trr2nc

概要

Gromacs のトラジェクトリファイルを Amber のトラジェクトリファイルに変換するプログラム

使用方法

- \$ trr2nc.py [-h] -s INPUT.tpr -x INPUT.<nc|mdcrd|xtc> -t INPUT.top -p OUTPUT.prmtop [-sc TEMP_DIR] [-separate-mol MOL_NAME [MOL_NAME ...]] [-b START_TIME] [-e
 END_TIME] [--offset OFFSET] [--gmx COMMAND_GMX] -mc CENTER_MASK
 [-ms STRIP_MASK] [--cpptraj COMMAND_CPPTRAJ] [-0]
 - Basic options:
 - -h, --helpヘルプメッセージを表示して終了する。
 - 。 -s INPUT.tpr Gromacs の .tpr ファイル (Input)
 - -x INPUT.<trr | xtc | gro>Gromacs のトラジェクトリファイル (Input)
 - o -o OUTPUT.<nc|mdcrd|xtc>Amber のトラジェクトリファイル (Output)
 - -t INPUT.topGromacs のトポロジーファイル (Input)
 - -p OUTPUT.prmtopAmber のトポロジーファイル (Output)
 - -sc TEMP_DIR一時ファイルを置くためのディレクトリ (Default: カレントディレクトリ)
 - --separate-mol MOL_NAME [MOL_NAME ...]
 .top ファイル内の[molecules]の分子を1つずつ分割するための分子名(周期境界条件対策)
 - -0

プロンプトを出さずに上書きする。

- Gromacs option:
 - -b START_TIME読み込み開始フレームインデックス (start from 0)
 - -e END_TIME読み込み終了フレームインデックス (start from 0)
 - 。 --offset OFFSET 出力するフレームの間隔 (Default: 1)
 - 。 --gmx COMMAND_GMX gmx コマンドパス (Default: 自動検出)
- cpptraj option:
 - -mc CENTER_MASKトラジェクトリの中心に配置する原子群の Ambermask
 - 。 -ms STRIP_MASK トラジェクトリから削除する原子群の Ambermask
 - --cpptraj COMMAND_CPPTRAJ cpptraj コマンドパス (Default: 自動検出)

動作要件

- Python3
 - o numpy
 - parmed
 - o termcolor

License

This software is released under the MIT License, see LICENSE.

Authors

• Tatsuya Ohyama

ChangeLog

- Ver. 19.0 (2021-12-06)
 - -ms オプションを指定した際に構造が崩れる致命的なバグを修正した。

- Ver. 18.0 (2021-10-27)
 - 。 cpptraj と gmx コマンドを指定できるようにした。
 - o .xtc 出力時に構造がおかしくなる致命的なバグを修正した。
- Ver. 17.10 (2021-10-12)
 - AmberTools 17 以降のインストール環境で、.xtc ファイルの出力および中間ファイルとして .xtc ファイルを出力するようにした。
 - 使用モジュールを整理した。
- Ver. 17.9 (2021-07-14)
 - o モジュール内のスタイルも PEP8 スタイルに変更した。
- Ver. 17.8 (2021-07-14)
 - o PEP8 スタイルに変更した。
 - o mercurial から git に変更した。
 - 。 README.md を追加した。