# minichem

### Версия 1.0

## Руководство пользователя

## Александр Олейниченко

## 1 сентября 2018 г.

# Содержание

		Общие сведения																							
2 Компиляция и тестирование программы																									
	Стр	Структура входных файлов и запуск задач																							
	Директивы входных файлов																								
	4.1	start .																							
	4.2	echo .																							
	4.3	memory	7																						
	4.4	nproc .																							
	4.5	task.																							
	4.6	geometr	у																						
	4.7	charge																							
	4.8	basis .																							
	4.9	$\operatorname{scf}$																							
	4.10	out																							

### 1 Общие сведения

minichem — это небольшая учебная квантовохимическая программа, разработанная с целью поближе познакомиться с техническими аспектами реализации различных методов решения электронного уравнения Шредингера. В ходе работы над программой автор опирался как на учебные пособия, так и на оригинальные работы и (к сожалению, немногочисленные) веб-ресурсы (см. список литературы). Среди использованных материалов два учебных пособия представляются наиболее полно отражающими сложности и особенности алгоритмической реализации методов квантовой химии, а потому особенно важными:

- A. Szabo, N. Ostlund, "Modern Quantim Chemistry";
- T. Helgaker, P. Jorgensen, J. Olsen, "Molecular Electronic-Structure Theory".

Исходный текст программы полностью написан на языке программирования С (стандарт С99). В настоящий момент программа ориентирована на Unix-подобные операционные системы; тем не менее, в будущем программа может быть портирована и на другие платформы.

Ниже перечислены основные возможности программы, предоставляемые пользователю:

- расчет энергии системы (атома или молекулы) при заданной геометрии;
- ограниченный (RHF) и неограниченный (UHF) методы Хартри-Фока-Рутаана;
- техника DIIS улучшения сходимости процедуры решения уравнений ССП;
- распараллеливание на основе технологии OpenMP;
- доступные химические элементы: вся периодическая система (внимание: программа никак не учитывает релятивистские эффекты!);
- базисные наборы: декартовы, с произвольным угловым моментом базисных функций.

Исходный код проекта доступен на Github: https://github.com/aoleynichenko/minichem

Автор будет рад любым замечаниям, вопросам и предложениям: alexvoleynichenko@gmail.com.

### 2 Компиляция и тестирование программы

Перед началом сборки необходимо убедиться, что на Вашей машине установлены следующие библиотеки:

- libc стандартная библиотека языка C;
- MPI библиотека для параллельных вычислений для систем с распределенной памятью;
- OpenMP библиотека для параллельных вычислений для систем с общей памятью;
- BLAS и LAPACK библиотеки линейной алгебры.

Для непосредственно сборки потребуются инструменты CMake и make, а также компиляторы языка C (рекомендованы компиляторы GNU или Intel).

Для компиляции зайдите в домашний каталог minichem и выполните следующие команды:

```
$ mkdir build && cd build
$ cmake ..
$ make [-jN]
```

В случае успешной компиляции в каталоге build появится исполняемый файл minichem.x.

Тесты размещены в папке **test**. Система тестирования написана на языке Python2 (должен быть предустановлен). Для тестирования выполните команды:

```
$ cd test
$ python test.py
```

## 3 Структура входных файлов и запуск задач

Запуск программы minichem:

```
$ minichem.x <input-file.inp>
```

Программа направляет результаты работы в стандартный поток вывода, поэтому удобнее сразу перенаправлять его в файл командой tee:

```
$ minichem.x <input-file.inp> | tee <output-file.out>
```

Дизайн языка входных файлов позаимствован у программы NWChem [1]. Так же как и NWChem, minichem работает как интерпретатор, «исполняя» входной файл как программу, написанную на очень простом скриптовом языке. Язык minichem во многом совпадает с языком NWChem; везде, где это было возможно, названия директив и секций были выбраны так, чтобы входной файл мог быть интерпретирован обоими квантовохимическими программами без дополнительных правок.

Входные файлы minichem строятся из директив и секций. Директивы — это однострочные команды, секции объединяют наборы директив. Как правило, секции задают параметры для работы какого-либо модуля (например, параметры сходимости процедуры ССП). minichem последовательно считывает строки входного файла и соответственно заданным в нем параметрам изменяет свои внутренние переменные. Как только minichem доходит до директивы task, исполнение входного файла останавливается и начинается расчет. В одном входном файле допустимы несколько директив task; между ними пользователь может менять параметры расчетов, организовывая, таким образом, каскад вычислений.

Язык minichem также поддерживает однострочные комментарии, начинающиеся со знака '#'. Язык нечувствителен к регистру.

В качестве примера входного файла приведем файл, составленный для молекулы бензола в базисе STO-3G. Пояснения ко всем директивам содержатся в комментариях. Подробные описания всех директив и секций даны в разделе. Несколько других примеров можно найти в разделе 4.

```
# C6H6 single-point energy
#
# RHF molecular orbitals will be written to the molden-format
# file c6h6.mos
# name for the task
start C6H6
# allowed memory usage
memory 10 mb
# print input file before executing it
echo
# number of OpenMP threads
nproc 8
# geometry (cartesian)
# default: charge = 0
geometry
```

```
0.000 1.396
  C
                          0.000
  C
      1.209
               0.698
                         0.000
  C
       1.209 -0.698
                           0.000
  C
      0.000 -1.396
                          0.000
                       0.000
      -1.209 -0.698
  C
  C
     -1.209
               0.698
                         0.000
               2.479
  Η
      0.000
                          0.000

      2.147
      1.240

      2.147
      -1.240

                       0.000
0.000
0.000
 Н
  Н
      0.000 -2.479
  Н
 H
     -2.147 -1.240
      -2.147 -1.240
-2.147 1.240
                          0.000
  H
                          0.000
end
# basis set specification
# (keyword SPHERICAL -- only for compatibility with NWChem)
basis "ao basis" SPHERICAL
Η
      3.42525091
                               0.15432897
      0.62391373
                               0.53532814
                               0.44463454
      0.16885540
С
     71.6168370
                             0.15432897
                              0.53532814
     13.0450960
     3.5305122
                              0.44463454
C
      2.9412494
                             -0.09996723
      0.6834831
                               0.39951283
      0.2222899
                               0.70011547
C
     Р
      2.9412494
                             0.15591627
      0.6834831
                              0.60768372
      0.2222899
                               0.39195739
end
# options for the SCF module
# by default: singlet
scf
 print "overlap"  # print AO overlap integrals
diis 5  # enable DIIS, max subspace dim = 5
 maxiter 20 # max number of SCF iterations
end
# export calculated data (molecular orbitals)
  molden # to the MOLDEN .mos format
end
```

```
# do RHF calculation
task scf
```

### 4 Директивы входных файлов

#### 4.1 start

Синтаксис:

```
start <string name>
```

Директива start задает небольшой не содержащий пробелов идентификатор задачи. Этот идентификатор используется затем в названиях временных и выходных файлов.

#### 4.2 echo

Синтаксис:

echo

Если директива echo встречается во входном файле, minichem направляет содержимое входного файла в стандартный вывод. Рекомендуется всегда использовать эту директиву.

### 4.3 memory

Синтаксис:

```
memory <integer> <string units>
# <units>: one of b (bytes), kb, mb, mw (megawords), gb
```

Максимальное количество оперативной памяти, которое может быть выделено и использовано программой.

### 4.4 nproc

Синтаксис:

```
nproc <integer>
```

Число OpenMP-нитей (для параллельного исполнения).

#### 4.5 task

Синтаксис:

```
task <string theory>
```

Директива задает квантовохимический метод, который должен быть использован для решения электронной задачи.

Поскольку в настоящее время в программе реализован только метод Хартри-Фока, директива task может вызываться только с аргументом scf:

```
task scf
```

### 4.6 geometry

Синтаксис:

```
geometry [units <string units default angstroms>]
  [charge <integer>]
  [mult <integer>]
  <string elem> <real x y z>
   . . .
end
```

Сложная директива geometry задает декартовы координаты входящих в молекулу атомов, единицы измерения расстояний (бор или ангстрем), заряд молекулы и спиновую мультиплетность. По заданным значениям заряда и мультиплетности программа может автоматически выбрать, какой вариант метода Хартри-Фока необходимо использовать.

### 4.7 charge

Синтаксис:

```
charge <integer>
```

Директива задает общий заряд системы (в атомных единицах). Добавлена для совместимости с NWChem.

#### 4.8 basis

#### 4.9 scf

print

noprint

```
guess
rhf/uhf
singlet/doublet/triplet/quartet/quintet
maxiter
diis
nodiis
direct
```

### 4.10 out

molden

## 5 Примеры входных файлов для типовых задач

UHF-расчет атома лития в базисе STO-3G:

```
start Li
echo
geometry units atomic
 Li 0 0 0
end
basis "ao basis" SPHERICAL
     16.1195750
                               0.15432897
      2.9362007
                               0.53532814
      0.7946505
                               0.44463454
Li
      SP
      0.6362897
                              -0.09996723
                                                        0.15591627
      0.1478601
                               0.39951283
                                                        0.60768372
                               0.70011547
      0.0480887
                                                        0.39195739
end
scf
  uhf
  diis
  doublet
```

```
end
task scf
```

### UHF-расчет дублетной частицы CH<sub>3</sub>:

```
start CH3
echo
geometry
      0.08745162 -0.08744725
                                   -0.08742186
H
      0.52503428
                   0.78909888
                                  -0.52508604
     -0.78884450
                   -0.52530342
H
                                  -0.52536318
                    -0.52529218
      0.52530257
                                   0.78892712
Η
end
# STO-3G
basis "ao basis" SPHERICAL
      3.42525091
                             0.15432897
      0.62391373
                             0.53532814
     0.16885540
                            0.44463454
С
     71.6168370
                             0.15432897
     13.0450960
                             0.53532814
     3.5305122
                             0.44463454
С
      2.9412494
                           -0.09996723
      0.6834831
                            0.39951283
      0.2222899
                             0.70011547
С
      2.9412494
                             0.15591627
      0.6834831
                             0.60768372
      0.2222899
                             0.39195739
end
scf
  uhf
  doublet
end
task scf
```

## Список литературы

[1] M. Valiev, E.J. Bylaska, N. Govind, K. Kowalski, T.P. Straatsma, H.J.J. van Dam, D. Wang, J. Nieplocha, E. Apra, T.L. Windus, and W.A. de Jong. NWChem: a comprehensive and scalable open-source solution for large scale molecular simulations. *Comput. Phys. Commun.*, 181:1477, 2010.