M winmostar チュートリアル

FDMNES XANESスペクトル

V10.4.3

2021年4月1日 株式会社クロスアビリティ

Copyright 2008-2021 X-Ability Co., Ltd.



- 本書はWinmostar V10の使用例を示すチュートリアルです。
- 初めてWinmostar V10をお使いになる方はビギナーズガイドを参照してください。
- 各機能の詳細を調べたい方は<u>ユーザマニュアル</u>を参照してください。
- 本書の内容の実習を希望される方は、講習会を受講ください。
 - Winmostar導入講習会:基礎編チュートリアルの操作方法のみ紹介します。
 - <u>Winmostar基礎講習会</u>:理論的な背景、結果の解釈の解説、基礎編チュートリアルの操作方法、基礎編以外のチュートリアルの一部の操作方法を紹介します。
 - 個別講習会:ご希望に応じて講習内容を自由にカスタマイズして頂けます。
- 本書の内容通りに操作が進まない場合は、まず<u>よくある質問</u>を参照してください。
- よくある質問で解決しない場合は、情報の蓄積・管理のため、お問合せフォームに、不具合の 再現方法とその時に生成されたファイルを添付しご連絡ください。
- 本書の著作権は株式会社クロスアビリティが有します。株式会社クロスアビリティの許諾な く、いかなる形態での内容のコピー、複製を禁じます。



このチュートリアルでは、X線スペクトルの算出に特化したフリーウエアであるFDMNESを用いてCu結晶のXANESスペクトルを算出します。



注意点:

- 構造最適化はQuantum EPSRESSO, OpenMXなどの他のソフトで実行する必要があります。
- クラスタ半径や計算手法は計算結果に影響を与えます。
- 計算手法、波動関数の基底が異なるシミュレーションから算出されたXANESスペクトルと比較 する際には注意が必要です。

動作環境設定

- 本機能を用いるためには、FDMNESのセットアップが必要です。
- <u>https://winmostar.com/jp/installation/</u>インストール方法のWindows用のFDMNESの 設定手順に従います。

(7) WinmostarをインストールしたWindows PC(ローカルマシン)上で使用するソルバを、 以下のリンク先の手順でインストールします。

<u>GAMESS</u><u>NWChem</u><u>LAMMPS</u><u>NAMD</u><u>Quantum ESPRESSO</u><u>FDMNES</u> ※Gromacs, Amber, MODYLAS, OpenMXは前の手順でインストールするcygwin_wmに含まれます。

I. FDMNESの設定&実行

- 1. ファイル | 開くをクリックする。
- サンプルフォルダ内のcu.cifを開く。(デフォルトではC:¥winmos10¥samples¥cu.cif)
 ※ このCIFファイルは結晶ビルダを用いて作成することが可能である。
 その際は結晶モデリングチュートリアルの操作手順に従い、以下の情報
 を元に単位格子を作成する。

Cu単位格子について Crystal system: Cubic Space group: Fm-3m (225) Lattice constants: a=3.6149 Å Asymmetric unit: Cu (0.0 0.0 0.0)

- 3. ツールバーの**ソルバ**一覧から、FDMNESを選択する。
- 4. **(キーワード設定**)をクリックする。





I. FDMNESの設定&実行

- 1. デフォルトの設定のままRunをクリックする。
- 2. ファイル名はそのままで保存をクリックすると、入力ファイルが作成され計算が始まる。

IDMNES Setup	- 0	×	쨆 新規ジョブを開始する	前に入力ファイルを保存してください			×
Target Atom	1 Set /	Atom	$\leftarrow \rightarrow \land \uparrow$	≪ winmos10 → UserData	~ Ū	UserDataの検索	Q
Edge	κ	~	ファイル名(<u>N</u>):	cu			~
Range [eV]	-10.0 - 40.0		ファイルの種類(工):	FDMNES Input File (*.fdmnes)			~
Cluster Radius [A]	3.0		✓ フォルダーの参照(<u>B</u>)			保存(<u>S</u>)	211
Method							
Full Multi Scattering + Muffin-Tin							
○ Finite Difference Method + Full-Potential			C: ¥v User	Winnotat/M 202010g19701 GWinnos100UseDatakubat inmos104UserData>cd /d C:¥winnos104UserData inmos104UserData>"C:¥Program Files (x86)¥fchnes¥fchnes_win64. DataYun Nogram Revisions 2015 of December 2019.	exe″ ″C:¥winmos10¥w	_ □ × m_system¥bin¥xtee″″C:¥winmos10¥	
Convolution	Calc LDOS			ime = 109 001 2020 ime = 18 h 47 mm 12 s bsorbeur ange			
Definition for Energy			8	dae adius reen ustal			
E_edge			Fil Thi	out: cu eshold: Copper K1 edge			
			Sec. Ni r	uential calculation her of calculated non equivalent absorbing atom = 1			
OPhoton Energy			E_e	dge = 8979.00 eV			
			Clu Poi	ster radius = 3.00 A, nb. of atom = 13 nt group : m3m (Oh)			
Reset OK	Cancel RUN R		Po	nt group used : mmm (D2h)		×	

II. XANESスペクトルの表示

- 1. 計算終了後、 C (結果解析) | XANESスペクトルをクリックする。
- 2. デフォルトで選ばれるファイルを選択し、計算されたXANESスペクトル(右図)を取得。
- 2016年6月23日以前のバージョンのFDMNESを使うと横軸がFermiエネルギーにシフトされていないので注意。





• 各機能の詳細を調べたい方は<u>ユーザマニュアル</u>を参照してください。





<u>ユーザマニュアル</u>

<u>Winmostar 講習会</u>の風景

- 本書の内容の実習を希望される方は、<u>Winmostar導入講習会</u>、<u>Winmostar基礎講習会</u>、 または<u>個別講習会</u>の受講をご検討ください。(詳細はP.2)
- 本書の内容通りに操作が進まない場合は、まずよくある質問を参照してください。
- よくある質問で解決しない場合は、情報の蓄積・管理のため、お問合せフォームに、不具合の 再現方法とその時に生成されたファイルを添付しご連絡ください。

以上