AIRSS Manual

Yang Li lyang.1915@gmail.com

2020.10.24 — 2020.10.28

Contents

1 About AIRSS			
2	Pre	pare Work	3
	2.1	Linux Operating System	3
	2.2		
	2.3	Run AIRSS	
3	Cus	tom Random Structure	5
	3.1	*.cell 文件结构概括	5
	3.2	*.cell 文件参数细节	9
		3.2.1 结构数据	
		3.2.2 全局参数	
4	结构	为他豫与能量计算	24
	4.1	联合 airss-pp3 模块弛豫	24
		联合 CASTEP 弛豫	
		联合 VASP 弛豫	
5	数执	居后处理 :	27
	5.1	*.res 文件结构	27
	5.2	数据批量化处理	
Α	AIR	SS 安装日志	30
		软件主体安装	30
		辅助插件安装	
		卸载软件	

1 About AIRSS

AIRSS(Ab Initio Random Structure Searching) is a first-principles structure searching software developed by professor Chris Pickard at Cambridge University. It is an open-source software protected by the GPL2 license. You can visit its official website, https://www.mtg.msm.cam.ac.uk/Codes/AIRSS, to get the source package.

The so-called "structure searching" refers to such a process: for a system with unknown atomic structure but under certain physical conditions (such as atomic distance, distribution density, element composition, element ratio, etc.), we widely guessed its configuration, relax them using some DFT software, calculating its energy, and finally obtaining the most stable atomic structure. Obviously, the manual guessing or blind traversal search is extremely awkward, time-consuming, and even difficult to achieve. Therefore, it is necessary to use a set of mature structure search software, systematically and cleverly capture the stable configuration of the system.

AIRSS is exactly such kind of software! Professor Chris's introduction about this software can refer to the relevant video. There are also another two more commonly used structure searching software: USPEX and CALYPSO.

Unlike the genetic algorithm used in USPEX or CALYPSO, AIRSS is based on a completely random structure searching strategy, and the different structures it produces are completely random and independent. Such an algorithm is very conducive to the parallel implementation of search tasks. The effectiveness of this random method is also discussed in Professor Chris' articles on AIRSS.² The most powerful feature of this random method of AIRSS lies in its many flexible adjustable parameters, which can be said to be the most outstanding feature of this project. The user experience of AIRSS gives a feeling of "point-and-shoot camera vs professional SLR camera". The former is simple and practical, you can submit various tasks with one click and get some results not bad. The latter has many buttons, adjustable parameters, and can be customized to produce a variety of more professional and refined results. The former sacrifices flexibility for ease of operation; the latter is the opposite. AIRSS can highly customize the characteristics of research objects according to user needs. For example, we can even use this software to verify the stability of an atomic structure, or to calculate the potential energy of the lattice surface.

Regrettably, as a powerful structure searching software, AIRSS's official manual is still to be developed. In addition, the relevant documentation or tutorials on the Internet are also very scarce, so most people are not familiar with such an extremely excellent program in the material design.

In order to make up for this shortcoming, the author decided to write this article. The following content is not a guide or tutorial, but only some records of learning AIRSS. Most of the conclusions of this article are derived from analyzing the source code, actually running the program, and trying to fumble. ³ Limited by various factors, the errors in understanding and interpretation may be inevitable. If you find any questions or errors, please feel free to correct me.

¹For example, we can use AIRSS to randomly generate 1000 structures, and then relax them independently

²[1] PRL 97, 045504 (2006); [2] JPCM 23, 053201 (2011)

³Although the official does not give a complete user manual, it does provide a large number of usage examples, located in the example directory of the program, for users to learn from.

2 Prepare Work

2.1 Linux Operating System

Before reading this record, you need to have a certain understanding of the Linux operating system. For example, to understand the meaning of the following commands:

```
user@machine_name$ ls | grep *.cell
```

And catastrophic accidents that can be caused by the following instructions:

```
root@machine_name# rm -rf / home/user_name/trash_directory
```

Another thing that needs special reminder is that certain characters will be converted into symbols that are not recognized by the command line when the PDF document is compiled (such as the 'minus' in ls-1, although they look extremely the same as the 'minus' we typed in the command line). Please be careful when directly copying commands or characters in this document.

2.2 Program Installation and Remove

Appendix A takes airss-0.9.0 as an example to briefly record the installation process of AIRSS. The latest airss-0.9.1 has made a lot of simplifications in the installation process, you can read the included README file to install this version.

AIRSS 主运行脚本使用 perl 语言写成, 仅能安装在 *nix 系统中, 且只支持在命令行 (Command Line) 使用. 安装此软件前, 您最好已经了解 GNU make 的使用方法.

2.3 Run AIRSS

For you first time using AIRSS, you can enter the command 'airss.pl' in terminal to view the software welcome interface.

```
user@machine_name$ airss.pl
      . 0 .
                00000 000000000.
                                     .000000..0 .000000..0
                '888' '888 'Y88. d8P' 'Y8 d8P'
888 888 .d88' Y88bo. Y88bo.
     .888.
                                              Y88bo.
    .8:888.
   .87 7888.
                 888 88800088P' ':Y88880.
                                                  ': Y8888o.
       98888. 888 888 888. ': Y88b
'888. 888 888 '88b. oo .d8P oo
 .880008888.
8,
                                                       . d8P
0880
         o88880 o8880 o8880 o8880 8::88888P' 8::88888P'
     Ab Initio Random Structure Searching
     Chris J. Pickard
                       (cjp20@cam.ac.uk)
            Copyright (c) 2005-2018
Please cite the following:
[1] C.J. Pickard and R.J. Needs, PRL 97, 045504 (2006)
[2] C.J. Pickard and R.J. Needs, JPCM 23, 053201 (2011)
Usage: airss.pl [-pressure] [-build] [-pp0] [-pp3] [-gulp]
                 [-lammps] [-gap] [-psi4] [-cluster] [-slab]
                [-dos] [-workdir] [-max] [-num] [-amp] [-mode]
                [-minmode] [-sim] [-symm] [-nosymm] [-mpinp]
                [-steps] [-best] [-track] [-keep] [-seed]
  -pressure f Pressure (0.0)
  -build
               Build str. only (false)
               Use pair potentials rather than Castep (OD) (false)
  -pp0
               Use pair potentials rather than Castep (3D) (false)
  -pp3
  -gulp
               Use gulp rather than Castep (false)
  -lammps
               Use LAMMPS rather than Castep (false)
              Use GAP through QUIP/QUIPPY/ASE (false)
 -gap
 -ps4
               Use psi4 (false)
               Use VASP (false)
  -vasp
  -cluster
              Use cluster settings for symmetry finder (false)
              Use slab settings (false)
  -slab
  -dos
               Calculate DOS at Ef (false)
  -workdir s Work directory ('.')
 -max
          n Maximum number of str. (1000000)
           n Number of trials (0) f Amplitude of move (-1.5)
  -amp
 -mode
               Choose moves based on low lying vmodes (false)
 -minmode n Lowest mode (4)
-sim f Threshold for structure similarity (0.0)
           f Symmetrise on-the-fly (0.0)
 -svmm
           f No symmetry (0)
n Number of cores per mpi Castep (0)
 -nosvmm
 -mpinp
 -steps
            n Max number of geometry optimisation steps (400)
               Only keep the best str. for each compos. (false)
 -best
  -track
               Keep the track of good str. during RESH(false)
  -keep
               Keep intermediate files (false)
            s Seedname ('NONE')
 -seed
user@machine_name$
```

airss.pl is the main command to perform structure search using AIRSS. The usage of this command has been systematically and briefly explained in the welcome interface. The table in the usage explanation has three columns. The first column is the name of the incoming parameter; the second is The data type of the incoming parameter, 'f' represents a floating point number, 'n' represents an integer, 's' represents a string, and "empty" represents a logical string true or false. The third column is a brief description of the corresponding parameter.

3 Custom Random Structure

The core component of AIRSS is named **buildcell**. The function of this component is to generate a series of initial atomic configurations with random structures but meeting the constraints of given physical conditions based on the *.cell file given by the user. In addition, we can also take out this module separately to adapt it to other programs (such as VASP). Learning to write highly customized *.cell files is the foundation of learning AIRSS.

In order to facilitate the subsequent description, we first briefly introduce the basic logic of the buildcell component.

The execution of the buildcell block is roughly divided into the following steps:

- 1. Read the configuration information in the *.cell file through the cell.f90 module.
- 2. Generate a structure that meets the requirements through build.f90, opt.f90 etc.
 - (a) First determine the reasonable lattice constant according to the given atom and its radius, if there is a lattice tag⁴ #FIX, ignore this step.
 - (b) Under the premise of meeting the requirements, generated an atom at a random position.
 - (c) Choose according to constraints: accept this position, reject this position, or **PUSH** the current atom. **PUSH** means: move two atoms that are too close to each other in the direction of their connection, and move them away Same distance. When there is FIX or NOMOVE in the atom label, ignore this operation.
 - (d) Traverse all the atoms in the system until the complete structure is updated
 - (e) Depending on the user's setting, use the phenomenological pair potential (pp3) to simply relax the structure.
- 3. Output the above random structure that meets the requirements through the buildcell.f90 module.

3.1 *.cell 文件结构概括

.cell 文件是结构搜索的"种子文件",您可以在此文件中设置搜索约束条件、文件名称前的星号()代表是 Linux 系统下的通配符,也即它代表任意字符.在 AIRSS 文件系统中,我们把后缀名前的部分称为"seed name". Seed name 可用于区分不同计算的同类文件.文中后续见到所有通配符,如果不特殊指明,均代指 seed name.

*.cell 文件有以下特点:

- 1. 由于 AIRSS 是由部分参与 CASTEP 研发的人员编写, 因此该程序对 CASTEP 极其友好, 这里的 *.cell 文件与 CASTEP 中的 *.cell 文件完全兼容.
- 2. *.cell 文件设置参数时, 需要使用一定的 keywords 标明所设参数的含义.
- 3. AIRSS 完全复用了 CASTEP 中进行结构声明的 keywords, 如 LATTICE_CART 等.
- 4. AIRSS 内置的 keywords 一般以 # 开头, 如 #RASH. (以使得 AIRSS 的 *.cell 文件与 CASTEP 完全兼容)
- 5. *.cell 文件主要由两部分组成: "结构数据" 和 "全局参数". 相应的, 文件中的 keywords 也可以分为上述两类.
- 6. 任何 keyword 之间没有书写顺序上的限制.
- 7. *.cell 中设定的所有的 keywords 需要采用**大写字母**书写, 并注意在 keywords、等号和参数数值之间**不能添加空格**. 同时, 任何空行都将被自动忽略.
- 8. 该文件中使用双井号 (##) 标明注释内容.
- 9. 虽然程序允许单行中出现多个 keywords, 但出于对所写文件的规范性和易读性考虑, 最好一行只写一个 keyword.

接下来我们会介绍*.cell 文件的具体书写方式,能否独立高效使用 AIRSS 就在于能否掌握下面几页的内容. 比起那些"关于 AIRSS"之类的"没人细看"的前言章节,此处可以说是该文章核心位置,因此笔者想借用这个"黄金段位"讨论一些 AIRSS 程序设计合理性的问题,这对于更好的使用该软件是相当有益的.

结构搜索想解决的问题其实是相当好定义的. 我们设想一个 N 维相空间,空间的不同维度代表结构的不同可变参数 (如原子配比,晶格基矢,原子位置等),空间中的每个点代表不同的原子构型,每个构型对应一个能量值. 于是我们的系统中就会存在一个 N + 1 维的能量曲面 (比如我们的相空间是二维的,那么就会存在一个关于能量的三维曲面). 结构搜索要做的事情,就是找到这个能量曲面的部分/全部的能量极小值点,进而确定对应能量全局最小值的结构 (也就是我们所说的最稳定构型).

解决的这个问题的一种思路,是用一些十分巧妙的算法(比如遗传算法或者机器学习),使得体系基于不同的亚稳态构型"进化",找到全局最稳定构型.这种算法的实现步骤如下:初始产生一系列随机构型;而后用第一性原理计算软件弛豫这些构型,从弛豫的结果中继承/学习低能结构的特点;接着利用从上一代学习的信息产生下一代结构;如此迭代,最终期望找到一个全局的最稳态.这种算法的优点是,可以在一个很大的相空间中迅速定位能量极小值点,这在不借助任何先验信息,只是纯理论的预测某个结构时是十分有效的.但同时,由于产生的上一代和下一代结构之间有因果关系,因此不同代的结构只能序列(串行)地计算.另外使用这一类算法还会面临一个很大的挑战,也就是所谓的"相空间坍缩"(也即由于初始选取随机构型的局限性,后续产生的新结构全部局域在某几个亚稳态附近).为了解决这个问题,我们不得不引入一个可调参数:"变异概率"(也即认为结构在继承父代结构基础上,还有一定概率在某些位置发生异变).但在某些情况下(比如设置变异概率过高或过低),这个参数并不如我们所想的有效.

AIRSS 则是使用了另一种结构搜索的策略. 它的 *.cell 文件中提供了大量的 可调参数,每一个参数对应着若干约束条件,可以实现 对相空间的精准限制. 系

统在满足这些约束条件的相空间中**随机**设置初始构型,而后经过第一性原理计算软件的弛豫找到初始构型附近的某个(亚)稳态,这就算是完成了一次"结构搜索".通过大规模(比如几千次或上万次)"搜索",结合结构查重算法,最终就能在约束的相空间中找到一个全局最稳态.这样的稳态大概有两个特点:能量较(最)低,重复出现次数较(最)多.

"随机选取"初始结构这种策略乍一听起来似乎是毫无道理且效率极低的,但如果经过"精准约束"后得到的相空间不是非常大,那么即使不使用十分复杂的遗传算法,单单依靠简单的随机撒点,也可以获得不错的结果.同时,随机设置初始结构在保证了**并行计算效率**的同时,还能避免"相空间坍缩"的发生.

也许看到这,你会说,如果我们一开始在遗传算法中把第一代设置得和AIRSS中一样多,比如10000个,那最终的结果不是比AIRSS这种算法要好得多,毕竟AIRSS只相当于遗传算法的第一步?但事实是,在一个小的相空间中,我们用每代10000个构型迭代100代所得到的结果,和直接用1000000个随机结构弛豫计算,其实差别不大,有时甚至是后者更精确一些.而且光是说出"每代10000个构型迭代100代"这样的话就会感觉荒唐,因为这种计算需要的算力是海量的.一般来说,我们会取每代构型数量在100这个量级.所以我更倾向于认为这两种算法是互补的关系,一个适用于串行地寻找一个超大相空间中的部分低能极值点,另一个适用于并行地寻找某个被牢牢限制的小相空间内的全部极值点.而且根据本人的经验,AIRSS在较大的相空间中的表现,并不像我们想象的那么差.因为对实际满足物理约束的相空间,其内的极值点是少量的(不然这个结构在实验上可能会存在大量的亚稳态),完全可以依赖第一性原理计算的弛豫过程,由一个看起来随机但其实就在DFT弛豫能力范围内的初始点,找到这些最终的极值点.

使用 精准限制相空间大小加 随机搜索的策略搜索结构,可以说是一种非常清奇且有效的思路. 因为大部分时候,我们并非需要完全理论的预测某个结构,而是和实验合作(比如实验上已经知道了元素配比和晶报形状,有时甚至可以通过电镜知道其大概的原子位置),共同研究某种材料的原子结构. 此时原子可变的相空间可能并不是很大,因此"如何更精确地定义所研究的相空间"就变成了比"如何优化算法更快从而更快得到极小值点"更重要的问题. 当然相空间的大小也是相对的,比如我们选取 10 个随机构型显然不能覆盖任何所谓的"小的相空间",只有当这个数字增大到比如 10000 的时候,对某些体系,我们才能勉强这么说. 但这里就引出了随机生成结构的另一个好处,那就是天生适合并行计算. 我们知道,结构搜索中几乎全部的时间都花在了结构弛豫上. 如果我们手上有 8000 个核,使用 8 个核优化一个构型,那么在同一时间我们就可以同时搜寻1000 个结构,如果有 80000 个核(当然这几乎是不可能的,捂脸笑,jpg),那么同一时间就可以计算 10000 个结构. 这种简单粗暴的高效并行方式,是其他算法所不能比拟. AIRSS 同时集合了精准限制相空间大小和 随机产生结构两大特点,在很多时候(尤其在与实验合作共同搜寻原子结构时),是十分高效的.

目前 *.cell 文件中可用参数的功能可分为以下几类:

- 1. 声明初始晶格结构. 比如声明初始的晶胞基矢, 初始的原子位置等.
- 2. **对晶胞参数的约束**. 比如固定初始晶格基矢, 约束晶胞体系, 约束晶胞变化程度, 约束晶胞所在晶系, 为晶胞添加真空层, 是否扩胞等.
- 3. 对体系化学式的要求. 比如体系是几元的, 电子是否能配平 (是否有悬挂键)等.
- 4. **对原子位置的约束**. 如两原子之间的最短距离, 某个原子偏离初始位置的最大/最小距离, 某原子的配位数等.
- 5. **对体系对称性的约束**. 如体系有几个对称操作, 在什么空间群, 对称性寻找的精细程度, 是否引入破坏对称性扰动等.
- 6. **对程序本身搜索算法的调整**. 如,接受搜索失败次数上限,是否引入 PSUH, 是否引入 TPSD,是否引入 RASH 等.
- 7. (不太常用的) 在晶体中加入一个覆盖整个晶胞的力场. 如, 加入一个球形力场, 椭球力场, 长条状力场, 平面力场等.

以下是预测金属铝结构所用到的 Al.cell 文件:

上述 *.cell 文件的结构可做如下概括:

- 1. 前 9 行是由%BLOCK [keywords] 格式定义的数据读取区块, 这种格式在 CASTEP 中是十分常见的. 这些区块定义了晶体基本的**结构数据**.
- 2. 1 至 5 行数据的 [keywords] 是 LATTICE_CART, 声明使用笛卡尔绝对坐标系 定义的单胞基矢.
- 3. 7至9行使用的 [keywords] 是 POSITIONS_FRAC. 这在 CASTEP 中的意义是 "以分数坐标定义的原子位置". 而在 AIRSS 中,该数据模块不仅可以指明原子初始位置,还可以定义搜寻过程中对单种原子的约束条件. 若初始不知道原子的具体位置,可将其设为任意值,如 (0,0,0),程序将自行找到符合要求的原子位置. 原子位置设置的更具体细节将在之后给出.
- 4. 第 11 行的 #MINSEP 是 AIRSS 中的**全局参数**. #MINSEP=1.5 表明了任意两原子的间距不得低于 1.5 Å.

可以看到,*.cell 文件的结构大致分为两大部分:结构数据和全局参数.

3.2 *.cell 文件参数细节

3.2.1 结构数据

该部分沿用了 CASTEP 的结构文件中定义数据的模式. 结构数据由两部分构成: 晶格参数数据区块,原子位置数据区块. 数据区块的具体模式如下所示:

```
%BLOCK [keywords]
[...]
[structure data]
[...]
%BLOCKEND [keywords]
```

可以在 AIRSS 中使用的数据区块关键字 ([keywords]) 已在 Table 1 中列出.

Table 1: AIRSS Cheat Sheet – Data BOLCK

参数名称	功能说明
LATTICE_CART	使用笛卡尔坐标系,以一个 3×3 的矩阵 定义 单胞 基矢. 通过在该区块中附加以下标签: #FIX,#CFIX,#ABFIX,可分别实现: 固定整个晶格形状,固定晶格常数 c,固定晶格常数 ab. 另外,需要强调的是,如果要确保晶格参数不变,除了在晶格参数数据区块中加入#FIX,以保证在猜测晶格结构时保持其为常值外,还需要在 DFT 弛豫软件中做相应的设置,以保证其在结构弛豫时也不变.
LATTICE_ABC	以一个 2×3 的矩阵定义单胞的晶格参数. 矩阵第一行是参数 abc, 第二行是三个夹角. 在同一个.cell 中, 与LATTICE_CART二选一即可. 通过在该区块中附加以下标签: #FIX,#CFIX,#ABFIX,可分别实现: 固定整个晶格形状,固定晶格常数 c, 固定晶格常数 ab.
POSITIONS_FRAC	以晶格基矢坐标系下的分数坐标定义原子位置.
POSITIONS_ABS	以笛卡尔坐标系下的绝对数值坐标定义原子位置. 与 POSITIONS_FRAC 二者选一即可.
SYMMETRY_OPS	定义生成的单胞所必须满足的对称操作, 四行一组,前三行定义旋转操作,第四行行 定义平移操作. 具体用法可参考 CASTEP:SYMMETRY OPS.

下面简单介绍, 晶格参数数据区块和原子位置数据区块的详细书写方法.

晶格参数 首先介绍晶格参数的设定,以LATTICE_CART 为例. 0.1.

上述字段构建了一个 $20 \times 20 \times 20$ Å³ 的正方体作为晶体的单胞. 这里的 #FIX 被称为**晶格标签** (Lattice Tags).

它声明了晶格常数在搜寻 (生成初始随机结构) 过程中是不能改变的. 如果您想保证体系晶格常数在进行 DFT 弛豫时也不变,则需要在相应计算软件的输入文件中设置.

原子位置 再介绍原子位置的设置方法,以POSITIONS_FRAC 为例. 例 2.

通过这个例子可以看出,原子位置结构数据的基本格式是:

```
[element] [x] [y] [z] # [atoms_set_name] % [tag1] [tag2] [tag3]
```

每一行内部的元素含义如下:

- 1. 第一项是元素名称,如果**将元素名称设置为 Z**,则表示此原子是个空位,空位与真实原子一样具有体积和 PUSH 属性,但不会在最终结果中输出.
- 2. 二三四项是原子位置坐标.
- 3. 井号(#)后的第一项是原子所在原子集的名称,原子集名称可以被设置成任意字符.原子集名称相同的原子组成一个原子集,原子集是由一个或多个原子构成的基本结构单元,同一个原子集中的原子做相同的随机移动,且不受PUSH影响.如无特殊需求,为了实现自由度相对最大化,一般不推荐将不同原子放入同一原子集中.
- 4. 百分号 (%) 之后的内容都是**原子标签** (Atom Tags). 同一行原子可以指定多个原子标签,中间用空格隔开,他们共同指定了该原子应该满足的若干约束条件.

Table 2 是 AIRSS 中全部可用的原子标签的具体说明.

Table 2: AIRSS Cheat Sheet – Atom Tags (distance in Å)

参数名称	制入类型 型	默认 值	功能说明
$\begin{array}{c} & \text{NUM=n} \\ & \text{NUM=n}_{\min} - n_{\max} \end{array}$	int	1	定义该行原子实际代表的原子个数. 使用 NUM 定义的重复原子会被逐个单独分配到不同的 原子集 中.
POSAMP=d	float	-1.0	定义该行原子在结构搜索过程中, 能偏离初始位置的最大距离. 若 为负值则无限制.
MINAMP=d	float	0.0	定义该行原子在结构搜索过程中, 偏离初始位置的最小距离.
XAMP=d	float	-1.0	定义该行原子在结构搜索过程中, 在X轴方向上移动的最大距离. 若为负值则无限制.设置该项会 令 POSAMP 和 MINAMP 失效
YAMP=d	float	-1.0	定义该行原子在结构搜索过程中, 在Y轴方向上移动的最大距离. 若为负值则无限制.设置该项会 令 POSAMP 和 MINAMP 失效.
ZAMP=d	float	-1.0	定义该行原子在结构搜索过程中, 在 Z 轴方向上移动的最大距离. 若为负值则无限制. 设置该项会 令 POSAMP 和 MINAMP 失效.
ANGAMP=θ	float [0,360]	-1.0	原子绕自身所在 原子集 中心旋转角度的最大值 (与 POSAMP 互相独立,分开作用).存在晶格标签 #FIX 时, ANGAMP=0, POSAMP=0 与NOMOVE(\FIX) 共用,可保证原子在原始位置不动.如果 cell 文件中所有原子集都只有 1 个原子,则该参数失效, ANGAMP强制设为0. 若为负值则无限制.
RAD=d	float	0.0	设置原子的半径,用于判断两个原子间的最小距离,MINSEP.其优先级低于直接设置全局参数#MINSEP=.

Table 2 – Continued from previous page

la	Table 2 – Continued from previous page					
参数名称 	输人类 型	默认 值	功能说明			
FIX	void	off	该原子在产生结构时不受 PUSH 影响. 任何接近该原子的可移动原子都会以 2 倍的 PUSH 步长被PUSH 回去. 同时向 cell 文件中写入指令使其在 CASTEP 弛豫时也不动. 这一指令仅在晶格被 #FIX时有效. 原子标签中的 FIX 与晶格标签中的 #FIX, #CFIX, #ABFIX 名称相似, 但作用不同.			
NOMOVE	void	off	该原子在产生结构时不受 PUSH 影响, 任何接近该原子的可移动原子都会以 2 倍的 PUSH 步长被PUSH 回去. 这一指令仅在晶格被#FIX 时有效.			
$\begin{array}{l} {\tt COORD=n,} \\ {\tt COORD=n_{min}-n_{max}} \end{array}$	int	-1	约束该行原子的配位数 (最近邻 原子数). 若为负值则无限制.			
NN=±elm	string	null	规定原子最近邻元素种类,'+'代表必须近邻该元素,'-'代表不能近邻该元素。一个原子只能指定一种元素近邻或不近邻 (NN 参数仅会被读入一次)。若为空,则表示无限制			
OCC=p	float [0,1]	1.0	该点位占据原子的几率,同种元素在不同位置的的整数. 接收分数形式的输入,如 OCC=1/3. 若该值设为小于 0 的数,则强行不断数,则强行不断,则强行不断,则强行不断,则强行不断,则。以为,则强时,是一个人。 对称性的对称性的,是一个人。 对于 0 CC 设置为 1. 若该原子 OCC 大于 1,以为 2 C的效果和更小的 OCC 可能是是一个人。 对于 0 CC 设置, 2 的,是是一个人。 对于 0 CC 设置。 在没有 MULT 代替 OCC 设置。 若设置了全为自然的用法是置了全为自然的用,是是一个人。 对于 0 CC 参数失效;在有对称性条件下, 0 CC 参数失效;中的说明.			

Table 2 – Continued from previous page

参数名称	输入类 型	默认值	功能说明
MULT=m	float	-1.0	设置该原子点位的 multiplicities. 这一数值为正时,强制将 OCC 参数的值覆盖为 MULT/SYMM_NUM. 其中 SYMM_NUM 为晶格对称群元的个数. 若设置了全局参数#NFORM=n(n 大于 0),则等效于将所有原子的 MULT 的值设为 n,同时不设置#NFORM=. 若该行原子有标签 FIX 或 NOMOVE,则强制将该原子的 MULT 设为-1. 使用这一参数,可以限制某一行原子由晶体对称性实际生成原子的个数,以及所处位置对称性的高低.关于格点 multiplicities 与对称性的关系可参考 BCS: Wyckoff Position.
PERM	void	off	在完成原子位置选定后, 重排 (按一定概率互相交换) 指定原子位置间的元素种类. 需要配合全局参数 #PERMUTE 使用, 否则该参数 将被关闭.
ADATOM	void	off	表明该行原子是等,未加该标签的所有原子位置生成结束之后, 再加入的原子.
ATHOLE	void	off	表明该原子位于被挖掉的孔洞之中,输出结构中将自动删除该原子. 常与全局变量 #HOLE=, #HOLEPOS= 联用.

3.2.2 全局参数

结构搜索过程中整个体系应遵守的条件由全局参数指定. AIRSS 中的全局参数均以井号(#)开头,对体系中晶格以及全部的原子作用. 另外,有些全局参数和原子标签有相同的作用,此时,原子标签设置的优先级要高于全局参数.

AIRSS 中全部可用的全局参数的功能和详细使用方法如 Table 3 所示.

Table 3: AIRSS Cheat Sheet – Global Pragma (distance in $\mbox{\normalfont\AA}$)

参数名称	制入类型 型	默认 值	功能说明
#CELLCON= α b c α β γ	int	off	定义晶胞应满足的条件: a,b,c 是晶格常数; α,β,γ 是三个晶角. 晶格常数可选填的值有 $\{0,-1\}$, 晶角可选填的值有 $\{0,-1,\theta\}$. 0表示无约束, -1 表示相等. 如 #CELLCON=-1-1 -1 90 90 90表示立方晶系.
#SYSTEM=sys	string	off	设置结构所在的晶系,可选的输入有 [Tric, Mono, Hexa, Rhom(/Trig), Orth, Tetr, Cubi].该参数实际为 '#CELLCON=' 参数的若干特殊组合.
#CONS=p	float (0,1]	0.4	约束单胞边长.接近0表示完全 没有约束,等于1表示尽一切可 能约束晶胞 abc 三边等长.
#ACONS=p	float (0,1]	0.5	约束晶胞晶角,使其远离某一晶格参数极小、晶胞扁平的情况.接近0表示完全没有约束,等于1表示尽一切可能约束三个键角严格等于90度.
#CELLAMP=p	float	-1.0	在一定限度内,随机变化晶格形状,设为负值时采用晶格形状将完全随机变化. p 越小,晶格偏离 cell 文件中给定值越小. 若要启用该参数,建议不要设置超过1.0 的值. ⁵ 使用该参数后,晶格标签 #ABFIX 与 #CFIX,原子标签 #CONS 与 #ACONS 都将被弃用. 若为负数则关闭该参数设置.
#VACUUM=d	float	0.0	在晶格 (Z 方向) 中加人 d Å 的真 空层.
#NFORM=n	int	-1	声明单胞中实际存在的原子个数是的 %BLOCK POSITIONS_* 或#SPECIES 中定义的 n 倍. 该选项不可与 #NATOM 联用. 若为负值则此参数被关闭.

⁵该参数使用方法详见 airss-0.9.1/src/buildcell/src/build.f90 第 100 行 cellamp 变量的使用.

Table 3 – Continued from previous page

参数名称	输人类 型	默认 值	功能说明
#SUPERCELL= $n_a n_b n_c$ #SUPERCELL= $a_x a_y a_z$ $b_x b_y b_z c_x c_y c_z$	int	off	定义超胞的尺寸. 可以使用超胞中单胞的的个数 n,超胞 h 基
#SLAB	void	off	声明该结构是一个二维平面结构, 取超胞时将不再向 c 方向扩胞,同时检查结构对称性时也将忽略 c 方向.
#SURFACE	void	off	声明该结构是一个表面结构, 表面结构继承 SLAB 的全部特性, 同时增加一条与表面相关的对称性限制条件.6
#MOLECULES	void	off	声明同一个原子集中的原子构成了一个基本分子构型,检查配位时将不再对同一个原子集内的原子做检查.
#CLUSTER	void	off	声明预测的结构是无周期性的团 簇.
#F0CUS=n	int	0	约束最终结构必须是 n 组分的 (由 n 种不同的元素构成). 该参数一般用于变组分分析. 小于等于 0 表示无约束.
#OCTET	void	off	检查化学配比是否电子配平 (全 部电子数是否可以被 8 整除).
#POSAMP=d	float	-1.0	与原子标签中的定义相同,结构 搜索中原子偏离初始点的最大位 置. 负值为无限制.
#MINAMP=d	float	-1.0	与原子标签中的定义相同,结构 搜索中原子偏离初始点的最小位 置. 负值为无限制.

⁶见源码 airss-0.9.1/src/buildcell/src/cell.90 第 3216 行

Table 3 – Continued from previous page

参数名称	输入类 型	默认 值	功能说明
#XAMP=d	float	-1.0	与原子标签中的定义相同,结构 搜索中原子 X 方向偏离初始点的 最大振幅.负值为无限制.设置 该项会令 POSAMP 和 MINAMP 失效.
#YAMP=d	float	-1.0	与原子标签中的定义相同,结构 搜索中原子Y方向偏离初始点的 最大振幅.负值为无限制.设置 该项会令POSAMP和MINAMP失 效.
#ZAMP=d	float	-1.0	与原子标签中的定义相同,结构 搜索中原子 Z 方向偏离初始点的 最大振幅. 负值为无限制. 设置 该项会令 POSAMP 和 MINAMP 失效.
#ANGAMP=θ	float [0,360]	-1.0	与原子标签中的定义相同,原子 绕自身所在 原子集 中心旋转角度 的最大值. 负值为无限制.
#MINBANGLE=θ	float (0,360]	0.0	设置搜索结构中,原子键角的最 小值.
#MAXBANGLE= θ	float (0,360]	180.0	设置搜索结构中,原子键角的最 大值.
#MINSEP=d $x-x=d_{XX}$ $x-y=d_{XY}$	float	0.0	两原子间最小距离, 也可以用来定义两原子距离固定是多少. 比如 #MINSEP= 2.0 Li-Li=2.6 Ge-Ge=2.51
#RAD=d	float	0.0	与原子标签中的定义相同, 定义 原子的半径大小.
#C00RD=n	int	-1	与原子标签中的定义相同,设置 原子的配位数限制. 负值为无限 制.

Table 3 – Continued from previous page

参数名称	输入类 型	 默认 值	previous page 功能说明
#SPIN= S_{real} S_{mod} #SPIN= S_{real} S_{mod} "elm ₁ elm ₂ "	float, string	off	随机设置体系每个原子上共线自旋的取值. 并要求 $S_{t,real}/N_{ions}$ = S_{real} , $S_{t,mod}/N_{ions}$ = S_{mod} , 其中 $S_{t,real}$ 是全部指定原子自旋的和, $S_{t,mod}$ 是全部指定原子自旋绝对值的和. 未被指定的原子自旋绝对值的和. 未被指定的原子自旋保持为 0 . 可以用被双引号包裹的带空格的元素符号指明哪些是指定原子. 若未指定任何原子,则默认所有原子都是指定原子. 例如 #SPIN=0 5 "Fe Co"或者 #SPIN=1 4
#SPECIES=elm ₁ %tags ₁ , elm ₂ %tags ₂ , #SPECIES=elm ₁ , elm ₂	string	off	使用简化记号定义体系原子组分. 例如, #SPECIES=Si%NUM=1 COORD=2,0%NUM=2. 该参数不能与BLOCK POSITIIONS_* 同时出现.
$\label{eq:matom} \begin{split} &\text{\#NATOM=}n\\ &\text{\#NATOM=}n_{\min}-n_{\max} \end{split}$	0	int	与#SPECIES 联用,定义单胞中总原子数,一般用于变组分分析(变胞预测).且使用此全局参数会使#SPECIES 指令包含的%后的原子标签全部失效.7若#SPECIES 中含有多中元素,则每种元素随机数目,保持总和为 NATOM.该参数设为 0 时自动失效.
#TARGVOL=V $ \label{eq:targvol} \text{\#TARGVOL} = V_{\min} - V_{\max} $	float	init. cell vol.	固定晶格体积为 V, 或 V _{min} 到 V _{max} 之间的随机数值. 存在晶格 标签 #FIX 时该参数失效. 默认为 初始给定原胞的体积. 该参数常在不引入 BLOCK POSITION_* 区 块时使用.
#VARVOL=V	float	init. cell vol.	与 #TARGVOL= 作用相同, 该参数会覆盖 #TARGVOL= 的设置. 默认为初始给定原胞的体积.
#SLACK=p	float [0,1)	0.0	使用此参数可整体降低体系对原子间成键 (原子相对位置) 的限制, p 越大对原子间间距和角度的要求越低. 默认为 0, 推荐值 0.1-0.3.

⁷详细原因请参见源码 "airss-0.9.1/src/buildcell/src/cell.f90" 第 493 行与 514 行区别.

Table 3 – Continued from previous page

参数名称	输入类 型	默认 值	功能说明
#AUTOSLACK=p	float [0,1)	off	使用此参数可整体降低体系对原子间成键 (原子相对位置) 的限制, p 越大对原子间间距和角度的要求越低. 若给定的初始值 p 不合适, 则以 0.01 的步长递增 SLACK, 直到找到合适的 SLACK 值.
#FLIP	void	off	搜索结构时,对 原子集 引入随机 翻转操作. 若体系中所有原子集 中均只有一个原子,则该参数失 效.
#REMOVE	void	off	删除 (PUSH 后) 重叠的原子 (之一). 可以用于高初始原子密度的结构预测.
#TIGHT	void	off	使得生成的结构更加紧密.
#SYMMOPS=n #SYMMOPS=~n #SYMMOPS= $n_{\min} - n_{\max}$	int	off	声明生成的结构中必须含有 n 种对称操作. 若体系是周期性取: 1,2,3,4,5,6,8,12,16,24,48. 若输入中含有波浪号 (~)则表明,结构搜索时将只在 general positions 上放置原子,对于对称性更高但数量。9 另外需要注意的是,AIRSS中实现锁定对称性复制 n 份. 例如的总层,对称性复制 n 份. 例如的总层,对称性复制 n 份. 例如的总层,对称性,则最终输出的总层,对称性,则最终输出的总层,对称性,则最终输出的总层,对称性,则最终输出的总层,对称性,则最终输出的总层,可实现在更高对称的点位安积,可实现在更高对称的点位安积,可少原子的操作. 在含有波浪号(~)的模式下不推荐使用MULT等参数限制原子对称复制的个数.

⁸这里的"数量"是指,满足对称操作所需的最少同类原子数量,也即该点位的 multiplicities. ⁹源代码中这样描述: Symmetry is only be approximately applied (filling general positions only)

Table 3 – Continued from previous page

Table 3 – Continued from previous page				
参数名称 	输人类 型	默认 值	功能说明	
#SYMM=spg #SYMM=~spg	string	off	生成的结构必须在 spg 空间群中, spg 是空间群的名称. 若输入中含有波浪号 (~)则表明,结构搜索时将只在 general positions 上放置原子,对于对称性更高但数量更少的 special position 不予考虑,在此模式下不推荐使用MULT 等参数限制原子对称复制的个数.	
#SYMMNO=n #SYMMNO=~n	int	off	生成的结构必须在第 n 号空间群中, n 是空间群的序号. 若输入中含有波浪号 (~)则表明,结构搜索时将只在 general positions 上放置原子,对于对称性更高但数量更少的 special position 不予考虑,在此模式下不推荐使用MULT 等参数限制原子对称复制的个数.	
#SYMMORPHIC	void	off	只检查体系是否存在点式对称操 作.	
#SGRANK=n	int	230	设置空间群寻找/锁定的序号上限 n. 此值设为 230 时,接受任何空间群的对称性锁定.	
#ADJGEN= $n_{min} - n_{max}$	int	0	调整晶胞中使用 general positions(GP) 的个数. 该值为 0 时, 会最大程度地使用 GP 点位. 增大该值则将逐渐更多地使用 Special positions(SP) 点位. 如果尝试后发现难以生成符合条件结构,则程序将动态增加该值. 关于SP/GP 与晶体空间群的关系请参考: Wiki: Wyckoff Position.	
#BREAKAMP=d	float	0.0	在晶格矢量 a 方向随机移动原子破坏原有对称性,原子分数坐标移动距离: $d_a^{(frac)} = (random(0,1) \times d)^{1/3}$	
#NOPUSH	void	off	对于距离过近的原子不引入 PUSH 步,直接拒绝该构型. 该关键字不会关闭 #SPHERE 等关键字引入的晶体中心势场的 PUSH 步.	
#PUSHSTEP=p	float	0.25	每一步 PUSH 移动距离大小 (stepsize) 的比例参数.	

Table 3 – Continued from previous page

参数名称	输入类 型	默认 值	previous page 功能说明
#PUSHMAX=n	int	100	设置最大 PUSH 步数 (在 buildcell 的输出中,两个 X 之间所夹的* :-符号的个 数).
#OVERLAP=cov	float	off	结束 PUSH 之后, 再附加采用 TPSD ¹⁰ 对势对晶体结构进行简单 弛豫. cov 为收敛判据, 其值越小对晶格收敛限制越高, 推荐值为 0.1-0.2.
#RASH	float	off	在使用 TPSD 对势弛豫结束后再引入原子集之间的随机位移和旋转 (SHAKE step). 设置过#0VERLAP之后此参数才有效.
#RASH_POSAMP=d	float	1.0	设置由 RASH 引入的 SHAKE 步移 动原子集的最大距离,与 POSAMP 类似. 该项必须为一个小的正值, 不可设为负数.
#RASH_ANGAMP=θ	float (0,360]	30.0	设置由 RASH 引入的 SHAKE 步原 子集绕自身中点转动的最大角度, 与 ANGAMP 类似. 该项必须为一 个小的正值, 不可设为负数 .
#CELLADAPT	void	off	在设置#0VERLAP 的情况下附加设置此项,可强制要求 TPSD 简单结构弛豫时同时尝试在保持体积不变的情况下改变单胞的形状.体系默认不会在 TPSD 结构优化步改变单胞形状.若存在晶格标记#FIX 或者设置了 #CELLAMP=0则此参数失效.
#THREE=p	float	TODO	使用三体势能代替 TPSD 弛豫 结构, 该参数对应的功能尚未在 airss-0.9.1 中实现.
#COMPACT	void	on	对最终生成的单胞进行 nig- gli reduce 操作. 在晶格形状 没有被锁定时 (未引入晶格标 签#FIX, #CFIX, #ABFIX), 该项 默认打开. R. W. Grosse-Kunstleve, N. K. Sauter and P. D. Adams, Acta Cryst., A60, 1-6 (2004)

 $[\]overline{\ \ ^{10}}$ Two-point Step Size Gradient Methods - Barzilai and Borwein, IMA Journal of Numerical Analysis (1988) 8, 141-148

Table 3 – Continued from previous page

参数名称	输人类 型	默认 值	功能说明
#NOCOMPACT	void	off	强制关闭 COMPACT 操作.
#PERMUTE	void	off	在完成原子位置选定后, 重排 (按一定概率互相交换) 指定原子位置间的元素种类. 可以联合原子标签 PERM 使用.
#PERMFRAC=p	$\begin{array}{c} \texttt{float} \\ [0,1] \end{array}$	1.0	设置重排发生的概率.
#HOLE=d	float	-1.0	设置在晶格上切割球洞的半径. 设为负数时不对成型的结构做任 何处理.
#HOLEPOS= $f_a f_b f_c$	float	random	设置在晶格上切割球洞的位置 (分数坐标). 默认为随机位置. 可 与原子标签中的ATHOLE 联用.
#VACANCIES=n@elm	float, string	off	等待结构生成完毕后, 选取 n 个元素种类为 elm 的原子替换为空位. 11
#MAXTIME=t	float	1.0	设置对一个猜测结构 PUSH 步使用时间的上限,超过该时间程序将停止 PUSH 并重新猜测新结构.默认 t = 1s.
#NFAILS=n	int	0	每个结构允许的失败次数 (在buildcell 命令输出中出现 X 的次数). 若其值为 0,则无限制.
#SPHERE=r	float	off	在单胞中心处引入一球状势能. 设置球势能的吸引半径为 r. 当原 子与晶格中心距离大于 r 时, 会受 到指向晶格中心的 PUSH.
#ELLIPSOID=r ϵ	float	off	在单胞中心处引人一椭球状吸引势. r 为椭球势能半长轴长度, ε 为形变程度. 当原子与晶格中心距离大于 r 时, 会受到指向晶格中心的 PUSH. $\varepsilon=0$ 为球形, ε 越大畸变越严重.

¹¹该参数本来还设计了一种不加 @ 符号的输入,但目前在 airss-0.9.1 中,这种输入在后续处理中存在一些 BUG,因此在此未予说明.

Table 3 – Continued from previous page

参数名称	输人类 型	默认 值	功能说明
#PANCAKE=rε	float	off	在单胞中心处引入一圆饼状吸引势. r 为圆饼半径, $ε$ 为形变程度. 当原子与晶格中心距离大于 r 时, 会受到指向晶格中心的 PUSH. $ε=0$ 为偏平圆饼, $ε=1$ 为接近球形的势能.
#CIGAR=r ϵ	float	off	在单胞中心处引入一雪茄状吸引势. r 为雪茄长度, ϵ 为形变程度. 当原子与晶格中心距离大于 r 时, 会受到指向晶格中心的 PUSH. $\epsilon=0$ 为针尖状势能, $\epsilon=1$ 为接近球形的势能.
#CYLINDER=r	float	off	在单胞中心处引入一圆筒状势能(原子在 Z 方向不受力). r 为圆筒势能吸引半径. 当原子与晶格中心距离大于 r 时, 会受到指向晶格中心的 XY 方向的 PUSH.
#CORE=r	float	off	对定义的球状 (椭球状, 圆饼状, 雪茄状, 圆筒状) 吸引势附加排斥核心. 设置排斥核心半径 (长轴长度, 半径, 雪茄长度, 圆筒半径) 为r. 当原子与晶格中心距离小于r时, 会受到远离晶格中心方向的PUSH.
#WIDTH=l	float	off	使用平面状势能 (原子在 X 和 Y 方向均不受力), 附加计算 PUSH 步的距离. l 为平面状势能吸引长度. 当原子与原点 (origin) 距离大于 l 时, 会受到指向原点的 Z 方向的 PUSH.
#SHIFT=h	float	0.0	将平面势移动至 Z=h 的位置 (origin 的位置), 默认 h = 0.

现在您应该可以轻松读懂下述内容了:

```
%BLOCK LATTICE_CART
    20 0 0
3
    0 20 0
 4
   0 0 20
    #FIX
   %ENDBLOCK LATTICE_CART
 6
   %BLOCK POSITIONS_FRAC
9
    Al 0.0 0.0 0.0 # Al1 % NUM=7-13 COORD=4
10
    %ENDBLOCK POSITIONS_FRAC
11
    #MINSEP=1.5
12
13
    #CLUSTER
14
   #OVERLAP=0.2
15
    #RASH
16
    #POSAMP=3.0
   #MINBANGLE=80
17
   #MAXBANGLE=120
```

另外,*.cell 文件中还可以完全不出现结构数据对应的数据区块. 比如您只对晶体大概的结构有一些模糊的认识 (比如,只知道其晶体原子构成,晶格大概的体积大小等),仍然可以使用 AIRSS 进行结构搜索. 下面就是这样两则符合规范且十分简洁的 AIRSS 结构种子文件.

例 4.1

```
1 #VARVOL=15
2 #SPECIES=A%NUM=4,B%NUM=1
3 #NFORM=2
4 #MINSEP=1.5
```

例 4.2

```
1  #VARVOL=15
2  #SPECIES=A,B,C
3  #NATOM=2-8
4  #MINSEP=1.5
```

这里用 #VARVOL 代替了晶格参数数据区块 BLOCK LATTICE_CART, 用 #SPECIES 代替了原子位置数据区块 BLOCK POSITIONS_FRAC.

4 结构弛豫与能量计算

4.1 联合 airss-pp3 模块弛豫

使用 AIRSS 联合 airss-pp3 计算模块预测结构时,除了要准备一个 *.cell 的 文件外,还需要准备一个名为 *.pp 文件.

airss-pp3 是 AIRSS 自带的 pp3 对势 (pair potential) 计算模块. 其功能是使用化学上经典的分子势场 (如 6-12 势) 弛豫原子结构并输出体系能量. 由于这一模块使用的是维象的晶体能量模型, 不涉及任何第一性原理的复杂运算, 因此其实现简单、效果稳定、计算速度极快, 适用于简单组分的小体系. 更具体的, airss-pp3 采用了如下势能计算原子的受力和体系总能:

$$\mathsf{E}_{ij} = 4\varepsilon_{ij} \left[\left(\frac{\sigma_{ij}}{r_{ij}} \right)^{\mathfrak{m}} - \beta_{ij} \left(\frac{\sigma_{ij}}{r_{ij}} \right)^{\mathfrak{n}} \right] \tag{1a}$$

$$E = \sum_{i < j}^{\text{all ions}} E_{ij} \tag{1b}$$

其中 i,j 标定了不同原子位置, 当元素种类不同时, ϵ_{ij} , σ_{ij} 等变量对应不同的值. 使用该模块时, 需要首先配置名为 *.pp 的参数文件. 这个文件中存储了对势的相关参数, 其内部书写形式如下:

```
n_spec m n range
    specs
3
    # Epsilon
    eps_11 eps_12 ...
    eps_22 ...
    # Sigma
    sgm_11 sgm_11 ...
    sgm_11 ...
10
11
12
    beta_11 beta_12 ...
13
    beta_22 ...
14
```

上述参数中,

- 1. 第 1 行各项分别是: 元素个数; 对势中指数 m,n 的数值; 对势中能量极小值 (力为 0 处) 处距离原子中心的距离 d_{min} 与 σ 的比值, 也即 $d_{min}^{(ij)} = \sigma_{ij} * d_{range}$.
- 2. 第2行指明了体系中的元素种类,不同元素间用空格隔开.
- 3. 第3行是注释行,在程序中无意义,但必须存在.
- 4. 第 4 至 $(n_{spec} + 3)$ 行声明了元素之间的 varepsilon 值对应的矩阵.
- 5. 第 (n_{spec} + 4) 行是注释行, 在程序中无意义, 但必须存在.
- 6. 第 $(n_{spec} + 5)$ 至 $(2n_{spec} + 4)$ 行声明了元素之间的 sigma 值对应的矩阵.
- 7. 第 $(2n_{spec} + 5)$ 行必须为书写含有 "Beta" 字符的注释. 若此字符未出现,则系统将强制把全部 beta 值设为 1.
- 8. 第 $(2n_{spec} + 6)$ 至 $(3n_{spec} + 5)$ 行声明了元素之间的 beta 值对应的矩阵.

例如,

```
1 2 12 6 5

2 A B

3 # Epsilon

4 1.00 1.50

5 0.50

6 # Sigma

7 2.00 1.60

1.76
```

下面通过一个例子来演示 AIRSS 联合 pp3 的计算过程.

```
user@machine_name$ ls
Al.cell Al.pp
user@machine_name$ cat Al.cell
%BLOCK LATTICE_CART
2 0 0
0 2 0
0 0 2
%ENDBLOCK LATTICE_CART
%BLOCK POSITIONS_FRAC
Al 0.0 0.0 0.0 # Al1 % NUM=8
%ENDBLOCK POSITIONS_FRAC
#MINSEP=1.5
user@machine_name$ cat Al.pp
1 12 6 2.5
Al
# Epsilon
# Sigma
2
1
user@machine_name$ airss.pl -pp3 -max 3 -seed Al
user@machine_name$ ls -1
Al-43867-3302-1.res
A1-43867-3302-2.res
A1-43867-3302-3.res
A1-43867-3302.cell
Al.cell
Al.pp
user@machine_name$
```

4.2 联合 CASTEP 弛豫

官方推荐 AIRSS 结合 CASTEP 使用, 且构建了 AIRSS 和 CASTEP 间十分完善的接口.

要使用 CASTEP 联合 AIRSS 计算, 首先需要将成功安装的 CASTEP 可执行文件 castep.serial 或 castep.mpi 复制到 AIRSS 的 bin 目录中, 并重命名为 castep.

使用 CASTEP 联合 AIRSS 计算时,除了*.cell 外,还需要准备*.param 文件. *.param 是 CASTEP 的配置文件,您可以在其中定义 CASTEP 计算过程中的必要 配置参数,包括,计算的类型(结构优化,自治,光学性质计算,能带计算等),电 荷,自旋取向,截断能,收敛标准等.该文件通常由若干行组成,每一行包含一个keyword 及其相应的赋值.

*.param 文件主要有以下特点:

- 1. 任何两个 keywords 之间没有书写顺序上的限制.
- 2. 您可以使用#或;或!又或者单词 COMMENT 来添加注释.
- 3. *.param 中设定的所有的 keywords 和数据均不区分大小写, 同时, 任何标点符号 (除了标明注释内容的符号), 多余的空格和任何空行都将被自动忽略.
- 4. 文件的任何一行中最多只能出现一个 keywords 及其对应参数.

*.param 文件每一行的基本格式均为:

[keywords] : [value]

其中的':'是为了书写美观便于区分内容所加,程序实际执行时会自动忽略,您也可以完全不加入这一符号转而用空格代替.

CASTEP 中[keywords] 的定义和使用方法, 可参考: CASTEP cell keywords and data blocks.

AIRSS 默认联合 CASTEP 计算, 因此运行下述命令即可启动结构搜索.

user@machine_name\$ airss.pl -max 3 -seed Al

4.3 联合 VASP 弛豫

AIRSS 自带了 airss.pl -vasp 选项用于联合 VASP 弛豫计算. 但官方自带的接口在并行计算方面还有待完善. 基于 AIRSS, 笔者用一套 bash 命令集重新编写了 AIRSS 至 VASP 的接口, 将其命名为airss4vasp(a4v). 后虽考虑过将此命令集使用 python 重新编写, 但 AIRSS 本身无法在 Windows 上运行, 而复写工程又过于庞大且收效甚微, 因此 a4v 目前仍然主要基于 bash 实现.

a4v 可以看做是 AIRSS 的改版, 无需安装原生 AIRSS 便可独立运行. 其主要基于 AIRSS 原生的 buildcell 模块, 同时内嵌了 PBS, NSCC, Slurm 等作业提交系统指令, 真正做到了一键提交 AIRSS+VASP 任务的功能, 同时对计算的并行也有较好的支持. 其具体用法可参见项目内部的 README.md 文件. ¹²

在*.cell 文件设置方面: a4v 增加了对应原子位置弛豫固定的SD-XYZ, SD-XY, SD-X 等原子标签; 同时删减了原先 buildcell 中设置共线自旋数值的全局参数, #SPIN=.

¹²事实上,该说明手册也在此项目中.(笑

5 数据后处理

5.1 *.res 文件结构

AIRSS 的计算结果全部储存在了 *.res 文件中. 这种 *.res 结构文件最早在 SHELX 中使用. 由于一些历史原因被 CASTEP 和 AIRSS 复用. 由于 SHELX 本身是对 Windows 友好的程序, 因此其输入输出文件的书写格式也沿袭了部分 Windows 文档的特点, 如倾向使用大写字母, REM 代表注释行, 文件使用 END 结尾等.

```
user@machine_name$ cat Al-43867-3302-1.res
TITL A1-43867-3302-2 0.0000000004 60.4852769773 -53.2712053113 0 0
   8 (P63/mmc) n - 1
REM
REM in /Users/alex/Documents/ProgramCode/MaterialCalculateProgram/
   AIRSS/airss-0.9/examples/1.1
R.F.M
CELL 1.54180 2.2 5.2 5.2 86.6 90.0 90.0
LATT -1
SFAC A1
Αl
         0.2544637028970 0.9316224149716
                                           0.6657635302849 1.0
      1
      1 0.7544640475988 0.0982890099295 0.3324301203388 1.0
Al
Al
      1 0.2544640470150 0.3482890078890 0.5824301202379 1.0
Αl
      1
         0.2544640470479
                          0.8482890103459
                                           0.0824301202324 1.0
      1 0.7544640476367 0.5982890097930 0.8324301190566 1.0
Α٦
      1 0.7544637023180 0.1816224159838 0.9157635306900 1.0
         0.7544637024482
                          0.6816224143044
                                           0.4157635299253 1.0
Αl
      1
      1 0.2544637030384 0.4316224167828 0.1657635292340 1.0
Al
END
user@machine_name$
```

AIRSS 输出的 *.res 文件各行的含义如下:

- 1. 第一行 TITL 中的第一项是软件分配给该结构的名称标签, 第二项是系统外加静水压 (GPa), 第三项是单胞体积, 第四项是每个单胞总的焓 (能量), 第五项是原子自旋值的平均值, 第六项是原子自旋绝对值的平均值, 第七项是体系的总原子数, 第八项是体系所在空间群名称, 最后一项是固定字符 n-1.
- 2. 之后若干以 REM 开头的行是注释行, 记录了文件生成的基本信息, 删除后不会有任何影响.
- 3. 紧接着以 CELL 开头的行记录了基本的晶胞信息. 其中,第一项是一个无意义的小数,这个小数在原来的 SHELX 程序中是用来记录得到相关结构所用 衍射谱的波长,在 AIRSS 中锁定为了一个无意义的小数. 第二至四项是晶格常数 abc,接下来五至七项是晶角 $\alpha\beta\gamma$.
- 4. 下面一行是 LATT -1. 这一行在 SHELX 中用于标定晶格的对称性, 在 AIRSS 中锁定为固定值-1.
- 5. 接下来以 SFAC 开头的一行记录了构成体系的全部元素名称,不同的元素用一个空格隔开.
- 6. 最后若干行标定了单胞中原子的位置. 这些行中的第一列是元素符号,第二列指明了该元素在 SFAC 行中出现的次序,第三到五列是该行储存了原子的分数坐标,最后一列是原子的占据数,一般设为 1.
- 7. 文件最终以 END 行结尾.

5.2 数据批量化处理

有了计算数据 *.res 文件后, 就可以使用ca 指令进行数据处理了. ca 是对 AIRSS 中基本分析套件 cryan 的封装.

```
user@machine_name$ ca
ca [-R(recurcsive)] [command line arguments for cryan]
user@machine_name$
```

cryan 的使用方法如下:13

```
user@machine_name$ cryan
Usage: cryan [OPTIONS]
The str. are read from STDIN, for example:
     cat *.res | cryan -s
     gunzip -c lots.res.gz | cryan -f H20
find . -name "*.res" | xargs cat | cryan -m
cryan options (note - the order matters):
-r, --rank
                                         Rank all str.
-s,
     --summary
                                         Summary
-e, --enthalpy <length_scale>
                                         Plot enthalpy vs. pressure
-f, --formula <formula > Select str. of a given com.
-fc, --formula_convert <formula > Attempt to convert.
-t, --top [num] Output top few results
     --unite <thresh>
                                        Unite similar str.
-u,
-dr, --distance <rmax>
                                        Distance threshold
-de, --delta_e <energy>
                                         Ignore str. above energy
-sd, --struc_dos <smear>
                                       Plot a structural DOS
Additional pressure
                                         Extract the stable com.
-ph, --pressure_hull
                                        Ext. the stable str. with P
-<n>
                                         Component <n>
-xg, --xmgrace Plot output with xr-c, --compare <thresh> <structure> Compare structures
                                         Plot output with xmgrace
      --delete
                                        Delete unwanted str.
     --geometry [thresh]
                                         Calculate the atomic geometry
-g,
-n, --num_units
                                        Report n separate str.
     --dimensionality
-d,
                                        Report dD str.
-cl, --cluster
                                         No periodic boundary
-bl, --bondlength
                                        Maximum bond length
-bs, --bondscale
                                        Bond length scaling
-dm, --deltamodularity
                                         {\tt Modularity\ bias\ parameter}
-wt, --weight
                                         Weight the adjacancy matrix
-ns, --notsymm
                                         Clusters point group off
-sc, --struct_comm <thresh>
                                         Determine the community str.
-cm, --community
                                         Output the community str.
-am, --adjacancymatrix
                                         Output the adjacancy matrix
-x, --xyz
                                         Output clusters in {\tt XYZ} format
     --off
                                         Output polyhedra in OFF
-o,
-al, --alpha
                                         Construct alpha shapes
-1, --long
-h, --help, -?
                                         Long names for str.
                                         Print usage information
user@machine_name$
```

¹³ 为了行文简洁, 对参数的说明做了少许简化, 请自行运行上述指令查看更详细的信息.

使用ca 就可以对之前的计算结果进行分析.

```
      user@machine_name$
      ca -r > analysis.data

      user@machine_name$
      cat analysis.data

      Al-43867-3302-2
      0.00
      7.561
      -6.659
      8 Al P63/mmc 1

      Al-43867-3302-1
      -0.00
      7.561
      0.000
      8 Al P63/mmc 1

      Al-43867-3302-3
      0.00
      7.564
      0.005
      8 Al Fm-3m 1

      user@machine_name$
```

上述输出结果中,

- 1. 第一列是 AIRSS 软件分配给该结构的名称标签
- 2. 第二列压力值 (GPa)
- 3. 第三列是每个化学式结构单元 (fu) 的体积
- 4. 第四列第一行是一个化学式结构单元 (fu) 的焓值, 之后的几行是不同结构下相对于第一行的焓值
- 5. 第五列是单胞中化学式结构单元 (fu) 的总个数 (单胞中 fug 的个数乘以一个 fug 中 fu 的个数.)
- 6. 第六列是化学式结构单元 (fu) 的化学式
- 7. 第七列是空间群名称
- 8. 第八列是所有搜索结果中出现该结构的次数

如果您认为所列结果过多,可以使用-u 选项,但是要注意,-u 一定要排在-r 之前使用.¹⁴ 如果您仔细看过 cryan 的 help 信息就不难发现这样一个提醒: "note - the order matters".

```
user@machine_name$ ca -u 0.01 -r > analysis.data
user@machine_name$ cat analysis.data
A1-43867-3302-2 0.00 7.561 -6.659 8 A1 P63/mmc 2
A1-43867-3302-3 0.00 7.564 0.005 8 A1 Fm-3m 1
user@machine_name$
```

指令 ca -u 后所跟的数字是一个无量纲的比例. 可以将这一参数简单的做如下理解: 他标定了晶格相似度阈值. 该数值越大,容忍度越高,最终展示出来的不同结构越少. 更详细的,这一参数标定的距离,是原子结构内部最接近的两个原子之间距离的倍数. 例如,现有两个结构十分相似,晶格中最短键长为 1.5 Å,则 ca -u 0.1 就意味着,依次比较两结构对应原子的两两距离,如果未能发现这些距离差存在大于 0.15 Å 的情况,则标定这两个结构一致. ¹⁵ 该值可根据需求调整,建议在 0.1-0.01 之间选择.

¹⁴事实上, 所有排在 rank (-r) 任务之后的参数都会被自动忽略.

¹⁵这一段描述只是一个粗浅直观的解释, 实际使用的算法要更加复杂且稳定. 详细见源码 "airss-0.9.1/src/cryan/src/cryan.f90"2133 行.

A AIRSS 安装日志

下面将以 airss-0.9.0 版本为例, 简要记录 AIRSS 的安装.

AIRSS 只支持在命令行 (Command Line) 使用,且仅能安装在*nix系统中.安装此软件前,您最好已经了解 GNU make 的使用方法. 当然,如果您实在对此不感兴趣,这不是必须的. 前提是您能完全按照以下步骤操作.

A.1 软件主体安装

具体的安装分为以下几步, 非必须步骤已使用*标出:

*(I) 建立安装包文件管理系统 在开始一切安装之前,建议作为非root 用户但是有sudo 权限的您:在自己能进行任意操作的家目录~/中建立一个安装包管理文件夹,如~/install_package;同时在系统目录/usr/local中建立一个存放 airss 和其他程序二进制可执行文件的目录,如/usr/local/airss-0.9/bin.

之所以这样建议,是为了减少您安装过程中在系统目录下需要进行的操作,降低由此可能引发的事故的概率,同时让安装过程更简洁(避免每个命令都要使用前缀sudo ..., sudo sh -c "...>...").

当然, 您也可以完全不将软件安装在系统目录, 一切都凭您的个人喜好.

```
user@machine_name$ cd /usr/local/
user@machine_name$ sudo mkdir -p airss-0.9/bin
Password:
user@machine_name$ cd airss-0.9
user@machine_name$ ls -F
bin/
user@machine_name$ cd
user@machine_name$ cd
user@machine_name$ cd
user@machine_name$ cd install_package/AIRSS
user@machine_name$ ls -F
AIRSS/
```

(II) AIRSS 安装包下载 您可以访问前文所述官方网站下载 airss-0.9.0.

您可以选择在浏览器上下载,也可以使用wget 指令.

```
user@machine_name$ wget -P ~/Downloads https://www.mtg.msm.cam.ac.uk/files/airss-0.9.tgz
```

(III) **拷贝并解压安装包** 将您下载的airss-0.9-2.tag 拷贝到安装包管理文件 夹中,并使用tar 解压.

```
user@machine_name$ cd AIRSS
user@machine_name$ cp ~/Downloads/airss-0.9-2.tgz .
user@machine_name$ tar -zxvf airss-0.9-2.tgz
x airss-0.9/.hg_archival.txt
x airss-0.9/.hgignore
x airss-0.9/LICENCE
x airss-0.9/README
x airss-0.9/VERSION
...
```

(IV) 使用 GNU make 指令安装 AIRSS 使用make 等指令安装编译安装 AIRSS.

```
user@machine_name$ cd airss-0.9
user@machine_name$ make
(cd src/pp3/src; make)
gfortran -03 -c ../../common/constants.f90
gfortran -03 -c cell.f90
gfortran -03 -c pp.f90
gfortran -03 -c pp.f90
gfortran -03 -c pp3.f90
...
...
user@machine_name$ make install > make_install.log 2>&1
user@machine_name$
user@machine_name$ cat make_install.log
(cp src/pp3/src/pp3 bin/)
(cp src/cabal/src/cabal bin/)
(cp src/cyan/src/cryan bin/)
user@machine_name$
```

十分鼓励您今后使用make isntall 指令时,将其输出重定向到一个记录文件中,这样会给您卸载软件时提供便利.

*(V) 安放可执行文件 ~/install_package/AIRSS/airss-0.9/bin 存放了安装 完毕的可执行文件, 将其拷贝至系统目录下.

```
user@machine_name$ sudo cp -r bin/ /usr/local/airss-0.9/bin
Password:
user@machine_name$ ls /usr/local/airss-0.9/bin
                         cell2lammps crud.pl
airss.pl cabal
            gulp_relax mc pp3_relax
                                       psi4_relax
despawn
spawn-slow
            tidy.pl
                          buildcell
                                       castep2res
check_airss cryan
                          gap_relax lammps2cell
niggli
           press
                          run.pl
                                      stopairss
            castep_relax
                          comp2minsep csymm
ca
            lammps_relax pp3
gencell
                                       prim
spawn
           symm
```

(VI) 设置系统环境变量 完成以上所有设置后, 您实际上就可以通过使用使用命令/usr/local/airss-0.9/bin/airss.pl -[option] [parameter] ...来运行 AIRSS 了. 为了简便, 可以考虑在~/.bash_profile 文件中加入如下内容

```
## Setting PATH for AIRSS
export PATH="/usr/local/airss-0.9/bin:${PATH}"
```

修改储存并退出后, 请重新登入终端, 或运行source 指令完成环境变量的 更新.

```
user@machine_name$ source ~/.bash_profile
```

这样您就可以在系统中的任何路径上执行airss.pl 等 AIRSS 的指令了.

(VII) 检查安装情况 设置好环境变量后,您可以在~/install_package/AIRSS/airss-0.9/下输入make check 指令检查 AIRSS 安装情况.

```
user@machine_name$ make check
(sh bin/check_airss)
Essential:
airss.pl +
run.pl +
crud.pl +
castep2res +
buildcell +
cryan +
pp3 +
cabal +
cellsym - Install cellsym: http://www.tcm.phy.cam.ac.uk/sw
/check2xsf/cellsym.html
symmol - Patch and install symmol: http://www.
ccp14.ac.uk/ccp/web-mirrors/symmol/~pila/symmol.zip
bob - Get Bob!
Recommended:
castep - Install castep: http://www.castep.org/
optados - Install optados: http://www.tcm.phy.cam.ac.uk/
~ajm255/optados/index.html
qhull - Install qhull from package manager, or:
http://www.qhull.org/
qconvex - Install qhull from package manager, or:
http://www.qhull.org/
xmgrace - Install grace from package manager or:
http://plasma-gate.weizmann.ac.il/Grace/
Rscript - Install R/Rscript and ggtern from package manager
or: https://cran.r-project.org/
Optional:
gulp - Install gulp: http://projects.ivec.org/gulp/
cif2cell - Install cif2cell from: http://cif2cell.
sourceforge.net/
Very optional:
lammps - Install lammps: http://lammps.sandia.gov/
hull - Install hull: http://www.netlib.org/voronoi/
hull.html
off_util - Install antiprism: http://www.antiprism.com/
files/antiprism-0.24.1.tar.gz
Pseudopotentials:
{\tt pspot - set $PSPOT\_DIR \ to \ location \ of \ the \ CASTEP \ pspot}
directory
Spawn file:
.spawn -
Tests run in .check:
Running example 1.1 (Crystals):
Al-9002-4643-1 -0.00 7.561 -6.659 8 Al n/a 1
```

```
Al-9002-4643-2 0.00 7.564 0.005 8 Al n/a 1

Running example 1.2 (Clusters):

Al-9274-4255-2 0.00 615.385 -3.014 13 Al n/a 1
Al-9274-4255-1 0.00 615.385 0.019 13 Al n/a 1

Skipping example 3.1 (Gulp)
Skipping example 2.1a (Castep)
```

如果您仔细阅读了上述输出文件,会发现必要的组件中还有cellsym 和symmol没有安装.这直接导致了晶体和团簇空间群符号输出为n/a.

A.2 辅助插件安装

AIRSS 支持的全部插件信息可查询~/install_package/AIRSS/airss-0.9/README 文件. 下面只演示最核心的cellsym 和symmol 插件的安装过程.

(I) 下载插件安装包 cellsym 的安装包官方网站是:

```
http://www.tcm.phy.cam.ac.uk/sw/check2xsf/cellsym.html
```

需要注意的是, cellsym 源码是使用 C 语言编写的, 安装此程序前, 需要下载并安装库文件spglib.h.

spglib.h 的下载地址是:

http://www.tcm.phy.cam.ac.uk/sw/check2xsf/spglib-1.9.4.tar.gz cellsym 的下载地址是:

http://www.tcm.phy.cam.ac.uk/sw/check2xsf/cellsym.tgz

symmol 插件安装包的下载地址是:

http://www.ccp14.ac.uk/ccp/web-mirrors/symmol/~pila/symmol.zip您可以通过浏览器下载上述文件,也可以使用wget指令下载.

```
user@machine_name$ wget -P ~/Downloads
www.tcm.phy.cam.ac.uk/sw/check2xsf/spglib-1.9.4.tar.gz
www.tcm.phy.cam.ac.uk/sw/check2xsf/cellsym.tgz
www.ccp14.ac.uk/ccp/web-mirrors/symmol/~pila/symmol.zip
```

(II) 拷贝并解压插件 将您下载的三个压缩包拷贝到安装包管理文件夹中,并使用tar 和unzip 解压.

```
user@machine_name$ cd ~/Downloads
user@machine_name$ cp cellsym.tar spglib-1.9.4.tar
symmol.zip ~/install_package/AIRSS
user@machine_name$ cd ~/install_package/AIRSS
user@machine_name$ tar -xvf cellsym.tar
...
user@machine_name$ tar -xvf spglib-1.9.4.tar
...
user@machine_name$ unzip symmol.zip -d symmol
...
user@machine_name$ ls -F
airss-0.9/ airss-0.9-2.tgz cellsym-0.16a/
cellsym.tar spglib-1.9.4/ spglib-1.9.4.tar
symmol/ symmol.zip
```

(III) 编译插件 将解压好的插件按如下顺序操作.

首先安装库文件 spglib. 使用 GNU make 指令.

```
user@machine_name$ cd spglib1.9.4/
user@machine_name$ ./configure
user@machine_name$ make
user@machine_name$ sudo sh -c 'make install > make_install.log
    2>&1'
Password:
user@machine_name$ cat make_install.log
Making install in src
.././install-sh -c -d '/usr/local/lib'
                    --mode=install /usr/bin/install -c
/bin/sh ../libtool
   libsymspg.la '/usr/local/lib'
libtool: install: /usr/bin/install -c .libs/libsymspg.O.dylib
   /usr/local/lib/libsymspg.0.dylib
libtool: install: (cd /usr/local/lib && { ln -s -f libsymspg
    .O.dylib libsymspg.dylib || { rm -f libsymspg.dylib && ln
    -s libsymspg.0.dylib libsymspg.dylib; }; })
libtool: install: /usr/bin/install -c .libs/libsymspg.lai /usr
   /local/lib/libsymspg.la
libtool: install: /usr/bin/install -c .libs/libsymspg.a /usr/
    local/lib/libsymspg.a
libtool: install: chmod 644 /usr/local/lib/libsymspg.a
libtool: install: ranlib /usr/local/lib/libsymspg.a
/Applications/Xcode.app/Contents/Developer/Toolchains/
   XcodeDefault.xctoolchain/usr/bin/ranlib: file: /usr/local/
   lib/libsymspg.a(debug.o) has no symbols
.././install-sh -c -d '/usr/local/include/spglib'
/usr/bin/install -c -m 644 arithmetic.h cell.h debug.h
   delaunay.h hall_symbol.h kgrid.h kpoint.h mathfunc.h
   \verb|niggli.h| \verb|pointgroup.h| \verb|primitive.h| refinement.h|
    site_symmetry.h sitesym_database.h spacegroup.h
   spg_database.h spglib.h spin.h symmetry.h version.h '/usr/
   local/include/spglib'
make[2]: Nothing to be done for 'install-exec-am'.
make[2]: Nothing to be done for 'install-data-am'.
user@machine_name$
user@machine_name$
user@machine_name$ make install check
. . .
PASS: spglib_test
Testsuite summary for spglib 1.9.4
# TOTAL: 1
# PASS:
# SKIP:
# XFAIL: 0
 FAIL:
# XPASS: 0
# ERROR: 0
make[1]: Nothing to be done for 'check-am'.
user@machine_name$
```

使用make install check 检查 PASS 后, 就可以开始编译cellsym 了.

```
user@machine_name$ cd ../cellsym-0.16a/
user@machine_name$ make
...
user@machine_name$ ls -all cellsym
-rwxr-xr-x 1 user groups 53628 Jan 25 12:28 cellsym
user@machine_name$
```

顺利编译完成后,会生成一个名为cellsym 的可执行文件. 注意, make 执行过程中可能会出现编译警告,但这并不影响程序执行,可忽略.

编译并确认生成了cellsym 文件后,就可以开始编译另一个插件symmol了. symmol 是使用 Fortran 写成的. 在网站上下载的是其源码,需要编译使其变为可执行文件. 需要注意的是,原版的symmol.f 并不兼容 AIRSS,需要为其打上~/install_package/AIRSS/airss-0.9/misc 中提供的symmol.patch 补丁.

```
user@machine_name$ cd ../airss-0.9/misc/
user@machine_name$ cp ../../symmol/symmol.f .
user@machine_name$ ls
symmol.f
         symmol.patch
user@machine_name$ patch -p0 symmol.f symmol.patch
patching file symmol.f
user@machine_name$ gfortran symmol.f -o symmol
user@machine_name$ ls
         symmol.f
                        symmol.patch
user@machine_name$ echo '-o 后跟的文件名一定要是 symmol'
-o 后跟的文件名一定要是 symmol
user@machine_name$ ls -all symmol
-rwxr-xr-x 1 user group 106800 Jan 25 12:41 symmol
user@machine_name$
```

至此,我们完成了所有插件的编译. 生成了symmol 和cellsym 两个可执行文件.

(IV) **将插件导人** AIRSS 这一步的操作十分简单, 将编译好的两个插件复制到系统目录下的bin/文件夹即可. 为了以防万一, 可以在安装包管理文件夹保存一个bin/的备份

```
user@machine_name$ pwd
/home/user_name/install_package/AIRSS/airss-0.9/misc
user@machine_name$ cp symmol ../bin/
user@machine_name$ sudo cp symmol /usr/local/airss-0.9/bin
Password:
user@machine_name$ cd ../../cellsym-0.16a/
user@machine_name$ cp cellsym ../airss-0.9/bin/
user@machine_name$ sudo cp cellsym /usr/local/airss-0.9/bin
```

(V) 安装最终检查 回到airss-0.9 中执行make 的文件夹. 重新输入make check 检查安装情况.

```
user@machine_name$ cd ../airss-0.9
user@machine_name$ make check
(sh bin/check_airss)
Essential:
airss.pl +
run.pl +
```

```
crud.pl +
castep2res +
buildcell +
cryan +
pp3 +
cabal +
cellsym +
symmol +
bob - Get Bob!
Recommended:
castep - Install castep: http://www.castep.org/
. . .
Tests run in .check:
Running example 1.1 (Crystals):
Al-14776-403-2 -0.00 7.784 -6.398 8 Al C2/m 1
Al-14776-403-1 0.00 7.820 0.066 8 Al P21/m 1
Running example 1.2 (Clusters):
Al-15054-7410-1 0.00 615.385 -3.190 13 Al Cs 1
Al-15054-7410-2 0.00 615.385 0.006 13 Al Cs
Skipping example 3.1 (Gulp)
Skipping example 2.1a (Castep)
user@machine_name$
```

成功输出了晶体的空间群名称!

至此, 我们完成了 AIRSS 的基本安装, 您现在已经可以使用 AIRSS 的 pp3 模块 (默认是 CASTEP) 进行结构搜索了.

AIRSS 是受 GPL 许可证保护的开源软件. 对此程序您有以下三种权利:

- * 以任何目的运行此程序
- * 再复制
- * 改进此程序,并公开发布改进

A.3 卸载软件

AIRSS 卸载可分为三步:

(I) 卸载 spglib 进入安装包管理文件夹,使用make uninstall 卸载 spglib.

```
user@machine_name$ cd ~/install_package/AIRSS/spglib-1.9.4
user@machine_name$ sudo make uninstall
...
user@machine_name$
```

(II) 删除相关文件夹 删除系统目录中的 bin 文件. 您可以选择保留安装文件. 保留安装文件可以在您试图恢复使用 AIRSS 时提供便利. 16

```
user@machine_name$ cd /usr/local/
user@machine_name$ sudo rm -ri airss-0.9
Password:
user@machine_name$ cd ~/install_package/
user@machine_name$ rm -r AIRSS
```

(III) 恢复 PATH 变量 进入~/.bashrc 文件, 删除修改环境变量的语句即可.

###Setting PATH for AIRSS
export PATH="/usr/local/airss-0.9/bin:\${PATH}"

 $^{^{16}}$ 强烈建议您对文件进行删除时,在离此文件较近的路径上操作,并杜绝使用绝对路径,以免打出文章开头提到的的毁灭性指令.