TASK コードの利用説明書

1 TASK コードとは

TASK (Transport Analyzing System for takamaK) コードは,主にトカマクプラズマにおける平衡,輸送,波動伝播,速度分布を解析するコード群である.

1.1 TASK コードの特色

- トカマクの時間発展シミュレーション
 - モジュール構造の統合シミュレーション
 - 様々な加熱・電流駆動機構の解析
 - 高い移植性
 - ヘリカル系への拡張
 - MPI ライブラリを用いた並列分散処理
 - 実験データベースの利用
- 核燃焼プラズマ統合コード構想のコアコード
 - 最小限の統合コード:各モジュールは交換可能
 - インターフェースの標準化:実装の検証
 - 利用者の拡大:マニュアル等の整備

1.2 TASK コードのモジュール構成

TASK/EQ	2 次元平衡解析	固定境界,トロイダル回転効果
TR	1次元輸送解析	拡散型輸送方程式,輸送モデル
WR	幾何光学的波動解析	EC, LH: 光線追跡法 , ビーム追跡法
WM	波動光学的波動解析	IC, AW: アンテナ励起, 固有モード
FP	速度分布解析	相対論的,軌道平均,3次元
DP	波動分散解析	局所誘電率テンソル,任意速度分布
PL	データ交換	座標変換 , 標準データ , 分布データベース
LIB	共通ライブラリ	行列解法,特殊関数
MTX	行列解法	直接法 / 反復法,並列化
MPI	並列化	並列化ライブラリインターフェース
TOT	一体化	一体化コード

1.3 仕様

使用言語は FORTRAN であり,原則として FORTRAN 95 に含まれる FORTRAN 77 仕様と GNU fortran g77 に含まれる FORTRAN 77 からの拡張を含む. すなわち g77 コンパイラおよび FORTRAN 95 に準拠する FORTRAN コンパイラのいずれによっても,コンパイルすることができる.

使用するグラフィックライブラリは GSAF である.このライブラリは,

http://p-grp.nucleng.kyoto-u.ac.jp/gsaf/ から入手することができる.このライブラリを用いて,図形を X-window に表示し,図形データをファイルに保存し,このデータを postscript ファイルに変換することができる.数値計算ライブラリとして LAPACK を使用する場合があるが,その機能が不必要であれば容易に省略することができる.並列化ライブラリとして MPI を使用しているが,MPI ライブラリがなくてもコンパイルできる.

- 2 TASK コードのインストール
- 2.1 TASK コードの入手

TASK コードは次のいずれかの方法で入手することができる.

1. TASK と GSAF の最新ソースファイルは, CVS サーバーから以下の手順で download することができる.この場合に必要な password は fukuyama@nucleng.kyoto-u.ac.jp まで問い合わせること.なお,この方法では修正したファイルを upload することはできない.

export CVS RSH=ssh

export CVSROOT=:pserver:anonymous@p-grp.nucleng.kyoto-u.ac.jp:/home/fukuyama/cvs
cvs login

password: XXXXXXXX

cvs co task
cvs co gsaf

2. CVS サーバーに account を有する場合には, 修正したファイルを upload することができる. この場合の download 手順は

export CVS_RSH=ssh
export CVSROOT=p-grp.nucleng.kyoto-u.ac.jp:/home/fukuyama/cvs
cvs co task
cvs co gsaf

3. 圧縮されたファイルツリー taskXXX.tar.gz ファイルは

http://bpsi.nucleng.kyoto-u.ac.jp/task/

から入手できる.最新のファイルツリーである保証はないが,比較的安定なバージョンである.得られた task.tar.gz は gnu tar の場合

tar xvzf taskXXX.tar.gz

で,あるいは通常のtarの場合

gzcat taskXXX.tar.gz | tar xvf

等によって解凍することができる.

2.2 TASK コードの更新

CVS を利用している場合には,次のいずれかの方法で TASK コードを最新バージョンに更新することができる.ただし,最新バージョンにはバグが含まれている可能性もあるので,注意すること.

1. pserver を利用して download した場合:task ディレクトリにおいて

export CVS_RSH=ssh
cvs login
password: XXXXXXXX
cvs update -Pd

を実行する.

2. CVS サーバーに account を有する場合:task ディレクトリにおいて

export CVS_RSH=ssh
cvs update -Pd

を実行する.

2.3 コードのコンパイル

2.3.1 GSAF のコンパイル

- 1. cd gsaf/src:ソースディレクトリに移動する.
- 2. cp ../arch/XXXX-XXXX/Makefile.arch .:必要な設定ファイルをコピーする.
 - linux-g77: intel86 系 Linux において g77, gcc を利用してコンパイル.
 - linux-pgf: intel86 系 Linux において PGI 製 pgf77, gcc を利用してコンパイル.
 - linux-pgf: intel86 系 Linux において Intel 製 ifort, icc を利用してコンパイル.
 - macosx-g77: Mac OSX において g77, gcc を利用してコンパイル.
 - macosx-xlf: Mac OSX において IBM/Absoft 製 xlf, xlc を利用してコンパイル.
 - sx-nifs: NIFS 汎用計算機 において sxf90, sxcc を利用してコンパイル.
 - hp-nifs: NIFS Application server において f90, cc を利用してコンパイル.
- 3. Makefile.arch の中の directory BINPATH, LIBPATH を適切に設定する.
 - /usr/local が利用できる場合には , /usr/local/bin, /usr/local/lib を利用
 - /usr/local が利用できない場合には \$HOME/bin,\$HOME/lib を利用
- 4. make: ライブラリを作成する.
- 5. BINPATH, LIBPATH に書込権限をもつ user として,
 make install:コマンドを作成し,ライブラリとともにインストールする.
- 6. LIBPATH がライブラリ検索 path に含まれているようにする.
 - LIBPATH を /etc/ld.so.conf に登録し,ldconfig を実行しておく.これらの操作には root 権限が必要.

● 環境変数 LD LIBRARY PATH に LIBPATH を含める.

例: export LD LIBRARY PATH=/usr/local/lib

- 7. cd test:テストプログラムを作成する場合には
- 8. 環境変数 LD LIBRARY PATH に ../lib を含める.

export LD LIBRARY PATH=../lib

- 9. make
- 10. ./bsctest:基本テストプログラムを実行する.
- 11. cd ../../..

2.3.2 TASK のコンパイル

まず、task ディレクトリの make.header.org ファイルを make.header という名前でコピーし、その内容を環境に合わせて変更する.基本的には、利用するコンパイラに関連した script 行のコメント文字 # を削除する.

次に利用するコードのディレクトリに移動し、

make libs make

と入力すれば,コンパイルリンクが実行される.

原則的に, task ディレクトリで update した場合や他のサブディレクトリのファイルを修正した場合には, make libs が必要であり, 現在のサブディレクトリ内のファイルだけを修正した場合には make だけでよい.

2.4 コードの各プログラムの起動

各プログラムはグラフィックライブラリに GSAF を使用しており,プログラム起動時(正確には CALL GSOPEN が実行されたとき)に,原則としてグラフィック出力設定を問い合わせる.

- 1. 最初の問い合わせは解像度の指定であり、1文字で指定する.'0'が指定された場合には,画面には出力されず,必要に応じてファイルに図形データが出力さえる.
- 2. 2番目の問い合わせは,図形ファイルへの出力の指定であり,やはり1文字で指定する.ファイルに出力せずに続行する場合は'C'を指定する.表示内容をファイルに保存する場合は,'Y','F'を指定し,出力ファイル名の問い合わせがある.'Y'が指定された場合には常に保存,'F'が指定された場合にはファイルは指定されたが保存は可能になっていない.最初の問い合わせへの回答が無出力'0'の場合には,ファイルが指定されると,特に指定しない限り,各ページを保存する.ファイルが指定されなければ,保存はしない.最初の問い合わせへの回答が'0'以外の場合には,各ページ出力後に問い合わせがあり,単に改行の場合は標準値,'Y'は連続保存,'S'は単発保存,'N'は保存せず,となる.
- 3. グラフィック出力設定の入力は,環境変数 GSGDP を指定することで,省略することができる.例えば export GSGDP=3c

2.5 コードの各プログラムの入力

入力行の解釈

- 1 . 行中に "=" を含む場合は namelist 変数の入力
- 2. 先頭の1文字が英字の場合はコマンドの入力
- 3. それ以外は要求されている変数の入力

namelist 変数の入力

- ・すべての namelist 変数はファイル xxinit.f のサブルーチン XXINIT で 初期化されている.
- ・実行時のディレクトリにファイル xxparm があれば,namelist 入力として読み込まれる.
- ・入力行が "=" を含む場合は,先頭に " &xx",末尾に " &end" を付加し, namelist 入力として読み込まれる.
- ・コマンド "P" を入力して, namelist 入力を行うことも可能.

コマンド入力

- ・先頭の1文字が英字の入力行はコマンドの入力
- ・コマンドの種類を表す英字は大文字と小文字を区別しない.

P:namelist 変数の入力

V:namelist 変数等の表示

R:プログラムの実行開始

C: プログラムの実行継続

G:計算結果の図形表示

S:計算結果の保存

L:計算結果の読込

Q:実行の終了

3 コンパイル・パラメータ

XXcomn.inc の中で配列の大きさを指定するパラメータが設定されており,それらを変更することにより,計算パラメータ領域を拡大あるいは縮小できる.

plcom1.inc

NSM [I] 5 Maximum number of particle species

plcom2.inc

NHM [I] 100 Maximum number of cyclotron harmonics

NXM [I] 1001 Maximum number of 1D graph mesh points

NPM [I] 100 Maximum number of momentum amplitude mesh

NTHM [I] 100 Maximum number of pitch angle mesh

NRM [I]25 Maximum number of radial mesh [I]Maximum number of graphic x mesh NGXM 101 NGYM [I]101 Maximum number of graphic y mesh eqcom1.inc 131 Maximum number of R mesh (display) NRGM [I]NZGM [I]Maximum number of Z mesh (display) [I]Maximum number of psi mesh (display) NPSM 131 eqcom2.inc NSGM [I]Maximum number of radial mesh (solver) [I]Maximum number of poloidal mesh (solver) NTGM Maximum number of poloidal mesh of radial boundary (solver) NUGM [I]eqcom3.inc 201 Maximum number of radial mesh (interpolation) NRM [I]Maximum number of poloidal mesh (interpolation) NTHM [I]129 Maximum number of poloidal mesh of radial boundary (interpolation) NSUM [I]1025NNM 1000 Maximum number of poloidal mesh to follow field line egcom4.inc NTRM [I]200 Maximum number of radial mesh (interpolation) trcom0.inc Maximum number of radial mesh NRM [I]Maximum number of time mesh for global quantities NTM [I] 10001 NGM 1001 Maximum number of time mesh for profiles [I]Maximum number of particle species (bulk ions and electrons) NSM NSZM [I]2 Maximum number of impurity species NOM [I]2 Maximum number of neutral species 2 Maximum number of fast ion species NFM[I]Maximum number of profiles NCGM [I]22[I]Maximum number of global quantities NCTM 1001 Maximum number of time mesh in UFILE NTUM [I]

wrcom 1.inc

NEQ	[I] 8	Number of equations in ray tracing
NBEQ	[I] 19	Number of equations in beam tracing
NBVAR	[I] 53	Number of variables in beam tracing
NRAYM	[I] 9	Maximum number of rays and beams
NITM	[I] 10000	Maximum number of iterations in tracing
NRADM	[I] 1000	Maximum number of radial division in power deposition

wmcomm.inc

NRM	[I]	201	Maximum number of radial mesh
NDPM	[I]	2	Maximum power of 2 for toroidal mode number
MDPM	[I]	4	Maximum power of 2 for poloidal mode number
NAM	[I]	4	Maximum number of antennas
NSUM	[I]	2049	Maximum number of poloidal mesh on radial boundary
NGZM	[I]	401	Maximum number of graphic mesh
NTHGM	[I]	64	Maximum number of poloidal mesh for graphics

${\bf vmcomm.inc}$

Under reorganization

fpcom1.inc

NRM	[I]	25	Maximum number of radial mesh
NPM	[I]	50	Maximum number of momentum amplitude mesh
NTHM	[I]	50	Maximum number of pitch angle mesh
NTG1M	[I] I	21	Maximum number of detail time mesh
NTG2M	[I] I	501	Maximum number of time mesh
NCRM	[I]	5	Maximum number of cyclotron harmonics
NLM	[I]	13	Maximum number of Legendre harmonics

dpcom1.inc

NHM	[I]	100	Maximum number of cyclotron harmonics
NXM	[I]	1001	Maximum number of one-dimensional graphic mesh
NPM	[I]	100	Maximum number of momentum amplitude mesh
NTHM	[I]	100	Maximum number of pitch angle mesh
NRM	[I]	25	Maximum number of radial mesh
NGXM	[I]	101	Maximum number of x-mesh for two-dimensional graphics
NGYM	[I]	1011	Maximum number of y-mesh for two-dimensional graphics

```
4 pl コード
С
С
      =====( PHYSICAL CONSTANTS )=====
С
С
         PΙ
               : Pi
С
         AEE
               : Elementaty charge
С
         AME
               : Electron mass
С
         AMP
               : Proton mass
С
         VC
               : Speed of light in vacuum
С
         RMUO : Permeability of free space
С
         EPS0
               : Permittivity of free space
С
         CI
               : Imaginary unit
C
      PΙ
            = 2.D0*ACOS(0.D0)
      AEE
            = 1.6021892 D-19
      AME
            = 9.109534
                         D-31
      AMP
            = 1.6726485 D-27
      VC
            = 2.99792458 D 8
      RMUO = 4.D0*PI*1.D-7
      EPSO = 1.DO/(VC*VC*RMUO)
      CI
            = (0.D0, 1.D0)
С
С
      =====( DEVICE PARAMETERS )=====
С
С
         RR
               : Plasma major radius
                                                                  (m)
С
         RA
               : Plasma minor radius
                                                                  (m)
C
               : Wall minor radius
         RB
                                                                  (m)
         RKAP : Plasma shape elongation
С
С
         RDEL : Plasma shape triangularity *
С
               : Magnetic field at center
                                                                  (T)
С
         QΟ
               : Safety factor at center
С
               : Safety factor on plasma surface
         QA
С
               : Plasma current
                                                                 (MA)
         RIP
С
         PROFJ: Curren density profile parameter (power of (1 - rho^2))
С
      RR
            = 3.D0
      RA
            = 1.D0
            = 1.2D0
      RKAP = 1.D0
      RDLT = 0.D0
С
      BB
            = 3.D0
      QΟ
            = 1.D0
```

```
= 3.D0
      QA
      RIP
            = 3.D0
      PROFJ = 2.D0
С
C
      =====( PLASMA PARAMETERS )=====
С
С
         NSMAX : Number of particle species
С
               : Mass number
         PA
C
         PΖ
               : Charge number
С
               : Density at center
                                                        (1.0E20/m**3)
         PN
C
         PNS
               : Density on plasma surface
                                                        (1.0E20/m**3)
С
         PZCL : Ratio of collision frequency to wave frequency
С
         PTPR : Parallel temperature at center
                                                                (keV)
С
         PTPP : Perpendicular temperature at center
                                                                (keV)
C
         PTS
               : Temperature on surface
                                                                (keV)
С
         PU
               : Toroidal rotation velocity at center
                                                                (m/s)
С
               : Toroidal rotation velocity on surface
         PUS
                                                                (m/s)
С
         PNITB: Density increment at ITB
                                                        (1.0E20/Mm*3)
С
         PTITB : Temperature increment at ITB
                                                                (keV)
С
         PUITB: Toroidal rotation velocity increment at ITB
                                                                (m/s)
C
      NSMAX = MIN(2, NSM)
С
         PA(1)
                 = AME/AMP
         PZ(1) = -1.0D0
               = 1.0D0
         PN(1)
         PNS(1) = 0.0D0
         PZCL(1) = 0.00D0
         PTPR(1) = 5.0D0
         PTPP(1) = 5.0D0
         PTS(1) = 0.05D0
         PU(1)
                 = 0.D0
         PUS(1) = 0.D0
         PNITB(1) = 0.D0
         PTITB(1) = 0.D0
         PUITB(1) = 0.D0
С
      IF(NSM.GE.2) THEN
         PA(2)
               = 1.0D0
         PZ(2)
                = 1.0D0
         PN(2)
               = 1.0D0
         PNS(2) = 0.0D0
         PZCL(2) = 0.00D0
         PTPR(2) = 5.0D0
```

```
PTPP(2) = 5.0D0
         PTS(2) = 0.05D0
         PU(2) = 0.D0
         PUS(2) = 0.D0
         PNITB(2) = 0.D0
         PTITB(2) = 0.D0
         PUITB(2) = 0.D0
      ENDIF
C
      DO NS=3,NSM
         PA(NS) = 1.0D0
         PZ(NS)
                = 1.0D0
         PN(NS) = 0.0D0
         PNS(NS) = 0.0D0
         PZCL(NS) = 0.0D0
         PTPR(NS) = 5.0D0
         PTPP(NS) = 5.0D0
         PTS(NS) = 0.0D0
         PU(NS) = 0.D0
         PUS(NS) = 0.D0
         PNITB(NS) = 0.D0
         PTITB(NS) = 0.D0
         PUITB(NS) = 0.D0
      ENDDO
С
С
      =====( PROFILE PARAMETERS )=====
С
С
С
         PROFN1: Density profile parameter (power of rho)
С
         PROFN2: Density profile parameter (power of (1 - rho^PROFN1))
С
         PROFT1: Temperature profile parameter (power of rho)
С
         PROFT2: Temperature profile parameter (power of (1 - rho^PROFN1))
С
         PROFU1: Rotation profile parameter (power of rho)
С
         PROFU2: Rotation profile parameter (power of (1 - rho^PROFN1))
С
      PROFN1= 2.DO
      PROFN2= 0.5D0
      PROFT1= 2.D0
      PROFT2= 1.DO
      PROFU1= 2.DO
      PROFU2= 1.DO
С
С
      =====( MODEL PARAMETERS )=====
C
```

```
С
         MODELG: Control plasma geometry model
С
                    0: Slab geometry
C
                    1: Cylindrical geometry
C
                    2: Toroidal geometry
C
                    3: TASK/EQ output geometry
С
                    4: VMEC output geometry
С
                    5: EQDSK output geometry
C
                    6: Boozer output geometry
         MODELN: Control plasma profile
C
C
                    0: Calculated from PN, PNS, PTPR, PTPP, PTS, PU, PUS
C
                    1: PT calculated from TASK/EQ pressure profile
С
                    2: PN*PT proportional to TASK/EQ pressure profile
C
                    8: Read from file by means of WMDPRF routine (DIII-D)
C
                    9: Read from file by means of WMXPRF routine (JT-60)
C
         MODELQ: Control safety factor profile (for MODELG=0,1,2)
С
                    0: Parabolic q profile (Q0,QA,RHOMIN,RHOITB)
С
                    1: Given current profile (RIP,PROFJ)
C
      MODELG= 2
      MODELN= O
      MODELQ= O
С
С
         RHOMIN: rho at minimum q (0 for positive shear)
С
         QMIN : q minimum for reversed shear
C
         RHOITB: rho at ITB (0 for no ITB)
С
         RHOEDG: rho at EDGE for smoothing (1 for no smooth)
C
      RHOMIN = O.DO
      QMIN
            = 1.5D0
      RHOITB = O.DO
      RHOEDG = 1.DO
С
С
      =====( GRAPHIC PARAMETERS )=====
C
С
         RHOGMN: minimum rho in radial profile
С
         RHOGMX: maximum rho in radial profile
C
      RHOGMN = O.DO
      RHOGMX = 1.DO
С
С
      =====( MODEL PARAMETERS )=====
С
С
         KNAMEQ: Filename of equilibrium data
C
         KNAMWR: Filename of ray tracing data
```

```
С
         KNAMWM: Filename of full wave data
С
         KNAMFP: Filename of Fokker-Planck data
С
         KNAMFO: Filename of File output
С
         KNAMPF: Filename of profile data
C
      KNAMEQ = 'eqdata'
      KNAMWR = 'wrdata'
      KNAMWM = 'wmdata'
      KNAMFP = 'fpdata'
      KNAMFO = 'fodata'
      KNAMPF = 'pfdata'
  EQ コード
С
С
      *** CONSTANTS ****
С
С
         PΙ
               : Pi
C
         RMUO : Permeability of free space
С
         AMP
               : Proton mass
С
         AEE
               : Electron charge
С
      ΡI
             = 2.D0*ASIN(1.D0)
      RMUO
             = 4.D0*PI*1.D-7
      AMP
             = 1.6726231D-27
             = 1.60217733D-19
      AEE
С
С
      *** CONFIGURATION PARAMETERS ***
С
С
         RR
               : Plasma major radius
                                                                   (m)
С
         R.A
               : Plasma minor radius
                                                                   (m)
С
               : Wall minor radius
         RB
                                                                   (m)
С
         RKAP : Plasma shape elongation
С
         RDLT : Plasma shape triangularity
С
               : Magnetic field at center
                                                                   (T)
         ВВ
С
               : Plasma current
         RIP
                                                                  (MA)
С
      RR
             = 3.D0
      RA
             = 1.D0
      RB
             = RA*1.1D0
      RKAP
             = 1.6D0
             = 0.25D0
      RDLT
             = 3.D0
      BB
      RIP
             = 3.D0
```

```
С
С
      *** PROFILE PARAMETERS ***
C
C
         PP0
               : Plasma pressure (main component)
                                                                 (MPa)
C
         PP1
               : Plasma pressure (sub component)
                                                                 (MPa)
C
               : Plasma pressure (increment within ITB)
                                                                 (MPa)
С
         PROFPO: Pressure profile parameter
C
         PROFP1: Pressure profile parameter
C
         PROFP2: Pressure profile parameter
C
C
         PPSI=PPO*(1.DO-PSIN**PROFRO)**PROFPO
С
             +PP1*(1.DO-PSIN**PROFR1)**PROFP1
С
     &r.
             +PP2*(1.DO-(PSIN/PSIITB)**PROFR2)**PROFP2
С
С
         The third term exists for RHO < RHOITB
C
      PP0
             = 0.001D0
      PP1
             = 0.0D0
      PP2
             = 0.0D0
      PROFPO = 1.5DO
      PROFP1 = 1.5D0
      PROFP2 = 2.0D0
С
С
               : Current density at R=RR (main component) : Fixed to 1
С
               : Current density at R=RR (sub component)
         PJ1
                                                                 (arb)
               : Current density at R=RR (sub component)
С
                                                                 (arb)
C
         PROFJO: Current density profile parameter
C
         PROFJ1: Current density profile parameter
С
         PROFJ2: Current density profile parameter
С
C
       HJPSI=-PJO*(1.DO-PSIN**PROFRO)**PROFJO
C
                        *PSIN**(PROFRO-1.D0)
             -PJ1*(1.DO-PSIN**PROFR1)**PROFJ1
C
      &
C
      &
                        *PSIN**(PROFR1-1.D0)
С
             -PJ2*(1.DO-PSIN**PROFR2)**PROFJ2
      &
С
                        *PSIN**(PROFR2-1.D0)
С
С
         The third term exists for RHO < RHOITB
C
      PJ0
             = 1.00D0
             = 0.0D0
      PJ1
      PJ2
             = 0.0D0
      PROFJO = 1.5DO
      PROFJ1 = 1.5D0
```

```
PROFJ2 = 1.5D0
С
C
         FFO
               : Current density at R=RR (main component) : Fixed to 1
               : Current density at R=RR (sub component)
С
         FF1
                                                                 (arb)
C
         FF2
               : Current density at R=RR (sub component)
                                                                 (arb)
С
         PROFFO: Current density profile parameter
С
         PROFF1: Current density profile parameter
         PROFF2: Current density profile parameter
С
C
C
       FPST=BB*RR
C
             +FFO*(1.DO-PSIN**PROFRO)**PROFFO
С
             +FF1*(1.DO-PSIN**PROFR1)**PROFF1
C
      &
             +FF2*(1.DO-PSIN**PROFR2)**PROFF2
C
С
         The third term exists for RHO < RHOITB
C
      FF0
             = 1.0D0
             = 0.0D0
      FF1
      FF2
             = 0.0D0
      PROFFO = 1.5D0
      PROFF1 = 1.5D0
      PROFF2 = 1.5D0
С
С
         QQO
               : Safety factor on axis for QQ1=QQ2=0
С
         QQS
              : Safety factor on surface
С
              : Safety factor
         QQO
С
              : Safety factor (sub component)
         QQ1
C
         QQ2
               : Safety factor (increment within ITB)
С
         PROFQO: Safety factor profile parameter
С
         PROFQ1: Safety factor profile parameter
С
         PROFP2: Pressure profile parameter
С
С
         QPSI=QQS
С
     &
             +(QQO-QQS)*(1.DO-PSIN**PROFRO)**PROFQO
С
             +QQ1*(1.DO-PSIN**PROFR1)**PROFQ1
С
             +QQ2*(1.DO-(PSIN/PSIITB)**PROFR2)**PROFQ2
С
С
         The third term exists for RHO < RHOITB
С
      QQO
             = 1.D0
      QQS
             = 3.D0
      QQ1
             = 0.0D0
             = 0.0D0
      QQ2
      PROFQO = 1.0DO
```

```
PROFQ1 = 1.0D0
      PROFQ2 = 1.0D0
С
C
               : Plasma temperature (main component)
                                                                 (keV)
C
         PT1
               : Plasma temperature (sub component)
                                                                 (keV)
С
               : Plasma temperature (increment within ITB)
                                                                 (keV)
С
         PTS
               : Plasma temperature (at surface)
                                                                 (keV)
         PROFTO: Temperature profile parameter
С
C
         PROFT1: Temperature profile parameter
С
         PROFT2: Temperature profile parameter
C
С
         TPSI=PTS+(PTO-PTS)*(1.DO-PSIN**PROFRO)**PROFTO
С
     &
             +PT1*(1.DO-PSIN**PROFR1)**PROFT1
C
             +PT2*(1.DO-PSIN/PSIITB)**PROFR2)**PROFT2
C
     &r.
             +PTS
C
С
         The third term exits for RHO < RHOITB
C
      PT0
             = 1.0D0
      PT1
             = 0.0D0
      PT2
             = 0.0D0
      PTS
             = 0.05D0
      PROFTO = 1.5D0
      PROFT1 = 1.5D0
      PROFT2 = 2.0D0
С
C
         PVO
               : Toroidal rotation (main component)
                                                                   (m/s)
С
         PV1
               : Toroidal rotation (sub component)
                                                                   (m/s)
С
               : Toroidal rotation (increment within ITB)
                                                                   (m/s)
         PV2
C
         PROFVO: Velocity profile parameter
С
         PROFV1: Velocity profile parameter
С
         PROFV2: Velocity profile parameter
C
С
         PVSI=PVO*(1.DO-PSIN**PROFRO)**PROFVO
С
             +PV1*(1.DO-PSIN**PROFR1)**PROFV1
     &
С
             +PV2*(1.D0-(PSIN/PSIITB)**PR0FR2)**PR0FV2
С
С
         The third term exits for RHO < RHOITB
С
      PVO
             = 0.0D0
      PV1
             = 0.0D0
      PV2
             = 0.0D0
      PROFVO = 1.5D0
      PROFV1 = 1.5D0
```

```
PROFV2 = 2.0D0
С
С
         PNO : Plasma number density(constant)
C
      PNO
             = 1.D20
С
С
         PROFRO: Profile parameter
С
         PROFR1: Profile parameter
C
         PROFR2: Profile parameter
С
         RHOITB: Normalized radius SQRT(PSI/PSIA) at ITB
C
      PROFRO = 1.DO
      PROFR1 = 2.D0
      PROFR2 = 2.D0
      RHOITB = 0.5D0
С
С
               : Constant OMEGA**2/TPSI
         OTC
С
         HM
               : Constant
                                                                  (Am)
С
      OTC = 0.15D0
      HM = 1.D6
С
С
      *** MESH PARAMETERS ***
С
С
         NSGMAX: Number of radial mesh points for Grad-Shafranov eq.
         NTGMAX: Number of poloidal mesh points for Grad-Shafranov eq.
С
С
         NUGMAX: Number of radial mesh points for flux-average quantities
С
         NRGMAX: Number of horizontal mesh points in R-Z plane
С
         NZGMAX: Number of vertical mesh points in R-Z plane
С
         NPSMAX: Number of flux surfaces
С
         NRMAX : Number of radial mesh points for flux coordinates
         NTHMAX: Number of poloidal mesh points for flux coordinates
С
С
         NSUMAX: Number of boundary points
С
      NSGMAX = 32
      NTGMAX = 32
      NUGMAX = 32
С
      NRGMAX = 32
      NZGMAX = 32
      NPSMAX = 21
С
      NRMAX = 50
      NTHMAX = 64
```

```
NSUMAX = 65
С
      *** CONTROL PARAMETERS ***
C
С
С
         EPSEQ : Convergence criterion for equilibrium
С
      EPSEQ = 1.D-6
С
С
         MDLEQF : Profile parameter
С
             0: given analytic profile P, Jtoroidal, T, Vph
С
             1: given analytic profile P,F,T,Vph
С
             2: given analytic profile P, Jparallel, T, Vph
С
             3: given analytic profile P,q,T,Vph
С
             5: given spline profile P, Jtoroial, T, Vph
С
             6: given spline profile P,F,T,Vph
С
             7: given spline profile P, Jparapllel, T, Vph
С
             8: given spline profile P,q,T,Vph
С
      MDLEQF = O
С
С
         MDLEQC : Poloidal coordinate parameter
С
             0: Poloidal length coordinate
С
             1: Boozer coordinate
С
      MDLEQC = O
С
С
         NPRINT: Level print out
С
      NPRINT= 0
С
С
      *** FILE NAME ***
С
С
         KNAMEQ: Filename of equilibrium data
С
      KNAMEQ = 'eqdata'
  WR コード
С
С
      *** CONSTANTS ****
С
С
         PΙ
               : Pi
               : Elementaty charge
С
         AEE
С
         AME : Electron mass
```

```
С
         AMM : Proton mass
С
         VC
               : Speed of light in vacuum
С
         RMUO : Permeability of free space
С
         EPSO : Permittivity of free space
С
         VOID : 0.DO
С
      ΡI
              = ASIN(1.D0)*2.D0
      AEE
              = 1.60217733D-19
      AME
              = 9.1093897D-31
      AMM
              = 1.6726231D-27
      VC
              = 2.99792458D8
      RMUO
              = 4.D0*PI*1.D-7
      EPS0
              = 1.DO/(VC*VC*RMUO)
      RKEV
              = AEE*1.D3
      VOID
              = 0.D0
С
С
      ==== DEVICE PARAMETERS ====
С
С
                : PLASMA MAJOR RADIUS (M)
         RR
С
                : PLASMA MINOR RADIUS (M)
         RA
С
         RKAP
                : ELIPTICITY OF POLOIDAL CROSS SECTION
С
         RDLT
                : TRIANGULARITY OF POLOIDAL CROSS SECTION
С
                : TOROIDAL MAGNETIC FIELD ON PLASMA AXIS (T)
         BB
С
         RIPS
                : INITIAL VALUE OF PLASMA CURRENT (MA)
С
                : FINAL VALUE OF PLASMA CURRENT (MA)
         RIPE
С
         RIPSS : VALUE OF PLASMA CURRENT FOR INITIAL CONVERGENCE
С
         RHOA
                : EDGE OF CALCULATE REGION (NORMALIZED SMALL RADIUS)
С
      RR
              = 3.0D0
      RA
              = 1.2D0
      RKAP
              = 1.5D0
      RDLT
              = 0.0D0
      BB
             = 3.D0
      RIPS
            = 3.D0
      RIPE
            = 3.D0
      RIPSS
              = 3.D0
      RHOA
              = 1.D0
С
С
      ==== PLASMA PARAMETERS ====
С
С
         NSMAX : NUMBER OF MAIN PARTICLE SPECIES (NS=1:ELECTRON)
С
         NSZMAX : NUMBER OF IMPURITIES SPECIES
С
         NSNMAX : NUMBER OF NEUTRAL SPECIES
```

C

```
С
        PA(NS) : ATOMIC NUMBER
С
        PZ(NS) : CHARGE NUMBER
С
        PN(NS): INITIAL NUMBER DENSITY ON AXIS (1.E20 M**-3)
С
        PNS(NS): INITIAL NUMBER DENSITY ON SURFACE (1.E20 M**-3)
С
        PT(NS): INITIAL TEMPERATURE ON AXIS (KEV)
С
        PTS(IS): INITIAL TEMPERATURE ON SURFACE (KEV)
С
     NSMAX=2
     NSZMAX=0 ! the number of impurities
     NSNMAX=2 ! the number of neutrals, 0 or 2 fixed
С
     PA(1)
           = AME/AMM
     PZ(1)
           =-1.DO
     PN(1) = 0.5D0
     PT(1)
           = 1.5D0
     PTS(1) = 0.05D0
     PNS(1) = 0.05D0
С
     PA(2)
           = 2.D0
     PZ(2) = 1.D0
     PN(2) = 0.5D0-2.D-7
     PT(2) = 1.5D0
     PTS(2) = 0.05D0
     PNS(2) = 0.05D0-2.D-8
С
     PA(3)
           = 3.D0
     PZ(3) = 1.D0
     PN(3)
           = 1.D-7
           = 1.5D0
     PT(3)
     PTS(3) = 0.05D0
     PNS(3) = 1.D-8
С
     PA(4)
           = 4.D0
     PZ(4) = 2.D0
     PN(4) = 1.D-7
     PT(4)
           = 1.5D0
     PTS(4) = 0.05D0
     PNS(4) = 1.D-8
С
     PA(5)
           = 12.D0
     PZ(5) = 2.D0
     PN(5)
           = VOID
     PT(5)
           = 0.D0
     PTS(5) = 0.D0
```

```
PNS(5) = VOID
С
     PA(6)
             = 12.D0
     PZ(6)
            = 4.D0
     PN(6)
            = VOID
     PT(6)
             = 0.D0
     PTS(6) = 0.D0
     PNS(6) = VOID
С
     PA(7)
            = 2.D0
     PZ(7)
            = 0.D0
     PN(7)
            = 1.D-15
     PT(7)
            = 0.D0
     PTS(7) = 0.D0
     PNS(7) = 2.D-4
С
            = 2.D0
     PA(8)
     PZ(8)
            = 0.D0
     PN(8)
            = 1.D-15
     PT(8)
            = 0.D0
     PTS(8) = 0.D0
     PNS(8) = 1.D-15
С
С
     ==== IMPURITY PARAMETERS ====
С
С
        PNC
               : CARBON DENSITY FACTOR
С
               : IRON DENSITY FACTOR
        PNFE
С
                      COMPARED WITH ITER PHYSICS DESIGN GUIDELINE
С
               : NEUTRAL NUMBER DENSITY ON AXIS (1.E20 M**-3)
        PNNU
С
        PNNUS :
                                        ON SURFACE (1.E20 M**-3)
С
     PNC
             = 0.D0
     PNFE
            = 0.D0
     PNNU
             = 0.D0
     PNNUS
            = 0.D0
С
С
     ==== PROFILE PARAMETERS ====
С
С
        PROFN*: PROFILE PARAMETER OF INITIAL DENSITY
С
        PROFT*: PROFILE PARAMETER OF INITIAL TEMPERATURE
С
        PROFU*: PROFILE PARAMETER OF INITIAL NEUTRAL DENSITY
С
        PROFJ*: PROFILE PARAMETER OF INITIAL CURRENT DENSITY
С
                    (X0-XS)(1-RH0**PR0FX1)**PR0FX2+XS
```

С

```
С
        ALP : ADDITIONAL PARAMETERS
С
            ALP(1): RADIUS REDUCTION FACTOR
С
            ALP(2): MASS WEIGHTING FACTOR FOR NC
С
            ALP(3): CHARGE WEIGHTING FACTOR FOR NC
C
      PROFN1 = 2.D0
      PROFN2 = 0.5D0
      PROFT1 = 2.D0
     PROFT2 = 1.D0
      PROFU1 =12.D0
     PROFU2 = 1.D0
      PROFJ1 =-2.DO
      PROFJ2 = 1.D0
С
      ALP(1) = 1.0D0
      ALP(2) = 0.D0
      ALP(3) = 0.D0
С
С
     ==== TRANSPORT PARAMETERS ====
С
С
         AVO
                : INWARD PARTICLE PINCH FACTOR
С
         ADO
             : PARTICLE DIFFUSION FACTOR
                : COEFFICIENT FOR NEOCLASICAL DIFFUSION
С
         CNC
С
         CDW(8): COEFFICIENTS FOR DW MODEL
С
      AVO
            = 0.5D0
      ADO
            = 0.5D0
С
      CNC
            = 1.D0
      CDW(1) = 0.04D0
      CDW(2) = 0.04D0
      CDW(3) = 0.04D0
      CDW(4) = 0.04D0
      CDW(5) = 0.04D0
      CDW(6) = 0.04D0
      CDW(7) = 0.04D0
      CDW(8) = 0.04D0
С
С
     ==== TRANSPORT MODEL ====
С
С
        MDLKAI: TURBULENT TRANSPORT MODEL
С
         ***** O.GE.MDLKAI.LT.10 : CONSTANT COEFFICIENT MODEL *****
С
С
         ***** 10.GE.MDLKAI.LT.20 : DRIFT WAVE (+ITG +ETG) MODEL *****
```

```
С
        **** 20.GE.MDLKAI.LT.30 : REBU-LALLA MODEL ****
        **** 30.GE.MDLKAI.LT.40 : CURRENT-DIFFUSIVITY DRIVEN MODEL ****
C
C
        **** 40.GE.MDLKAI.LT.60 : DRIFT WAVE BALLOONING MODEL ****
C
                    MDLKAI.GE.60 : ITG(/TEM, ETG) MODEL ETC *****
C
C
           **** MDLKAI.EQ. 0
                                 : CONSTANT ****
           **** MDLKAI.EQ. 1
                                 : CONSTANT/(1-A*rho^2) *****
C
                                 : CONSTANT*(dTi/drho)^B/(1-A*rho^2) *****
C
           **** MDLKAI.EQ. 2
C
           **** MDLKAI.EQ. 3
                                 : CONSTANT*(dTi/drho)^B*Ti^C *****
C
C
           **** MDLKAI.EQ. 10 : etac=1 ****
C
           **** MDLKAI.EQ. 11 : etac=1 1/(1+exp) ****
C
           **** MDLKAI.EQ. 12 : etac=1 1/(1+exp) *q ****
C
           **** MDLKAI.EQ. 13 : etac=1 1/(1+exp) *(1+q^2) ****
           **** MDLKAI.EQ. 14 : etac=1+2.5*(Ln/RR-0.2) 1/(1+exp) ****
C
C
           **** MDLKAI.EQ. 15 : etac=1 1/(1+exp) func(q,eps,Ln) *****
С
C
                  MDLKAI.EQ. 20 : Rebu-Lalla model *****
           ****
C
C
           **** MDLKAI.EQ. 30 : CDBM 1/(1+s) ****
C
           **** MDLKAI.EQ. 31 : CDBM F(s,alpha,kappaq) ****
C
           **** MDLKAI.EQ. 32 : CDBM F(s,alpha,kappaq)/(1+WE1^2) *****
C
           **** MDLKAI.EQ. 33 : CDBM F(s,0,kappaq) ****
С
           **** MDLKAI.EQ. 34 : CDBM F(s,0,kappaq)/(1+WE1^2) ****
С
           **** MDLKAI.EQ. 35 : CDBM (s-alpha)^2/(1+s^2.5) ****
C
           ***** MDLKAI.EQ. 36 : CDBM (s-alpha)^2/(1+s^2.5)/(1+WE1^2) *****
C
           **** MDLKAI.EQ. 37 : CDBM s^2/(1+s^2.5) ****
C
           **** MDLKAI.EQ. 38 : CDBM s^2/(1+s^2.5)/(1+WE1^2) ****
С
           **** MDLKAI.EQ. 39 : CDBM F2(s,alpha,kappaq,a/R) ****
C
           ***** MDLKAI.EQ. 40 : CDBM F3(s,alpha,kappaq,a/R)/(1+WS1^2) *****
C
C
           **** MDLKAI.EQ. 60 : GLF23 model ****
C
           **** MDLKAI.EQ. 61 : GLF23 (stability enhanced version) *****
C
           **** MDLKAI.EQ. 62 : IFS/PPPL model ****
C
           **** MDLKAI.EQ. 63 : Weiland model ****
С
           **** MDLKAI.EQ. 64 : Bohm/Gyro-Bohm model ****
С
С
        MDLETA: RESISTIVITY MODEL
C
                   0: CLASSICAL
C
                   1: NEOCLASSICAL
С
        MDLAD : PARTICLE DIFFUSION MODEL
C
                   O: NO PARTICL TRANSPORT
С
                   1: CONSTANT D
C
        MDLAVK: HEAT PINCH MODEL
```

```
С
                    O: NO HEAT PINCH
C
         MDLJBS: BOOTSTRAP CURRENT MODEL
C
         MDLKNS: NEOCLASSICAL TRANSPORT MODEL
C
      MDLKAI = 31
      MDLETA = 3
      MDLAD = 3
      MDLAVK = 3
      MDLJBS = 5
      MDLKNC = 1
С
С
         MDLWLD : Weiland model mode selector
                  : using effective transport coefficients
С
С
             else : using transport coefficients' vectors
C
      MDLWLD=0
С
С
         MDDW: mode selector for anomalous particle transport coefficient.
С
             you must NOT modify this parameter.
                  : if MDDW=0 from start to finish when you choose
С
С
                    a certain transport model (MDLKAI),
С
                    you could control a ratio of anomalous particle
                    transport to total particle transport to manipulate
С
С
                    the factor of ADO.
С
             else: this is because you chose MDLKAI=60, 61, or 63
                    which assign the transport models that can calculate
С
С
                    an anomalous particle transport coefficient
C
                    on their own.
      MDDW=0
С
С
      ==== Semi-Empirical Parameter for Anomalous Transport ====
С
      CHP
             = 0.D0
      CKO
             = 12.D0 ! for electron
      CK1
             = 12.D0 ! for ions
      CWEB
             = 0.D0 ! for omega ExB
      CALF
             = 1.D0
                    ! for s-alpha
      CKALFA = 0.D0
      CKBETA = 0.D0
      CKGUMA = O.DO
С
С
      ==== CONTROL PARAMETERS ====
С
C
         DΤ
                : SIZE OF TIME STEP
```

```
С
        NRMAX : NUMBER OF RADIAL MESH POINTS
С
        NTMAX : NUMBER OF TIME STEP
        NTSTEP: INTERVAL OF SNAP DATA PRINT
С
        NGRSTP: INTERVAL OF RADIAL PROFILE SAVE
С
C
        NGTSTP: INTERVAL OF TIME EVOLUTION SAVE
С
        NGPST : ???
С
        TSST : ???
С
     DT
           = 0.01D0
     NRMAX = 50
     NTMAX = 100
     NTSTEP = 10
     NGRSTP = 100
     NGTSTP = 2
     NGPST = 4
     TSST = 1.D9
С
С
     ==== Convergence Parameter ====
С
С
        EPSLTR: CONVERGENCE CRITERION OF ITERATION
С
        LMAXTR : MAXIMUM COUNT OF ITERATION
С
     EPSLTR = 0.001D0
С
      EPSLTR = 1.D99
     LMAXTR = 10
С
С
     ==== SAWTOOTH PARAMETERS ====
С
С
        TPRST : SAWTOOTH PERIOD (S)
С
        MDLST : SAWTOOTH MODEL TYPE
С
                    0:OFF
С
                    1:ON
С
        IZERO : SAWTOOTH CRASH TYPE
С
     TPRST = 0.1D0
     MDLST = 0
     IZERO = 3
С
С
     ==== FUSION REACTION PARAMETERS ====
С
С
        MDLNF : FUSION REACTION MODEL TYPE
С
                    0:OFF
С
                    1:ON
```

С

```
MDLNF = 0
С
C
      ==== NBI HEATING PARAMETERS ====
С
         PNBTOT: NBI TOTAL INPUT POWER (MW)
C
         PNBRO : RADIAL POSITION OF NBI POWER DEPOSITION (M)
С
         PNBRW : RADIAL WIDTH OF NBI POWER DEPOSITION (M)
С
        PNBENG : NBI BEAM ENERGY (keV)
         PNBRTG: TANGENTIAL RADIUS OF NBI BEAM (M)
С
C
        PNBCD : CURRENT DRIVE FACTOR
С
         MDLNB : NBI MODEL TYPE
C
                     0:OFF
С
                     1:GAUSSIAN
С
                     2:PENCIL BEAM
С
      PNBTOT = 0.D0
      PNBRO = 0.D0
      PNBRW = 0.5D0
      PNBENG = 80.D0
     PNBRTG = 3.D0
      PNBCD = 1.D0
     MDLNB = 1
С
С
     ==== ECRF PARAMETERS ====
С
С
         PECTOT : ECRF INPUT POWER (MW)
С
         PECRO : RADIAL POSITION OF POWER DEPOSITION (M)
C
         PECRW : RADIAL WIDTH OF POWER DEPOSITION (M)
С
        PECTOE: POWER PARTITION TO ELECTRON
С
         PECNPR : PARALLEL REFRACTIVE INDEX
С
        PECCD : CURRENT DRIVE FACTOR
С
        MDLEC : ECRF MODEL
С
      PECTOT = 0.D0
      PECRO = 0.D0
      PECRW = 0.2D0
      PECTOE = 1.D0
      PECNPR = 0.D0
      PECCD = 0.D0
     MDLEC = 0
C
С
     ==== LHRF PARAMETERS ====
С
С
         PLHTOT : LHRF INPUT POWER (MW)
```

PLHRO : RADIAL POSITION OF POWER DEPOSITION (M)

C

```
С
        PLHRW : RADIAL WIDTH OF POWER DEPOSITION (M)
С
        PLHTOE: POWER PARTITION TO ELECTRON
C
        PLHNPR : PARALLEL REFRACTIVE INDEX
        PLHCD : CURRENT DRIVE FACTOR
С
        MDLLH : LHRF MODEL
C
С
     PLHTOT = 0.D0
     PLHRO = 0.D0
     PLHRW = 0.2D0
     PLHTOE = 1.DO
     PLHNPR = 2.D0
     MDLLH = 0
С
С
     ==== ICRF PARAMETERS ====
C
        PICTOT : ICRF INPUT POWER (MW)
С
C
        PICRO : RADIAL POSITION OF POWER DEPOSITION (M)
С
        PICRW : RADIAL WIDTH OF POWER DEPOSITION (M)
C
        PICTOE : POWER PARTITION TO ELECTRON
        PICNPR : PARALLEL REFRACTIVE INDEX
С
C
        PICCD : CURRENT DRIVE FACTOR
С
        MDLIC : ICRF MODEL
С
     PICTOT = 0.D0
     PICRO = 0.D0
     PICRW = 0.5D0
     PICTOE = 0.5D0
     PICNPR = 2.D0
     PICCD = 0.D0
     MDLIC = 0
С
С
     ==== CURRENT DRIVE PARAMETERS ====
С
C
        PBSCD: BOOTSTRAP CURRENT DRIVE FACTOR
С
        MDLCD : CURRENT DRIVE OPERATION MODEL
С
                   O: TOTAL PLASMA CURRENT FIXED
С
                   1: TOTAL PLASMA CURRENT VARIABLE
С
     PBSCD = 1.D0
     MDLCD = 0
С
С
     ==== PELLET INJECTION PARAMETERS ====
С
C
        MDLPEL: PELLET INJECTION MODEL TYPE
```

```
С
                     0:OFF 1:GAUSSIAN 2:NAKAMURA 3:HO
С
         PELTOT: TOTAL NUMBER OF PARTICLES IN PELLET
C
         PELRO : RADIAL POSITION OF PELLET DEPOSITION (M)
         PELRW : RADIAL WIDTH OF PELLET DEPOSITION (M)
С
C
         PELRAD : RADIUS OF PELLET (M)
С
         PELVEL: PELLET INJECTION VELOCITY (M/S)
С
         PELTIM: TIME FOR PELLET TO BE INJECTED
С
         PELPAT : PARTICLE RATIO IN PELLET'
C
      MDLPEL = 1
      PELTOT = 0.D0
      PELRO = 0.D0
      PELRW = 0.5D0
      PELRAD = 0.D0
      PELVEL = 0.D0
      PELTIM = -10.D0
С
      DO NS=1, NSMAX
         PELPAT(NS) = 1.0D0
      ENDDO
С
С
     ==== DEVICE NAME AND SHOT NUMBER IN UFILE DATA ====
         KUFDEV : DEVICE NAME
С
С
         KUFDCG : DISCHARGE NUMBER
С
      KUFDEV='jet'
      KUFDCG='19649'
С
С
     ==== LOG FILE NAME ====
С
         KFNLOG : LOG FILE NAME
С
     KFNLOG='trf.log'
С
С
      ==== INTERACTION WITH EQ ====
С
С
         MODELG: O : TR ONLY
С
                 3 : USING GEOMETRIC FACTORS FROM EQ FOR INITIAL PROFILE
С
         MODELQ: O : TR ONLY
С
                 3 : TR/EQ COUPLED
С
         NTEQIT: STEP INTERVAL OF EQ CALCULATION
С
      MODELG=0
      MODELQ=0
      NTEQIT=10
```

```
С
С
      ==== INPUT FROM UFILE ====
C
С
         MDLUF :
C
            0 : not used
С
            1 : time evolution
С
            2 : steady state
            3 : compared with TOPICS
С
C
      MDLUF=0
С
С
      ==== IMPURITY TREATMENT ====
С
С
         MDNI :
C
            0 : NSMAX=2, ne=ni
С
            1 : calculate nimp and zeff profiles from NE, ZIMP and NM1
С
            2 : calculate nimp and ni profiles from NE, ZIMP and ZEFFR
            3 : calculate zeff and ni profiles from NE, ZIMP and NIMP
С
С
      MDNI=0
С
С
      ==== INITIAL PROFILE SWITCH ====
С
С
         MODEP: initial profile selector for steady-state simulation
C
      MODEP=3
С
С
      ==== INITIAL CURRENT PROFILE SWITCH ====
С
С
         MDLJQ :
С
С
            O : create AJ(NR) profile from experimental Q profile
С
            1 : create QP(NR) profile from experimental CURTOT profile
С
      MDLJQ=0
С
С
      *** Eqs. Selection Parameter ***
С
      MDLEQB=1 ! 0/1 for B_theta
      MDLEQN=0 ! 0/1 for density
      MDLEQT=1 ! 0/1 for heat
      MDLEQU=0 ! 0/1 for rotation
      MDLEQZ=0 ! 0/1 for impurity
      MDLEQ0=0 ! 0/1 for neutral
```

```
MDLEQE=0 ! 0/1 for electron density
С
     MDLEOI=0 ! 0/1/2 for electron only or bulk ion only if NSMAX=1
С
     *** NCLASS SWITCH ***
C
С
         0 : off
С
         else : on
     MDNCLS=0
C
C
     *** MODERATE TIME EVOLUTION FOR ANOMALOUS TRANSPORT COEFFICIENTS ***
C
         0
             : off
С
         else : multiplyer for TAUK (which is the required time of
C
                averaging magnetic surface)
      MDTC=0
```

7 WR コード

WR コードは光線追跡法あるいはビーム追跡法による伝播解析,分散関係表示などができる.

7.1 WR コードの実行

P: パラメータを変更する.

V: パラメータを表示する.

R: 光線追跡法を実行する.

B: ビーム追跡法を実行する.

G: 伝播解析結果のグラフを表示する.

S: 伝播解析結果のデータを保存する.

1:分散関係を表示する.

2:分散関係を表示する.

3:分散関係を表示する.

F:分散式の解を求める.

Q:終了する.

一連の作業の流れとしては P でパラメータを変更した後, R で光線追跡を実行した後, G でグラフを見たり, S で伝播解析の結果を保存したりする.

7.2 P.V: 入力パラメータ

入力パラメータは, namelist を用いて,任意のパラメータを変更することができる.入力行は,まず空白1文字の後,'&wr'に引き続いて,「パラメータ名=新しい値」の形式で設定を繰り返し,最後に,'&end'を入力して終了する.入力例は &wr RR=8.14,RA=2.8,BB=5.68 &end &wr PN=0.2,0.1,0.1 &end

ここで PN= は PN(1),PN(2),PN(3)=に対応する.

以下に入力パラメータの説明と標準値を示す.

RR プラズマ主半径: 3.0 [m] RA プラズマ小半径: 1.0 [m]

RB 壁小半径: 1.2 [m]

RKAP **楕円率**: 1.0

RDLT 三角形度: 0.0

BB 中心での磁場: 3.0 [T]

Q0 r=0 での安全係数: 1.0

QA r=RA での安全係数: 3.0

RIP **全電**流: 3.0 [MA]

PROFJ 電流分布パラメータ: 2.0

PROFN1 密度分布形状パラメータ: 2.0D0

PROFN2 密度分布形状パラメータ: 0.5D0

PROFT1 温度分布形状パラメータ: 2.0D0

PROFT2 温度分布形状パラメータ: 1.0D0

PROFU1 平行速度分布形状パラメータ: 2.0D0

PROFU2 平行速度分布形状パラメータ: 1.0D0

NSMAX 粒子種の数:2 (1:電子)

PA 原子の質量 [陽子質量]: PA(1)=5.4462e-4, PA(2)=1.0

PZ 電荷の数 [素電荷]: PZ(1)=-1.0, PZ(2)=1.0

PN 中心密度 $[10^{20}/\text{m}^3]$: PN(1)=1.0, PN(2)=1.0

PNS 周辺密度 $[10^{20}/\text{m}^3]$: PNS(1)=0.0, PNS(2)=0.0

PZCL 衝突周波数 $[\nu/\omega]$: PZCL(1)=0.0, PZCL(2)=0.0

 PTPR
 中心平行方向温度 [keV]: PTPR(1)=5.0, PTPR(2)=5.0

 PTPP
 中心垂直方向温度 [keV]: PTPP(1)=5.0, PTPP(2)=5.0

PTS 周辺温度 [keV]: PTS(1)=0.05, PTS(2)=0.05

PU 中心平行方向速度 [m/s]: PU(1)=0.0, PU(2)=0.0

PUS 周辺平行方向速度 [m/s]: PUS(1)=0.0, PUS(2)=0.0

PNITB ITB での密度増分 [10²⁰/m³]: PNITB(1)=0.0

PTITB ITB での温度増分 [keV]: PTITB(1)=0.0

PUITB ITB での速度増分 [m/s]: PUITB(1)=0.0

MODELG 配位モデル

0 : 平板モデル 1 : 円柱モデル

2 : トカマクモデル

3 : TASK/EQ 平衡配位

4 : VMEC 平衡配位

MODELN 径方向分布モデル

0 : PN, PNS, PT, PTS 等で指定

1 : *PN* は指定 ,*PT* は平衡圧力から計算

2 : *PN* * *PT* が平衡圧力に比例

9: 分布データ読み込み

MODELQ 安全係数分布モデル (MODELG=0,1,2)

0 : QO, QA を指定

1 : RIP, PROFJ を指定

RHOMIN 安全係数が極小となる規格化半径: 0.D0

QMIN 極小安全係数

RHOITB ITB を与える規格化半径: 0.D0

RHOEDG プラズマ表面での分布の平滑化を与える規格化半径: 1.D0

RHOGMN 径方向分布グラフの規格化半径の下限: 0.00

RHOGMX 径方向分布グラフの規格化半径の上限: 1.D0

KNAMEQ 平衡データファイル名: eqdata

KNAMWR 波動伝播データファイル名: wrdata

KNAMFP 速度分布データファイル名: fpdata

KNAMFO 数値データファイル名: fodata

MODELP 誘電率テンソル: MODELP(1)=5,MODELP(2)=0

0 : 無衝突の冷たいプラズマ

1: 衝突のある冷たいプラズマ

2 : 理想電磁流体プラズマ

3 : 抵抗性電磁流体プラズマ

4 : 有限ラーモア半径効果を無視した運動論的プラズマ

5: 有限ラーモア半径効果を取り入れた運動論的プラズマ

6: 相対論効果を取り入れた運動論的プラズマ

7: 速度分布を与えた運動論的プラズマ

8: ジャイロ運動論的プラズマ

9: 速度分布を与えたジャイロ運動論的プラズマ

0-9 : 伝播 = 与えられたモデル

偏波 = 与えられたモデル 吸収 = 与えられたモデル

10-19 : 伝播 = 冷たいプラズマモデル

偏波 = 与えられたモデル 吸収 = 与えられたモデル

20-29 : 伝播 = 冷たいプラズマモデル

偏波 = 冷たいプラズマモデル 吸収 = 与えられたモデル

NDISP1 最小サイクロトロン高調波番号: NDISP1(1)=-2, NDISP1(2)=-2 NDISP2 最大サイクロトロン高調波番号: NDISP2(1)=2, NDISP2(2)=2

MODELV 速度分布モデル

0: 非相対論的マクスウェル速度分布

1: 非相対論的任意速度分布(ファイルから読み込み)

2: 相対論的マクスウェル速度分布

3 : 相対論的任意速度分布(ファイルから読み込み)

RF 周波数 [MHz]

 RPI
 初期大半径位置 [m]

 ZPI
 初期垂直位置 [m]

PHII 初期トロイダル角 [Rad] RNZI 初期垂直方向屈折率

RNPHII 初期トロイダル方向屈折率

RKR0 径方向波数の初期推定値(Newton 法の初期値)

UUI 規格化パワー初期値

SMAX 光線長の最大値 [m]: 5.00

DELS 光線の刻み幅 [m]: 1.00e-2

UUMIN 光線を追跡する最小パワー: 1.00e-4

NRAYMX 光線本数

EPSRAY 常微分方程式の収束判定条件

DELRAY 常微分方程式のステップ幅の下限

DELDER 数値微分のステップ幅

DELKR ニュートン法における数値微分のステップ幅

EPSNW ニュートン法における収束判定条件

LMAXNW ニュートン法における反復回数の上限

INTYPE 計算出発パラメータの入力形式

0: RF, RP, ZP, PHI, RKR0, RNZ, RNPHI, UU 1: RF, RP, ZP, PHI, RKR0, ANGZ, ANGPH, UU2: RF, RP, ZP, PHI, MODE, ANGZ, ANGPH, UU

IGTYPE グラフの表示形式

0: 全トーラス1: 部分トーラス

IQTYPE 光線追跡法の常微分方程式解法

0: Runge-Kutta, 固定幅 1: Runge-Kutta, 自動幅

2: Runge-Kutta-Fahlberg, 自動幅

NRZMAX 吸収パワーの径方向分布を求めるための分割数

NRADMX ビーム追跡法における吸収パワー分布分割数

RCURVA ビーム波面の初期曲率半径 (k と B に垂直)

7.3 R: 光線追跡法を実行する

R を入力した場合は光線追跡法を実行する. 170e3,10.8,,,-2000,,0.8/

など.現在値のままの場合は省略可能であり,/は以降を省略する.光線の数だけ繰り返す. パラメータの物理的意味を以下に示す.

• INTYPE=0

入力データ

RF 周波数 [MHz] RPI 初期主半径 R [m]

ZPI 初期垂直方向位置 Z [m] PHII 初期トロイダル角 [radian]

RKR0 径方向波数の初期推測値 (ニュートン法の初期値) [1/m]

RNZI初期垂直方向屈折率

RNPHII 初期トロイダル方向屈折率

UUI 規格化パワー初期値

• INTYPE=1

入力データ

RF **周波数** [MHz]

RPI 初期主半径 R [m]

ZPI 初期垂直方向位置 Z [m] PHII 初期トロイダル角 [radian]

RKR0 径方向波数の初期推測値 (ニュートン法の初期値) [1/m]

ANGZ初期ポロイダル方向入射角ANGPH初期トロイダル方向入射角

UUI 規格化パワー初期値

● INTYPE=2 (未サポート)

入力データ

RF **周波数** [MHz]

RPI 初期主半径 R [m]

ZPI 初期垂直方向位置 Z [m] PHII 初期トロイダル角 [radian]

MODEW モード選択 (0:slow wave, 1:fast wave)

 ANGZ
 初期ポロイダル方向入射角

 ANGPH
 初期トロイダル方向入射角

UUI 規格化パワー初期値

7.4 G:グラフ表示

'1':ポロイダル軌跡とパワー分布

'2': 径方向依存性 1

'3': 径方向依存性 2

'4':ビーム軌跡とパワー分布

'5': 偏光面角度と s

'6':波数方向

'X':終了

8 FP コード

FP コードは波動による電流駆動を解析するために,相対論効果や捕捉粒子の寄与を含めて速度分布の時間発展を記述することができる.

8.1 FP コードを使う

R: FP 方程式の時間発展計算を開始する.

C:FP 方程式の時間発展計算を続行する.

P: パラメータを変更する.

Ⅴ: パラメータを表示する.

G: 結果のグラフを表示する.

F: 結果を ascii 形式でファイルに出力する.

I:過去の履歴データをクリアする.

W: 結果を再表示する.

Y:FP 方程式の係数を計算する.

S:速度分布関数をファイルに保存する.

L:速度分布関数をファイルから読み込む..

Q:終了する.

NLM

[I]

作業の流れの例としては,P でパラメータを変更した後,R でフォッカープランク方程式を解き,, G でグラフを見たり,S で速度分布関数を保存したりする.

コンパイル・パラメータ:

XXcomn.inc の中で配列の大きさを指定するパラメータが設定されており,それらを変更することにより,計算パラメータ領域を拡大あるいは縮小できる.

fpcom1.inc

NRM	[I]	25	Maximum number of radial mesh
NPM	[I]	50	Maximum number of momentum amplitude mesh
NTHM	[I]	50	Maximum number of pitch angle mesh
NTG1M	[I]	21	Maximum number of detail time mesh
NTG2M	[I]	501	Maximum number of time mesh
NCRM	[I]	5	Maximum number of cyclotron harmonics

13 Maximum number of Legendre harmonics

8.2 P.V: 入力パラメータ

入力パラメータは, namelist を用いて,任意のパラメータを変更することができる.入力行は,まず空白1文字の後,'&fp'に引き続いて「パラメータ名=新しい値」の形式で設定を繰り返し,最後に,'&end'を入力して終了する.入力例は &fp DELT=0.1,NTMAX=5, &end

以下に入力パラメータの説明と標準値を示す.

R1 NRMAX=1 の場合の半径方向の位置 [m]

DELR1 NRMAX=1 の場合の半径方向の仮想的間隔 [m]

RMIN NRMAX≠1 の場合の最小半径

RMAX NRMAX≠1 の場合の最大半径

E0 トロイダル電場 [V/m]:

DRR0 半径方向の拡散係数 $[m^2/s]$

DEC 規格化された電子サイクロトロン波による拡散係数

PEC1 電子サイクロトロン波の N パラレルスペクトルの中心

PEC2 電子サイクロトロン波の N パラレルスペクトルの幅

RFEC 電子サイクロトロン周波数 [MHz]

DELYEC 電子サイクロトロン波ビームの垂直幅 [m]

DLH 規格化された低域混成波の拡散係数

PLH1 低域混成波スペクトル(最小速度,またはスペクトルの中心)

PLH2 低域混成波スペクトル(最大速度,またはスペクトルの幅)

RLH 低域混成波の最小近接小半径 [m]

DFW 規格化された速波の拡散係数

RFW 速波の最小近接短軸半径 [m]

PFW1 速波スペクトル (最小速度, またはスペクトルの中心)

PFW2 速波スペクトル(最大速度,またはスペクトルの幅)

RFDW 周波数 [MHz]:

DELNPR トロイダル方向屈折率のスペクトル幅

NCMIN サイクロトロン高調波番号の下限

NCMAX サイクロトロン高調波番号の上限

CEWR 波動電界の径方向成分

CEWTH 波動電界のポロイダル方向成分

CEWPH 波動電界のトロイダル方向成分

RKWR 波数の径方向成分

RKWTH 波数のポロイダル方向成分

RKWPH 波数のトロイダル方向成分

REWY 光線の垂直方向位置

DREWY 光線の垂直方向幅

PMAX 中心熱運動量で正規化された最大運動量

DELT 時間ステップ幅 [s]

RIMPL 計算の implicit パラメーター

EPSM 行列方程式を解く場合の収束限界

EPSE 電場計算での収束限界

LMAXE 電場計算での最大繰り返し数

EPSDE 2 重指数積分法での収束限界

H0DE 2 重指数積分法での初期ステップ幅

NGLINE 等高線の最大本数

LLMAX Legendre 展開の最大次数

NPMAX 運動量の大きさ方向の分割数

NTHMAX 運動量の角度方向の分割数

NRMAX 半径方向の分割数

NAVMAX 波の拡散係数を計算するための軌道平均の分割数

NTMAX 最大時間ステップ幅

NTSTP1 半径方向分布形状データを保存するための時間ステップ幅

NTSTP2 全体的なデータを保存するための時間ステップ幅

NTSTPC 係数を再計算するための時間ステップ幅

MODELE 電場の計算をする場合には1とする

MODELR 相対効果を含む場合には1とする

MODELA バウンス平均をする場合には 1 とする

MODELC 非線形衝突演算子を用いる場合には1とする

MODELW 拡散係数の計算モデル

0 : 近似モデル式

1: 近似電磁界を用いて計算

2: 波動伝播解析 WR の結果を読み込んで計算

PWAVE 入力パワー

LMAXNWR 光線と磁気面の交点を求める Newton 法の反復回数上限 EPSNWR 光線と磁気面の交点を求める Newton 法の収束判定条件

8.3 G, F: グラフ表示およびファイル出力

各種グラフ出力およびファイル出力の説明を以下に示す。

種グラフ出力は	らよびファイル出力の説明を以下に示す.
F1	1 次元速度分布
F2	2 次元速度分布
FX2	2 次元速度分布のピッチ角差分
FS11	1 次元速度分布の内側境界値
FS12	2 次元速度分布の内側境界値
FS21	1 次元速度分布の外側境界値
FS22	2 次元速度分布の外側境界値
DPP	拡散係数 D_{pp} の運動量依存性
DPT	拡散係数 $D_{p heta}$ の運動量依存性
DTP	拡散係数 $D_{ heta p}$ の運動量依存性
DTT	拡散係数 $D_{ heta heta}$ の運動量依存性
DRR	拡散係数 D_{rr} の運動量依存性
DCPP	衝突拡散係数 $D_{\mathrm Cpp}$ の運動量依存性
DCPT	衝突拡散係数 $D_{\mathrm{C}p heta}$ の運動量依存性
DCTP	衝突拡散係数 $D_{\mathrm{C} heta p}$ の運動量依存性
DCTT	衝突拡散係数 $D_{\mathrm{C} heta heta}$ の運動量依存性
DCRR	衝突拡散係数 $D_{\mathrm Crr}$ の運動量依存性
DWPP	波動による拡散係数 $D_{\mathrm Wpp}$ の運動量依存性
DWPT	波動による拡散係数 $D_{\mathrm{W}p heta}$ の運動量依存性
DWTP	波動による拡散係数 $D_{\mathrm{W} heta p}$ の運動量依存性
DWTT	波動による拡散係数 $D_{\mathrm{W} heta heta}$ の運動量依存性
DWRR	波動による拡散係数 $D_{\mathrm Wrr}$ の運動量依存性
FP	摩擦係数 F_p の運動量依存性
FT	摩擦係数 $F_ heta$ の運動量依存性
FR	摩擦係数 F_r の運動量依存性
FCP	衝突摩擦係数 $F_{{ m C}p}$ の運動量依存性
FCT	衝突摩擦係数 $F_{\mathrm{C} heta}$ の運動量依存性
FCR	衝突摩擦係数 $F_{\mathrm{C}r}$ の運動量依存性
FEP	電界加速係数 $F_{\mathrm{E}p}$ の運動量依存性
FET	電界加速係数 $F_{\mathrm{E} heta}$ の運動量依存性
FER	電界加速係数 $F_{\mathrm{E}r}$ の運動量依存性
RN	電子密度の径方向依存性
RI	電流密度の径方向依存性
RW	エネルギー密度の径方向依存性
RPC	衝突吸収パワー密度の径方向依存性
RPW	波動吸収パワー密度の径方向依存性
RPE	電界吸収パワー密度の径方向依存性
RT	温度の径方向依存性
RQ	安全係数の径方向依存性
RE	トロイダル電界の径方向依存性

電子密度の時間依存性

TN

TI 電流の時間依存性

TW エネルギーの時間依存性

 TPC
 衝突吸収パワーの時間依存性

 TPW
 波動吸収パワーの時間依存性

 TDDE
 電用吸収パワーの時間依存性

TPE 電界吸収パワーの時間依存性

TT 温度の時間依存性

TQ 安全係数の時間依存性

TE トロイダル電界の時間依存性

9 WM コード

9.1 利用説明

コマンド入力

P:namelist 変数の入力

V:namelist 変数等の表示

W:アンテナ励起による波動伝播の計算

A:与えられた複素周波数に対する振幅の計算

F:振幅パラメータの実周波数依存性の計算

C:振幅パラメータの複素周波数平面における等高線表示

E:与えられた複素周波数から出発して固有周波数の計算

S:固有周波数のパラメータ依存性の計算

G:固有関数の図形表示

Q:実行の終了

コードにおける振幅パラメータの定義:

プラズマ中の電子密度に比例する分布をもつ励起電流に対して, 電界振幅の絶対値の自乗を空間積分した値の逆数

コードにおける固有周波数の定義:

複素周波数平面において振幅が極小をもち, 極大値の逆数が EPSNW よりも小さい周波数

図形指定コマンド入力

ABC/DEF/GHI は A,B,C の中から 1 文字,D,E,F の中から 1 文字,G,H,I の中から 1 文字の計 3 文字を順に並べた入力を表す. 大文字と小文字は区別しない.

注)現在,電流密度分布は正しく計算されていない.

電磁界の径方向分布

R/EB/ATMN

- R: 径方向分布
- E: 波動電界と吸収パワー密度
- B: 波動磁界と駆動電流密度
- A: ポロイダル角・トロイダル角指定(パワーは角度積分値)
- T: ポロイダル角・トロイダル角指定(パワーは角度指定)
- M: ポロイダルモード・トロイダルモード指定
- N: 複数ポロイダルモード・単一トロイダルモード指定
- 例) REN は波動電界と吸収パワー密度の径方向分布を, 複数のポロイダルモード成分を重ねて表示する.

電磁界の2次元分布

CPM/EB/RTZ/RIA

- C: 円形断面等高線表示
- P: ポロイダル断面等高線表示
- M: ポロイダルモード数・径方向面等高線表示
- E: 波動電界
- B: 波動磁界
- R: 径方向成分
- T: ポロイダル成分
- Z: トロイダル成分
- R: 電磁界の実数成分(励起電流と同位相の成分)
- I: 電磁界の虚数成分(励起電流と位相が 90 度遅れた成分)
- A: 電磁界の絶対値

吸収パワー密度の2次元分布

RCPM/P/123

- R: 径方向分布
- C: 円形断面等高線表示
- P: ポロイダル断面等高線表示
- M: ポロイダルモード数・径方向面等高線表示
- P: 吸収パワー密度
- 1: 粒子種 1 = 電子
- 2: 粒子種2= 通常は多数イオン
- 3: 粒子種3=通常は少数イオン

駆動電流密度の2次元分布

CP/J

- C: 円形断面等高線表示
- P: ポロイダル断面等高線表示

プラズマの空間分布

P/F/TPQB

T: 温度分布

P: 圧力分布 Q: 安全係数 B: 磁界強度

測度テンソル成分の径方向分布

P/G

ヘリカル系における磁気面

S

2次元表示の種類設定

G/1234

1: 等高線表示

2: 塗り分け表示

3: 鳥瞰図格子表示

4: 鳥瞰図等高線表示

図形表示の終了

Х

9.2 入力パラメータ

C **** ALPHA PARTICLE PARAMETERS ****
C
C PNA : Alpha density at center
C PNAL : Density scale length
C PTA : Effective temperature
C
PNA = 0.02D0

PNA = 0.02D0 PNAL = 0.5D0

PTA = 3.5D3

С

**** ZEFF PARAMETERS ****

C C

ZEFF : Effective Z (sum n Z^2 / sum n Z)

С

ZEFF = 2.D0

С

C *** WAVE PARAMETER ***

С

C CRF : Wave frequency (MHz)
C RD : Antenna minor radius (m)

C BETAJ : Antenna current profile parameter
C NTHO : Central value of poloidal mode number

(1.0E20/Mm*3)

(m)

(keV)

```
С
      NPHO : Central value of toroidal mode number
С
            : Number of helical coils
      NHC
С
      PRFIN: Input Power (0 for given antenna current) (W)
С
      CRF
             = (50.0D0, 0.D0)
      RD
             = 1.1D0
      BETAJ = O.DO
      NTHO
             = 0
      NPHO
             = 8
      NHC
             = 10
      PRFIN = 0.D0
С
С
      *** ANTENNA PARAMETERS ***
С
С
         NAMAX : Number of antennae
С
               : Antenna current density
                                                                 (A/m)
С
         APH
               : Antenna phase
                                                              (degree)
С
         THJ1 : Start poloidal angle of antenna
                                                              (degree)
С
         THJ2 : End poloidal angle of antenna
                                                              (degree)
С
         PHJ1 : Start toroidal angle of antenna
                                                              (degree)
С
         PHJ2 : End toroidal angle of antenna
                                                              (degree)
С
      NAMAX=1
      DO NA=1, NAM
         AJ(NA)
                 = 1.D0
         APH(NA) = O.DO
         THJ1(NA) = -45.D0
         THJ2(NA) = 45.D0
         PHJ1(NA) = 0.D0
         PHJ2(NA) = 0.D0
      ENDDO
С
С
      *** MESH PARAMETERS ***
C
С
         NRMAX : Number of radial mesh points
С
         NTHMAX: Number of poloidal mesh points
С
         NPHMAX : Number of toroidal mesh points
С
      NRMAX
              = 50
      NTHMAX = 1
      NPHMAX = 1
С
С
      *** CONTROL PARAMETERS ***
С
```

С	NPRINT: Control print output
C	0: No print out
C	1: Minimum print out (without input data)
С	2: Minimum print out (with input data)
С	3: Standard print out
С	4: More print out
С	NGRAPH: Control graphic output
С	0: No graphic out
С	1: Standard graphic out (2D: Coutour)
С	2: Standard graphic out (2D: Paint)
С	3: Standard graphic out (2D: Bird's eye)
С	MODELJ: Control antenna current model
С	0: Real antenna
С	1: Real antenna
C	2: Poloidal current
C	3: Toroidal current
С	2X: Vacuum eigen mode, poloidal current
C	3X: Vacuum eigen mode, toroidal current
C	0: Vacuum
С	-1: MHD plasma
С	-2: Cold plasma
С	-3: Hot plasma (No FLR)
С	-4: Hot plasma (Cold FLR)
С	-5: Hot plasma (FLR)
С	8: TASK/DP (No FLR)
C	9: TAKS/DP (Cold FLR)
C	MODELA: Control alpha particle contribution
C	0: No alpha effect
C	1: Precession of alpha particles
C	2: Precession of electrons
C	3: Precession of both alpha particles and electrons
C	4: Calculate alpha particle density using slowing down
C	MODELK: Control mode number cutoff
С	0: No cutoff
С	1: With cutoff (this should not be used)
С	MODELM: Control matrix solver
С	O: BANDCD
С	1: BCGCDB
С	2: CGSCDB
С	3: BCGSTAB
С	4: BANDCDM
С	5: BCGCDBM
С	6: CGSCDBM
C	7: BSTABCDBM

```
С
                    8: BANDCDBM
С
                    9: BCGCDBMA
C
                   10: CGSCDBMA
C
                   11: BSTABCDBMA
C
                   12: BANDCDB
C
         MODELW: Control writting a data of absorped power
С
                    0: Not writting
C
                    1: Writting
C
C
         RHOMIN: rho at minimum q for reversed shear
C
         QMIN : q minimum for reversed shear
         RHOITB: rho at ITB
С
C
      NPRINT = 2
      NGRAPH = 1
      MODELJ = 0
      MODELA = O
      MODELK = O
      MODELM = 2
      MODELW = O
С
C
      *** EIGEN VALUE PARAMETERS ***
С
С
         FRMIN: Minimum real part of frequency in amplitude scan
C
         FRMAX : Maximum real part of frequency in amplitude scan
C
         FIMIN : Minimum imag part of frequency in amplitude scan
C
         FIMAX : Maximum imag part of frequency in amplitude scan
C
         FIO
               : Imag part of frequency in 1D amplitude scan
С
С
         NGFMAX: Number of real freq mesh in 1D amplitude scan
С
         NGXMAX: Number of real freq mesh in 2D amplitude scan
С
         NGYMAX: Number of imag freq mesh in 2D amplitude scan
C
C
         SCMIN : Minimum value in parameter scan
C
         SCMAX : Maximum value in parameter scan
С
         NSCMAX: Number of mesh in parameter scan
С
С
         LISTEG: Listing in parameter scan
C
С
         FRINI : Initial real part of frequency in Newton method
С
         FIINI: Initial imag part of frequency in Newton method
С
С
         DLTNW : Step size in evaluating derivatives in Newton method
C
         EPSNW : Convergence criterion in Newton method
```

```
С
         LMAXNW: Maximum iteration count in Newton method
С
         LISTNW: Listing in Newton method
С
         MODENW: Type of Newton method
С
C
         NCONT: Number of contour lines
С
         ILN1 : Line type of lower contours
С
         IBL1 : Line boldness of lower contours
         ICL1 : Line color of lower contours
С
С
         ILN2 : Line type of higher contours
С
         IBL2 : Line boldness of higher contours
         ICL2 : Line color of higher contours
С
С
      FRMIN = 0.1D0
      FRMAX = 1.D0
      FIMIN = -0.1D0
      FIMAX = 0.1D0
      FIO = 0.D0
С
      FRINI = DBLE(CRF)
      FIINI = DIMAG(CRF)
С
      NGFMAX= 11
      NGXMAX= 11
      NGYMAX= 11
С
      SCMIN = 0.1D0
      SCMAX = 1.D0
      NSCMAX= 11
С
     LISTEG= 1
С
      DLTNW = 1.D-6
      EPSNW = 1.D-6
      LMAXNW= 10
      LISTNW= 1
      MODENW= O
С
С
      *** ALFVEN FREQUENCY PARAMETERS ***
С
С
         WAEMIN : Minimum frequency in Alfven frequency scan
С
         WAEMAX : Maximum frequency in Alfven frequency scan
С
      WAEMIN = 0.001D0
      WAEMAX = 0.200D0
```