپرالاستیکی استفاده شده است. تحلیل ارتعاشات آزاد نشان می‌دهد که ماده در حالت شبه پلاستیکی، میرایی بیشتری از خود نشان می‌دهد. هاشمی و خادم [4] در سال 2006، مدلی ریاضی براساس مدل آریکیو² ارائه کرده‌اند که عدم تقارن در کشش و فشار و نیز اثرات دما بر هیسترزیس ماده در شرایط سوپرالاستیکی را در نظر می‌گیرد. ایشان همچنین به تحلیل رفتار دینامیکی یک تیر نیکل- تیتانیوم³ با شرایط مرزی یک سر آزاد- یکسر گیردار و دو سر مفصل در ارتعاشات آزاد و ارتعاشات اجباری تحت بارهای ضربه‌ای و سیسنوسی پرداخته‌اند. ماکادو [2] در سال 2007، دینامیک غیرخطی یک دستگاه میراگر و عایق ارتعاشی را با استفاده از شبیه‌سازی عددی و تست‌های تجربی مورد بررسی قرار داده است. دستگاه مورد مطالعه شامل جرم متصل به بدنه با استفاده از سیم‌های آلیاژ حافظه‌دار است که تحت مجموعه‌ای از توابع شتاب پیوسته به فرم سینوسی قرار دارد. در این تحقیق برای مدل‌سازی رفتار المان‌های آلیاژ حافظه‌دار از مدل ترمومکانیکی پیشنهادشده توسط بوید و لاگوداس⁴ استفاده شده است. جعفری و غیاثوند [5] در سال 2008 به ارائه پاسخ دینامیکی تیرهای آلیاژ حافظه‌دار تحت بار متتمرکز متحرک پرداخته‌اند. در این تحقیق از مدل توسعه‌یافته آریکیو- مولر، معادلات لاگرانژ و تابع آزمون چندجمله‌ای که بیانگر تغییر شکل تیر است، استفاده شده است. زبیسیاک [6] در سال 2010 به ارائه فرمولاسیون یک مسئله مقدار مرزی اولیه برای تحلیل دینامیکی یک تیر اولر- برنولی ساخته شده از آلیاژ حافظه‌دار سوپرالاستیک پرداخته است. روش تفاضل محدود و روش رانچ- کوتا⁵ برای حل مسئله مذکور استفاده شده است. شیائو [7] در سال 2011 تأثیر آلیاژ حافظه‌دار بر رفتار ارتعاشات آزاد و کمانش ورقه‌ای کامپوزیتی چند لایه را با تغییر فاصله فیبرهای آلیاژ حافظه‌دار با استفاده از روش المان محدود مورد بررسی و مطالعه قرار دادند. نتایج حاصله از این تحقیق نشان می‌دهد که افزایش کسر حجمی آلیاژ حافظه‌دار منجر به کاهش جابه‌جاویی‌های پس کمانش ورق و اصلاح فرکانس‌های طبیعی آن به طور چشمگیری می‌شود. ونگ و همکارانش [8] در سال 2012 به طراحی یک سیستم نوسانگر شامل جرم متتمرکز متصل به انتهای میله آلیاژ حافظه‌دار پرداخته‌اند. در این بررسی به‌منظور تحلیل ارتعاشی سیستم، یک مدل غیرخطی دینامیکی و نیز یک روش حل عددی پردازش پیشنهاد شده است. نتایج نشان می‌دهند که در دماهای پایین، میله

1- Muller-Achenbach

2- Auricchio model

3- NiTi

4- Boyd and Lagoudas

5- Runge-Kutta

که در آن بالانویس‌های A و M به ترتیب بیانگر خواص در فاز آستنیت کامل و فاز مارتنتزیت کامل هستند و اپراتور Δ تغییرات مربوط به کمیت‌ها در دو فاز کامل را نشان می‌دهد. در فاز آستنیت کامل ($0 \leq \xi < 1$), در فاز مارتنتزیت کامل ($1 \leq \xi < \infty$) و در انتقال پیشرو و پسرو ($0 \leq \xi \leq 1$) است.

تابع $(\xi) f$ تابع انتقال سخت‌شوندگی² است که برای در نظر گرفتن برهم‌کنش‌های بین دو فاز آستنیت و مارتنتزیت و نیز برهم‌کنش‌های موجود در خود فاز مارتنتزیت استفاده می‌شود. فرم چند جمله‌ای درجه دو این تابع به صورت رابطه (3) است.

$$f(\xi) = \begin{cases} \frac{\rho}{2} b^M \xi^2 + (\mu_1 + \mu_2) \xi & \xi > 0 \\ \frac{\rho}{2} b^A \xi^2 + (\mu_1 - \mu_2) \xi & \xi < 0 \end{cases} \quad (3)$$

که در آن علامت (+) بیانگر مشتق اول نسبت به زمان است. نخستین شرط ($\xi > 0$) مربوط به انتقال فاز پیشرو (A → M) بوده و دومین شرط ($\xi < 0$) مربوط به انتقال فاز پسرو (M → A) است. b^M , b^A , μ_1 و μ_2 پارامترهای مدل هستند که از رابطه (4) به دست می‌آیند.

$$\begin{aligned} b^A &= -\Delta s_0 (A_f - A_s), \quad b^M = -\Delta s_0 (M_s - M_f), \\ \mu_1 &= \frac{1}{2} \rho \Delta s_0 (M_s + A_f) - \rho \Delta u_0 \\ \mu_2 &= \frac{1}{4} \rho \Delta s_0 (A_s - A_f - M_f + M_s) - \rho \Delta u_0 \end{aligned} \quad (4)$$

با ترکیب قانون اول و دوم ترمودینامیک با یکدیگر، نامساوی کلازیوس-پلانک به صورت رابطه (5) به دست می‌آید.

$$-\rho \dot{G} - \dot{\sigma} : \varepsilon - \rho s \dot{T} \geq 0 \quad (5)$$

که در آن s و ε به ترتیب آنتروپی و تانسور کرنش هستند. با جای‌گذاری مشتق زمانی انرژی آزاد گیبس حاصله از قانون زنجیری مشتق در رابطه (5)، نامساوی کلازیوس-پلانک به صورت رابطه (6) خواهد بود.

$$-\rho \left(\frac{\partial G}{\partial \sigma} : \dot{\sigma} + \frac{\partial G}{\partial T} : \dot{T} + \frac{\partial G}{\partial \xi} : \dot{\xi} + \frac{\partial G}{\partial \varepsilon^t} : \dot{\varepsilon}^t \right) - \dot{\sigma} : \varepsilon - \rho s \dot{T} \geq 0 \quad (6)$$

حال با ثابت در نظر گرفتن همه متغیرها به جز T , از آن جایی که تغییرات دما (\dot{T}) می‌تواند مثبت و یا منفی باشد، پس برای ارضای نامساوی بالا باید ضریب آن صفر شود. از این‌رو رابطه آنتروپی به صورت زیر به دست می‌آید. به این ترتیب این بار تمامی متغیرها به جز (σ) را ثابت در نظر گرفته و برای ارضای نامساوی، ضریب آن را مساوی صفر قرار می‌دهیم که در این صورت رابطه کرنش نیز به صورت رابطه (7) نتیجه می‌شود.

$$\begin{aligned} s &= -\frac{\partial G}{\partial T} \\ \varepsilon &= -\rho \frac{\partial G}{\partial \sigma} \end{aligned} \quad (7)$$

در نهایت با استفاده از رابطه (1)، معادلات حاکم بر آنتروپی و تانسور کرنش به صورت رابطه (8) خواهد بود.

$$\begin{aligned} s &= \frac{1}{\rho} \sigma : \alpha + c \ln \left(\frac{T}{T_0} \right) + s_0 \\ \varepsilon &= S : \sigma + \alpha(T - T_0) + \varepsilon^t \end{aligned} \quad (8)$$

با جای‌گذاری روابط (7) در رابطه (6) و استفاده از رابطه (1)، نامساوی کلازیوس-پلانک به صورت رابطه (9) به دست می‌آید.

$$\sigma : \dot{\varepsilon}^t + \left(-\rho \frac{\partial G}{\partial \xi} \right) \dot{\xi} \geq 0 \quad (9)$$

ارتباط میان تغییرات زمانی کرنش انتقال و تغییرات زمانی کسر حجمی مارتنتزیت توسط قانون جریان به صورت رابطه (10) بیان می‌شود.

آستنیت (A_s), دمای پایان فاز آستنیت (A_f), دمای شروع فاز مارتنتزیت (M_s) و دمای پایان فاز مارتنتزیت (M_f).

اثر سوپرالاستیسیته ناشی از اعمال تنش در یک دمای ثابت بالاتر از A_f است و اثر حافظه شکلی نتیجه تغییر فاز ناشی از تغییر دما است، که بیانگر قابلیت جسم در بازگشت به شکل اولیه خود با افزایش دمای [1]. در این مقاله تنها رفتار سوپرالاستیسیته ماده آلیاژ حافظه‌دار مورد مطالعه قرار گرفته است. شکل 1 نمایی از رفتار سوپرالاستیک ماده را در حالت بارگذاری و باربرداری نشان می‌دهد. همان‌طور که در شکل مشاهده می‌شود در اثر بارگذاری و باربرداری یک سیکل هیسترزیس در ماده به وجود می‌آید که سطح داخلی محصور به آن انرژی میراشده را نشان می‌دهد. مسیرهای پیموده شده در هنگام یک سیکل کامل بارگذاری-باربرداری بدین شرح است: (1) (A → B) : مسیر بارگذاری الاستیک- فاز آستنیت خالص. (2) (B → C) : مسیر انتقال فاز پیشرو- ترکیبی از فاز آستنیت و مارتنتزیت. (3) (C → D) : مسیر بارگذاری الاستیک- فاز مارتنتزیت خالص. (4) (D → E) : مسیر باربرداری پسرو- ترکیبی از فاز آستنیت و مارتنتزیت. (5) (E → F) : مسیر باربرداری الاستیک- فاز آستنیت خالص.

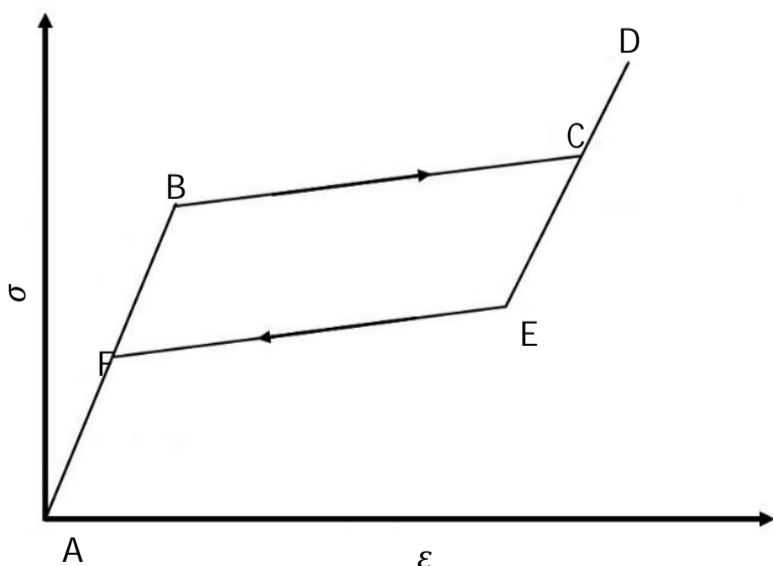
2- روابط حاکم

مدل ارائه شده توسط بوید و لاغوداس [1] برای آلیاژهای حافظه‌دار براساس انرژی آزاد گیبس است که تابعی از تانسور تنش (σ), دما (T), کسر حجمی مارتنتزیت (ξ) و تانسور کرنش انتقال (ε^t) به صورت رابطه (1) است.

$$G(\sigma, T, \xi, \varepsilon^t) = -\frac{1}{2\rho} \sigma : S : \sigma - \frac{1}{\rho} \sigma : [\alpha(T - T_0) + \varepsilon^t] + c \left[(T - T_0) - T \ln \left(\frac{T}{T_0} \right) \right] - s_0 T + u_0 + \frac{1}{\rho} f(\xi) \quad (1)$$

که در آن T_0 دمای مرجع است. همچنین S , c , α , s_0 و u_0 و ρ معرف پارامترهای ماده بوده که به ترتیب تانسور نرمی¹, تانسور ضریب انبساط حرارتی، گرمای ویژه مؤثر، آنتروپی ویژه مؤثر در حالت مرجع، انرژی داخلی ویژه مؤثر در حالت مرجع و دانسیته هستند. پارامترهای ماده را می‌توان بر حسب کسر حجمی مارتنتزیت به صورت رابطه (2) بیان کرد.

$$\begin{aligned} S(\xi) &= S^A + \xi(S^M - S^A) = S^A + \xi \Delta S \\ \alpha(\xi) &= \alpha^A + \xi(\alpha^M - \alpha^A) = \alpha^A + \xi \Delta \alpha \\ c(\xi) &= c^A + \xi(c^M - c^A) = c^A + \xi \Delta c \\ s_0(\xi) &= s_0^A + \xi(s_0^M - s_0^A) = s_0^A + \xi \Delta s_0 \\ u_0(\xi) &= u_0^A + \xi(u_0^M - u_0^A) = u_0^A + \xi \Delta u_0 \end{aligned} \quad (2)$$



شکل 1 نمایی از رفتار سوپرالاستیک آلیاژ حافظه‌دار

نرخ^۴ آلیاژهای حافظه‌دار همخوانی دارد.

2-3-الگوریتم نگاشت برگشتی صفحه برنده محدب^۵

الگوریتم‌های نگاشت برگشتی جهت انتگرال‌گیری عددی معادلات دیفرانسیل حاکم بر مواد غیرالاستیک مستقل از نرخ توسعه یافته‌اند [1]. روش صفحه برنده محدب، یک الگوریتم نگاشت برگشتی است که براساس انتگرال‌گیری صریح معادلات دیفرانسیل است و به محاسبه متغیرهایی مانند کسر حجمی مارتنتزیت و تانسور کرنش انتقال برای یک میدان کرنش معلوم می‌بردازد. از جمله مزایای این روش می‌توان به سادگی و کاهش در محاسبات اشاره کرد. در این مقاله، برای انتگرال‌گیری عددی معادلات ترمومکانیکی حاکم بر مواد آلیاژ حافظه‌دار از این روش بهره گرفته شده است.

برای این منظور فرم دیفرانسیلی معادلات حاکم بر آلیاژ حافظه‌دار (رابطه $\Delta T = T - T_0$) بهصورت رابطه (17) نوشته می‌شود که در آن T_0 بهصورت رابطه (17)

$$d\varepsilon = d(S: \sigma) + d\alpha \Delta T + d\xi \quad (17)$$

با اعمال قانون جریان و رابطه (2)، رابطه (17) بهصورت (18) بازنویسی می‌شود.

$$d\varepsilon = S: d\sigma + \alpha dT + (\Delta S: \sigma + \Delta \alpha \Delta T + \Lambda) d\xi \quad (18)$$

براین‌اساس، فرم دیفرانسیلی تانسور تنش بهصورت رابطه (19) خواهد بود.

$$d\sigma = S^{-1}: [d\varepsilon - \alpha dT - (\Delta S: \sigma + \Delta \alpha \Delta T + \Lambda) d\xi] \quad (19)$$

با مقایسه رابطه (19) با روابط (14) و (16)، رابطه (19) بهصورت رابطه (20) بازنویسی می‌شود.

$$d\sigma = S^{-1}: \left(d\varepsilon - \alpha dT - d\xi \begin{cases} \partial_\sigma \Phi & \dot{\xi} > 0 \\ -\partial_\sigma \Phi & \dot{\xi} < 0 \end{cases} \right) \quad (20)$$

که در آن $\partial_\sigma \Phi$ مشتق جزئی تابع انتقال نسبت به σ است. از سوی دیگر براساس شرط سازگاری رابطه (21).

$$d\Phi = \partial_\sigma \Phi: d\sigma + \partial_T \Phi: dT + \partial_\xi \Phi: d\xi = 0 \quad (21)$$

که در آن Φ و $\partial_T \Phi$ بهترتبیث مشتقات جزئی تابع انتقال نسبت به T و ξ هستند. با جای‌گذاری رابطه (20) در رابطه (21)، دیفرانسیل کسر حجمی مارتنتزیت بهصورت رابطه (22) بهدست می‌آید.

$$d\xi = \begin{cases} \frac{\partial_\sigma \Phi: S^{-1}: d\varepsilon + (\partial_T \Phi - \partial_\sigma \Phi: S^{-1}: \alpha) dT}{\partial_\sigma \Phi: S^{-1}: \partial_\sigma \Phi - \partial_\xi \Phi} & \dot{\xi} > 0 \\ \frac{\partial_\sigma \Phi: S^{-1}: d\varepsilon + (\partial_T \Phi - \partial_\sigma \Phi: S^{-1}: \alpha) dT}{-\partial_\sigma \Phi: S^{-1}: \partial_\sigma \Phi - \partial_\xi \Phi} & \dot{\xi} < 0 \end{cases} \quad (22)$$

الگوریتم نگاشت برگشتی صفحه برنده محدب دارای یک فرایند اصلاحی تکرارشونده است که در طی آن متغیرهای حالت داخلی ($\xi, \varepsilon^t, \dot{\xi}$) می‌توانند در هر لحظه از بازه زمانی مورد بررسی بهازای یک دما و تانسور کرنش معلوم بهدست آیند. برای این منظور در لحظه مورد نظر، متغیرهای حالت داخلی همگرا شده مربوط به زمان پیشین بهعنوان حدس اولیه این متغیرها در زمان کنونی استفاده می‌شوند. اگر معیار $(\Phi \leq 0)$ ارضاء شود، مقادیر متغیرهای حالت داخلی در زمان حاضر با مقادیر حدس اولیه برابر خواهد بود در غیر این صورت یعنی زمانی که $(\Phi > 0)$ باشد، باید تکرار صورت گیرد تا جایی که شرط $(\Phi \leq 0)$ برقرار شود.

در این الگوریتم فرم نموی قانون جریان در بازه زمانی $[t_q, t_{q+1}]$ برای تکرار k ام بهصورت رابطه (23) خواهد بود.

4- rate-independent

5- convex cutting plane return mapping

$$\dot{\xi} = \Lambda^t \quad (10)$$

که در آن Λ ، تانسور انتقال است و بهصورت رابطه (11) تعریف می‌شود. این تانسور راستای کرنش انتقال را تعیین می‌کند.

$$\Lambda = \begin{cases} \frac{3}{2} H \frac{\dot{\sigma}}{\bar{\sigma}} & \dot{\xi} > 0 \\ H \frac{\varepsilon^t}{\bar{\varepsilon}^t} & \dot{\xi} < 0 \end{cases} \quad (11)$$

که در آن H کمینه کرنش انتقال است. همچنین $\dot{\sigma}$ ، $\bar{\sigma}$ ، ε^t و $\bar{\varepsilon}^t$ بهترتبیث بیانگر تانسور تنش انحرافی، تنش مؤثر، کرنش انتقال موجود در نقطه برگشتی از مسیر انتقال فاز پسرو و کرنش انتقال مؤثر در این نقطه برگشتی هستند. $\dot{\sigma}$ ، $\bar{\sigma}$ و $\bar{\varepsilon}^t$ از رابطه (12) بهدست می‌آیند.

$$\dot{\sigma} = \sigma - \frac{1}{3} \text{tr}(\sigma) I, \quad \bar{\sigma} = \sqrt{\frac{3}{2} (\dot{\sigma}: \dot{\sigma})} \\ \bar{\varepsilon}^t = \sqrt{\frac{2}{3} (\varepsilon^t: \varepsilon^t)} \quad (12)$$

که در آن I تانسور همانی است. با جای‌گذاری قانون جریان در رابطه (9)، نامساوی کلازیوس-پلانک بهصورت رابطه (13) بازنویسی می‌شود.

$$\left(\sigma: \Lambda - \rho \frac{\partial G}{\partial \xi} \right) \dot{\xi} = \Psi \dot{\xi} \geq 0 \quad (13)$$

که عبارت $\dot{\xi} \Psi$ پتانسیل میرایی انتقال^۱ نامیده می‌شود. همچنین Ψ نیروی ترمودینامیکی کلی است و بهصورت رابطه (14) تعریف می‌شود.

$$\Psi(\sigma, T, \xi) = \sigma: \Lambda + \frac{1}{2} \sigma: \Delta S: \sigma + \sigma: \Delta \alpha(T - T_0) \\ - \rho \Delta c \left[(T - T_0) - T \ln \left(\frac{T}{T_0} \right) \right] + \rho \Delta s_0 T - \rho \Delta u_0 - \frac{\partial f}{\partial \xi} \quad (14)$$

انتقال فاز مارتنتزیتی زمانی روی می‌دهد که نیروی ترمودینامیکی به مقداری بحرانی رسد. از آنجایی که نامساوی کلازیوس-پلانک برای هر دو مسیر انتقال فاز پیشرو و پسرو باید ارضاء شود، در نتیجه Ψ برای انتقال فاز پیشرو ($\dot{\xi} > 0$ ، کمیتی مثبت و برای انتقال فاز پسرو ($\dot{\xi} < 0$ ، کمیتی منفی خواهد بود. مقدار بحرانی نیروی ترمودینامیکی برای مسیر پیشرو (Y) و برای مسیر پسرو ($-Y$) است. Y یکی از پارامترهای مدل است که بیانگر میزان میرایی داخلی ناشی از تغییرات میکروساختاری هنگام تغییر فاز بوده و در حالت انتخاب تابع انتقال سخت‌شوندگی از نوع چندجمله‌ای درجه دو، از رابطه (15) محاسبه می‌شود.

$$Y = \frac{1}{4} \rho \Delta s_0 (M_s + M_f - A_f - A_s) \quad (15)$$

براین‌اساس، تابع انتقال (Φ) بهصورت رابطه (16) تعریف می‌شود.

$$\Phi = \begin{cases} \Psi - Y & \dot{\xi} > 0, (A \rightarrow M) \\ -\Psi - Y & \dot{\xi} < 0, (M \rightarrow A) \end{cases} \quad (16)$$

بنابراین در خلال انتقال فاز پیشرو و پسرو، شرط ($\Phi = 0$) ارضاء خواهد شد. علاوه‌براین هنگام بارگذاری ترموالاستیک آستنیت و مارتنتزیت که در آن کسر حجمی مارتنتزیت تغییر نمی‌کند، یعنی $(\dot{\xi} = 0)$ ، شرط ($\Phi < 0$) برقرار خواهد بود. به شرایط یادشده، شرایط کوهن-تاقر² گفته می‌شود. در واقع تابع انتقال برای حالت انتقال فاز پیشرو و پسرو دو سطح را نشان می‌دهد که مرزهای آن مربوط به حالت آستنیت کامل و مارتنتزیت کامل است و در هنگام انتقال فاز، تنش و دما باید براین سطوح باقی بمانند. این شرط تحت عنوان شرط سازگاری³ بهصورت $(\dot{\xi} = \Phi)$ بیان می‌شود که با فرض رفتار مستقل از

1- transformation dissipation potential

2- Kuhn-Tucker conditions

3- consistency condition

۱-۳-تئوری پوسته دائل^۱
مؤلفه‌های جابجایی هر نقطه (شکل ۲ را ببینید) در تئوری کلاسیک تغییرشکل پوسته دائل به صورت رابطه (29) تعریف می‌شوند [14].

$$\begin{aligned} u_1(x, y, z, t) &= u(w, y, t) - z \frac{\partial w}{\partial x} \\ u_2(x, y, z, t) &= v(w, y, t) - z \frac{\partial w}{\partial y} \\ u_3(x, y, z, t) &= w(x, y, t) \end{aligned} \quad (29)$$

که در آن u و w به ترتیب جابجایی طولی، مماسی و شعاعی نقاط صفحه میانی پوسته هستند. روابط کرنش- جابجایی پوسته استوانه‌ای به قرار زیر هستند که زیر نویس‌های ۱-۳ به ترتیب معرف x ، y و z هستند.

$$\begin{aligned} \varepsilon_{11} &= \frac{\partial u}{\partial x} - z \frac{\partial^2 w}{\partial x^2}, \quad \varepsilon_{22} = \frac{\partial v}{\partial y} - z \frac{\partial^2 w}{\partial y^2} + \frac{w}{R} \\ 2\varepsilon_{12} &= \frac{\partial u}{\partial y} + \frac{\partial v}{\partial x} - 2z \frac{\partial^2 w}{\partial x \partial y}, \quad \varepsilon_{33} \\ \varepsilon_{33} &= \varepsilon_{13} = \varepsilon_{23} = 0 \end{aligned} \quad (30)$$

۲-اصل همیلتون^۲

در این مقاله برای استخراج معادلات حرکت پوسته از اصل همیلتون [15] استفاده شده است که به صورت رابطه (31) بیان می‌شود.

$$\int_0^t (\delta K - \delta U - \delta V) dt = 0 \quad (31)$$

و در آن δK ، δU و δV به ترتیب تغییرات انرژی جنبشی، تغییرات انرژی کرنشی و تغییرات انرژی پتانسیل است. تغییرات انرژی جنبشی به صورت رابطه (32) تعریف می‌شود.

$$\delta K = \iiint \rho \dot{u}_i \delta \dot{u}_i dV, \quad i = 1, 2, 3 \quad (32)$$

که در آن dV حجم المانی از پوسته بوده و علامت (.) معرف مشتق اول کمیت‌ها نسبت به زمان است. با اعمال روابط (29) در رابطه (32)، رابطه (33) را خواهیم داشت.

$$\begin{aligned} \delta K &= \iint [I_0 (\dot{u} \delta \dot{u} + \dot{v} \delta \dot{v} + \dot{w} \delta \dot{w}) \\ &- I_1 \left(\frac{\partial \dot{w}}{\partial x} \delta \dot{u} + \dot{u} \frac{\partial}{\partial x} \delta \dot{w} + \frac{\partial \dot{w}}{\partial y} \delta \dot{v} + \dot{v} \frac{\partial}{\partial y} \delta \dot{w} \right) \\ &+ I_2 \left(\frac{\partial \dot{w}}{\partial x} \frac{\partial}{\partial x} \delta \dot{w} + \frac{\partial \dot{w}}{\partial y} \frac{\partial}{\partial y} \delta \dot{w} \right)] dA \end{aligned} \quad (33)$$

که در آن $(dA = dx dy)$ مساحت المانی از پوسته است و I_i ممان‌های اینرسی جرمی است که به صورت رابطه (34) تعریف می‌شوند.

$$(I_0, I_1, I_2) = \int_{-\frac{h}{2}}^{\frac{h}{2}} \rho (1, z, z^2) dz \quad (34)$$

علاوه‌براین تغییرات انرژی کرنشی به صورت رابطه (35) است.

$$\delta U = \iiint \sigma_{ij} \delta \varepsilon_{ij} dV = \iint \int_{-\frac{h}{2}}^{\frac{h}{2}} \sigma_{ij} \delta \varepsilon_{ij} dz dA, \quad (35)$$

که $i, j = 1, 2, 3$ و با استفاده از روابط (30)، به صورت رابطه (36) خواهد بود.

$$\begin{aligned} U &= \iint [N_{11} \delta \left(\frac{\partial u}{\partial x} \right) - M_{11} \delta \frac{\partial^2 w}{\partial x^2} \\ &+ N_{22} \left(\delta \frac{\partial v}{\partial y} + \frac{w}{R} \right) \\ &- M_{22} \delta \frac{\partial^2 w}{\partial y^2} + N_{12} \left(\delta \frac{\partial u}{\partial y} + \delta \frac{\partial v}{\partial x} \right)] dA \end{aligned}$$

$$\Delta \varepsilon_{q+1}^{t(k)} = \Delta \xi_{q+1}^{(k)} \Lambda_{q+1}^{(k)} \quad (23)$$

با یادآوری این که دما و تانسور کرنش در لحظه مورد بررسی معلوم هستند، نمو تانسور تنش برای تکرار k ام مربوط به این بازه زمانی به صورت رابطه (24) نوشته می‌شود.

$$\Delta \sigma_{q+1}^{(k)} = -\Delta \xi_{q+1}^{(k)} S_{q+1}^{-1(k)} : \begin{cases} \partial_\sigma \Phi_{q+1}^{(k)} & \dot{\xi} > 0 \\ -\partial_\sigma \Phi_{q+1}^{(k)} & \dot{\xi} < 0 \end{cases} \quad (24)$$

با خطی‌سازیتابع انتقال برای تکرار k ام با استفاده از روش تکرار نیوتون- رافسون و اعمال شرط صفر شدن تابع انتقال در انتهای فرایند تکرار، رابطه (25) را می‌توان نوشت.

$$\Phi_{q+1}^{(k)} + \partial_\sigma \Phi_{q+1}^{(k)} : \Delta \sigma_{q+1}^{(k)} + \partial_\xi \Phi_{q+1}^{(k)} : \Delta \xi_{q+1}^{(k)} = 0 \quad (25)$$

بنابراین با جای‌گذاری معادله (24) در معادله (25)، نمو کسر حجمی مارتزیت به صورت رابطه (26) محاسبه می‌شود.

$$\Delta \xi_{q+1}^{(k)} = \begin{cases} \frac{\Phi_{q+1}^{(k)}}{\partial_\sigma \Phi_{q+1}^{(k)} : D_{q+1}^{(k)} : \partial_\sigma \Phi_{q+1}^{(k)} - \partial_\xi \Phi_{q+1}^{(k)}} & \dot{\xi} > 0 \\ \frac{-\Phi_{q+1}^{(k)}}{-\partial_\sigma \Phi_{q+1}^{(k)} : D_{q+1}^{(k)} : \partial_\sigma \Phi_{q+1}^{(k)} - \partial_\xi \Phi_{q+1}^{(k)}} & \dot{\xi} < 0 \end{cases} \quad (26)$$

که در آن $D = S^{-1}$ تانسور سفتی است. در نهایت برای بروز رسانی کرنش انتقال، کسر حجمی مارتزیت و تانسور تنش از روابط (27) استفاده خواهد شد.

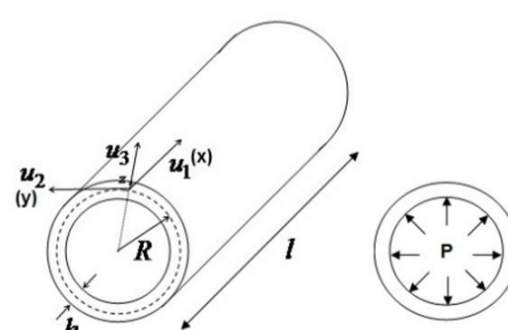
$$\begin{aligned} \varepsilon_{q+1}^{t(k+1)} &= \varepsilon_{q+1}^{t(k)} + \Delta \varepsilon_{q+1}^{t(k)} \\ \xi_{q+1}^{(k+1)} &= \xi_{q+1}^{(k)} + \Delta \xi_{q+1}^{(k)} \\ \sigma_{q+1}^{(k+1)} &= \sigma_{q+1}^{(k)} + \Delta \sigma_{q+1}^{(k)} \end{aligned} \quad (27)$$

۳- تعریف مسئله

در این مقاله، ارتعاشات و اداشه یک پوسته استوانه‌ای بلند از جنس آلیاژ حافظه‌دار با تکیه‌گاه‌های ساده تحت شرایط اولیه صفر و فشار هارمونیک داخلی که در طول پوسته تغییر می‌کند، مورد بررسی قرار گرفته است. پوسته نازک مورد مطالعه داردای شعاع متوسط R ، ضخامت h و طول l مطابق شکل 2 است که شرایط $(h \ll R, h \ll l)$ و $(h/R \leq 1/20)$ را ارضاء می‌کند. همان‌طور که در شکل مشاهده می‌شود، (x, y, z) بیانگر مختصات است که x و y به ترتیب در امتداد طول و محیط پوسته بر سطح میانی ($z = 0$) هستند و $R\theta = R\theta$ ، همچنین فشار داخلی به صورت رابطه (28) است.

$$P(t, x) = P_0 P_x(x) P_t(t) = P_0 \sin\left(\frac{\pi x}{l}\right) \sin(\omega t) \quad (28)$$

که در آن P_0 ضریب ثابت، $P_x(x)$ و $P_t(t)$ به ترتیب بخش مکانی و بخش زمانی تابع فشار هستند و در آن ω فرکانس زاویه‌ای است. رابطه فشار به گونه‌ای انتخاب شده است که نخست بخش زمانی آن به صورت هارمونیک باشد، زیرا به طور معمول در نخستین گام برای بررسی ارتعاشات اجباری، تحریک هارمونیک درنظر گرفته می‌شود؛ دوم فرم انتخابی تابع مکان نیز است تا فشارهای متفاوتی در نقاط مختلف در هر لحظه از زمان وارد شود.



شکل 2- پوسته استوانه‌ای همراه با پارامترهای هندسی

1- Donnell shell theory
2- Hamilton's principle

$$\begin{aligned}
& + \frac{A_{1,\beta} h}{2\pi R} \left[\frac{v \partial u}{l \partial \eta} + (1-v) \left(\frac{\partial v}{2\pi R \partial \beta} + \frac{w}{R} \right) \right] \\
& - \frac{A_{1,\beta} h}{2\pi R} [\alpha \Delta T (1+v) + v \varepsilon_{11}^t + (1-v) \varepsilon_{22}^t + v \varepsilon_{33}^t] \\
& + \frac{A_{1,\eta} h}{l} \left[\frac{(1-2v)}{2} \left(\frac{\partial u}{2\pi R \partial \beta} + \frac{\partial v}{l \partial \eta} \right) - (1-2v) \varepsilon_{12}^t \right] \\
I_0 \ddot{w} + I_1 \left(\frac{\ddot{u}, \eta}{l} + \frac{\ddot{v}, \beta}{2\pi R} \right) - I_2 \left(\frac{\ddot{w}, \eta \eta}{l^2} + \frac{\ddot{w}, \beta \beta}{(2\pi R)^2} \right) = & \\
& - \frac{A_1 h^3 (1-v)}{12} \left(\frac{\partial^4 w}{l^4 \partial \eta^4} + \frac{\partial^4 w}{(2\pi R)^4 \partial \beta^4} \right) \\
& - \frac{A_1 h^3 (1-v)}{12} \frac{2 \partial^4 w}{l^2 (2\pi R)^2 \partial \beta^2 \partial \eta^2} \\
& - \frac{A_1 h v \partial u}{R l \partial \eta} - \frac{A_1 h (1-v) \partial v}{R (2\pi R) \partial \beta} - A_1 h (1-v) \frac{w}{R^2} \\
& + \frac{A_1 h (1+v) \alpha \Delta T}{R} + P(\eta, t) \\
& + \frac{A_1 h}{R} [v \varepsilon_{11}^t + (1-v) \varepsilon_{22}^t + v \varepsilon_{33}^t] \\
& + \frac{A_{1,\eta \eta}}{l^2} \left[\frac{(1-v) h^3 \partial^2 w}{12 l^2 \partial \eta^2} + \frac{v h^3}{12 (2\pi R)^2} \frac{\partial^2 w}{\partial \beta^2} \right] \\
& - \frac{A_{1,\beta \beta}}{(2\pi R)^2} \left[\frac{v h^3 \partial^2 w}{12 l^2 \partial \eta^2} + \frac{(1-v) h^3 \partial^2 w}{12 (2\pi R)^2 \partial \beta^2} \right] \\
& - \frac{A_{1,\eta \beta} h^3 (1-2v)}{6 l^2 (2\pi R)^2} \frac{\partial^2 w}{\partial \eta \partial \beta} \tag{39}
\end{aligned}$$

که در آن $\frac{x}{l} = \eta$ و $\beta = \frac{y}{2\pi R}$ پارامترهای بی بعد هستند به گونه‌ای که $E(x,y,\xi) = \frac{E(x,y,\eta)}{(1+v)(1-2v)}$. علاوه بر این $A_1 = \frac{E(x,y,\xi)}{(1+v)(1-2v)}$ از کمیت‌های ماده بوده $0 \leq \eta, \beta \leq 1$. که در آن Γ_1, Γ_2 هستند که از شرایط مرزی تعیین می‌شوند. علامت $(^t)$ بر نیروها و ممان‌های برآیند بیانگر معلوم بودن مقادیر آن‌هاست. با جای‌گذاری روابط (33)، (36) و (38) در رابطه (31)، انتگرال‌گیری جملات، اعمال قضیه اساسی حساب تغییرات¹ [16] و استفاده از روابط حاکم بر مواد آلیاژ حافظه‌دار، معادلات حاکم بر پوسته آلیاژ حافظه‌دار مورد مطالعه به صورت روابط (39) به دست می‌آید.

$$-2M_{12} \delta \frac{\partial^2 w}{\partial x \partial y}] dA \tag{36}$$

که در آن N_{ij} و M_{ij} به ترتیب مطابق شکل 3 نیروهای برآیند غشایی و ممان‌های خمی برآیند هستند و به صورت روابط (37) تعریف می‌شوند.

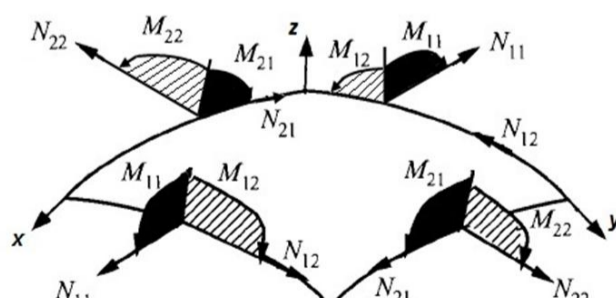
$$\begin{aligned}
(N_{11}, N_{22}, N_{12}) &= \int_{-\frac{h}{2}}^{\frac{h}{2}} (\sigma_{11}, \sigma_{22}, \sigma_{12}) dz \\
(M_{11}, M_{22}, M_{12}) &= \int_{-\frac{h}{2}}^{\frac{h}{2}} (\sigma_{11}, \sigma_{22}, \sigma_{12}) z dz \tag{37}
\end{aligned}$$

همچنین تغییرات انرژی پتانسیل، مخالف و برابر تغییرات کار نیروهای خارجی (δW_{ext}) است که با رابطه (38) بیان می‌شود.

$$\begin{aligned}
\delta V = -\delta W_{\text{ext}} &= - \iint P(x, t) \delta w dA \\
&- \oint_{\Gamma_2}^d (\hat{N}_{11} \delta u + \hat{N}_{12} \delta v - \hat{M}_{11} \delta w_x - \hat{M}_{12} \delta w_y) dy \\
&- \oint_{\Gamma_1}^d (\hat{N}_{22} \delta v + \hat{N}_{12} \delta u - \hat{M}_{22} \delta w_y - \hat{M}_{12} \delta w_x) dx \tag{38}
\end{aligned}$$

و در آن انتگرال مرزی آخر ناشی از نیروها و ممان‌های اعمالی بر مرزهای پوسته (Γ_1, Γ_2) هستند که از شرایط مرزی تعیین می‌شوند. علامت $(^t)$ بر نیروها و ممان‌های برآیند بیانگر معلوم بودن مقادیر آن‌هاست. با جای‌گذاری روابط (33)، (36) و (38) در رابطه (31)، انتگرال‌گیری جملات، اعمال قضیه اساسی حساب تغییرات¹ [16] و استفاده از روابط حاکم بر مواد آلیاژ حافظه‌دار، معادلات حاکم بر پوسته آلیاژ حافظه‌دار مورد مطالعه به صورت روابط (39) به دست می‌آید.

$$\begin{aligned}
I_0 \ddot{u} - \frac{I_1}{l} \ddot{w}_\eta &= \frac{A_1 h (1-v)}{l^2} \frac{\partial^2 u}{\partial \eta^2} + \frac{A_1 h (1-2v)}{2(2\pi R)^2} \frac{\partial^2 u}{\partial \beta^2} \\
&+ \frac{A_1 h}{2l(2\pi R)} \frac{\partial^2 v}{\partial \eta \partial \beta} + \frac{A_1 h v \partial w}{R l \partial \eta} \\
&- A_1 h \left[\frac{(1-v)}{l} \frac{\partial \varepsilon_{11}^t}{\partial \eta} + \frac{v}{l} \frac{\partial \varepsilon_{22}^t}{\partial \eta} + \frac{v}{l} \frac{\partial \varepsilon_{33}^t}{\partial \eta} + \frac{(1-2v)}{2\pi R} \frac{\partial \varepsilon_{12}^t}{\partial \beta} \right] \\
&+ \frac{A_{1,\eta} h}{l} \left[\frac{(1-v)}{l} \frac{\partial u}{\partial \eta} + v \left(\frac{\partial v}{2\pi R \partial \beta} + \frac{w}{R} \right) \right] \\
&- \frac{A_{1,\eta} h}{l} [\alpha \Delta T (1+v) + (1-v) \varepsilon_{11}^t + v \varepsilon_{22}^t + v \varepsilon_{33}^t] \\
&+ \frac{A_{1,\beta} h}{2\pi R} \left[\frac{(1-2v)}{2} \left(\frac{\partial u}{2\pi R \partial \beta} + \frac{\partial v}{l \partial \eta} \right) - (1-2v) \varepsilon_{12}^t \right] \\
I_0 \ddot{v} - \frac{I_1}{2\pi R} \ddot{w}_\beta &= \frac{A_1 h (1-v)}{(2\pi R)^2} \frac{\partial^2 v}{\partial \beta^2} + \frac{A_1 h (1-2v)}{2l^2} \frac{\partial^2 v}{\partial \eta^2} \\
&+ \frac{A_1 h}{2l(2\pi R)} \frac{\partial^2 u}{\partial \eta \partial \beta} + \frac{A_1 h (1-v)}{R(2\pi R)} \frac{\partial w}{\partial \beta} \\
&- A_1 h \left[\frac{v}{2\pi R} \frac{\partial \varepsilon_{11}^t}{\partial \beta} + \frac{(1-v)}{2\pi R} \frac{\partial \varepsilon_{22}^t}{\partial \beta} \right] \\
&- A_1 h \left[\frac{v}{2\pi R} \frac{\partial \varepsilon_{33}^t}{\partial \beta} + \frac{(1-2v)}{l} \frac{\partial \varepsilon_{12}^t}{\partial \eta} \right]
\end{aligned}$$



شکل 3 المان پوسته همراه با برآیندهای نیروی غشایی و ممان‌های خمی

1-fundamental lemma of variational calculus

$$B_{ii}^{(r)} = - \sum_{\substack{m=1, m \neq i \\ 1 \leq r \leq N_x - 1}}^{N_x} B_{im}^{(r)}; \text{ for } i = 1, \dots, N_x, \quad (43)$$

همچنین نقاط انتخابی با فاصله مساوی در نظر گرفته شده‌اند که در راستای x به صورت رابطه (44) خواهند بود.

$$x_i = \frac{i-1}{N_x-1} l; \quad i = 1, \dots, N_x \quad (44)$$

برای اعمال شرایط مرزی چندگانه، از تکنیکی تحت عنوان δ استفاده می‌شود [18]. در این تکنیک، تعداد نقاط کافی در نزدیکی آن‌ها اعمال می‌شود. در چندگانه بر نقاط مرزی و نقاط انتخابی در نزدیکی آن‌ها اعمال می‌شود. در تحقیق حاضر طبق رابطه (44)، دو شرط مرزی ($w = M_{11} = 0$) برای جابه‌جایی شعاعی در نقاط مرزی انتهایی ($i = N_x$ و $i = 1$) وجود دارد؛ بنابراین یک نقطه در نزدیکی هر یک از آن‌ها یعنی در ($i = 2$) و ($i = N_x - 1$) با فاصله δ در نظر گرفته شده است. برای اساس، نقاط انتخابی در راستای x به شرح رابطه (45) خواهند بود.

$$\begin{aligned} x_1 &= 0, x_2 = \delta, x_{N_x-1} = l - \delta, x_N = l \quad 0 \leq x \leq l \\ x_i &= \frac{i-1}{N_x-1} l; \quad i = 3, \dots, N_x - 2 \end{aligned} \quad (45)$$

که به فرم بی‌بعد نیز می‌توان آن‌ها را نشان داد؛ بنابراین چهار نقطه ابتدایی و انتهایی بازه مورد نظر، برای اعمال شرایط مرزی و سایر نقاط برای اعمال معادله حاکم بر حرکت به کار بردۀ می‌شوند. با اعمال روش تربیع دیفرانسیلی در معادلات (39-40)، معادله ماتریسی (46) به دست می‌آید.

$$M \vec{\Delta} + K \vec{\Delta} = \vec{F}_1 + \vec{F}_2, \quad \vec{\Delta}^T = [\{\Delta_b\} \{\Delta_d\}] \quad (46)$$

که در آن $\vec{\Delta}$ بردار جابه‌جایی شعاعی همه نقاط شامل بردارهای $\vec{\Delta}_b$ و $\vec{\Delta}_d$ است که به ترتیب بردار جابه‌جایی مربوط به نقاط مرزی و بردار جابه‌جایی مربوط به سایر نقاط هستند. علامت (\cdot) بیانگر مشتق دوم نسبت به زمان است. همچنین M و K به ترتیب ماتریس‌های جرم و سختی هستند که تابع ξ بوده و هنگام تغییر فاز ماده عوض می‌شوند. \vec{F}_2 بردار فشار داخلی و \vec{F}_1 بردار ناشی از کرنش انتقال هستند.

برای انتگرال‌گیری زمانی معادله (46)، از روش نیومارک بهره گرفته شده است. در این روش، بردار جابه‌جایی $(\vec{\Delta}_{q+1})$ ، بردار سرعت $(\vec{\dot{\Delta}}_{q+1})$ و بردار شتاب $(\vec{\ddot{\Delta}}_{q+1})$ در زمان t (۰ $t_{q+1} = t_q + \Delta t$) که در آن (t_q) زمان پیشین و (Δt) گام زمانی است، به صورت روابط (47) تخمین زده می‌شود [19].

$$\begin{aligned} \vec{\Delta}_{q+1} &= \vec{\Delta}_q + \vec{\dot{\Delta}}_q \Delta t + \frac{1}{2} [(1-\gamma) \vec{\ddot{\Delta}}_q + \gamma \vec{\ddot{\Delta}}_{q+1}] (\Delta t)^2 \\ \vec{\dot{\Delta}}_{q+1} &= \vec{\dot{\Delta}}_q + a_1 \vec{\Delta}_q + a_2 \vec{\Delta}_{q+1} \\ \vec{\ddot{\Delta}}_{q+1} &= a_3 (\vec{\Delta}_{q+1} - \vec{\Delta}_q) - a_4 \vec{\dot{\Delta}}_q - a_5 \vec{\Delta}_q \end{aligned} \quad (47)$$

که زیرنویس q معرف گام زمانی q است به گونه‌ای که $(t_q = q \Delta t)$ و $(t_{q+1} = (q+1) \Delta t)$. همچنین γ پارامتری برای کنترل صحت و پایداری روش است که طبق [20] برابر $0/5$ در نظر گرفته شده است. ضرایب a_i به صورت رابطه (48) تعریف می‌شوند.

$$\begin{aligned} a_1 &= (1-\gamma) \Delta t, \quad a_2 = \gamma \Delta t \\ a_3 &= \frac{2}{\gamma (\Delta t)^2}, \quad a_4 = \frac{2}{\gamma \Delta t}, \quad a_5 = \frac{1-\gamma}{\gamma} \end{aligned} \quad (48)$$

جای‌گذاری روابط (47) در رابطه (46)، منجر به رابطه (49) می‌شود.

$$\hat{R}_{q+1} \vec{\Delta}_{q+1} = \vec{F}_{q+1} \quad (49)$$

که در آن رابطه (50) است:

$$\begin{aligned} I_0 \ddot{v} - I_1 \ddot{w}_y &= \frac{Eh}{1-v^2} \left(\frac{\partial^2 v}{\partial y^2} + \frac{1-v}{2} \frac{\partial^2 v}{\partial x^2} \right) \\ &\quad + \frac{Eh}{1-v^2} \left(\frac{1+v}{2} \frac{\partial^2 u}{\partial x \partial y} + \frac{1}{R} \frac{\partial w}{\partial y} \right) \\ I_0 \ddot{w} + I_1 (\ddot{u}_x + \ddot{v}_y) - I_2 (\ddot{w}_{xx} + \ddot{w}_{yy}) &= \\ &- \frac{Eh^3}{12(1-v^2)} \left(\frac{\partial^4 w}{\partial x^4} + \frac{\partial^4 w}{\partial y^4} + \frac{2\partial^4 w}{\partial x^2 \partial y^2} \right) \\ &- \frac{Eh}{1-v^2} \left(\frac{v}{R} \frac{\partial u}{\partial x} + \frac{1}{R} \frac{\partial v}{\partial y} + \frac{w}{R^2} - \frac{A_1 h(1+v)\alpha \Delta T}{R} \right) \end{aligned} \quad (41)$$

4- روش‌های عددی

در این مطالعه برای دستیابی به ارتعاشات شعاعی پوسته استوانه‌ای، دو روش عددی به کار بردۀ شده است. روش تربیع دیفرانسیلی برای حل عددی معادلات حاکم بر حرکت از نظر مکانی استفاده شده است. این روش، روشی سریع و دقیق است که در آن دامنه مورد بررسی به تعداد نقاط کافی گسترشده و معادلات دیفرانسیل به مجموعه‌ای از معادلات جبری برحسب مقادیر گسترشده متغیرهای میدانی در آن نقاط تبدیل می‌شود [18]. علاوه براین، روش نیومارک¹ برای انتگرال‌گیری زمانی مسئله استفاده شده است [19, 20]. در این روش، پاسخ در زمان مورد نظر به پاسخ در زمان پیشین مرتبط می‌شود.

نخستین گام در استفاده از روش تربیع دیفرانسیلی، انتخاب یک شبکه مناسب از نقاط برای دامنه مورد نظر است که شامل N_x نقطه در امتداد x و N_y نقطه در امتداد y است. معمولاً از تعداد نقاط مساوی در هر جهت استفاده می‌شود یعنی $(N_x = N_y = N)$. سپس مشتق جزئی مرتبه m در x و مشتق جزئی مرتبه s نسبت به y تابع دلخواه $(g(x, y))$ در نقطه‌ای از شبکه یادشده (x_i, y_j) به صورت روابط (42) بیان می‌شود [18].

$$\begin{aligned} \frac{\partial^r g}{\partial x^r} \Big|_{(x,y)=(x_i,y_j)} &= \sum_{k=1}^{N_x} B_{ik}^{(r)} g_{kj} \\ \frac{\partial^s g}{\partial y^s} \Big|_{(x,y)=(x_i,y_j)} &= \sum_{k=1}^{N_y} C_{jk}^{(s)} g_{ik} \\ \frac{\partial^{(r+s)} g}{\partial x^r \partial y^s} \Big|_{(x,y)=(x_i,y_j)} &= \sum_{k=1}^{N_x} B_{ik}^{(r)} \sum_{l=1}^{N_y} C_{jl}^{(s)} g_{kl} \end{aligned} \quad (42)$$

که در آن g_{ij} بیانگر $(g(x_i, y_j))$ است. همچنین $B_{ik}^{(r)}$ و $C_{jk}^{(s)}$ به ترتیب ضرایب وزنی در امتداد x و y هستند که توابع آزمون² نامیده می‌شوند. لازم به ذکر است که دقت این روش به انتخاب ضرایب وزنی یادشده بستگی دارد [21]. در این بررسی، برای تابع جابه‌جایی شعاعی، توابع کرنش انتقال و پارامتر ماده A_1 از تابع آزمون چند جمله‌ای³ که رایج‌ترین تابع است، استفاده شده که دارای صورت روابط (43) است.

$$\begin{aligned} B_{ik}^{(1)} &= \frac{\prod(x_i)}{(x_i - x_k) \prod(x_k)} \quad i, k = 1, \dots, N_x \text{ and } k \neq i \\ \prod(x_i) &= \prod_{m=1, m \neq i}^{N_x} (x_i - x_m), \\ B_{ik}^{(r)} &= r \left(B_{ii}^{(r-1)} B_{ik}^{(1)} - \frac{B_{ik}^{(r-1)}}{x_i - x_k} \right); \text{ for } i, k = 1, \dots, N_x, \\ &\quad k \neq i, 2 \leq r \\ &\quad \leq N_x - 1 \end{aligned}$$

1- Newmark method

2- Test function

3- polynomial

جدول 1 خواص ماده آلیاژ حافظه‌دار نیکل-تیتانیوم

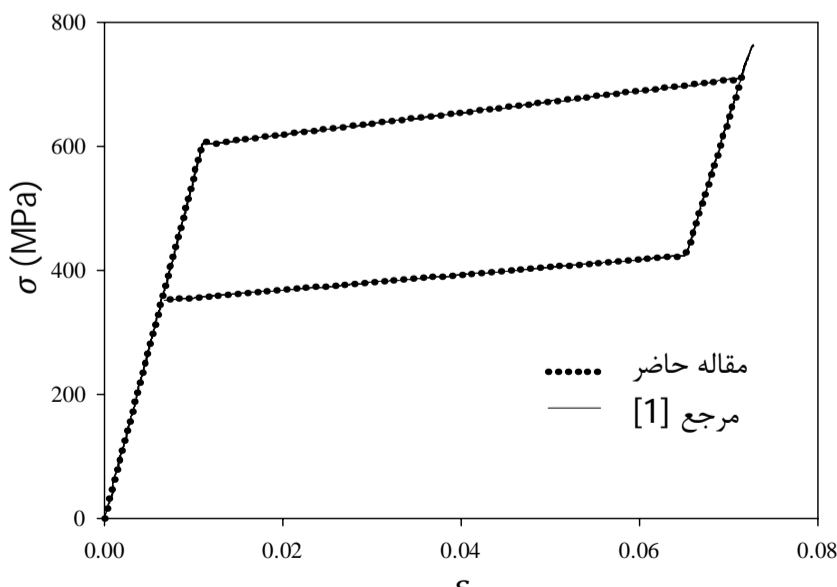
مقدار [1]	خواص ماده (واحد)
0/056	H
270	$A_s(K)$
280	$A_f(K)$
245	$M_s(K)$
230	$M_f(K)$
0/3	v
6500	$\rho(kg m^{-3})$
55	$(^*)E^A(GPa)$
46	$(^*)E^M(GPa)$
22E-6	$\alpha(K^{-1})$
7/4E6	$c^A = c^M = \frac{-\rho \Delta s_0}{H} \frac{J}{kg K}$
0	Δc

* بالانویس‌های A و M به ترتیب مربوط به فاز آستانیت و مارتنتزیت است.

تحلیل ارتعاشات و اداشته و تعداد $N = 30$ در بررسی فرکانس‌های طبیعی استفاده شده است. همچنین برای اطمینان از کد نوشته شده براساس الگوریتم نگاشت برگشتی صفحه محدب، نتایج تنش-کرنش مربوط به میله‌ای تحت بارگذاری محوری در حالت یکبعدی با استفاده از کد یادشده به دست آمده و با نتایج ارائه شده توسط ماکادو و لاگوداس [1] در دمای 328 کلوین مقایسه شده است. شکل 4 مقایسه‌ای از نمودار تنش-کرنش مربوط به دو حالت را نشان می‌دهد. همان‌طور که مشاهده می‌شود نتیجه حاصله از کد یادشده با نتیجه مرجع ارائه شده کاملاً منطبق است.

علاوه براین برای بررسی صحت فرمولاسیون به کار برده شده در تحلیل پوسته، مسئله مورد نظر در فاز آستانیت کامل توسط نرم‌افزار المان محدود آباکوس مدل‌سازی شده و نتایج فرکانس طبیعی و جابه‌جایی آن با نتایج حاصل از روش ارائه شده در مقاله حاضر مقایسه شده است. در تحلیل المان محدود از المان‌های پوسته استفاده شده است. شکل 5 فرکانس‌های طبیعی پوسته را در مود طولی نخست بر حسب مود محیطی مربوط به حرکت شعاعی، برای دو روش یادشده نشان می‌دهد. همان‌طور که مشاهده می‌شود نتایج بسیار به یکدیگر نزدیک هستند که این امر صحت روش ارائه شده را به خوبی نشان می‌دهد.

همچنین شکل 6 نتایج مربوط به تنش-کرنش و جابه‌جایی شعاعی-زمان نقطه طولی میانی تحت فشار داخلی با دوره تناوب 0/072 ثانیه و



شکل 4 نمودار تنش-کرنش در حالت یکبعدی در دمای 328 کلوین

$$\vec{R}_{q+1} = a_3 M_{q+1} + K_{q+1} \quad (50)$$

$$\vec{F}_{q,q+1} = (\vec{F}_1 + \vec{F}_2)_{q+1} + M_{q+1}(a_3 \vec{\Delta}_q + a_4 \vec{\Delta}_q + a_5 \vec{\Delta}_q) \quad (50)$$

براساس رابطه (49)، بردار جابه‌جایی در هر لحظه از زمان با معلوم بودن

بردارهای جابه‌جایی، سرعت و شتاب مربوط به زمان پیشین قابل محاسبه

است. در حالت ارتعاشات اجباری برای محاسبه بردارهای جابه‌جایی، سرعت و

شتاب پوسته در هر لحظه از زمان، از یک فرایند تکرارشونده استفاده شده

است. در این فرایند تانسور کرنش انتقال و کسر حجمی مارتنتزیت معلوم

مربوط به زمان پیشین به عنوان حدس اولیه جهت محاسبه ماتریس‌های K، M

و بردار \vec{F}_1 در زمان مورد نظر استفاده شده و بردار جابه‌جایی نخستین

تکرار با استفاده از روش نیومارک به دست می‌آید. سپس تانسور کرنش متناظر

با بردار جابه‌جایی حاصله با استفاده از روابط کرنش-جابه‌جایی محاسبه شده

و براساس آن مقادیر جدید ξ و ϵ^t با به کارگیری روش عددی الگوریتم نگاشت

برگشتی صفحه برنده محدب، محاسبه می‌شوند. حال با استفاده از مقادیر

جدید ξ و ϵ^t ، ماتریس‌های K و M و بردار \vec{F}_1 به روز رسانی شده و با استفاده

از آن‌ها بردار جابه‌جایی مربوط به دومین تکرار به دست می‌آید. چنان‌چه

تفاوت بردار جابه‌جایی دومین تکرار و نخستین تکرار از مقدار ترانس

مشخصی مثلاً 7-10 کمتر باشد، فرایند تکرار متوقف شده و بردار جابه‌جایی

حاصله به عنوان پاسخ نهایی در نظر گرفته می‌شود که براساس آن بردارهای

سرعت و شتاب با استفاده از روش نیومارک محاسبه می‌گردد. در غیر

این صورت فرایند تکرار تا زمانی ادامه می‌یابد که تفاضل جابه‌جایی‌ها از مقدار

ترانس در نظر گرفته شده کمتر شود.

همچنین برای محاسبه فرکانس‌های آزاد پوسته در فاز آستانیت خالص

(سیستم خطی)، مؤلفه‌های جابه‌جایی به صورت رابطه (51) در نظر گرفته

می‌شوند [22].

$$u = u_n(x) \cos(\lambda_n y) e^{i \Omega_n t}, (n = 0, 1, \dots)$$

$$v = v_n(x) \sin(\lambda_n y) e^{i \Omega_n t}$$

$$w = w_n(x) \cos(\lambda_n y) e^{i \Omega_n t} \quad (51)$$

که در آن n تعداد مودهای محیطی بوده و $i^2 = -1$ و $\lambda_n = \frac{n}{R} \Omega_n$

همچنین Ω_n فرکانس زاویه‌ای طبیعی مود n است. با جای‌گذاری روابط

(51) در رابطه (41)، استفاده از روش تربیع دیفرانسیلی و اعمال شرایط

مرزی، رابطه (46) به صورت زیر بازنویسی می‌شود که در آن هر دو بردار \vec{F}_1 و

\vec{F}_2 حذف شده‌اند و با صفر قرار دادن دترمینان ماتریس ضرایب فرکانس‌های

طبیعی به دست می‌آیند.

$$[K - \Omega_n^2 M] \vec{\Delta} = \{0\} \quad (52)$$

که K و M حاصله در این حالت با K و M به دست آمده از روابط (39)

متفاوت بوده و در خلال حل، بروز نمی‌شوند.

5- نتایج عددی و بحث

در این بخش، نتایج عددی پوسته نازک استوانهای با ویژگی‌های هندسی

$\left(\frac{R}{h} = 100, \frac{l}{h} = 20 \right)$ ارائه شده است. در این بررسی از آلیاژ حافظه‌دار

نیکل-تیتانیوم استفاده شده که خواص آن در جدول 1 ارائه شده است [1].

پوسته آلیاژ حافظه‌دار مورد مطالعه در ابتدا در فاز آستانیت کامل

$(\xi = 0)$ و بدون تنش بوده و در دمای 25 درجه سانتی‌گراد است که با

توجه به خواص ماده بالاتر از A_f است. همچنین تمامی مؤلفه‌های کرنش ارائه

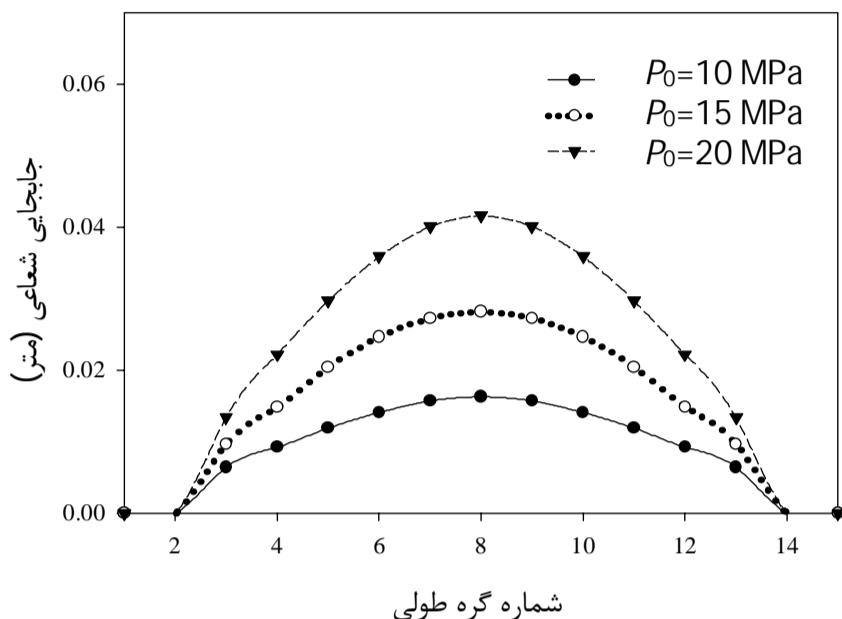
شده برای صفحه میانی پوسته ($z = 0$) خواهد بود.

برای انتخاب تعداد نقاط مناسب بر پوسته در روش تربیع دیفرانسیلی، از

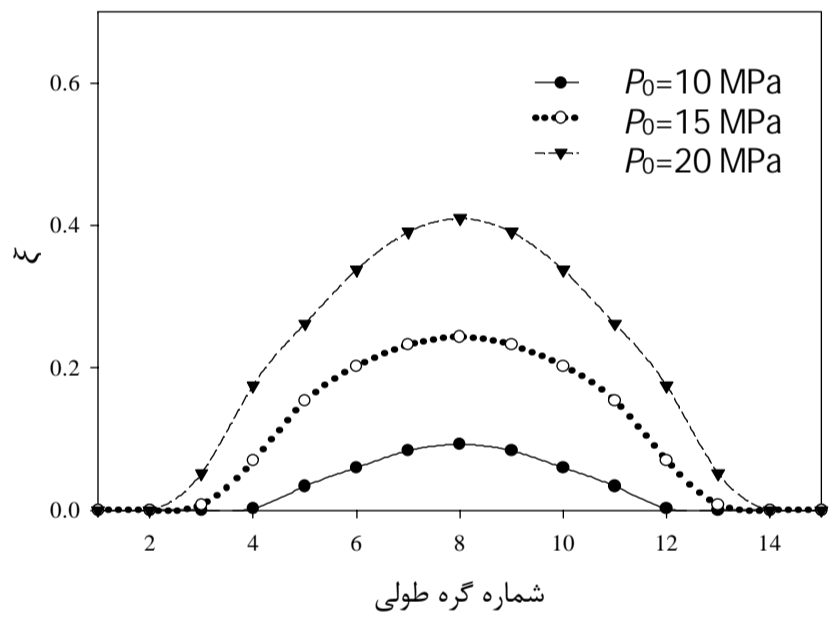
تست همگرایی پاسخ‌ها استفاده شده است که براساس آن تعداد $N = 15$ در

دیفرانسیلی نسبت به روش المان محدود، کاهش زمان و هزینه حل و نیز استفاده از گره‌های بسیار کمتری بر قطعه خواهد بود.

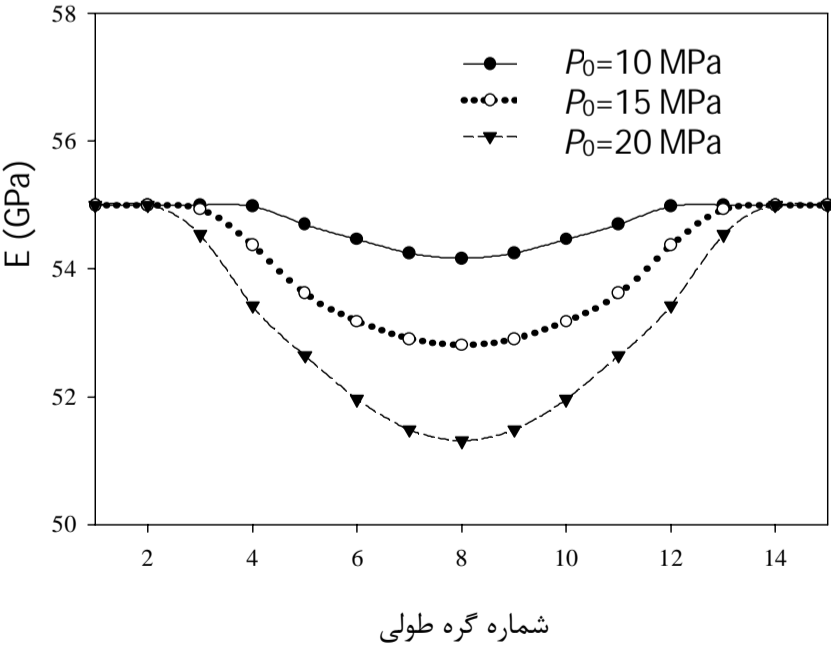
شکل ۷-الف تا ۷-ج به ترتیب نمودار جابه‌جایی شعاعی، کسر حجمی مارتنتزیت و مدول یانگ نقاط طولی پوسته در یک چهارم سیکل بهازی دوره تناوب ۰/۰۲ ثانیه و مقادیر مختلف P_0 نشان می‌دهد. همان‌طور که مشاهده می‌شود به دلیل اعمال فشار داخلی متغیر با مکان، جابه‌جایی نقاط



الف - نمودار جابه‌جایی شعاعی - شماره گره طولی

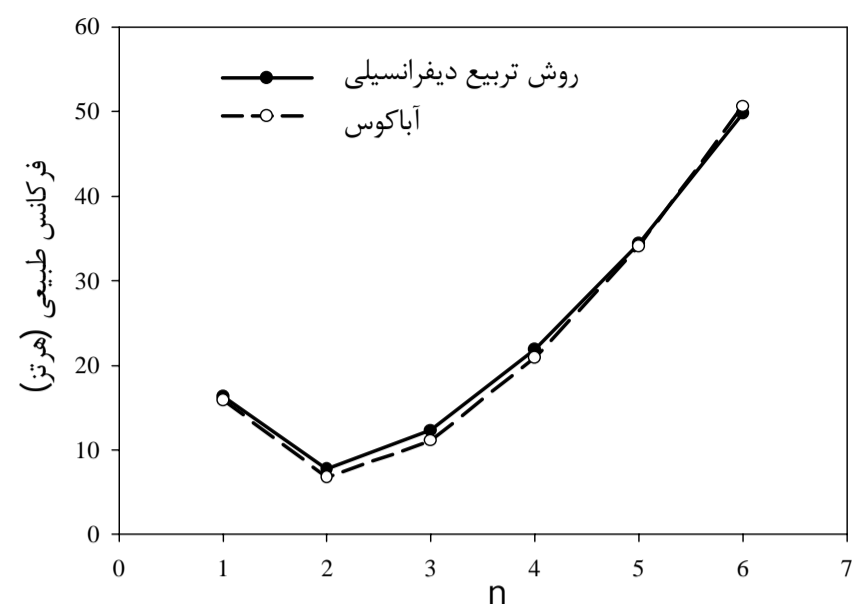


ب - نمودار ξ - شماره گره طولی



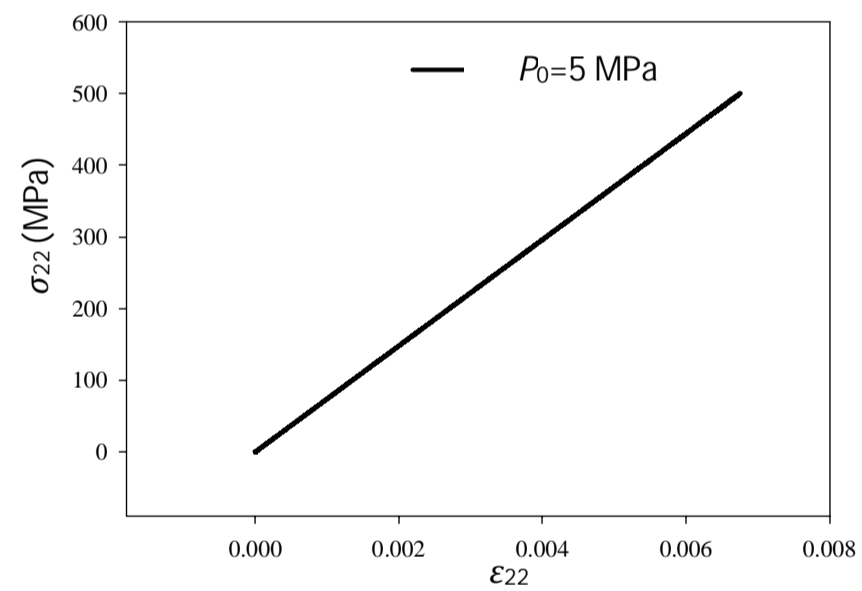
ج - نمودار مدول یانگ-شماره گره طولی

شکل ۷ نمودارهای مربوط به نقاط طولی پوسته در یک چهارم سیکل بهازی دوره تناوب ۰/۰۲ ثانیه و مقادیر مختلف P_0

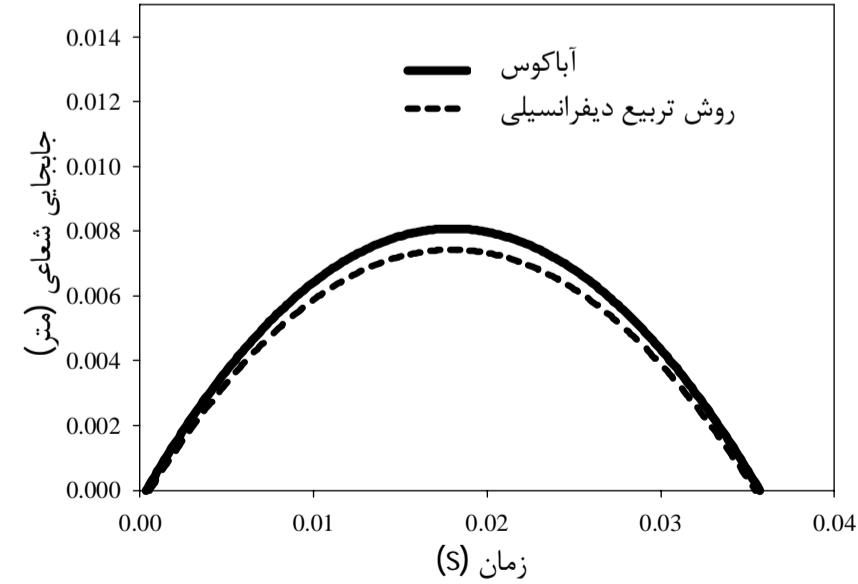


شکل ۵ فرکانس‌های طبیعی پوسته در فاز آستنیت خالص در مود طولی اول

ضریب $P_0 = 5 \text{ MPa}$ را در یک نیمسیکل نشان می‌دهد. همان‌طور که در شکل ۶-الف مشاهده می‌شود، شدت فشار داخلی انتخاب شده در حدی است که منجر به تغییر فاز در ماده نشده است و در نتیجه ماده همچنان در فاز آستنیت کامل است. علاوه بر این شکل ۶-ب مقایسه صورت گرفته بین نتایج جابه‌جایی حاصله از آباکوس و روش ارائه شده را نشان می‌دهد. همان‌طور که مشاهده می‌شود به دلیل تفاوت در روش عددی به کار برده شده، تفاوت قابل قبولی بین نتایج وجود دارد. همچنین از جمله مزایای استفاده از روش تربيع



الف - نمودار تنش محیطی - کرنش محیطی



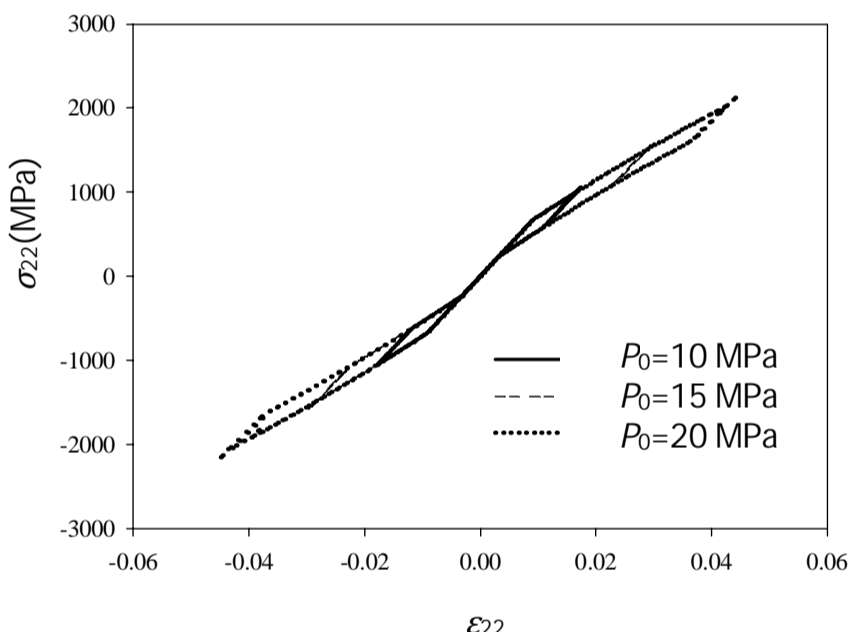
ب - نمودار جابه‌جایی شعاعی - زمان

شکل ۶ نمودارهای نقطه طولی میانی تحت فشار داخلی با دوره تناوب ۰/۰۷۲ ثانیه و $P_0 = 5 \text{ MPa}$

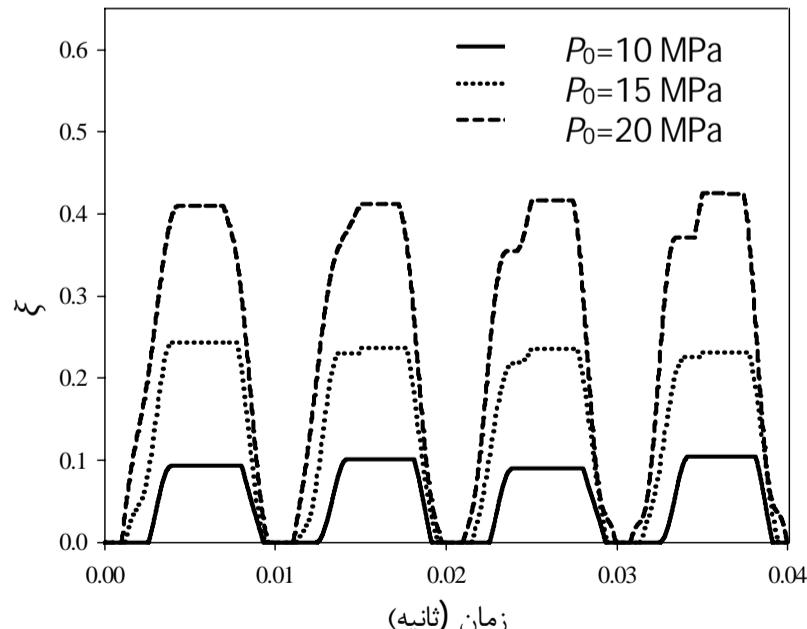
افزایش P_0 منجر به افزایش دامنه ارتعاش شده و همچنین حول پاسخ‌های هارمونیک به‌ویژه پاسخ مربوط به ضریب فشار $P_0 = 10 \text{ MPa}$, انتشار اشاتی وجود دارد که در شکل 8-ب (که بیانگر تبدیل فوریه سریع مربوط به همین ضریب فشار است)، این انتشارات در اطراف فرکانس تحریک 50 هرتز به خوبی مشاهده می‌گردد.

شکل 9 و 10 به ترتیب نمودار تنش محیطی - کرنش محیطی و ζ -زمان مربوط به نقطه میانی پوسته را به‌ازای دوره تناوب 0/02 ثانیه و مقادیر مختلف P_0 نشان می‌دهد. همان‌طور که در شکل 9 مشاهده می‌شود، افزایش افزایش P_0 منجر به بزرگ‌تر شدن سیکل هیسترزیس و در نتیجه افزایش میرایی در ماده شده است. همچنین با توجه به شکل 10، افزایش شدت فشار داخلی همان‌طور که از پیش یاد شد منجر به افزایش ζ بیشینه و نرم‌تر شدن ماده می‌شود.

شکل 11 پاسخ فرکانسی سیستم مربوط به نقطه میانی پوسته در بازه فرکانسی 30 تا 50 هرتز را که شامل دو فرکانس طبیعی پوسته در فاز آستنیت خالص یعنی 34 و 49/7 هرتز است، نشان می‌دهد. همچنین در شکل 12، تغییرات ζ با فرکانس‌های متناظر مذکور ارائه شده است. همان‌طور که در شکل 11 مشاهده می‌شود، نقاط ماکزیمم در اطراف فرکانس‌های طبیعی پوسته آستنیت خالص، با افزایش P_0 افزایش یافته و به سمت چپ



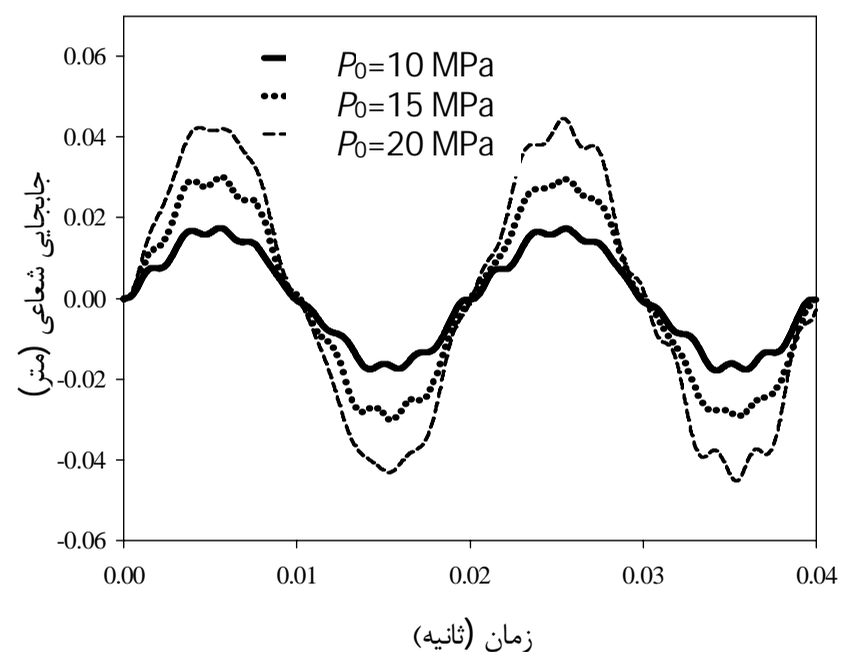
شکل 9 نمودار تنش محیطی - کرنش محیطی نقطه میانی پوسته به‌ازای دوره تناوب 0/02 ثانیه و مقادیر مختلف P_0



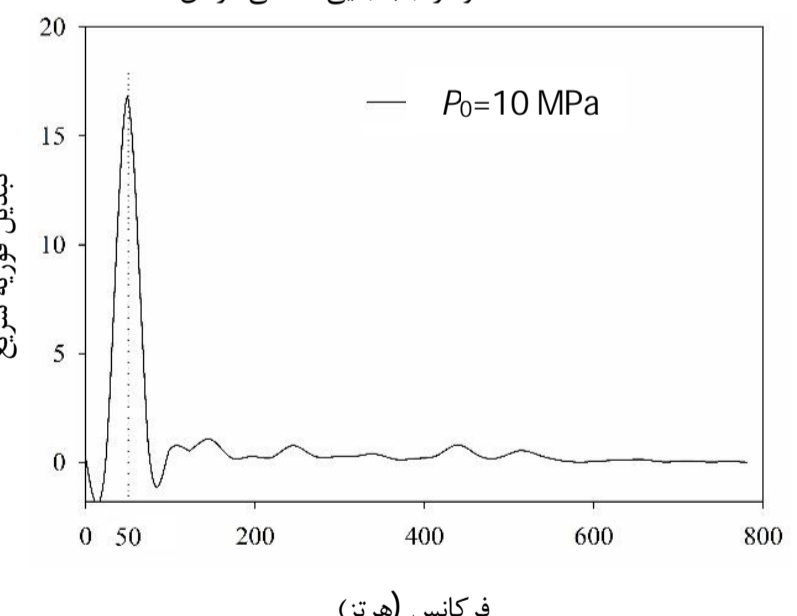
شکل 10 نمودار ζ -زمان نقطه میانی پوسته به‌ازای دوره تناوب 0/02 ثانیه و مقادیر مختلف P_0

طولی با یکدیگر متفاوت بوده و بیشترین جابه‌جایی به‌ازای مقادیر مختلف P_0 در نقطه میانی پوسته اتفاق افتاده است. همچنین شدت بارهای داخلی به‌گونه‌ای بوده است که در بیشتر نقاط، تغییر فاز رخ داده و بیشترین تغییر فاز مربوط به نقطه میانی است که با افزایش P_0 ، کسر حجمی مارتزیت افزایش یافته و در نتیجه ماده نرم‌تر می‌شود که این امر به خوبی در شکل 7-ج قابل مشاهده است. در واقع با افزایش کسر حجمی مارتزیت در هر نقطه، مدول یانگ و یا به عبارتی استحکام ماده کاهش یافته و در نتیجه جابه‌جایی آن بیشتر می‌شود.

شکل 8-الف نمودار جابه‌جایی شعاعی - زمان مربوط به نقطه میانی پوسته را به‌ازای دوره تناوب 0/02 ثانیه و مقادیر مختلف P_0 نشان می‌دهد. همچنین جهت مشاهده فرکانس پاسخ‌های زمانی یادشده، در شکل 8-ب برای نمونه تبدیل فوریه سریع¹ مربوط به یکی از این پاسخ‌های زمانی (نمودار مربوط به $P_0 = 10 \text{ MPa}$) نشان داده شده است. همان‌طور که در شکل 8-ب مشاهده می‌شود فرکانس جابه‌جایی شعاعی در این فشار با فرکانس تحریک یعنی 50 هرتز برابر شده است که برای سایر فشارها نیز براساس شکل 8-الف دارای همین مقدار است. علاوه‌براین در شکل 8-الف مشاهده می‌شود که



الف - نمودار جابه‌جایی شعاعی - زمان



شکل 8-الف - نمودار جابه‌جایی شعاعی - زمان نقطه میانی پوسته به‌ازای دوره تناوب 0/02 ثانیه و مقادیر مختلف P_0 ب - نمودار تبدیل فوریه سریع مربوط به پاسخ زمانی $P_0 = 10 \text{ MPa}$ در

1- Fast Fourier Transform (FFT)

در آن نقاط شود، در پاسخ فرکانسی ماده، رفتار نرم‌شوندگی مشاهده می‌شود به این صورت که نقاط رزونانس سیستم غیر خطی (با تغییر فاز) نسبت به سیستم خطی (بدون تغییر فاز و دارای فاز آستینیت خالص) دارای جابجایی به سمت چپ بوده و فرکانس آنها از فرکانس‌های طبیعی سیستم خطی کمتر است. نتایج نشان می‌دهند که فرمولاسیون و روش‌های حل عددی ارائه شده برای تحلیل پاسخ زمانی و فرکانسی پوسته‌های استوانه‌ای آلیاژ حافظه‌دار در این تحقیق، دارای صحت و سرعت بالایی بوده و به خوبی رفتار ارتعاشاتی چنین پوسته‌هایی را با درنظر گرفتن تأثیرات غیرخطی ماده ناشی از انتقال فاز هنگام حرکت، پیش‌بینی می‌کنند. از طرف دیگر فرمولاسیون به کار رفته به درستی رفتار غیرهمگن ماده به‌واسطه اعمال فشار داخلی متغیر با مکان را مدل‌سازی می‌کند.

7- فهرست علائم

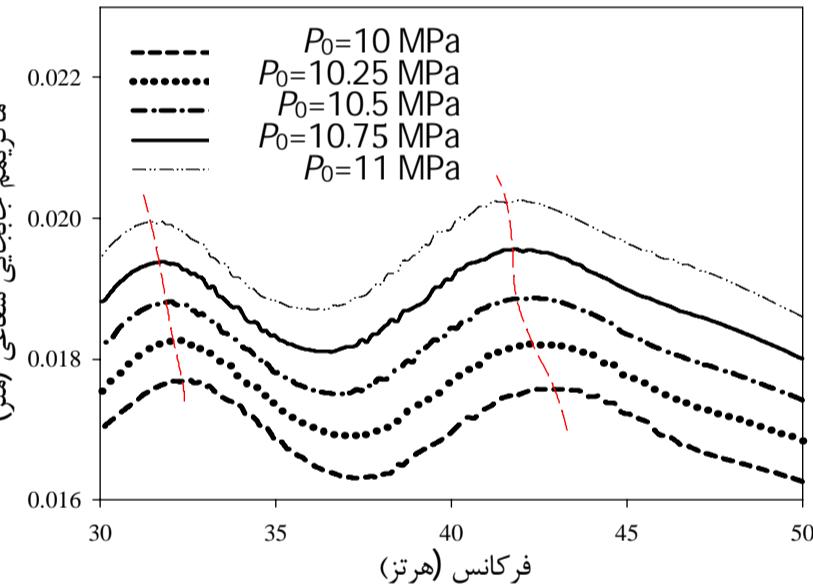
المن سطح (m^2)	dA
دمای پایان آستینیت (K)	A_f
دمای شروع آستینیت (K)	A_s
پارامتر مدل	b^A
پارامتر مدل	b^M
ضرایب وزنی در راستای طولی	B_{ik}
گرمای ویژه (kg/K)	c
ضرایب وزنی در راستای محیطی	C_{jk}
تانسور سفتی (Pa)	D
مدول یانگ (Pa)	E
تابع انتقال سخت‌شوندگی	$f(\xi)$
بردار کرنش انتقال	\vec{F}_1
بردار فشار داخلی	\vec{F}_2
انرژی آزاد گیبس (J)	G
ضخامت (m)	H
ماکریزم کرنش انتقال	H
تانسور همانی	I
اینرسی‌های جرمی	I_i
ماتریس سختی	K
انرژی جنبشی مجازی (J)	δK
طول (m)	L
ماتریس جرم	M
برایندهای ممان‌های خمشی	M_{ij}
دمای پایان مارتینزیت (K)	M_f
دمای شروع مارتینزیت (K)	M_s
تعداد نقاط	N
برایندهای نیروهای غشایی	N_{ij}
تعداد نقاط در راستای x و y	N_y, N_x
ضریب ثابت فشار داخلی (Pa)	P_0
تابع زمانی فشار داخلی (Pa)	$P_t(t)$
تابع مکانی فشار داخلی (Pa)	$P_x(x)$
شعاع متوسط (m)	R
آنتروپی ویژه در حالت مبنا و آنتروپی ویژه (J/K)	S
تانسور نرمی	S_0

جابه‌جا می‌شود و همچنین طبق شکل 12، ζ با افزایش P_0 افزایش می‌یابد. در واقع در سیستم یادشده، یک رفتار نرم‌شوندگی به واسطه تغییر فاز در ماده رخ داده است.

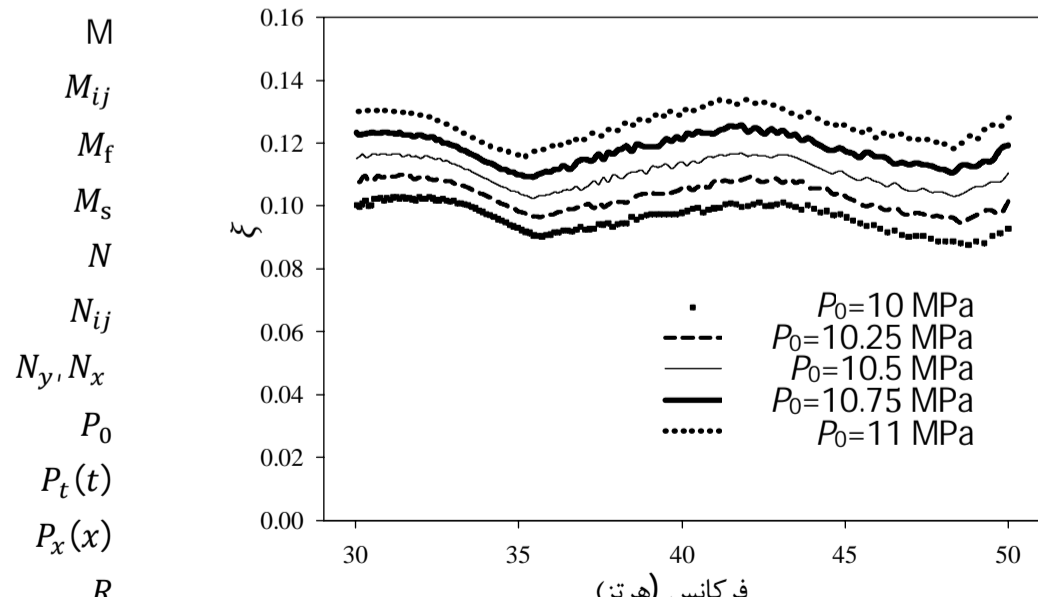
6- نتیجه‌گیری

در این مقاله تحلیل ارتعاشات و اداشه شعاعی پوسته‌های استوانه‌ای از جنس آلیاژ حافظه‌دار با تکیه‌گاه‌های ساده تحت فشار داخلی هارمونیک وابسته به زمان و مکان مورد مطالعه قرار گرفت. برای این منظور شدت فشارهای داخلی متفاوتی به نقاط مختلف پوسته اعمال شد و تأثیر آن بر تغییر فاز و استحکام ماده و رفتار ارتعاشی سیستم، مورد بررسی قرار گرفت.

نتایج حاصله نشان می‌دهد که با اعمال فشار داخلی به اندازه کافی بزرگ در یک نقطه، انتقال فاز رخ می‌دهد که براین‌اساس کسر حجمی مارتینزیت مخالف صفر شده که با افزایش شدت بار، مقدار آن و در نتیجه سطح هیسترزیس و میرایی افزایش می‌یابد. این امر منجر به کاهش مدول یانگ و استحکام ماده شده و سبب افزایش دامنه ارتعاشات وابسته در آن نقطه می‌شود. از آن جایی که فشار داخلی تابعی از مکان است، توزیع کسر حجمی مارتینزیت و در نتیجه ویژگی‌های ماده هنگام ارتعاشات بر پوسته یکنواخت نبوده و ماده رفتار غیرهمگنی از خود نشان می‌دهد. در واقع نقاط با ζ بزرگ‌تر، رفتار نرم‌تری نسبت به سایر نقاط از خود نشان خواهد داد؛ بنابراین هنگامی که شدت فشار داخلی در نقاط به گونه‌ایی باشد که سبب تغییر فاز



شکل 11 پاسخ فرکانسی نقطه میانی پوسته به‌ازای مقادیر مختلف P_0



شکل 12 نمودار ζ -فرکانس نقطه میانی پوسته به‌ازای P_0 ‌های مختلف

مرتبه مشتق جزئی نسبت به x	r	زمان (s)	t
مرتبه مشتق جزئی نسبت به y	s	دما مبنا (K) و دما (K)	$T_0 T_0$
زیرنویس‌ها		جابه‌جایی طولی (m)	u
پایان	f	انرژی داخلی ویژه در حالت مبنا	u_0
شماره گام زمانی	q	انرژی کرنشی مجازی (J)	δU
شروع	s	جابه‌جایی محیطی (m)	v
8- مراجع		المان حجم (m ³)	dV
		انرژی پتانسیل مجازی (J)	δV
		جابه‌جایی شعاعی (m)	w
		کار نیروهای خارجی (J)	W_{ext}
		مختصات (x, y, z)	
		علایم یونانی	
		تансور ضریب انبساط حرارتی (K ⁻¹)	A
		پارامتر بی‌بعد محیطی	β
		پارامتر ثابت در روش نیومارک	γ
		مرزها	Γ_i
		فاصله کوچک (m)	δ
		نماد تغییرات	Δ
		بردارهای جابه‌جایی (m)، سرعت (m/s) و شتاب (m/s ²)	$\vec{\Delta}, \vec{\dot{\Delta}}, \vec{\ddot{\Delta}}$
		تансور کرنش	E
		تансور کرنش انتقال	ϵ^t
		کرنش انتقال مؤثر	$\bar{\epsilon}^t$
		پارامتر بی‌بعد طولی	η
		مختصه زاویه‌ای	θ
		تансور انتقال	Λ
		پارامترهای مدل	μ_1, μ_2
		کسر حجمی مارتزیت	ξ
		دانسیته (kg/m ³)	ρ
		تансور تنش (Pa)	Σ
		تансور تنش انحرافی (Pa)	δ
		تنش مؤثر (Pa)	$\bar{\delta}$
		نسبت پواسون	ν
		پارامتر مدل	Υ
		تابع انتقال	Φ
		نیروی ترمودینامیکی کلی	Ψ
		فرکانس زاویه‌ای (rad/s)	ω
		فرکانس زاویه‌ای طبیعی (rad/s)	Ω_n
		مشتق جزئی	∂
		بالانویس‌ها	
		فاز آستنیت	A
		شمارنده تکرار	k
		فاز مارتزیت	M