# JDSurfG 使用说明

# Nanqiao Du

# 2020年7月29日

# 目录

1	Preliminaries			
2				
3				
4	直接反演模块	4		
	4.1	参数文件	4	
	4.2	初始模型和检测板模型文件	5	
	4.3	频散数据文件	5	
	4.4	运行方法	6	
	4.5	输出文件	6	
5	5 联合反演模块			
	5.1	参数文件	7	
	5.2	重力数据文件	7	
	5.3	重力矩阵文件	8	
	5.4	速度参考模型	8	
	5.5	运行方法	8	
	5.6	输出文件	8	
6	重力模块			
	6.1	运行方法	9	
	6.2	输出文件	9	

目	求		2
7	— <u></u> 些	小脚本	9
8	高级		9
	8.1	并行使用的线程数	9
	8.2	速度-密度经验关系的选择	10

## 1 Introduction

JDSurfG 包含了三个模块,分别用来计算球坐标系下的重力矩阵,直接面波反演和面波-重力联合反演。其中重力部分基于自适应 Gauss-Legendre 数值积分方法,面波部分基于面波一步法计算面波走时敏感核。该方法通过岩石物理中的经验关系式构建 S 波速度和密度的转换公式,从而将重力数据和面波走时数据统一到一个反演框架中。该方法能够用来反演地壳-上地幔内的 S 波速度结构。

该程序由 c++ 和 Fortran 混编写成,用 c++ 来构建反演框架,封装数据,处理 I/O,并计算重力矩阵和面波一维敏感核,Fortran 主要负责计算面波走时和面波二维敏感核。

## 2 Preliminaries

该程序使用Eigen来进行多维数组的存取,并用GSL库来计算 Gauss-Legendre 节点的位置和权重。因此务必在您的计算机上装好这两个库。同时,请确保您的 g++ 编译器支持 c++11 标准 ( $gcc \ge 4.8.1$ )。

## 3 Installation

下载.zip 包之后,按如下方式解压

unzip JDSurfG.zip

如果您没有将 Eigen 和 GSL 的 include (或) lib 文件夹添加到环境变量中,那么请在 JDSurfG/include/Makefile 中添加他们的路径,例如:

path\_to\_eigen= -I/path-to-eigen

之后,通过如下方式编译

1 cd JDSurfG

make

之后, 你会惊人地发现在 bin 文件夹下, 会出现三个可执行文件

mkmat DSurfTomo JointSG

# 4 面波直接反演模块

该模块需要三个输入文件 (如果需要做检测版,则需要四个):

• DSurfTomo.in: 包含模型信息、使用的频散的信息, 阻尼等

• surfdataSC.dat:面波频散数据

• MOD: 初始模型

• MOD.true: 检测板模型

在说明输入格式之前,有几点注意的地方:

- (1) 该模型在经纬度方向是均匀网格,在深度方向的网格间距可以变化
- (2) 输入的模型要比反演区域大,具体来说,如果需要反演的区域在区域:  $(lat_0 \sim lat_1, lon_0 \sim lon_1, 0 \sim dep_1)$  之间,则输入模型的区域是:  $(lat_0 dlat \sim lat_1 + dlat, lon_0 dlon \sim lon_1 + dlon_1, 0 \sim dep_1 dz)$
- (3) 台站不要放在模型边界区域。不然有可能射线追踪时部分射线跑到模型 边界上,引起计算误差。

下面分别说明几个文件的输入格式:

#### 4.1 参数文件

例子中的参数文件为 DSurfTomo.in, 它是一个 self-explantory 的文件,

- 第 1 行三个数依次是**纬度方向节点个数**,**经度方向节点个数**以及**深度** 方向节点个数
- 第2行左上角位置的经纬度(注意这是输入模型的左上角!)
- 第3行纬度、经度网格间距(度)
- 第 4 行反演的正则化系数和阻尼
- 第5行因为输入模型是网格节点,需要将其转换为层状介质计算频散, 该参数表示将节点变为层状介质需要在节点间插入几层,通常来讲取 为3足够。

- 第6行模型的最大和最小速度
- 第7行最大迭代次数
- 第8行使用的全部 Rayleigh 波相速度周期个数, 如果没使用则置零。
- 第 9 行如果 8 不为 0,将所有周期列出来,否则依次进行 Rayleigh 群速度,Love 相速度、群速度
- 第? 行是否进行检测板测试? 如果是填 1
- ? noiselevel, 加入噪声的大小 (注意此处是和数据的相对大小):

$$d_i = d_{syn} + (d_{syn} * noiselevel * N(0,1))$$

#### 4.2 初始模型和检测板模型文件

例子中初始模型和检测板模型文件分别为 MOD 和 MOD.true, 这两个文件格式稍有不同。主要差别在第一行上。

MOD: 第一行存放所有 z 方向节点的位置 (km)。MOD.true 不用放。之后的行存放输入的速度模型:每一行,存放一个给定深度的,每个给定经度的,所有纬度上的速度 (km/s)。即速度按行优先方法存为 V(nz,nlon,nlat)。第 i 行存放 V(:,:,i);

#### 4.3 频散数据文件

例子中频散数据文件为 surfdataSC.dat, 用于存放面波频散数据 (台站间距/面波走时)。如下我们展示了该文件的前九行:

 $\# \ 31.962600 \ 108.646000 \ 1 \ 2 \ 0$ 

 $33.732800\ 105.764100\ 3.0840$ 

 $34.342500\ 106.020600\ 3.1154$ 

 $33.357400\ 104.991700\ 3.0484$ 

 $33.356800\ 106.139500\ 3.0820$ 

 $34.128300\ 107.817000\ 3.1250$ 

 $33.229300\ 106.800200\ 3.0575$ 

# 29.905000 107.232500 1 2 0

 $34.020000\ 102.060100\ 2.7532$ 

5 联合反演模块 6

可以看出,该文件包括面波激发台站 (带 # 号) 和接收台站 (不带 # 号)。对于激发台站,该行的格式为 # lat lon period-index wavetype velotype:

- wavetype: 表示面波类型, Rayleigh 波为 2,Love 为 1
- velotype: 表示速度类型, 相速度为 0, 群速度为 1
- period-index: 表示该面波群/相速度的周期的序号,比如在 Rayleigh 相速度中用到的周期为 4s,5s,6s,7s, 而该台站对之间的数据的周期是 5s,则倒数三个数分别为 2,2,0。

每一个激发台站后面紧跟,在该面波类型,该周期下,所有有频散数据的接收台站,每一行依次为 lat lon v。

#### 4.4 运行方法

将上述文件准备到一个文件夹中,进入该文件夹,命令行执行:

./DSurfTomo -h

获取帮助,然后按提示输入即可。

#### 4.5 输出文件

该程序共有两个输出文件夹: kernel/和 results/, 在 kernel 中保存了面 波伪 3-D 敏感核文件,results 中保存了每一次迭代后的模型文件和面波走时 文件。下面逐次介绍两个文件夹。

- 文件夹 kernel: 保存了面波伪 3-D 敏感核。其中 txt 文件个数 = 并行使用的线程数 (见8.1 节),编号从 0 开始。每一个 txt 文件的格式是:数据编号,模型参数编号 (只包括要反演的部分) 以及敏感核的大小。
- 文件夹 results: 保存了每一次迭代的模型文件 (mod\_iter) 以及面波走时文件 (res.dat)。其中模型文件的格式为: 经度、纬度、深度、S 波速度。面波走时文件的格式为: 台站间距, 观测到时、理论到时。

# 5 联合反演模块

该模块需要 4-6 个输入文件:

5 联合反演模块 7

• JointSG.in: 包含模型信息、使用的频散的信息,阻尼, 联合反演权重等。

• surfdataSC.dat:面波频散数据。

• obsgrav.dat: 重力异常数据。

• gravmat.dat: 重力异常对密度的敏感核矩阵。

• MOD: 初始模型。

• MOD.true: 检测板模型,用于检测板测试。

• MOD.ref:速度参考模型,用于计算重力异常理论值。

下面逐次介绍这几个文件。

## 5.1 参数文件

JointSG.in 和 DSurfTomo.in 的文件格式基本相同。不同之处在于最后两行。为了理解其参数的意义,这里列出了联合反演的 misfit function:

$$L = \frac{p}{N_1 \sigma_1^2} (d_1 - d_1^o)^2 + \frac{1 - p}{N_2 \sigma_2^2} (d_2 - d_2^o)^2$$
 (1)

- 倒数第二行: 参数 p,介于 0-1 之间,p=0 表示重力单独反演。由于位场反演不唯一性较高,p 值通常取得比 0.5 大。
- 倒数第一行: 面波和重力的均方差。

#### 5.2 重力数据文件

重力数据文件比较简单,将所有重力数据,按照每行分别为经度,纬度和该点的重力异常排成一个文件即可。下面给出了该文件前9行:

100.000000 35.000000 -224.206921

100.000000 34.950000 -224.110699

100.000000 34.900000 -241.774731

100.000000 34.850000 -240.245968

 $100.000000\ 34.800000\ -234.187542$ 

100.000000 34.750000 -246.670605

5 联合反演模块 8

100.000000 34.700000 -238.575939 100.000000 34.650000 -241.357250 100.000000 34.600000 -260.059429

## 5.3 重力矩阵文件

该文件通过重力模块生成 (见第6节)

#### 5.4 速度参考模型

由于使用的重力异常是重力绝对大小相对正常椭球体的重力异常。因此在实际计算中,需要归算到局部异常中。因此,在程序中对观测值进行了 去均值处理。每次迭代时,计算理论重力异常的方法分三步:

- 计算当前模型与参考模型分别对应的密度值。
- 计算密度异常,之后用重力密度矩阵获取该异常对应的重力值。
- 对所获得的重力异常去均值。

该模型可以用第三方密度模型代替,也可以用程序默认的处理 (对初始模型的每个深度求平均值)。

#### 5.5 运行方法

将上述文件准备到一个文件夹中,进入该文件夹,命令行执行:

./JointSG -h

获取帮助,然后按提示输入即可。

#### 5.6 输出文件

该程序共有两个输出文件夹: kernel/和 results/。其中 kernel 的格式与4.5 节一致。

文件夹 results: 保存了每一次迭代的模型文件 (joint\_mod\_iter), 面波走时文件 (res\_surf.dat), 和重力异常文件 (res\_grav\*.dat)。面波走时文件和模型文件和 4.5 节一致,重力异常文件的格式为: 重力异常观测值,重力异常理论值。

6 重力模块 9

# 6 重力模块

该模块需要如下几个输入文件:

- JointSG.in 或 DSurfTomo.in:包含模型网格信息
- MOD(和 MOD.true):初始速度模型和真实速度模型
- obsgrav.dat: 重力数据观测值和相应的经纬度

上述格式在之前已经说明过,在此不再赘述。

## 6.1 运行方法

将上述文件准备到一个文件夹中,进入该文件夹,命令行执行:

./mkmat —h

获取帮助, 然后按提示输入即可。

## 6.2 输出文件

该程序共有一个输出文件:gravmat.dat。为重力异常的密度敏感核。格式为:数据编号、模型参数编号和敏感核大小。

# 7 一些小脚本

# 8 高级选项

#### 8.1 并行使用的线程数

在 include/openmp.hpp 中有一行:

#define nthread 4

将 4 改为其他线程数即可。

8 高级选项 10

#### 8.2 速度-密度经验关系的选择

在 src/utils/empirical.f90 中

```
subroutine empirical relation (vsz, vpz,&
1
           rhoz) bind (c, name="empirical relation")
2
           use,intrinsic :: iso_c_binding
3
           real(c float), intent(in) ::
5
           real(c_float),intent(out) ::vpz,rhoz
6
           vpz = 0.9409 + 2.0947*vsz - 0.8206*vsz**2+ &
                    0.2683*vsz**3 - 0.0251*vsz**4
9
           rhoz = 1.6612*vpz - 0.4721*vpz**2 + &
10
                    0.0671*vpz**3 - 0.0043*vpz**4 + &
11
                    0.000106*vpz**5
12
13
       end subroutine empirical_relation
14
```

将经验关系换为其他即可。如果要进行联合反演,注意要修改该文件中相应 的导数函数。

## 8.3 Gauss-Legendre 节点个数的选择以及重力矩阵的计算范围

在 src/gravity/gravmat.cpp 中,可以修改最大和最小节点个数,重力矩阵不为 0 的最大距离 (超过该范围的两个点之间的吸引力可以忽略不记)

```
#define NMIN 5

#define NMAX 256

#define maxdis 100.0
```

#### 8.4 面波走时正演计算的网格间距

由于使用的网格不一定能准确计算面波走时,因此在计算过程中,需要用一套新的网格来进行走时正演计算。该计算网格是通过将模型网格进一步划分来实现的,即通过在模型网格中间插入一些新的点。这些新的

8 高级选项 11

点连同模型网格构成一个新的计算网格。插入的点数可以在 src/Surface-Wave/sphfmm.f90 的 synthetic 和 CalFrechet 函数中修改 (参数 gdx 和 gdy,默认为 8)。纬度和经度方向分别插入的点数为 gdx+1 和 gdy+1,插 入这些点后,计算网格将在纬度方向和经度方向分别有 (nlat-1) \* gdx +1 和 (nlon+1) \* gdy + 1 个节点,