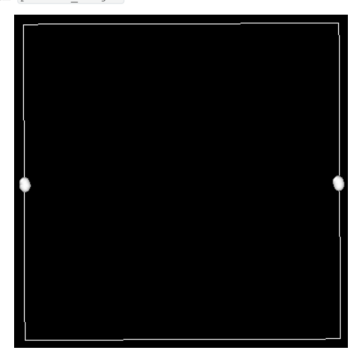
使用LAMMPS模拟高分子链被外力拉扯

1. 简介

在二维空间生成一个有40个例子,39个键的高分子链。第1个粒子的位置固定,外力施加在第40个粒子上。外力随时间步长线性增加。统计第一个粒子和最后一个粒子水平距离的变化和回旋半径的变化。

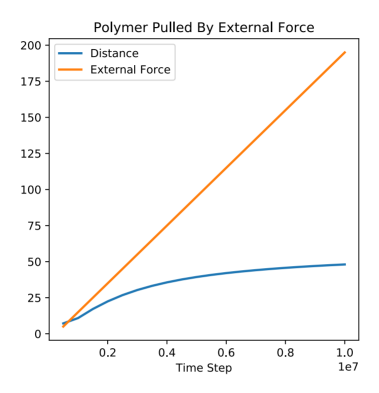
2. 动态演化过程

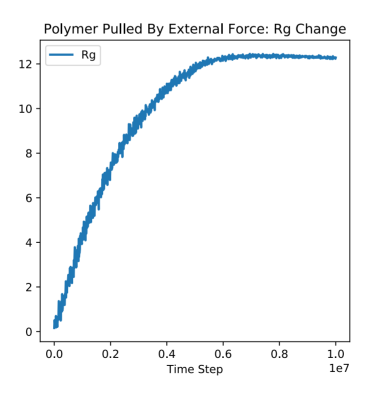
使用Ovito展示时间演化过程: process_v3.gif



3. 统计结果

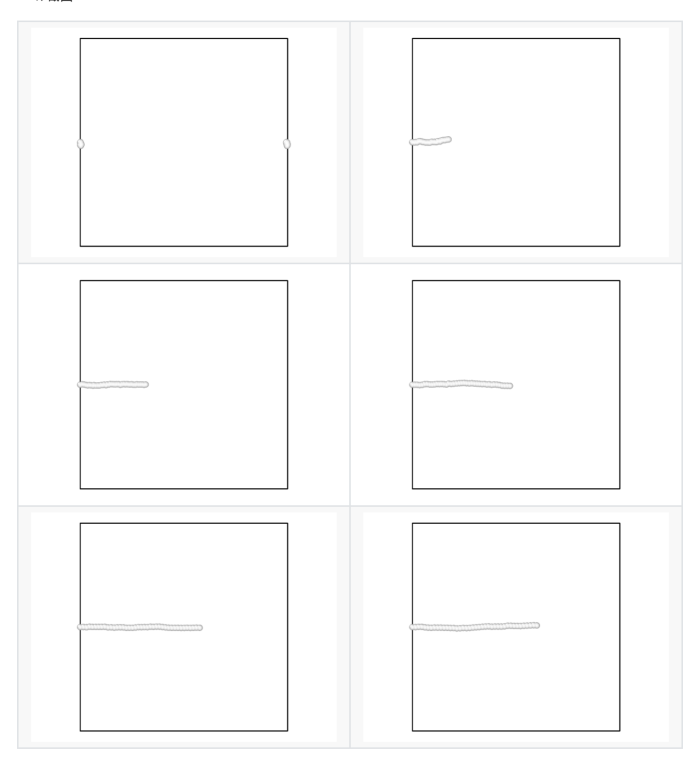
result.svg





附录:

1. 截图



2. 文件说明:

```
├── dist_vs_force (记录距离和力的变化的文件)
- dist_vs_force_pure
- dist_vs_force, v
|--- lammps.out (输出文件,记录每个例子的坐标变化)
- log.lammps
|--- PlotData.ipynb(Jupyter Notebook文件)
|--- PlotData.py (作统计图的Python程序)
|--- poly1.input (例子的初始位置)
├── pull.lam (in文件)
|--- pic (图片)
  - 0.png
  - 1000.png
  - 100.png
   -- 200.png
  -- 400.png
   -- 50.png
  -- 800.png
  --- process_v1.gif
  -- process_v2.gif
  - process_v3.gif
   - rg.png
  - rg.svg
   -- result.png
  L- result.svg
 -- README.md (结果展示文档)
L- report.pdf
```

参考:[1] http://www.zqex.dk/index.php/teaching/lammps-demo