





# Manuel de FDMNES

Yves Joly

yves.joly@grenoble.cnrs.fr Institut Néel, CNRS, Bât. F, BP 166 38042 Grenoble Cedex 9, France

Décembre 2013

# Introduction

Le programme FDMNES calcule les spectres de diverses spectroscopies reliées à l'absorption réelle ou virtuelle du rayonnement X dans la matière. Il évalue les sections efficaces d'absorption des photons autour des seuils d'absorption, domaine XANES de l'EXAFS, selon toutes les conditions de polarisation rectiligne ou circulaire. De la même façon, il calcule les facteurs de structures et intensités des spectres de diffraction anomale ou résonante (DAFS ou RXD). FDMNES permet aussi de comparer ces spectres simulés à des spectres expérimentaux à l'aide de critères objectifs.

Le logiciel utilise deux techniques pleinement relativistes de calcul mono-électronique (DFT-LSDA) avec éventuellement la correction de Hubbard (LSDA+U). La première technique repose sur la méthode des différences finies (MDF) pour résoudre l'équation de Schrödinger ce qui permet d'avoir une forme du potentiel tout à fait libre et en particulier non muffin-tin. La deuxième utilise le formalisme de Green (diffusion multiple) sur un potentiel muffin-tin. Elle est parfois moins précise mais beaucoup plus rapide. Le programme contient aussi une extension multi-électronique en utilisant la « Time-Dependant DFT » avec un noyau local. Le programme est symétrisé. Les opérations de symétrie sont calculées automatiquement.

Le premier chapitre contient les explications pratiques pour faire tourner le programme et en particulier la description des divers fichiers d'entrées. La section suivante est un cours sur l'absorption X

Le programme FDMNES peut être librement téléchargé à l'adresse WEB :

http://www.neel.cnrs.fr/fdmnes

En cas de publications liées à l'utilisation du programme, merci de citer :

O. Bunau and Y. Joly

"Self-consistent aspects of x-ray absorption calculations"

J. Phys.: Condens. Matter **21**, 345501 (2009).

La mise au point du programme FDMNES a bénéficié en premier lieu de l'apport scientifique de Calogero Natoli qui a fourni une aide constante et essentielle. Il est en particulier à l'origine de tous les développements utilisant la théorie de la diffusion multiple, les extensions vers la diffraction résonante et le magnétisme. Oana Bunau a réalisé l'extension vers la TD-DFT et participé à la mise au point de l'auto-cohérence et de la correction de Hubbard. Le programme a également profité de l'expertise de Delphine Cabaret, Hubert Renevier, Sergio Di Matteo, Christian Brouder, Aline Ramos et Emilio Lorenzo sans lesquelles différentes avancées n'auraient pas pu être faites. Enfin, ce travail a été grandement facilité par l'appui de Denis Raoux.

# Faire tourner le programme

A) Présentation générale	7
B) Fichier d'entrée principal	11
C) Convolution	47
D) Optimisation des paramètres	55
E) Extraction des scans et spectres DAFS	59
G) Multiplication d'une maille	61
Liste des mots clefs de fdmnes	63

# Manuel FDMNES

# A- Présentation générale

# I- Configuration informatique

FDMNES fonctionne sur tous les ordinateurs ayant au moins 256 Mo de mémoire vive, sous LINUX ou Windows. Il est distribué en clair, le langage de programmation étant fortran 90. Il nécessite la bibliothèque LAPACK librement distribuée sur le WEB. Il n'utilise pas de sortie graphique. L'utilisateur doit disposer d'un compilateur fortran 90. A défaut, des exécutables Windows XP et LINUX 64 bits sont aussi fournis. Le code peut être exécuté sur des processeurs en parallèles s'il est « linké » avec la bibliothèque MPI.

# **II-** Les sources

Le module téléchargeable contient plusieurs ensembles: le programme *fdmnes* luimême et un ensemble d'exemples de fichiers d'entrées et sorties.

- fdmnes.exe est le programme directement exécutable sous Windows XP
- fdmfile.txt est un ficher d'entrée,
- xsect.dat et spacegroup.txt sont des données nécessaires au programme,
- *prog* est un répertoire contenant les routines fortrans (*main.f*, *general.f*,...) et le fichier "*mpif.h*".
- *entree* and *xanout* sont des répertoires qui contiennent une série d'exemples de fichiers d'entrée et de sortie de *fdmnes*.

# III- Différences avec les versions précédentes

Dans les versions antérieures à 2005, les calculs étaient nécessairement effectués en deux étapes, d'abord le calcul principal, puis la convolution. Deux différents programmes devaient tourner. Maintenant ces deux étapes peuvent être effectuées ensembles avec le seul programme *fdmnes*. Néanmoins l'utilisateur peut toujours séparer les deux phases comme précédemment, comme il est expliqué dans le chapitre décrivant le fichier d'entrée principal. Pour la partie convolution, les valeurs données pour l'élargissement sont maintenant les largeurs des niveaux et non plus les demi-largeurs.

Différentes améliorations ont aussi été apportées. Le programme peut fournir les différents tenseurs de diffusions aussi bien en base cartésienne que sphérique. Il est maintenant possible de comparer les spectres calculés à des spectres expérimentaux et d'effectuer les calculs sur différentes grilles de paramètres de façon à les optimiser.

Certains détails ont aussi changé. L'ancien fichier "indata.gen" est maintenant appelé "fdmfile.txt". Dans le fichier d'entrée principal, après les mots clefs "range" ou "gamme", il n'est plus nécessaire de préciser le nombre d'énergie, la première ligne n'est plus réservé à un commentaire et enfin le caractère "!" fait que ce qui suit dans la ligne n'est pas lu.

En octobre 2005, pour le RXS a été ajoutée la diffusion magnétique non résonante.

En octobre 2006, différents bugs ont été corrigés. La self-absorption en cas de calcul en diffraction résonante est maintenant calculé. Le fit de paramètres par comparaison avec des spectres expérimentaux est maintenant relativement au point.

En mai 2007, la symétrisation du programme a été améliorée. Elle prend en compte les atomes comportant une configuration non sphérique. Les moments magnétiques peuvent maintenant ne plus être nécessairement colinéaires. La description de la base locale atomique est modifiée (voir mot clef "*crystal*"). En cas d'axe 3, dans le mode de calcul différences finies les calculs sont maintenant plus rapides.

En mars 2008, la symétrisation du programme en mode diffusion multiple sans spinorbite est en grande partie programmée. Le programme contient aussi un nouveau module permettant de générer des fichiers de sortie sélectionnant des spectres ou des dépendances azimutales à une certaine énergie à partir du fichier « scan » sortie de la convolution.

En février 2009, le calcul auto-cohérent est mis en place. Par défaut, le calcul de l'énergie de Fermi est effectué.

En janvier 2011, la correction de Hubbard (LDA+U), et la « Time-Dependent-DFT » on été mises au point. Cette dernière est dans le mode local (TD-LSDA ou ALDA).

En Janvier 2012, effet de biréfringence incluse. Amélioration de la correction d'absorption.

# **IV-** Compilation

Tous les programmes et sous-programmes fortran doivent être compilés et linkés en ayant "mpif.h" dans le même répertoire puisque ces fichiers sont appelés lors de la compilation. La routine "sub\_util.f" contient une série de sous-programme de Lapack et Blas. Il peut être utile de remplacer ces routines par l'appel à ces bibliothèques. A l'exécution, le programme vérifie les dimensions de tous les tableaux.

En cas de calcul sur le cray, avant de compiler, il faut :

- modifier l'appel aux routines de lapack qui ont un nom différent (zgetrf, zsytrf, zgetri, zsytri dans la routine *invcomp* qui est dans le fichier *mat.f*),
- modifier dans la procédure *timesec* qui est dans le fichier *main.f*, l'appel au temps en substituant les 2 lignes d'instruction :

```
tps4 = secnds(0._4)
tps = dble(tps4)
par la seule ligne:
tps = second()
```

#### V- Parallélisation

Grâce à Keisuke Hatada, Kuniko Hayakawa et Rainer Wilcke, les utilisateurs ayant accès à un cluster d'ordinateurs peuvent, en utilisant la librairie MPI, faire tourner le programme en mode parallèle. Pour cela, il faut supprimer les fichiers "mpif.h" et "not\_mpi.f" lors de la compilation et les substituer par l'appel à la bibliothèque.

# VI- Exécution

Une fois compilé, il suffit d'exécuter le programme selon la procédure valable sur votre système. Les fichiers "xsect.dat" et "spacegroup.txt" sont ouverts par le programme dans certains cas. Ils doivent être placés dans le même répertoire que l'exécutable.

Dès que le programme est lancé, il appelle le fichier "fdmfile.txt". Ce fichier doit être impérativement dans le même répertoire que l'exécutable. Il ne contient que le nombre de

calculs indépendant à effectuer suivit du nom du fichier d'entrée de chacun de ces calculs. Par exemple :

! Indata file for fdmnes

1 → nombre de fichiers d'entrée

example/cu/cu\_inp.txt → nom du fichier d'entrée

# VII- Problèmes à l'exécution

Quand le programme s'arrête de façon imprévue, il faut vérifier si un fichier appelé "fdmnes\_error.txt" a été crée. Dans ce cas, ce fichier contient un message expliquant l'erreur rencontrée. Le plus souvent l'erreur est à corriger dans le fichier d'entrée. Il faut en particulier vérifier plusieurs points:

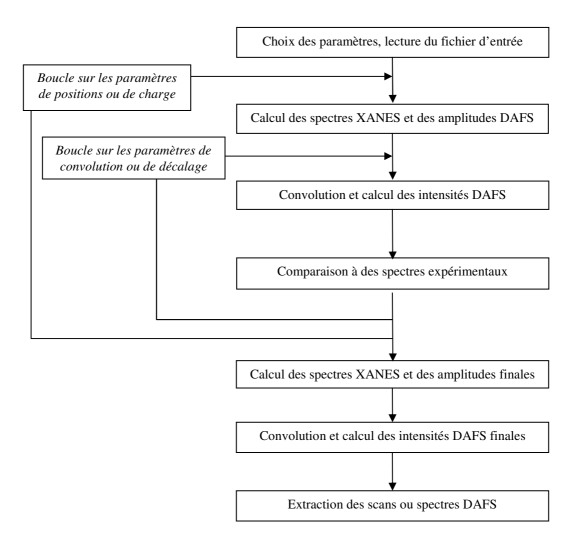
- 1) Les fichiers appelés sont dans les bons répertoires.
- 2) Ils ont les extensions correctes
- 2) Leurs noms sont corrects (sous linux, il faut respecter minuscules et majuscules).
- 3) Certains problèmes peuvent survenir lors d'utilisation de fichiers d'entrée téléchargés à cause d'incompatibilité entre systèmes. En cas de difficulté, on conseille de les réécrire complètement.
- 4) Il faut éviter les tabulations. Leur présence peut donner des messages d'erreur étranges.

Quand le programme s'arrête sans création du fichier "fdmnes\_error.txt", cela peut être dû à un problème d'espace mémoire. Il y a quelquefois apparition du message « stacking fault ». Dans ce cas, on peut tenter de mettre dans le fichier d'entrée le mot clef « Memory\_save ». Ce mot clef est utile quand il y a beaucoup d'atomes non équivalents. Ce mot clef induit une certaine approximation dans le calcul du potentiel (approximation en fait très bonne) qui permet de gagner de l'espace mémoire.

# VIII- Structure générale du calcul

Le programme permet de calculer des spectres à partir d'une grille de paramètre (position, charge...), de les convoluer avec d'autres paramètres (largeur de convolution, décalage en énergie...), puis de les comparer à des spectres expérimentaux à l'aide de critères objectifs. On peut donc tenter d'optimiser certains des paramètres. Ces différentes étapes peuvent être faites ensembles ou séparément. La comparaison avec les spectres expérimentaux n'est par exemple pas indispensable ; d'ailleurs l'optimisation des paramètres quand elle est employée est à utiliser avec prudence. Dans la pratique de nombreux calculs se limitent aux étapes "Calcul des spectres XANES et des amplitudes" et "Convolution et calcul des intensités DAFS". Ces deux étapes peuvent aussi être faites ensembles ou séparément.

Pour un calcul complet on aura l'organigramme ci-après :



Dans les fichiers de sorties, les sections efficaces d'absorption sont en Mbarn (1 Mbarn =  $10^{-18}$  cm<sup>2</sup>) et sommés sur les atomes de même espèce chimique de la cellule élémentaire ou de l'agrégat. Pour passer en nombre d'électrons, il faut multiplier par

$$C = \frac{\hbar \omega_{eV}}{800\pi^2 a_O^2 \alpha R} = 0.004555352 \times \hbar \omega_{eV}, \text{ où } R, \alpha \text{ et } a_0 \text{ sont respectivement la constante de}$$

Rydberg, la constante de structure fine et le rayon de Bohr en Angström,  $\hbar \omega_{eV}$  est l'énergie des photons en eV. Il faut aussi diviser par le nombre d'atomes, si on veut la valeur par atome. Les intensités des réflexions de diffraction sont en nombre d'électrons carré.

Le chapitre suivant traite du fichier d'entrée principal pour l'étape "Calcul des spectres XANES et des amplitudes". Généralement ce fichier est suffisant pour décrire toutes les données nécessaires au calcul car le programme génère lui-même les densités électroniques atomiques et le potentiel qui en découle. Cependant les utilisateurs peuvent préférer utiliser leurs propres bases atomiques. L'utilisateur peut aussi utiliser directement le potentiel calculé par le programme de structure de bande FLAPW WIEN-2k. Dans ces deux cas un certain nombre de fichiers d'entrée supplémentaires sont aussi à fournir. Le format de ces fichiers est décrit plus loin dans le manuel. Les entrées nécessaires aux étapes "Convolution", "Comparaison à des spectres expérimentaux" et "Extraction des scans ou spectres DAFS", bien qu'elles peuvent être mise dans le même fichier d'entrée, sont vues dans les chapitres C, D et E.

# B- Fichier d'entrée principal

# I- Structure générale

Il contient la plupart des entrées nécessaires au calcul. Toutes les données en entrée (et en sortie) sont en Angström et en électron-Volt. De nombreux paramètres sont choisis par défaut. On peut les modifier à l'aide de mots clefs. Le texte peut être en majuscules ou minuscules. Les lignes blanches ou commençant par un ! ne sont pas prises en compte. Entre les nombres sur une même ligne, il faut mettre au moins un caractère blanc. Les tabulations sont interdites. En cas de problème à l'ouverture de ces fichiers, il faut avant tout vérifier que leur nom est correct. De plus certains compilateurs n'apprécient pas de lire des fichiers écrits sous un autre système (MAC, DOS, LINUX...). En cas de difficulté du programme quand il veut ouvrir un de ces fichiers quand il a été téléchargé, il peut être judicieux de le réécrire.

Le fichier d'entrée est constitué d'un ensemble de blocs de données tous précédés d'un mot clef. La fin du fichier d'entrée est repérée par le mot clef "*end*" ou "*fin*". Tout ce qui serait après n'est pas lu. Voici un exemple de fichier d'entrée :

```
! Fdmnes indata file
! Calculation for the copper K-edge in copper cfc
Filout
                                     → Nom des fichiers de sortie (sans extension)
 example/cu/cu_out
Range
  -10. 0.2 0. 0.5 10. 1. 40.
Radius
                                     → Rayon de l'agrégat
  3.0
                                      → Structure du cristal
Crystal
   3.610 3.610 3.610 90.90.90.
                                      \rightarrow Paramètres de maille (Å et degrés) : a, b, c, \alpha, \beta, \gamma
29 0.0 0.0 0.0
                                     → Numéro atomique, position
29 0.5
         0.5
               0.0
29 0.5 0.0 0.5
29 0.0 0.5
               0.5
                                              → Pour obtenir un spectre convolué.
Convolution
Efermi
-6.
                                     → Fin du fichier d'entrée
End
```

Deux blocs de données sont indispensables à tout calcul. Le premier est précédé du mot clef "radius" (ou "rayon") sous lequel est défini le rayon de l'agrégat à l'intérieur duquel sera effectué le calcul. Le deuxième sert à décrire la structure du matériau. Si celui-ci est récupéré de la sortie du programme WIEN-2k, il est alors précédé du mot clef "flapw". Dans le cas contraire, la structure de la molécule, ou de la maille élémentaire dans le cas d'un

réseau 3D, est décrite dans le fichier. Cette description est précédée respectivement des mots clefs "molecule" et "crystal" (ou "cristal").

Tous les mots clefs liés à la convolution et à l'optimisation des paramètres sont traités dans les chapitres C et D.

#### Nom des fichiers de sorties

Par défaut le nom des fichiers de sortie est *fdmnes\_out*. Ce nom peut être modifié par l'utilisation du mot clef "*filout*" suivi du nom que l'on désire (sans extension). Il y aura plusieurs fichiers de sortie en rajoutant au nom les extensions :

\_bav.txt fichier bavard donnant des détails sur le calcul .txt fichier contenant les spectres calculés en colonnes

Si on fait un calcul sur plusieurs sites cristallographiques non équivalents, on aura les extensions :

\_i.txt, \_j.txt ... où i et j sont les indices des sites (voir mot clef *absorber*)

De façon optionnelle ou suivant le type de calcul on pourra aussi avoir les fichiers :

\_conv.txt spectres convolués (mot clef *Convolution*)

scan.txt dafs en fonction de la polarisation du photon pour les scans azimutaux.

(mot clef *rxs*)

\_sda.txt densité d'état de l'atome numéro a. a=0 désigne l'absorbeur (mot clef

density)

\_atoma.txt spectres pour l'atome a (mot clef *allsite*)

\_tddft\_conv.txt spectres convolués en TDDFT (mots clefs *Convolution* et *tddft*).

Pour l'analyse des tenseurs sphériques (mots clefs *spherical* et *sphere\_all*):

\_sph\_atoma.txt tenseurs sphériques de l'atome a.

\_sph\_atoma\_int.txt intégrale des tenseurs sphériques de l'atome a.

\_sph\_signal\_atoma\_xan.txt contribution de chaque tenseur sphérique de l'atome au signal xanes moyen.

\_sph\_signal\_atoma\_poli.txt contribution de chaque tenseur sphérique de l'atome au signal xanes de la polarisation numéro i.

\_sph\_signal\_atoma\_rxsi.txt contribution de chaque tenseur sphérique de l'atome au signal rxs de la réflexion numéro i.

\_sph\_signal\_xtal\_xan.txt contribution de chaque tenseur sphérique du cristal au signal xanes.

\_sph\_signal\_xtal\_rxsi.txt contribution de chaque tenseur sphérique du cristal au

signal rxs de la polarisation i.

\_sph\_xtal.txt tenseurs sphériques du cristal

\_sph\_xtal\_int.txt intégrale des tenseurs sphériques du cristal

\_sph\_xtal\_rxsi.txt tenseurs sphériques du cristal pour la réflexion rxs numéro i

Pour l'analyse des tenseurs cartésiens (mot clef cartesian):

\_car\_atoma.txt tenseurs cartésiens de l'atome a. \_car\_xtal.txt tenseurs cartésiens du cristal

\_car\_xtal\_rxsi.txt tenseurs cartésiens du cristal pour la réflexion rxs i.

#### II- Mots clefs de base

# II-1) Nom des fichiers de sortie

Les différents fichiers de sortie auront des noms ayant tous la même racine. Des extensions seront automatiquement ajoutées suivant les options choisies. Pour définir cette racine utiliser :

#### **Filout**

example/cu/cu out

→ Nom des fichiers de sortie (sans extension)

Les fichiers peuvent éventuellement se trouver dans un sous répertoire.

# II-2) Rayon de l'agrégat

Les états finaux sont calculés à l'intérieur d'une sphère dont on définit le rayon par le mot clef " *radius*" (ou " *rayon* "). Seuls les atomes qui sont à l'intérieur de cette sphère sont considérés.

Radius

- → mot clef obligatoire précédant la valeur du rayon de l'agrégat.
- 3.5 → valeur en Angström du rayon de l'agrégat.

# II-3) Structure de l'agrégat ou du cristal

Sous "crystal" ou "molecule" se trouve toutes les données décrivant respectivement la maille unitaire ou la molécule. Si le calcul utilise le potentiel et les densités électroniques venant de flapw, ce bloc de données est inutile car la structure est lue dans un des fichiers de sortie de flapw. Sous le mot clef, viennent d'abord les paramètres de maille (Å) et les angles (degrés) de la maille ou du repère, puis pour tous les atomes de la maille (et pas seulement les inéquivalents, sauf dans le cas où on précise le groupe d'espace avec le mot clef "spgroup"), le numéro atomique et la position en unité de maille. Par défaut et en l'absence du mot clef "absorber", l'espèce chimique qui absorbe est celle correspondant au premier atome de la liste.

Exemple 1. Maille du cuivre cfc cristallin :

#### Crystal → Structure du cristal (ou "cristal") 3.610 3.610 3.610 90. 90. 90. $\rightarrow$ a, b, c, $\alpha$ , $\beta$ , $\gamma$ → Numéro atomique, position 29 0.0 0.0 0.0 29 0.0 0.5 0.5 29 0.5 0.0 0.5 29 0.0 0.5 0.5

Exemple 2. Calcul d'un octaèdre FeO<sub>6</sub>:

# Molecule

1.900 1.900 1.900 90. 90. 90.  $\rightarrow$  a, b, c,  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ 

#### Manuel FDMNES

26	0.0	0.0	0.0	→ Numéro atomique, position
8	1.0	0.0	0.0	
8	-1.0	0.0	0.0	
8	0.0	1.0	0.0	
8	0.0	-1.0	0.0	
8	0.0	0.0	1.0	
8	0.0	0.0	-1.0	

Les structures atomiques peuvent aussi être données en coordonnées sphériques ou cylindriques. Pour utiliser des coordonnées cylindrique, il suffit de n'écrire que deux nombres dans la ligne qui suit "molecule". Le programme comprend alors qu'il s'agit de a et c et que les positions des atomes qui suivent sont données par r,  $\theta$  et z. Donc, pour décrire le même octaèdre qu'au dessus :

# Molecule

	1.900	1.900		<b>→</b> a, c
26	0.0	0.0	0.0	→ Atomic number, position
8	1.0	0.0	0.0	
8	1.0	180.0	0.0	
8	1.0	90.0	0.0	
8	1.0	-90.0	0.0	
8	0.0	0.0	1.0	
8	0.0	0.0	-1.0	

Pour utiliser les coordonnées sphériques, seulement un nombre (a) doit être mis après "molecule". La position des atomes est alors donnée par r,  $\theta$ ,  $\phi$ . Pour le même octaèdre :

#### Molecule

	1.900			<b>→</b> a
26	0.0	0.0	0.0	→ Atomic number, position
8	1.0	90.0	0.0	
8	1.0	90.0	90.0	
8	1.0	90.0	180.0	
8	1.0	90.0	270.0	
8	1.0	0.0	0.0	
8	1.0	180.0	0.0	

Il est possible, dans les cas non magnétiques, de ne spécifier que les atomes non-équivalents, dans ce cas, il faut obligatoirement donner le groupe d'espace à l'aide du mot clef "*Spgroup*". Il faut donner le nom complet comme décrit dans les tables internationales. Par exemple pour la magnétite, on aura :

# Spgroup

Fd-3
$$m$$
:1  $\rightarrow$  on peut aussi écrire 227:1

#### Crystal

8.3940 8.3940 8.3940 90.0 90.0 90.0 26 .6250 .6250 .6250 ! Fe 16d 26 .0000 .0000 .0000 ! Fe 8a

```
8 .3800 .3800 .3800 ! O 32^e
```

Noter que pour le calcul des symétries il est important que la position des atomes soit définie avec suffisamment de chiffres significatifs (mettons 10). Par exemple pour le graphite, il faudra écrire :

# Spgroup

P63mc

# Crystal

Mettre en dernière ligne par exemple 0.3333 entraînerait la création de d'atomes fictifs très proches. Le programme s'arrêterait alors avec un message d'erreur.

Il est aussi possible d'avoir un taux d'occupation inférieur à 100 % pour les atomes. Pour cela "\_t" doit être ajouté après le mot clef "crystal" ou "molecule" et la cinquième colonne après la position atomique doit contenir ce poids :

```
      Crystal_t
      \rightarrow (or Molecule_t)

      2.456
      2.456
      6.696
      90.
      90.
      120.

      6
      0.0
      0.0
      0.0
      0.8
      \rightarrow poids 80 %

      6
      0.25
      0.25
      0.0
      1.
      \rightarrow poids 100%
```

Cette valeur est prise en compte pour l'absorption seulement pour les atomes absorbeurs. Pour la RXD elle est un poids sur l'amplitude de diffusion.

Il est aussi possible d'utiliser directement un fichier pdb. Celui-ci contient toutes les informations sur la géométrie, le groupe d'espace etc... Dans ce cas écrire :

# Crystal\_p

File name.pdb

# II-4) Densités électroniques atomiques

Une configuration électronique est utilisée par défaut pour tous les atomes. Il est possible de la modifier par l'utilisation du mot clef "atom". Dans ce cas, sous "crystal" ou "molecule" il ne faut plus mettre le numéro atomique mais le numéro de type d'atome. Par exemple dans le cas d'un octaèdre FeO<sub>6</sub> avec la configuration Fe  $3d^64s^2$  et O  $2s^22p^4$ :

```
Atom

26 2 3 2 6. 4 0 2.

Numéro atomique de l'espèce chimique de type 1, nombre d'orbitales de valence et (n,l,pop) de chaque orbitale de valence

Molecule
```

```
1.900 1.900 1.900 90. 90. 90. \rightarrow a, b, c, α, β, γ
1 0.0 0.0 0.0 \rightarrow Type atomique, position
```

```
1.0
           0.0
                 0.0
2
2
   -1.0
           0.0
                 0.0.
2
    0.0
           1.0
                 0.0
2
    0.0
          -1.0
                 0.0
2
    0.0
          0.0
                 1.0.
2
    0.0
           0.0
                 -1.0
```

Remarque importante : contrairement à ce que l'on peut penser les charges formelles que l'on affecte aux atomes pour les composés ioniques sont loin de la réalité. On conseille donc d'effectuer des échanges de charges entre atomes avec modération. Une bonne technique pour commencer consiste à mettre le bon nombre d'électrons « d » selon la charge formelle, mais de conserver l'atome neutre en peuplant des orbitales externes, à grand rayon type 4s ou 4p pour un métal de transition.

Une autre possibilité consiste à garder devant chaque atome le numéro atomique (après *Crystal* ou *Molecule*) et à donner la configuration électronique de seulement certains atomes. Pour cela, utiliser le mot clef:

# Atom\_conf

3 124 2 32 5. 411. → nbr d'atomes ayant la configuration, puis indice de ces atomes 1 3 2 3 2 6. 410. puis nombre d'orbitales et configuration de ces orbitales

```
Crystal

4. 4. 4. 90 90 90

26 0. 0. 0.

26 0.5 0. 0.

26 0. 0.5 0.

26 0. 0.5 0.

26 0.5 0.5 0.5
```

Dans l'exemple au dessus les atomes 1, 2 et 4 de la liste sous « Crystal » ont la configuration  $3d^54p^1$ . L'atome 3 a la configuration  $3d^6$ . Les atomes restants ont la configuration par défaut.

#### II-5) Absorbeurs

Tous les atomes présents dans la structure participent à la diffusion. Par défaut, les spectres calculés correspondent à la somme des diffusions produites par les atomes de même numéro atomique que le premier atome de la liste sous "cristal" ou "molecule".

Quand on veut sélectionner certains des atomes, il faut utiliser le mot "absorber". Par exemple, si l'atome absorbeur doit être le nième de la liste (sous "crystal" ou "molecule") mettre :

#### Absorber

 $\rightarrow$  numéro de l'absorbeur (ici le  $3^{\text{ème}}$  atome de la liste).

Si cet exemple va avec la structure FeO<sub>6</sub> définie juste au dessus, le résultat dans le fichier de sortie correspondrait au calcul de l'oxygène sommé sur les 6 atomes puisqu'ils sont équivalents par symétrie. Si on veut le résultat d'un seul site, il faut utiliser soit le mot clef "symsite" soit "allsite" (voir plus loin).

On peut calculer plusieurs sites non équivalents en spécifiant tous les numéros d'atome sous "absorber". Le nom de chacun des fichiers de sortie correspondant aura le suffixe "\_n" où n est le numéro de l'atome dans le fichier d'entrée.

#### **Filout**

Copper\_out

#### Absorber

1 5 → numéro des atomes dont les résultats seront stockés dans les fichiers de sorties copper\_out\_1 et copper\_out\_5

La somme sur ces différents sites ainsi que l'éventuel décalage relatif en énergie est à effectuer durant une étape ultérieure.

Une autre possibilité consiste à définir le numéro atomique des atomes absorbeur. Ceci est fait avec le mot clef :

# Z absorber

 $\rightarrow$  tous les atomes ayant Z = 26 sont absorbeurs

# II-6) Gamme d'énergie

La gamme d'énergie que l'on définit en entrée est l'énergie E des photoélectrons par rapport au niveau de Fermi supposé. L'énergie cinétique,  $E_c$ , des photoélectrons quand ils sortent de l'agrégat doit être positive.  $E_c$  est donné en fonction de l'énergie en entrée par :

$$E_c = E - W - V_m,$$

où W est le travail de sortie et  $V_m$  le potentiel moyen (équivalent du fond muffin-tin) dans l'agrégat.

Dans le cas d'un calcul utilisant les sorties flapw, la partie coulombienne du potentiel moyen  $V_m$  est nulle.  $V_m$  est donc plus grand, voir supérieur à zéro. Le travail de sortie n'est donc pas soustrait et l'énergie définie en entrée est par rapport au vide.

Par défaut la gamme en énergie est de -5 à 60 eV par pas de 0.5 eV. On peut changer la gamme, le pas et même avoir un pas variable avec :

**Range**  $\rightarrow$  mot clef décrivant la gamme en énergie (ou "gamme") -1. 0.5 60.  $\rightarrow$  E<sub>min</sub>, pas, E<sub>max</sub>

Autre exemple avec pas variable :

#### Range

-1. 0.1 10. 0.5 20. 1. 60.00  $\rightarrow$  E<sub>min</sub>, pas, E intermédiaire, pas, ...

Pour avoir un pas continûment variable (pas en k constant) mettre :

# Rangel

-1. 0.1 200.  $\rightarrow$  E<sub>min</sub>, pas au niveau de Fermi, E<sub>max</sub>

Par défaut, les amplitudes et sections efficaces en sortie sont référencées par rapport au niveau de Fermi. Si on veut que l'échelle d'énergie soit celle du photon, mettre le mot clef :

# Energpho

# II-7) Mode diffusion multiple

Par défaut, le calcul est en différences finies. Si on veut fonctionner en diffusion multiple utiliser le mot clef :

# Green

Le potentiel est alors automatiquement de type muffin-tin. Noter que ce mode de calcul est beaucoup plus rapide et qu'il faut donc le privilégier.

# II-8) Type de Seuil

Par défaut le seuil est de type K. Dans le cas contraire introduire :

```
Edge \rightarrow mot clef précédant le type de seuil (ou "seuil")

∠ seuil (K, L1, L2, L3, M1 ...)
```

On peut faire dans un même calcul 2 seuils, de même (n,l) initial, c'est à dire les seuils L2 et L3 ou M2 et M3 ou M4 et M5 ... Dans ce cas écrire :

# Edge

L23  $\rightarrow$  seuils L2 et L3, ou M23, M45, N23, N45.

Dans ce cas, on a alors deux fichiers de sorties avec les suffixes \_L2 et \_L3.

# II-9) Développement multipolaire

Par défaut, seule la composante de la transition dipolaire électrique (E1E1) est calculée. Ceci est modifié par les mots clefs :

Quadrupole	→ calcul quadrupolaire électrique (E2E2 et E1E2)
Octupole	→ calcul octupolaire électrique (E1E3 et E3E3)
Dipmag	→ calcul dipolaire magnétique (E1M1) et (M1M1)
E1E2	→ calcul du E1E2
E1E3	→ calcul du E1E3
E2E2	→ calcul du E2E2
E3E3	→ calcul du E3E3
<i>E1M1</i>	→ calcul du E1M1
<i>M1M1</i>	→ calcul du M1M1
No_E1E1	→ ne calcule pas la composante dipolaire-dipolaire (E1E1)
No_E2E2	→ ne calcule pas la composante quadrupolaire-quadrupolaire (E2E2)
No_E1E2	→ ne calcule pas la composante d'interférence dipole-quadrupole
No_E1E3	→ ne calcule pas la composante d'interférence dipole-octupole

#### II-10) Polarisation et dichroïsme

Par défaut le calcul est effectué selon 1, 2 ou 3 polarisations orthogonales en dipolaires (et jusqu'à six en quadrupolaires) suivant la symétrie. Les différentes polarisations étant choisies selon les axes d'une base interne au programme. Le résultat n'est donné que pour leur moyenne, (correspondant à un calcul sur poudre) dans les fichiers de sorties. Si on veut avoir le XANES suivant des orientations particulières de la polarisation et du vecteur d'onde (en quadrupolaire) ou si on veut faire du dichroïsme circulaire, il faut introduire le mot clef :

# **Polarize**

Ainsi écrit, on aura en sortie toutes les polarisations, puis la moyenne en dernière colonne. Si on veut des polarisations particulières, il faut les écrire en dessous du mot clef :

#### **Polarize**

1.0 1.0 0.0 1.0 -1.0 0.0 0.0 0.0 1.0

Pour un calcul quadripolaire, il faut aussi spécifier le vecteur d'onde :

#### **Polarize**

```
1.0 1.0 0.0 0.0 0.0 1.0
1.0 -1.0 0.0 0.0 0.0 1.0
0.0 0.0 1.0 0.0 0.0 0.0
```

Chaque ligne contient le vecteur polarisation, le vecteur d'onde. Si le vecteur d'onde est nul, cette polarisation est calculée en dipolaire.

Il est possible de faire la moyenne de différentes polarisations en ajoutant un nombre à la fin de la ligne correspondante qui sera le poids. Si au moins deux des poids sont non nuls, en sortie, on aura une colonne contenant la moyenne pondérée des diverses polarisations. Le poids peut être omis, il est alors considéré comme nul.

# **Polarize**

```
    1.0
    1.0
    0.0
    0.0
    0.0
    1.0
    1.

    1.0
    -1.0
    0.0
    0.0
    0.0
    1.0
    1.

    0.0
    0.0
    1.0
    0.0
    0.0
    0.0
    0.0
    0.0
```

Si on veut avoir une polarisation circulaire, il suffit de mettre celle-ci nulle en entrée, suivi du vecteur d'onde:

#### **Polarize**

```
0.0 0.0 0.0 0.0 0.0 1.0
```

En sortie on aura les calculs en polarisation circulaire droite, puis circulaire gauche puis la différence. Dans cet exemple, les calculs correspondront aux polarisations x+iy et x-iy.

# II-11) Diffraction anomale ou résonante

Si on veut faire un calcul de diffraction anomale (ou résonante) (DAFS, DANES, RXS, RXD), il faut introduire le mot clef "dafs" (ou "rxs") suivit des indices des faisceaux à calculer. L'orientation des vecteurs polarisations et d'onde peut être décrite de plusieurs façons. Si on est en polarisation  $\sigma$ - $\sigma$ ,  $\sigma$ - $\pi$ ,  $\pi$ - $\pi$  ou  $\pi$ - $\sigma$ , ou circulaire on peut mettre les indices 1, 2, 3, 4 ou 5 pour les polarisations respectivement  $\sigma$ ,  $\pi$ , circulaire droite, circulaire gauche ou rectiligne dans une direction quelconque, en entrée puis en sortie. Ensuite on met l'angle azimutal que forme le plan d'incidence avec un repère (I,J,Q) défini en dessous :

# Dafs

 $0\ 0\ 2\ 1\ 2\ 45$ .  $\Rightarrow$  indices de la réflexion,  $\sigma$ ,  $\pi$ , azimut  $0\ 0\ 2\ 1\ 1\ 45$ .  $\Rightarrow$  indices de la réflexion,  $\sigma$ ,  $\sigma$ , azimut

Dans le cas d'une polarisation rectiligne, ni  $\sigma$ , ni  $\pi$ , mais avec un angle  $\alpha$ , tel que  $\alpha = 0$  quand la polarisation est  $\sigma$  et 90 quand la polarisation est  $\pi$ , il faut écrire :

# Dafs

 $0\ 0\ 2\ 1\ 0$ . 5 10. 45.  $\Rightarrow$  indices de la réflexion, sigma, angle, rectiligne, angle, azimut  $0\ 0\ 2\ 1\ 0$ . 5 -10 45.

Noter qu'il faut dans ce cas spécifier les 2 angles en entrée et en sortie, même si l'une des 2 est  $\sigma$ ,  $\pi$ , ou circulaire. Quand elle est circulaire, l'angle écrit ne sera pas pris en compte.

Le repère (I,J,Q) est tel que :

Q est le vecteur diffraction normalisé,

$$\vec{I} = \vec{Q} \times \frac{\vec{k} \times \vec{Q}}{\left| \vec{k} \times \vec{Q} \right|}$$
$$\vec{J} = \vec{O} \times \vec{I}$$

sauf si Q est selon Oz, dans ce cas  $\vec{k}$  est substitué par  $\vec{i}$ .  $\vec{k} = \frac{\vec{c}}{c}$  et  $\vec{i} = \frac{\vec{a}}{a}$  sont les vecteurs de

bases de la maille élémentaire du réseau direct. On a alors en fonction de l'angle de Bragg  $\beta$  et de l'angle azimutal  $\varphi$  les vecteurs d'onde entrant et sortant :

$$\vec{v}_e = \cos\beta\cos\phi\vec{I} - \cos\beta\sin\phi\vec{J} - \sin\beta\vec{Q},$$

$$\vec{v}_s = \cos\beta\cos\phi\vec{I} - \cos\beta\sin\phi\vec{J} + \sin\beta\vec{Q} \; . \label{eq:vs}$$

Pour les polarisations  $\sigma$  et  $\pi$  on a :

$$\vec{\epsilon}_{\sigma} = \sin \phi \vec{I} + \cos \phi \vec{J}$$

$$\vec{\epsilon}_{\pi e} = \vec{v}_e \times \vec{\epsilon}_\sigma = \sin\beta\cos\phi\vec{I} - \sin\beta\sin\phi\vec{J} + \cos\beta\vec{Q}$$

$$\vec{\epsilon}_{\pi s} = \vec{v}_s \times \vec{\epsilon}_{\sigma} = -\sin\beta\cos\phi\vec{I} + \sin\beta\sin\phi\vec{J} + \cos\beta\vec{Q}$$

Par exemple : maille orthogonale, raie (h,0,0),  $(\vec{I}, \vec{J}, \vec{Q}) = (\vec{k}, -\vec{j}, \vec{i})$ 

1 1 0. 
$$\rightarrow$$
 correspond à σ-σ avec polarisation selon -j.

1 1 90. 
$$\rightarrow$$
 correspond à σ-σ avec polarisation selon  $k$ .

maille orthogonale, raie (0,0,1), 
$$(\vec{I}, \vec{J}, \vec{Q}) = (\vec{i}, \vec{j}, \vec{k})$$

1 1 0.  $\rightarrow$  correspond à σ-σ avec polarisation selon *j*.

1 1 90.  $\rightarrow$  correspond à σ-σ avec polarisation selon *i*.

Si on ne met pas l'angle, cela implique que l'on fait un scan en phi et toutes les amplitudes sont calculées pour tous les angles par pas de 2°. On a alors un fichier de sortie supplémentaire avec le suffixe "\_scan.txt".

Il est aussi possible d'effectuer un scan de  $360^\circ$  par pas de  $2^\circ$  pour les polarisations rectilignes incidente ou sortantes. Pour cela, il faut écrire le chiffre 10 à, la place de l'indication de sigma-pi :

# Dafs

```
0 0 2 10 1 45. → polarisation entrante scannée
0 0 2 2 10 45. → polarisation sortante scannée
```

La première valeur (angle =  $0^{\circ}$ ) correspond à la polarisation  $\sigma$ .  $90^{\circ}$  correspond à la polarisation  $\pi$ .

Il est aussi possible d'indiquer explicitement les directions de polarisation. Ceci peut être utile pour des utilisations particulières comme en photoémission. En cas de polarisation rectiligne on écrit alors :

# **Dafs**

```
000 → indice réflexion

0.0.1.0.1.0 → ε<sub>e</sub>, v<sub>e</sub>

0.0.1.0.70710.70710. → ε<sub>s</sub>, v<sub>s</sub>
```

En cas de polarisation circulaire, elle est maintenant complexe :

# Dafs

```
0 0 0 

0.7071 0.7071 0. 0. 0. 0. 0. 0. 1. 0. 

⇒ indice réflexion 

⇒ \varepsilon_e, v_e (\varepsilon_{xr} \varepsilon_{xi} \varepsilon_{yr} \varepsilon_{yi} \varepsilon_{zr} \varepsilon_{zi} v_{ex} v_{ey} v_{ez}) 
0.7071 -0.7071 0. 0. 0. 0. 0. 0. 1. 0. 

⇒ \varepsilon_s, v_s
```

Dans le cas où on ne veut pas de terme de phase entre atome, par exemple pour simuler de la photoémission, il suffit de mettre 0 0 0 comme indice de réflexion.

Il est possible de choisir n'importe quelle origine pour l'azimut. Pour cela il suffit de choisir un autre vecteur que  $\vec{k}$  (ou  $\vec{i}$ ) pour définir les vecteurs de base  $\vec{I}$  et  $\vec{J}$ . Dans ce cas écrire :

# Zero\_azim

0. 1. 1. → Vecteur dans la base du cristal

Il est possible de calculer l'absorption (ou self absorption) correspondant aux polarisations incidentes et sortantes pour chaque réflexions. Il suffit de mettre le mot clef :

Dans certains cas, en particulier en biologie, on a un très grand nombre de faisceaux expérimentaux. Il est alors plus simple de définir les spectres à calculer à partir des fichiers expérimentaux. Dans ce cas, donner les noms des fichiers contenant les spectres

#### Manuel FDMNES

expérimentaux, la matrice définissant l'orientation de la polarisation incidente par rapport aux axes cristallins et pour chaque fichier l'angle de rotation du cristal. Il faut écrire :

```
Dafs_exp
                           -71.823997
   11.231547
                                              → matrice
                3.519121
   12.573563
              -170.027649
                             -6.364535
   -86.558281
                -5.978752
                            -11.279972
                                 → angle pour premier fichier
 0.
                                 → nom du premier fichier
 MoFe/Refl_R5to2_1.txt
                                 → angle pour deuxième fichier
                                 → nom du deuxième fichier...
 MoFe/Refl R5to2 2.txt
```

Chaque fichier expérimental contient un certain nombre de spectres disposés en colonne selon le format :

Il faut au moins un espace entre nombres, mais pas de séparateurs avec tabulations ou point virgule... Le nombre de digit ou d'espaces entre nombres est libre.

# Self\_abs

On a alors dans les fichiers de sortie, après chaque réflexion, 2 colonnes supplémentaires contenant les coefficients d'absorption linéaire. L'unité est le  $\mu m^{-1}$ . Ils contiennent, après convolution, en plus de l'absorption correspondant à l'atome et au seuil calculé, l'absorption venant des autres atomes et des autres seuils. En d'autres termes, l'absorption avant seuil est non nulle. Ces données permettent de faire la correction d'absorption pour comparer aux spectres expérimentaux. Les spectres corrigés se trouvent après convolution dans les colonnes suivant les spectres non corrigés. Leurs noms commencent par 'Ic'.

On peut faire une correction plus sophistiquée qui tient compte de la biréfringence. Pour cela, mettre le mot clef :

#### Full self abs

Il est alors impératif de calculer toutes les réflexions selon les 4 polarisations  $\sigma\sigma$ ,  $\sigma\pi$ ,  $\pi\sigma$  et  $\pi\pi$  et dans cet ordre :

```
Dafs
2 0 0 1 1 0.
2 0 0 1 2 0.
2 0 0 2 1 0.
2 0 0 2 2 0.
```

En première approximation, cette correction est équivalente à *Self\_abs*. Elle permet de prendre en compte la rotation de la polarisation quand l'onde électromagnétique se propage dans le milieu. Noter qu'il est alors possible dans la partie convolution de calculer les

intensités des spectres avec en incidence les polarisations circulaires droites et gauches. Pour cela il faut ajouter le mot clef :

#### Circular

Il est possible de faire une double correction d'absorption, correspondant à une mesure effectuée seulement au maximum de la « rocking curve » et donc non intégrée sur celle-ci. Pour cela, mettre le mot clef :

# Double\_cor

Cette correction n'est effective qu'en présence de *self\_abs* ou *Full\_self\_abs*. Il y a alors dans les fichiers de sortie après convolution une troisième colonne commençant par 'Id' et qui contient l'intensité doublement corrigée.

Une autre correction est possible pour tenir compte d'une couche morte, ou désordonnée en surface, ne participant pas à la diffraction, mais atténuant le signal lors de sa traversée en entrée et sortie. Ceci est pris en compte par le mot clef :

# Dead\_layer

150

→ épaisseur en Angström de la couche morte.

Cette correction s'effectue durant la partie convolution du calcul.

Par défaut, le pas du scan azimutal est de 2°. Pour le modifier, utiliser :

# Step\_azim

 $0.\bar{5}$ 

→ pas en degrés du scan azimutal

# II-12) Calculs polarisés en spin

Si on veut faire un calcul polarisé en spin, mettre le mot clef :

# Magnetism

Par défaut le calcul est effectué en négligeant l'interaction spin-orbite. Si on veut tenir compte de cette dernière, mettre le mot clef :

# **Spinorbite**

Le mot clef "magnetism" est alors inutile. Si les potentiels polarisés sont issus de flapw, "spinorbite" ou "magnetism" doit être avant le mot clef "flapw".

Avec l'interaction spin-orbite, le calcul est automatiquement relativiste, pour un calcul non relativiste mettre :

# Nonrelat

#### Manuel FDMNES

Quand le calcul n'est pas de type flapw, l'utilisation du mot clef "atom" est alors indispensable pour définir une certaine configuration électronique différente pour les spins up et down. La population des orbitales doit être donnée pour chacun des spins en dédoublant les colonnes correspondantes.

Exemple du nickel métallique cfc:

# Magnetism

#### Atom

28 2 3 2 5.0 4.0 4 0 0.5 0.5

# Crystal

```
3.52387 3.52387 3.52387 90. 90. 90. 1 0.0 0.0 0.0 1 0.5 0.5 0.0 1 0.5 0.0 0.5 1 0.0 0.5 0.5
```

La configuration est  $3d^94s^1$  avec 5 électrons 3d up et 4 électrons 3d down, 0.5 électron 4s up et 0.5 électron 4s down.

Dans le cas d'une structure antiferromagnétique, il faut mettre un signal négatif devant le type des atomes ayant la polarisation en spin inverse. Exemple de  $V_2O_3$  monoclinique:

#### Atom

```
23 3 3 2 2. 0. 4 0 1. 1. 4 1 0.5 0.5
8 2 2 0 1. 1. 2 1 2. 2.
```

# Crystal

```
7.255
         5.002
                 5.548 90.0
                             96.75
                                   90.0 / a, b, c, alfa, beta, gamma
1 0.34380 0.00080 0.29910
                            V8
1 0.65620 0.99920 0.70090
                            V6
1 0.84380 0.99920 0.29910
                            V3
1 0.15620 0.00080
                   0.70090
                            V7
-1 0.84380 0.50080 0.79910
                            V4
-1 0.15620 0.49920 0.20090
                            V5
-1 0.34380 0.49920 0.79910
                            V2
-1 0.65620 0.50080 0.20090
                            V1
2 0.40700 0.84500 0.65200
                            O 18f
2 0.09300 0.84500 0.34800
                            O 2 8f
2 0.59300 0.15500 0.34800
                            O 3 8f
2 0.90700 0.15500 0.65200
                            O 4 8f
2 0.90700 0.34500 0.15200
                            O 5 8f
2 0.59300 0.34500 0.84800
                            0 6 8f
2 0.09300 0.65500 0.84800
                            O 78f
2 0.40700 0.65500
                   0.15200
                            O 8 8f
2 0.25000 0.19100 0.00000
                            O 1 4e
2 0.75000 0.80900
                   0.00000
                            O 2 4e
2 0.75000 0.69100 0.50000 O 3 4e
```

2 0.25000 0.30900 0.50000 O 4 4e

# II-13) Calcul relativiste

**Relativism** → Mot clef pour faire un calcul relativiste

# II-14) Axe du spin

Par défaut l'axe des spins est selon la direction c du cristal ou z de la molécule sauf dans le cas d'un réseau trigonal où il est selon l'axe c de la maille hexagonale associée. Cet axe peut être orienté dans une direction quelconque (mais uniforme) :

# Axe\_spin -0.08909 0. -0.15025 → défini en unité paramètre de maille

Une autre façon de spécifier cet axe est d'utiliser les angles d'Euler. Ceux-ci sont définis dans une base orthogonale telle que z est le long de c sauf en cas de symétrie trigonale ou z est selon l'axe hexagonal. x est selon b x c et y est selon z x x. Il faut alors écrire :

# Ang\_spin

45. 90. 0.  $\rightarrow$  rotation autour de z, puis autour de y, puis autour de x. Dans ce cas l'axe de spin est selon (1,1,0) dans la base interne.

Remarquer qu'il est possible de définir des spins non colinéaires en utilisant des bases atomiques locales définies par les angles d'Euler. Ceci est fait sous les mots clefs « crystal » ou « molecule » devant chaque atome. Regarder au paragraphe sur les atomes non sphériques. Exemple :

#### Crystal 7.7400 7.7400 3.8400 90. 90. 90. 45, 90, ! spin axis along (1 1 0) 1 0.0 0.0 0.02 0.25 0.25 0.5 135. 90. ! spin axis along (-1 1 0) 1 0.5 0.00.0 2 0.75 0.25 0.5 315. 90. ! spin axis along (1 -1 0) 1 0.0 0.5 0.0 2 0.25 0.75 0.5 225, 90, ! spin axis along (-1 -1 0) 1 0.5 0.5 0.0 2 0.75 0.75 0.5

# II-15) Calculs auto-cohérent

#### Manuel FDMNES

Par défaut, un cycle de calcul sur les états occupés est effectué pour déterminer le niveau de Fermi. Le calcul du XANES correspond au cycle 2, mais ce calcul reprend les potentiels initiaux. Pour éviter ce calcul du niveau de Fermi (non auto-cohérent), écrire :

# No\_Fermi

Pour effectuer un calcul auto-cohérent, mettre le mot clef :

#### **SCF**

Le calcul est alors réellement auto-cohérent. Le potentiel est recalculé à chaque itération. Le calcul final utilise le potentiel auto-cohérent. Par défaut la convolution utilisera comme énergie de coupure, le niveau de Fermi ainsi calculé.

En cas de calcul SCF, le rayon de l'agrégat pour l'auto-cohérence est le même que celui du XANES. Pour une simple évaluation de l'énergie de Fermi sans auto-cohérence, le rayon est pris comme étant le minimum entre 3.5 A et le rayon du XANES. Dans les 2 cas, ce rayon peut être modifié par le mot-cle :

# R\_self

3. → valeur du rayon de l'agrégat pour SCF et/ou calcul de l'énergie de Fermi.

En cas de calcul SCF, le nombre de cycle est au maximum de 30. Ce nombre peut être modifié par :

Le cycle n+1 est pris par interpolation entre les deux cycles précédents. Le poids initial du cycle courant est par défaut de 0.1. Ce poids diminue ou augmente, entre cette valeur et son dizième, suivant la qualité de la convergence. Pour modifier ce poids initial, utiliser :

## P self

 $0.05 \rightarrow \text{valeur du poids initial.}$ 

La convergence est considérée comme faite quand la variation de l'énergie total est inférieure à  $N_a$  x  $\Delta E_{conv}$ , où  $N_a$  est le nombre d'atomes et  $\Delta E_{conv}$  un critère fixé par défaut à 1 eV. Pour modifier  $\Delta E_{conv}$  mettre :

# Delta\_E\_conv

2.  $\rightarrow$  Valeur de  $\Delta E_{conv}$ .

Par défaut, le calcul auto-cohérent est effectué sur un agrégat non excité. Le potentiel de l'absorbeur excité du XANES n'est pris en compte par différence qu'à la dernière étape pour les seuils K, L1, M1.... Si on veut effectuer le calcul auto-cohérent avec un absorbeur excité, mettre le mot clef :

# SCF\_exc

En cas de calcul magnétique, par défaut la polarisation en spin est conservée en amplitude. C'est-à-dire que les nombre totaux d'électrons up et down sont conservés (en cas d'antiferro, pour le total des atomes, les nombres d'électrons de spin majoritaires et spin minoritaires sont conservés). Pour que celle-ci soit libre (équivalent à versions antérieures au 7 Juin 2012), mettre le mot clef :

SCF\_mag\_free

# II-16) Espace mémoire

Pour les matériaux faiblement symétriques, il faut être intéressant de gagner un peu d'espace mémoire. On fait alors une approximation (en fait bonne) sur le calcul du potentiel. Pour cela, mettre le mot clef suivant:

Memory\_save

# II-17) Correction de Hubbard

Pour avoir une correction de Hubbard, utiliser le mot clef:

#### Hubbard

5. → valeur en eV du paramètre de Hubbard (U-J).

Cette correction est appliquée aux "orbitales de valence localisées" de l'espèce chimique se trouvant en premier dans la liste sous les mots clefs "crystal" ou "molecule" ou sous "atom" si utilisé. Le plus souvent il est aussi nécessaire de faire un calcul auto-cohérent. Pour avoir différentes valeurs de Hubbard sur différentes espèces chimiques, il suffit de mettre les nombres à la suite en respectant l'ordre d'apparition des espèces chimiques. Remarquer que cette correction ne doit en principe être appliquée que pour des isolants.

# II-18) Calculs TDDFT

Les calculs TDDFT sont effectués quand on utilise le mot clef:

#### **TDDFT**

Alors, un calcul mono-électronique (LSDA) est d'abord effectué suivi du cycle TDDFT. Durant ce cycle les différents seuils sont mélangés. Ceci peut être utile pour les seuils  $L_{23}$  des éléments de transition 3d. Les calculs utilisent un noyau local avec sa partie coulombienne et sa partie d'échange-corrélation. Pour n'avoir que la partie coulombienne utiliser le mot-clef :

# RPA

# III- Mots clefs sophistiqués

# III-1) Utilisation de densités électroniques atomiques venant de fichiers extérieurs

Si on utilise des densités provenant de fichiers externes, ceux-ci doivent être définis à l'aide du mot clef « *atom* ». Il faudra éventuellement définir un atome de plus. L'atome absorbeur est une espèce chimique spéciale différente des autres atomes non excités. Son fichier d'entrée correspondant doit aussi contenir l'orbitale de l'électron avant excitation (par exemple l'orbitale 1s pour un seuil K). Pour le format de ces fichiers voir le chapitre D. Dans le cas où on a 2 atomes :

Atom	→ mot clef précédant les données atomiques
Fe_exc.txt	→ nom du fichier contenant l'atome excite
Fe.txt	→ nom du fichier de l'atome de type 1
Oxygen.txt	→ nom du fichier de l'atome de type 2

On peut aussi avoir une composition mixte de fichiers extérieurs et de base interne :

#### Atom

```
Fe\_exc.txt → nom du fichier contenant l'atome excite

Fe.txt → nom du fichier de l'atome de type 1

8 \quad 2 \quad 2 \quad 0 \quad 2 \quad 2 \quad 1 \quad 4. → atome de type 2 calculé par le programme lui-même
```

Une fois définis ces types d'atomes, la description de la molécule ou de la maille utilise le numéro de type d'atome et non pas le numéro atomique. Par exemple dans le cas du cuivre cfc cristallin :

#### Atom

```
c:\users\joly\dirac\cu\trdrslcu.e01 → fichier du cuivre excité
c:\users\joly\dirac\cu\trdrslcu.001 → fichier des cuivres standards
```

```
Crystal
                                             → Structure du cristal
      3.610 3.610 3.610 90. 90. 90.
                                             \rightarrow a, b, c, \alpha, \beta, \gamma
                                             → Numéro de type atomique, position
      0.0 0.0 0.0
  1
      0.5
             0.5
                     0.0
  1
      0.5
             0.0
                     0.5
  1
      0.0
             0.5
                     0.5
```

Le premier indice devient le numéro de type d'atome (mis à part l'excité) correspondant à son numéro d'ordre sous "atom".

# III-2) Utilisation de densités électroniques atomiques de Clementi et Roetti

Par défaut, les densités électroniques atomiques sont calculées selon une procédure Hartree-Fock-Dirac. Si on préfère utiliser les bases de Clementi et Roetti il faut ajouter le mot clef :

#### Clementi

Noter que la base de Clementi n'existe que pour Z < 55. Si on utilise cette base les calculs auto-cohérents ainsi que l'évaluation automatique du niveau de Fermi deviennent impossibles (Le programme prend automatiquement l'option « No\_Fermi »).

# III-3) Densités électroniques atomiques non sphériques

En cas de calcul en différences finies, il est possible de définir des densités électroniques atomiques non sphériques. Ceci est fait sous les mots clefs "cristal" ou "molecule". Pour chaque atome non sphérique on effectue un développement en harmoniques sphériques des orbitales à peupler. En pratique, sur la ligne "type d'atome position", on ajoute un entier donnant le nombre d'orbitales non sphériques, puis lignes suivantes les développement en (l,m) de chacune de ces orbitales avec en dernier le nombre d'électron qu'elle contient. On peut définir une base atomique locale ayant subit une rotation par rapport à la base générale en utilisant les angles d'Euler (voir mot clef « spin\_axis » pour la définition des angles d'Euler. Ces angles sont alors mis dans la ligne juste avant l'atome. Exemple :

#### Molecule

```
1.900 1.900 1.900 90. 90. 90.
                                               \rightarrow a, b, c, \alpha, \beta, \gamma
                                               → rotation de 45° autour de Oy
0. 45. 0.
1 0.0 0.0 0.0
                      1
                                               → il y a une orbitale non sphérique
   0. 0. 0. 0. 0. 0. 1. 0. 0. 1.
                                       \rightarrow (l,m) dans l'ordre naturel, ici (l=2,m=0) est peuplé de
2
    1.0
            0.0
                   0.0
                                           1 électron
2 -1.0
            0.0
                    0.0
2
     0.0
            1.0
                    0.0
2
     0.0 -1.0
                    0.0
```

Le programme ne tient pas compte de ces orbitales lors des calculs de symétrie. Il faut donc faire attention lorsqu'une telle orbitale réduit la symétrie du cristal ou de la molécule.

# III-4) Dilatation des orbitales

Il est possible de modifier les orbitales de valence des bases utilisées au dessus en les dilatant ou les contractant. Ceci peut être particulièrement utile pour les matériaux ioniques, par exemple pour l'oxygène chargé 2<sup>-</sup>, où les bases atomiques sont calculées pour des atomes neutre. Pour ça, il faut introduire le mot clef "dilatorb" puis pour chaque orbitale que l'on veut dilater, le type d'atome (numéro de la liste "atom"), le numéro de l'orbitale de valence et le coefficient d'expansion :

# **Dilatorb**

3 1 0.3

3 2 0.3

# III-5) Ecrantage

Par défaut, l'écrantage est de 1 électron sur la première orbitale de valence non pleine de l'absorbeur. Si on veut modifier cette valeur ou le numéro de l'orbitale, mettre le mot clef "ecrantage" ou "screening" suivi des nombres quantiques n et 1 de l'orbitale de valence dans

laquelle on va mettre cette charge et de sa valeur en nombre d'électron (de préférence inférieure à 1 !). Dans ce cas l'agrégat n'est plus obligatoirement neutre.

# Screening

3 2 0.2

→ n et l de l'orbitale de valence et écrantage

# III-6) Charge de la maille ou de la molécule

La maille d'une cellule doit être neutre. Une molécule l'est également souvent. Un test est effectué dans le programme pour vérifier cette neutralité. Ce test peut être omis avec :

#### Chlibre

# III-7) Potentiel d'échange-corrélation

Par défaut les calculs sont faits avec le potentiel d'échange-corrélation d'Hedin, Lundqvist et Von Barth réel. Si on veut utiliser l'approximation Xalpha, il faut introduire le mot clef *Xalpha* suivit de la valeur du paramètre correspondant :

# Xalpha

0.3333

→ valeur du paramètre Xalpha

Remarque : la valeur du paramètre Xalpha la plus proche des autres modèles est 2/3. Dans le cas d'utilisation du potentiel d'échange-corrélation calculé par flapw, si on

veut conserver ce potentiel indépendant de l'énergie mettre aussi le mot clef *xalpha* avec n'importe quelle valeur non nulle en dessous. Le potentiel ne sera pas Xalpha mais bien celui calculé par par flapw.

Si on préfère utiliser le potentiel de Perdew et Wang mettre le mot clef :

# Perdew

Ce potentiel sera alors utilisé avec la paramétrisation de Moruzzi, Janak et Williams mais en concervant la dépendance en énergie d'Hedin et Lundqvist.

# III-8) Origine du vecteur d'onde électronique

Par défaut l'origine du vecteur d'onde (et donc de l'énergie cinétique à l'extérieur de la sphère du calcul et le fond muffin-tin en cas de calcul muffin-tin) est pris comme étant le potentiel moyen entre l'atome absorbeur et sa première couronne de voisin en cas de calcul en green et sur les point en bordure de la sphère extérieure en cas de calcul en différences finies. On peut imposer la valeur de ce potentiel calculée à l'énergie de Fermi. La dépendance fonction de l'énergie cinétique du photoélectron est alors rajouté à ce terme. Mettre alors le mot clef :

#### V0imp

-11.5

→ valeur du potentiel moyen au niveau de Fermi.

# III-9) Potentiel maximum

Pour un calcul effectué sur une molécule, le potentiel remonte vers zéro en s'éloignant des atomes. Si cette molécule n'est pas en phase gaz mais en solution ou dans un environnement relativement dense, cette remontée est artificielle. En cas de calcul en différences finies ceci amène au calcul d'état faussement liés et donc très étroits en énergie. Il peut être judicieux de donner une valeur maximum à ce potentiel pour éviter ce phénomène par le mot clef "vmax", suivi de la valeur de ce potentiel maximum.

#### Vmax

-6.

# III-10) Energie complexe

Il est possible d'utiliser une énergie complexe en cas de calcul en diffusion multiple (green). Pour ceci il faut spécifier la partie imaginaire (positive) sous la forme d'un tableau en fonction de l'énergie du photoélectron, sous le mot clef "eimag":

# **Eimag**

0. 0.5

10.0.7

*30. 3.* 

100.6.

Si on peut se contenter d'un élargissement uniforme sur toute la gamme d'énergie, on peut omettre l'énergie du photoélectron et écrire simplement :

# **Eimag**

0.1 → valeur de l'élargissement (eV)

L'utilisation d'une petite valeur (0.1 eV) est parfois utile pour les calculs à basse énergie cinétique du photo-électron car les niveaux localisés (4f ou 3d) peuvent être trop étroits en énergie et donc non correctement évalués. C'est encore plus vrai pour les calculs de photoémission qui sont à énergie cinétique négative (voir le mot clef "photoemission"). Dans la mesure ou cet élargissement est petit, il ne gène pas la convolution ultérieure faite pour prendre en compte les élargissements du trou et des états finaux.

# III-11) Rayon de l'agrégat pour la superposition du potentiel

Le potentiel à l'intérieur de la sphère de calcul, de rayon  $R_s$ , défini sous le mot clef "radius" est calculé par superposition. Pour éviter les effets de bord, les atomes pris en compte pour la superposition sont tous les atomes de la sphère de calcul plus une couronne extérieure. Par défaut cette couronne extérieure a 2.5 Å d'épaisseur définissant ainsi une nouvelle sphère de rayon  $R_s + 2.5$ . Si on veut un rayon plus grand (utile pour les oxydes) mettre le mot clef :

# **Rpotmax**

15. → Rayon de l'agrégat pour la superposition en angström

# III-12) Approximation l+1 pour les règles de sélection

On peut faire l'approximation l+1 où seules les transitions obéissant à  $\Delta l = +1$  sont autorisées (on néglige donc  $\Delta l = -1$ ). Par exemple pour les seuils  $L_{II}$  et  $L_{III}$ , on ne transite que vers les états d. Pour ça, mettre le mot clef :

# lplus1

De même si on ne veut que les états l-1 mettre :

#### lminus1

# III-13) Séries de rydberg

On peut rajouter une sphère extérieure ayant un potentiel en -1/r pour analyser les séries de rydberg. Dans ce cas mettre le mot clef "rydberg" :

# Rydberg

# III-14) Origine de l'agrégat

Par défaut l'origine de l'agrégat est ramenée sur l'atome absorbeur. Si on veut que l'origine soit telle qu'imposé par la structure moléculaire donnée en entrée mettre le mot clef :

# Noncentre

Si on veut que le centre soit selon des coordonnées bien définies mettre :

# Center

0. 0.25 1. → coordonnées en unité paramètre de maille du centre

Si on n'écrit rien sous « Center », le centre de l'agrégat est recherché automatiquement. Ce centre n'est pas forcément sur un atome :

#### Center

Si on veut que le centre soit placé au centre de l'agrégat formé seulement par les absorbeurs, mettre le mot clef :

# Center\_abs

# III-15) Coupe du potentiel

Pour avoir en sortie une coupe du potentiel selon un plan ou une ligne :

#### Trace

 $0 \ 1.0 \ 0.0 \ 0.0 \ 0.0 \ 0.0 \ \rightarrow 1, a, b, c, p, q, r$ 

l = 1 : coupe selon la ligne de vecteur (a,b,c) passant par le point (p,q,r), en unité paramètre de maille

1 = 2: coupe selon le plan ax + by + cz = p

1 = 3: donne tous les points

# III-16) Densité d'état atomique

Pour avoir la densité d'état résolue par harmonique et son intégrale sur l'énergie projetée sur l'atome central, mettre le mot clef :

# **Density**

Il y aura alors un fichier de sortie en plus par atome avec le suffixe \_sd0.txt. Remarquer que seuls les états appartenant aux représentations qu'il est nécessaire de calculer pour obtenir les spectres demandés sont calculés. La densité d'état ainsi produite peut donc être incomplète. On peut aussi avoir la densité complète de tous les atomes en mettant " $State_all$ " à la place de "density". Le calcul est alors effectué sur toutes les représentations (ce qui peut-être plus long). On a alors n fichiers de sorties avec les suffixes \_sdi.txt, où "i" est le numéro de l'atome. Ces fichiers contiennent en colonne d'abord l'intégrale totale de la densité puis la densité et son intégrale pour chaque ( $\ell$ ,m) atomique suivi de la somme sur les m, c'est-à-dire la densité et l'intégrale pour chaque  $\ell$ . En cas de calcul magnétique, le développement est dédoublé en "up" et "down".

Normalement pour un métal de transition, à la fin de la bande d, l'intégrale doit être proche de 10 (car il y a 10 électrons d!). A la fin d'une bande s ou p assez délocalisée, l'intégrale arrive rarement à 2 ou 6, car les électrons ne sont comptés qu'à l'intérieur de la sphère de rayon atomique R<sub>mstd</sub> (voir sa valeur dans le fichier bav). Ces orbitales ayant un rayon relativement grand, on ne compte pas tout. Le calcul étant effectué dans le continuum, il faut aussi se rappeler que n n'est plus un bon nombre quantique, l'intégrale continue donc à augmenter indéfiniment avec l'énergie. A la fin d'une bande d (ou f) relativement localisée on arrive néanmoins à peu près à 10 (ou 14). Dans ce cas, on peut retrouver la valeur du niveau de Fermi nécessaire pour la convolution, en regardant à quelle énergie l'intégrale des états d contient le nombre d'électron d correspondant à la population attendue. Si l'intégrale n'arrive pas à 10 (ou 14), mais à une valeur nettement inférieure ou supérieure, ce peut être dû au fait que le calcul ne commence pas à suffisamment basse énergie (on rate alors le début de la bande) ou que le pas en énergie est trop grand. Il faut alors mettre un pas plus fin (allant jusqu'à 0.01 eV, voir moins pour les 4f). Une autre technique pour garder un pas, pas trop petit consiste à introduire un petit élargissement avec le mot clef "Eimag" (ceci ne fonctionne qu'en "Green").

# III-17) Tenseurs sphériques

Pour avoir en sortie les tenseurs sphériques (en nombre d'électron) mettre le mot clef :

# **Spherical**

On a alors des fichiers de sortie supplémentaire avec les extensions \_sph\_atom1 pour les tenseurs atomiques et \_sph\_xtal pour les tenseurs du cristal. Si on utilise un tel fichier en

entrée de la partie convolution, on obtiendra les f' et f'' de chaque élément de tenseur de l'atome. Il y a aussi un fichier avec l'extension \_sph\_int.txt qui contient l'intégrale de ces tenseurs. Pour avoir aussi la contribution de chacune des composantes des tenseurs sphériques dans chaque réflexion et dans chaque polarisation XANES mettre à la place de "spherical" le mot clef :

# Sphere\_all

On a alors toute une série de fichiers de sorties avec les extensions \_sph\_signal\_xan.txt, \_sph\_signal\_pol1.txt, \_sph\_signal\_rxs1.txt pour les contributions sur chacune des polarisations et réflexions. Le numéro après rxs ou pol indique le numéro de polarisation ou de réflexion.

# III-18) Limite de la zone de calcul

Par défaut, en différences finies, le maillage est effectué dans une sphère allant jusqu'au dernier atome (défini comme étant le dernier atome à l'intérieure de la sphère de rayon Rsort) plus son rayon (environ 0.65 Å) + la distance inter point (0.25 Å par défaut). Pour pouvoir utiliser une zone plus grande mettre

#### **Overad**

1.2  $\rightarrow$  distance au delà du dernier atome + son rayon à prendre en compte.

# III-19) Déplacement de l'atome absorbeur

Pour déplacer l'atome absorbeur par rapport à sa description sous "molecule" ou "crystal" mettre :

# **Dpos**

0.2 0.0 0.0 → vecteur déplacement en angstroem

# III-20) Récupération des tenseurs d'un calcul précédant

On peut récupérer les tenseurs d'un calcul précédant (se trouvant dans une sortie "fdmnes\_out\_bav.txt") et recalculer des polarisations différentes en incluant le mot clef "Extract" suivi du nom du fichier correspondant :

#### Extract

c:\users\joly\xanout\calcul\_prec\_bav.txt

En cas de calculs avec des absorbeurs en position non équivalentes dont le nombre correspond au nombre de fichiers de sortie, on doit extraire les tenseurs de ces n fichiers différents s'il y a n absorbeurs non équivalents. Ceci est automatique. Cependant si on souhaite n'extraire que certains des absorbeurs, il faut spécifier lequel par le mot clef « *absorber* » et en quel (ou en quelles) position, il se trouve dans le fichier bay par le mot clef « *extractpos* »:

#### Absorber

48

# **Extractpos**

23 → dans le fichier bav, les atomes prototypiques 2 et 3 seront choisis dont les tenseurs seront affectés respectivement aux atomes 4 et 8 de la liste des atomes en entrée.

On peut effectuer une série de rotations du repère local. Ceci peut être utile en cas d'utilisation de tenseurs calculés dans une base différente. On peut effectuer 1, 2 ou 3 rotations autour des axes Oz, puis Ox puis Oy. Chaque rotation définit un nouveau repère local, point de départ de la rotation suivante. Pour ça écrire :

# Rotsup

30. 0. 45.  $\rightarrow$  rotation de 30° autour de Oz, 0° autour de Ox puis 45° autour de Oy.

On peut aussi utiliser les opérations de symétrie habituelles en utilisant les codes définis dans le manuel avec le mot clef "symsite". Dans ce cas, on utilise le mot clef « extractsym » :

#### Absorber

48

# Extractsym

1 25

→ code 1 pour l'identité, 25 pour l'inversion.

# III-21) Décalage des spectres en énergie

Si on a une référence pour l'énergie de l'orbitale initiale, on peut la donner sous le mot clef "*epsii*". Ceci provoquera un décalage du spectre égal à la différence entre cette énergie et la valeur calculée dans le programme. Il vaut mieux faire ce genre d'opérations à l'aide des paramètres de décalage lors de la convolution

#### **Epsii**

6253.1

 $\rightarrow$  valeur positive en eV.

# III-22) Développement en chemins

Dans le mode diffusion multiple, plutôt que d'inverser la matrice, on peut faire un développement en chemins en spécifiant le nombre l'ordre du développement (ou nombre de chemins) avec lequel on limite le calcul :

#### Chemin

3

→ nombre de chemins

# III-23) Tenseurs cartésiens

Pour avoir les tenseurs cartésiens atomiques mettre le mot clef :

#### Cartesian

On a alors un fichier de sortie supplémentaire avec le suffixe \_car.txt. On peut alors utiliser d'autres mot clef qui feront qu'à partir de ce fichier de sortie seront calculés les f' et f '' de chaque composante du tenseur. Pour cela il faudra mettre le mot clef "fprim" dans le fichier d'entrée.

# III-24) Spectres par atome

Si on veut connaître le signal venant de chaque atome, il faut ajouter le mot clef :

#### Allsite

On a alors en plus des fichiers de sortie habituels les fichiers de type fdmnes\_out\_atom1.txt, fdmnes\_out\_atom2.txt, etc... Les suffixes \_atom1, \_atom2 désignent les atomes.

# III-25) Utilisation des densités et potentiels venant de FLAPW

Si le potentiel est importé du calcul FLAPW introduire le mot clef "flapw" à la place de "atome". Les mots clefs "cristal" ou "molecule" deviennent également inutiles. Ensuite doivent se trouver les noms des 5 fichiers de sortie de FLAPW en cas de calcul non polarisé en spin et 7 fichiers en cas de calcul polarisé.

Flapw → nom des fichiers contenant les sorties FLAPW

tio2.struct structure et symétrie tio2.vcoul potentiel coulombien

tio2.r2v potentiel d'échange-corrélation

tio2.clmsum densité électronique tio2.ti1s fonction d'onde initiale

Dans le cas du calcul polarisé, le mot clef "magnetism" doit être avant flapw :

# Magnetism

# **Flapw**

tio2.struct structure et symétrie tio2.vcoul potentiel coulombien

tio2.r2v potentiel d'échange-corrélation spin up et spin down

tio2.clmsum densité électronique totale

tio2.clmuptio2.clmupdensité électronique des électrons de valence, spin updensité électronique des électrons de valence, spin down

tio2.ti1s fonction d'onde initiale

Le dernier fichier contient la fonction d'onde de l'état de cœur initial. Si on se contente de la fonction d'onde initiale calculée de façon interne au programme, on peut l'omettre. Il faut alors aussi substituer "flapw" par "flapw\_psi".

Si on veut avoir un potentiel d'échange-corrélation dépendant de l'énergie, il faut rajouter le mot clef "hedin".

Par défaut l'atome absorbeur est le premier dans la liste du fichier ".struct". Si on veut que ce soit le n<sup>ième</sup> mettre le mot clef :

#### Absorber

n

Dans la version actuelle de wien2k en calculs magnétiques, le potentiel d'échangecorrélation en spin up et spin down est donné dans 2 différents fichiers. Dans ce cas, on doit utiliser le mot clef:

# Flapw\_n

r mpw_n	
tio2.struct	structure et symétrie
tio2.vcoul	potentiel coulombien
tio2_up.r2v	potentiel d'échange-corrélation spin up
tio2_dn.r2v	potentiel d'échange-corrélation spin up
tio2.clmsum	densité électronique totale
tio2.clmup	densité électronique des électrons de valence, spin up
tio2.clmdn	densité électronique des électrons de valence, spin down
tio2.ti1s	fonction d'onde initiale

quand on n'utilise pas l'orbitale de coeur créee par wien2k :

# Flapw\_n\_p

structure et symétrie
potentiel coulombien
potentiel d'échange-corrélation spin up
potentiel d'échange-corrélation spin up
densité électronique totale
densité électronique des électrons de valence, spin up
densité électronique des électrons de valence, spin down

Remarquer qu'il est aussi parfois nécessaire d'augmenter le nombre de points dans le maillage radiale. La valeur à utiliser est alors donné dans un message d'erreur. Il faut alors utiliser le mot-clef *nrato*.

#### Nrato

950 → nouvelle valeur

# III-26 Saut dans le fichier d'entrée

Il est possible de sauter une partie des informations du fichier d'entrée principal avec les mots clefs "*Jump*" et "*Endjump*". Tout ce qui est entre ces deux mots clefs n'est pas lu. Exemple :

#### Jump

*Quadrupole Spinorbite* 

*Endjump* → Les mots clefs "*Quadrupole*" et "*Spinorbite*" sont ignorés.

#### **III-27 Commentaire**

Il est possible d'introduire une ligne de commentaire qui sera recopié dans les fichiers de sortie. Il suffit d'écrire :

#### **Comment**

Iron K-edge in magnetite

→ ligne de commentaire

# IV-28 Signal atomique

Pour avoir en dernière colonne du fichier de sortie, le signal XANES atomique (sans les voisins), mettre le mot clef :

Xan atom

# IV-29 Diffusion magnétique non résonante

La diffusion magnétique non résonante est automatiquement prise en compte pour le RXS. Celle-ci peut être atténuée, ou même annulée, à l'aide d'un facteur multiplicatif :

No\_res\_mag
0.8 → facteur d'atténuation

Un facteur d'atténuation supplémentaire peut être introduit pour la partie correspondant au moment orbitalaire, c'est-à-dire au rapport L/2S (et non L/S):

#### No res mom

0.3 → facteur d'atténuation supplémentaire
Par défaut, ce facteur est fixé selon les règles de Hund puis multiplié par 0.2.

#### IV-30 Plusieurs atomes absorbeurs en un seul calcul

La structure électronique est calculée dans tous l'agrégat et donc dans tous les atomes se trouvant à l'intérieur. Il est donc en principe possible d'obtenir directement tous les spectres d'absorption en seulement un calcul. Cependant l'atome absorbeur est en principe « excité », devenant donc intrinsèquement différent des autres. Si on néglige cette différence, on peut donc avoir le calcul de tous les spectres d'absorption des atomes, équivalents et non

équivalents par opération de symétrie, de même espèce chimiques en un seul calcul avec le mot clef :

# One\_run

Four les seuils  $L_{23}$  et  $M_{45}$ , la configuration par défaut est telle que les absorbeurs sont calculés « non excité » et l'approche «  $one\_run$  » est donc correcte. Il faut cependant faire attention à ce que tous les atomes absorbeurs soient dans la sphère de calcul. Dans ce contexte, l'utilisation des mots clefs « Center » ou «  $Center\_abs$  » peut être utile.

# **IV- Mots clefs techniques**

Ce chapitre concerne les mots clefs qui ont essentiellement un intérêt technique pour les experts qui veulent faire certains tests.

#### IV-1) Détails sur les calculs

Pour avoir des détails sur les calculs effectués dans chaque routine :

# Check 3333111211 112

Jusqu'à 30 nombres peuvent être donnés. La correspondance entre numéro du nombre et routines (ou séquence de routines) est donnée par :

```
2: Atom / Dirac
1 : Lecture
                                        3 : Symsite
                                                             4 : Init-run
                   6: Polarization
                                        7: Atom selec
                                                             8: Etafin
5 : Agregat
9 : Reseau
                    10 : Potato
                                         11 : Orbval
                                                             12 : Pot0
13 : Potentiel
                   14: Enrgseuil
                                        15 : Ylm
                                                             16: Potex
17:
                   18 : Sphere
                                         19: Mat / MSM
                                                             20: Tenseur
21 : Coabs
                   22 : Tddft – sphere
                                                             24 : Tddft - Chi 0
                                        23 : Tddft – Kernel
25: Tddft – Chi
                   26: Hubbard
                                        27: SCF
                                                             28: State
30: Convolution
```

Les valeurs peuvent aller de 0 à 4 pour avoir de plus en plus de détails.

Par défaut, on a 1 pour toutes les routines. On peut aussi mettre

```
    check_all no_check → équivalent à mettre icheck = 3 pour tous les sous-programmes → équivalent à icheck = 0 pour tous les sous-programmes → équivalent à icheck = 3 pour tout ce qui concerne la convolution → équivalent à icheck = 3 pour tout ce qui concerne le potentiel → équivalent à icheck = 3 pour les matrices MSM ou FDM → équivalent à icheck = 3 pour la routine "sphere" → équivalent à icheck = 3 pour la routine "coabs"
```

# IV-2) Symétrie

La symétrie ponctuelle est calculée automatiquement. Cependant, les utilisateurs experts peuvent l'imposer avec le mot clef :

#### Sym

2/m  $\rightarrow$  coefficient de Schoenflies ou table internationale de cristallographie. Attention que ces symétries ne sont prévues que dans les axes cristallographiques donnés en entrée.

# IV-3) Base des tenseurs

Par défaut, les tenseurs atomiques donnés dans les fichiers de sorties sont exprimés dans la base orthonormée  $R_I$  où z est l'axe c du cristal (sauf dans le cas d'une structure trigonal où z est l'axe c de la structure héxagonale associée), x est selon  $b \times c$  et y selon  $z \times x$ . Il est cependant possible d'exprimer ce tenseur dans la base où il est effectivement calculé, la base dite  $R_2$ . Par rapport à  $R_I$ , une rotation supplémentaire est éventuellement effectuée en cas de calcul magnétique pour mettre z selon l'axe des spins, puis une nouvelle rotation de  $\pm 45^\circ$  est aussi éventuellement effectuée autour de cet axe, en cas de plan de symétrie ou d'axe 2 dans une diagonale. Pour cela, mettre le mot clef:

# Base\_spin

# IV-4) Base du calcul

Par défaut la connexion au continuum est en base réelle (neuman, bessel). Pour utiliser une base complexe (bessel, hankel) mettre :

# **Basecomp**

# IV-5) Atomes équivalents

Le programme calcule automatiquement le signal venant de la somme des atomes équivalents par symétrie. Il est cependant possible pour les utilisateurs expert de *fdmnes* d'imposer les relations de symétrie entre atomes et donc d'imposer cette sommation. Il faut pour cela utiliser le mot clef "*symsite*". A la suite de ce mot clef on précise le nombre de groupes d'atomes (ou nombre d'atomes non équivalents), puis pour chacun d'eux, le nombre d'atomes équivalents suivi de la liste avec les symétries relatives au premier atome de la série puis le position des atomes en unité paramètre de maille. Les symétries sont décrites par un nombre entier allant de 1 à 64 dont la liste est donnée plus bas.

```
Symsite
```

```
3
             ! nombre d'atomes non équivalents (ou nombre de groupes)
4
             ! nombre d'atomes équivalents, groupe 1
1 0.2500 0.2500 0.2500
24 0.7500 0.7500 0.2500
23 0.7500 0.2500 0.7500
22 0.2500 0.7500 0.7500
             ! nombre d'atomes équivalents, groupe 2
4
1 0.0000 0.0000 0.0000
22 0.0000 0.5000 0.5000
23 0.5000 0.0000 0.5000
24 0.5000 0.5000 0.0000
             ! nombre d'atomes équivalents, groupe 3
4
1 0.5000 0.5000 0.5000
23 0.0000 0.5000 0.0000
22 0.5000 0.0000 0.0000
24 0.0000 0.0000 0.5000
```

Les indices négatifs correspondent à la même symétrie plus renversement du temps (dans le cas du magnétisme).

# Codes de symétrie :

1: identite	32: rot $2\pi/3$ autour de $(1,1,1)$ et inversion
	33: rot $4\pi/3$ autour de $(1,1,1)$ et inversion
2 : rot $2\pi/3$ autour de $(1,1,1)$	34: rot $2\pi/3$ autour de $(1,-1,1)$ et inversion
3 : rot $4\pi/3$ autour de $(1,1,1)$	35: rot $4\pi/3$ autour de $(1,-1,1)$ et inversion
4 : rot $2\pi/3$ autour de $(1,-1,1)$	36: rot $2\pi/3$ autour de $(-1,1,1)$ et inversion
5 : rot $4\pi/3$ autour de $(1,-1,1)$	37: rot $4\pi/3$ autour de $(-1,1,1)$ et inversion
6 : rot $2\pi/3$ autour de (-1,1,1)	38: rot $2\pi/3$ autour de $(1,1,-1)$ et inversion
7 : rot $4\pi/3$ autour de $(-1,1,1)$	39: rot $4\pi/3$ autour de $(1,1,-1)$ et inversion
8 : rot $2\pi/3$ autour de $(1,1,-1)$	
9 : rot $4\pi/3$ autour de $(1,1,-1)$	40: plan perpendiculaire à 0x
	41: plan perpendiculaire à 0y
10: rot $2\pi/2$ autour de $(1,1,0)$	42: plan perpendiculaire à 0z
11: rot $2\pi/2$ autour de (-1,1,0)	
12: rot $2\pi/2$ autour de $(1,0,1)$	43: plan diagonal $y = z$ contenant Ox
13: rot $2\pi/2$ autour de (-1,0,1)	44: plan diagonal $x = z$ contenant Oy
14: rot $2\pi/2$ autour de $(0,1,1)$	45: plan diagonal $x = y$ contenant Oz
15: rot $2\pi/2$ autour de $(0,-1,1)$	46: plan diagonal y = -z contenant Ox
	47: plan diagonal $x = -z$ contenant Oy
16: rot $2\pi/4$ autour de $0x$	48: plan diagonal $x = -y$ contenant Oz
17: rot $2\pi/4$ autour de 0y	40 2=/2 1. 0-
18: rot $2\pi/4$ autour de $0z$	49: rot $2\pi/3$ autour de $0z$
19: rot $-2\pi/4$ autour de 0x	50: rot $4\pi/3$ autour de 0z
20: rot $-2\pi/4$ autour de 0y	51: rot $2\pi/6$ autour de $0z$
21: rot $-2\pi/4$ autour de 0z	52: rot $10\pi/6$ autour de 0z
	53: rot $2\pi/3$ autour de 0z, axe négatif
22: rot $2\pi/2$ autour de $0x$	54: rot $4\pi/3$ autour de 0z, axe négatif
23: rot $2\pi/2$ autour de 0y	55: rot $2\pi/6$ autour de 0z, axe négatif
24: rot $2\pi/2$ autour de $0z$	56: rot $10\pi/6$ autour de 0z, axe négatif
	57. mlon à 20° contonent 0.7
25: inversion	57: plan à 30° contenant 0z
	58: rot π autour de l'axe à 30° perp. à 0z
26: rot $2\pi/4$ autour de 0x et inversion	59: plan à 60° contenant 0z
27: rot $2\pi/4$ autour de 0y et inversion	60: rot π autour de l'axe à 60° perp. à 0z 61: plan à 120° contenant 0z
28: rot $2\pi/4$ autour de 0z et inversion	62: rot $\pi$ autour de l'axe à 120° perp. à 0z
29: rot $-2\pi/4$ autour de 0x et inversion	63: plan à 150° contenant 0z
30: rot $-2\pi/4$ autour de 0y et inversion	64: rot $\pi$ autour de l'axe à 150° perp. à
31: rot $-2\pi/4$ autour de 0z et inversion	on. for n autour de rane à 150 perp. à

# IV-6) Etats liés

Si on veut modifier l'énergie cinétique à laquelle sont calculés les niveaux liés (en dessous du potentiel moyen), mettre le mot clef "*etatlie*" suivi de l'énergie cinétique en eV :

#### Etatlie

0.05

# IV-7) Inversion de la matrice en mode diffusion multiple

Par défaut, on inverse la matrice ( $\kappa^{-1}$ +i + G) où  $\kappa$  correspond à la normalisation neuman-bessel. Pour éviter des problèmes éventuels de convergence (non constatés jusqu'à présent), on peut préférer calculer  $(1 + G\tau)^{-1}\tau$ . Pour cela, utiliser le mot clef :

#### Normaltau

### IV-8) Potentiel muffin-tin

Si on veut imposer un potentiel de type muffin-tin (et sans overlap) même en différences finies introduire le mot clef :

# Muffintin

#### IV-9) Absorbeur excité ou non excité

Aux seuils K,  $L_1$  et  $M_1$  l'atome absorbeur est par défaut calculé « excité » avec un trou dans le niveau de départ et un électron en plus dans la première orbitale de valence non occupée. Pour effectuer un calcul avec un absorbeur non excité mettre :

#### Nonexc

L'atome absorbeur est dans son état initial avant absorption du photon.

Pour les autres seuils, par défaut, l'absorbeur est non excité. Pour le rendre excité, mettre le mot clef :

### **Excited**

# IV-10) Modification des paramètres du maillage

Par défaut, le calcul en différences finies est à l'ordre 4 avec une distance inter point de 0.25 Å et des rayons de zone à symétrie sphérique sont de l'ordre de 0.65 Å (moins pour les éléments légers. Pour modifier l'une ou l'autre de ces valeurs mettre:

**Rmt**  $\rightarrow$  Pour modifier le rayon muffin-tin

0.65

Adimp

 O.20
 → Pour modifier la distance interpoint
 O.20

 Four modifier l'ordre du développement de Taylor
 2

# IV-11) Développement en harmoniques sphériques

Un développement en harmoniques sphériques est effectué dans les atomes aussi bien en diffusion multiple (green) qu'en différences finies (mais jusqu'à un rayon plus petit). La valeur maximum du second nombre quantique  $\ell$  est calculée à partir de la formule  $kr = \sqrt{\ell_{\text{max}}(\ell_{\text{max}}+1)}$ , où k est le vecteur d'onde du photoélectron et r le rayon muffin-tin (Rmtg dans le fichier bav). Par défaut, à cette valeur on ajoute 1. Pour fixer une valeur de  $\ell_{\text{max}}$  indépendante de l'énergie, il suffit d'écrire :

*Lmax*  $\rightarrow$  La valeur de  $\ell_{max}$  est fixée à 3

Si on veut conserver la formule dépendant de l'énergie mais ajouter à cette valeur 1, 2 ou plus, il faut mettre un signe négatif devant  $\ell$ :

*Lmax* → La valeur de  $\ell_{max}$  est fixée est donné par la formule plus 2.

Quand l'énergie augmente la valeur de  $\ell_{max}$  augmente. Par défaut le  $\ell_{max}$  est plafonné à 2 pour Z = 1, à 2 pour Z = 2 puis à 4 pour Z ≤ 18, puis à 5 pour Z ≤ 36, puis à 6 pour Z ≤ 54, puis à 7 pour Z ≤ 86 et enfin à 8 au-delà. Pour s'affranchir de cette limitation, mettre le mot clef :

# Lmaxfree

En cas de calcul en différences finies, la connexion à la sphère extérieure s'effectue de la même façon. La valeur du  $\ell_{max}$  est obtenue par la même formule où r est maintenant la valeur du rayon de la sphère extérieur. Par défaut, on ajoute 5 à cette formule. Pour modifier ceci on procède comme pour les atomes, en remplaçant lmax par lmaxso :

Lmaxso → Pour modifier la valeur maximum du second nombre quantique dans la sphère exrérieure. Mettre une valeur négative si on veut conserver la formule dépendant de l'énergie.

#### IV-12) Rayon muffin-tin

Par défaut, le rayon muffin-tin est calculé pour avoir un saut de potentiel proche pour tous les atomes. On peut le modifier par l'utilisation de divers mots clefs.

Si on veut que les rayons muffin-tin soient calculés selon la méthode de Norman, introduire le mot clef :

#### Norman

Si on veut que les rayons muffin-tin soient égaux à la demi distance inter atomique, introduire le mot clef :

# Raydem

Par défaut, il y a un recouvrement des sphères muffin-tin de 10%. Si on veut le modifier mettre le mot clef "overlap" suivi de la fraction de recouvrement :

# **Overlap**

0.15

→ 15% de recouvrement

Si on veut que le rayon soit déterminé par la valeur qu'il prend quand le potentiel atomique est égal au potentiel interstitiel, mettre rmtv0 suivi de la valeur de ce potentiel (qui remplace celui défini par le mot clef v0imp):

### Rmtv0

-12.

Si on veut imposer le rayon pour chaque espèce chimique mettre *rmtg* suivi du rayon en Angström de chaque espèce chimique d'atome.

#### Rmtg

0.65

1.1

# IV-13 Continuité du potentiel au rayon muffin-tin

Pour limiter le saut en potentiel entre la zone interstitielle et les sphères muffin-tin par une interpolation linéaire sur le potentiel sur les derniers 10% du rayon mettre :

# Supermuf

# IV-14 Charge atomique

Le programme donne en sortie la charge intégrée se trouvant à l'intérieur de la sphère définie par son rayon. Si on veut avoir se résultat pour un autre rayon indépendant mettre :

Rchimp

→ mot clef correspondant

1.2 0.7 → valeur des rayons pour chaque type d'atome

# IV-15 Format des nombres

Les nombres sont écrits dans les fichiers de sorties selon des chaînes comportant 15 caractères dont 7 après la virgule. Pour changer ceci, mettre :

# Length\_word

16

→ nombre de caractères (entre 11 et 17)

# IV-16 Longueur des lignes

Les lignes sont lues sur une certaine longueur. Quand on lit des fichiers ayant un grand nombre de colonnes (calcul de plus de 100 spectres RXS par exemple), la longueur des lignes par défaut (3020 caractères) peut être insuffisante. Pour la modifier mettre :

# Length\_line

4000

→ nombre de caractères maximum d'une ligne

# IV-17 Résolution en état initial

Les sorties sont données résolues en état initial uniquement si le calcul est magnétique. Pour un calcul non magnétique, on peut avoir la sortie néanmoins résolu en état initial à condition d'utiliser le mot clef :

# Core\_resolved

Il est possible alors dans l'étape convolution de sélectionner un de ces états.

# **C- Convolution**

Le programme fdmnes permet de faire:

- 1) la convolution par une lorentzienne des spectres d'absorption en éliminant les états occupés. Pour la diffraction anomale il effectue la sommation sur les états finaux inoccupés d'énergies différentes puis calcule l'intensité des réflexions.
- 2) une sommation pondérée entre diverses sorties de l'étape de calcul précédente. Cette sommation est accompagnée d'un éventuel décalage en énergie.

Cette étape du calcul peut être faite en même temps que la précédente en ajoutant seulement les mots clefs correspondants. Elle peut aussi être faite indépendamment en écrivant un autre fichier d'entrée qui ne contiendra que les mots clefs liés à la convolution. Voici un exemple:

Calculation → Pour donner le nom des fichiers contenant les spectres

 $g_rs43.txt \rightarrow \text{nom du fichier}$ 

*Conv\_out* → Pour donner le nom du fichier contenant les spectres convolués

 $g_rs43\_conv.txt$   $\rightarrow$  nom du fichier de sortie

*Convolution* → mot clef pour spécifier une forme "arctangeante" pour la convolution

**Efermi**  $\rightarrow$  Energie de Fermi (E<sub>F</sub>) par rapport au zéro du calcul.

-5.5

# Mots clefs pour la convolution

#### a) Nom des fichiers

Le ou les fichiers d'entrée de la convolution sont les fichiers de sortie de l'étape précédente du calcul dont le nom ou les noms sont définis sous "filout". Quand la convolution est effectuée avec le calcul principal, il n'est pas nécessaire de respécifier ce nom. Dans le cas contraire il faut le ou les introduire avec le mot clef "Calculation":

Calculation → Pour donner le nom des fichiers contenant les spectres

 $g_rs43.txt \rightarrow \text{nom du fichier}$ 

Un autre exemple avec 2 fichiers d'entrées et des décalages en énergies :

#### Calculation

Fe\_rs64\_01.txt  $\rightarrow$  nom du fichier 1 1.0 -0.2  $\rightarrow$  poids, décalage (en eV)

Fe rs64 02.txt  $\rightarrow$  poids, decarage (en eV)

1.0 0.2 → poids, décalage

Le poids s'applique sur les spectres XANES et sur les amplitudes de diffusion anomale. En cas de calcul RXS, en seconde ligne des fichiers de sortie avant convolution se trouvent les termes de Thomson additionnés des composantes anomales des atomes non résonnants. La pondération appliquée sur ces termes est le poids divisé par la somme des poids appliqués à tous les fichiers. Ceci permet de prendre en compte la configuration moyenne pour des atomes non résonnant en substitution. Si c'est l'atome résonnant qui n'a pas un taux d'occupation de 1, il faut, en plus du poids, utiliser le mot clef "Thomson".

Le fichier de sortie de la convolution a par défaut le nom du fichier d'entrée avec pour suffixe "\_conv.txt". On peut cependant imposer un nom de fichier de sortie avec le mot clef :

# Conv\_out

Fe\_rs64\_sum\_conv.txt

→ nom du fichier convolué

En cas de scan azimutal il faut aussi donner le nom des fichiers d'entrée correspondants (de type \_scan.txt) et éventuellement le nom du nouveau fichier de sortie. Ceci se met après le mot clef "scan":

#### Scan

Fe\_rs64\_01\_scan.txt Fe\_rs64\_02\_scan.txt → nom du fichier d'entrée dafs 1

→ nom du fichier d'entrée dafs 2

# Scan\_conv

Fe\_rs64\_scan\_conv.txt

→ nom du fichier de sortie contenant les scans convolués

Pour définir un répertoire de travail mettre le mot clef "directory" suivi du nom du répertoire avec à la fin le séparateur (/ ou \) :

#### **Directory**

C:\Documents and Settings\joly\Mes documents\xanes\xanout\v2o3\

#### b) Niveau de Fermi

Les états en dessous du niveau de Fermi  $E_F$  sont occupés. La section efficace est donc mise à zéro, avant la convolution. Par défaut, ce niveau est mis à -5eV. Cependant, celui-ci doit en général être spécifié à l'aide du mot clef :

# **Efermi**

-5. → Energie de Fermi (E<sub>F</sub>) par rapport au zéro du calcul.

Le niveau de Fermi est appliqué avant décalage en énergie puisqu'en principe le décalage sert à simuler le décalage du niveau de cœur. Cependant si l'on veut l'appliquer après le décalage en énergie, il faut introduire le mot clef :

#### Dec

Il est aussi possible de mettre des niveaux de Fermi différents pour chaque fichier. Ceci se fait sous "Calculation", en mettant cette valeur en troisième colonne sous chaque nom :

Calculation	→ Pour donner le nom des fichiers contenant les spectres
Fe_rs64_01.txt	→ nom du fichier 1
1.0 0.2 -5.	→ poids, décalage, EFermi
Fe_rs64_02.txt	→ nom du fichier 2
1.0 -0.2 -5.9	→ poids, décalage, EFermi

Le niveau de Fermi éventuellement spécifié dans "Efermi" n'est alors plus pris en compte.

# c) Largeur de convolution

La convolution à appliquer dépend de la largeur du niveau de cœur ( $\Gamma_{Hole}$ ) et de la largeur des niveaux d'arrivée.  $\Gamma_{Hole}$  est déterminée automatiquement, cependant sa valeur peut être imposée par le mot clef:

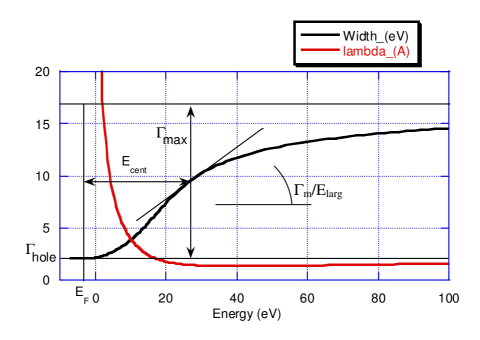
#### Gamma\_hole

2.05  $\rightarrow$  Largeur du niveau de coeur ( $\Gamma_{\text{Hole}}$ ) en eV.

Pour avoir des valeurs différentes de  $\Gamma_{Hole}$  à un seuil double comme  $L_{23}$ , mettre 2 nombres à la suite :

# Gamma\_hole

1.5 1.  $\rightarrow$  d'abord L<sub>2</sub> puis L<sub>3</sub>



Il y a plusieurs façons de décrire la largeur de convolution dépendante de l'énergie. La première utilise une formule en arctangente du type :

$$\Gamma = \Gamma_{Hole} + \Gamma_m \left( \frac{1}{2} + \frac{1}{\pi} \arctan \left( \frac{\pi}{3} \frac{\Gamma_m}{E_{Larg}} \left( e - \frac{1}{e^2} \right) \right) \right)$$

avec:  $e = \frac{E - E_F}{E_{cent}}$  où  $\Gamma_m$ ,  $E_{cent}$  et  $E_{larg}$  sont respectivement la largeur maximum (à haute

énergie) du niveau d'arrivée, le centre et la largeur de la fonction arctangeante. La pente au centre de l'arctangeante est  $\Gamma_m/E_{larg}$ . La courbe typique est donnée au-dessus. Une telle convolution est introduite par le mot clef :

#### **Convolution**

Les valeurs par défaut de  $E_{larg}$ ,  $E_{cent}$  et  $\Gamma_m$  sont respectivement : 30, 30 et 15 eV. On peut les modifier avec les mots clefs :

**Ecent** 

30.  $\rightarrow E_{cent}$ 

**Elarg** 

30.  $\rightarrow$  E<sub>larg</sub>

Gamma\_max

20.  $\rightarrow \Gamma_{\rm m}$ 

Lors de la convolution, au cours de chaque intégration, c'est la largeur de l'énergie courante qui est choisie. On peut choisir plutôt la largeur du niveau d'arrivée correspondant à l'énergie du photon élastique. On intègre ainsi avec une largeur fixe. Ceci améliore les spectres XANES, l'autre méthode semblant créer un fond trop élevé dans le pré-seuil. Pour imposer néanmoins une largeur variable lors de l'intégration, mettre le mot clef :

#### Gamma var

Il est aussi possible d'utiliser la formule de seah-dench pour calculer l'élargissement des niveaux d'arrivée. Dans ce cas, on a:

$$\Gamma = \frac{A\Gamma_m E_p}{\Gamma_m + AE_p} + \Gamma_{Hole} , \qquad \lambda = \frac{1}{A\sqrt{E_p}} + \frac{\sqrt{E_p}}{\Gamma_m} , \qquad \text{avec:} \quad E_p = E - E_F.$$

Ceci est fait avec le mot clef:

Seah

1. 20. 
$$\rightarrow A, \Gamma_m$$

La largeur peut aussi s'exprimer par un simple tableau avec le mot clef "table":

**Table** 

0.0 1.  $\rightarrow$  Energie (E-E<sub>F</sub>) et élargissement  $\Gamma$ (E-E<sub>F</sub>)

10.0 1.5

20.0 2.

30.0 3.5

100.0 5.

Si le mot clef "*Efermi*" est utilisé sans les mots clefs "*Convolution*" ou "*Seah*", la largeur de convolution est constante et égale à la largeur du niveau de coeur. Dans tous les cas, la forme de la courbe de convolution est obtenue dans un fichier bav si la convolution est faite dans le même calcul que le calcul principal. Si la convolution est faite à part, pour obtenir un fichier bavard contenant cette courbe, mettre le mot clef :

#### Check conv

Pour simuler la résolution expérimentale il est aussi possible de convoluer par une gaussienne. Cette convolution est effectuée après la convolution par la lorentzienne. Pour ceci, il faut écrire :

*Gaussian* → mot clef

1.  $\rightarrow$  largeur de la gaussienne

Cette même convolution peut servir à simuler de façon grossière l'effet des vibrations thermiques dues à la température. Ceci n'est en fait valable que pour la partie étendue du spectre. Dans ce cas on applique le principe « kr = constante » et la largeur de convolution devient proportionnelle à l'énergie. Le paramètre à écrire est l'amplitude relative de la vibration par rapport à la distance interatomique. Ceci se fait en mettant un deuxième nombre sous "Gaussian":

*Gaussian* → mot clef

1. 0.05  $\rightarrow$  largeur de la gaussienne, amplitude relative de la vibration

#### d) Autres mots clefs

Pour ne pas tenir compte du terme de Thomson  $f_0$  (comme si la raie était interdite) mettre:

# Forbidden

Pour avoir des spectres en sortie commençant à plus basse énergie mettre :

#### **Estart**

-8. → valeur de l'énergie minimale (eV)

Pour avoir les valeurs de f' et f', utiliser le mot clef :

# **Fprime**

Dans le fichier de sortie, pour chaque réflexion, il y a alors 3 colonnes, f', f' puis intensité. L'intensité correspond à celle de la maille, f' et f' sont pour un atome de la maille. f' contient aussi f<sub>0</sub>. Pour avoir seulement f', mettre aussi le mot clef "forbidden".

Pour avoir les valeurs de f' et f' atomique (atome isolé) :

#### Fprime\_atom

Les valeurs de f' et f' atomiques se trouvent alors dans le fichier de sortie « bav », éventuellement crée à ce moment là si la convolution ne suit pas le calcul principal.

Il peut être utile d'imposer une valeur particulière pour la somme des composantes non résonantes (de Thomson) et des termes anomaux des autres atomes. Ceci est par exemple le cas lors de taux d'occupation non égal à 1. C'est-à-dire de  $\sum_a p_a (f_{0a} + f'_a + if''_a) e^{i\vec{Q}.\vec{R}_a}$ ,

avec  $f'_a$  et  $f''_a$  considérés seulement pour les autres espèces chimiques et où  $p_a$  est le taux d'occupation du site a. Ces termes complexes constants dans toute la gamme d'énergie sont introduits à l'aide du mot clef :

#### **Thomson**

1.1670478E+02 1.0583769E+02 1.1477827E+02 -8.2670689E+01

Dans la seconde ligne se trouvent ces termes, ici pour 2 réflexions. Ils remplacent les valeurs calculées par le programme et se trouvant à la deuxième ligne des fichiers de sortie.

#### **Photoemission**

Avec le mot clef "photoemission", c'est le spectre de photoémission qui est calculé. Ceci consiste simplement à couper au dessus du niveau de Fermi et non pas en dessous comme en XANES. L'élargissement de convolution est alors indépendant de l'énergie et fixée par défaut à la largeur du trou. Cette largeur peut être réduite par l'utilisation du mot clef "Gamma\_hole". Remarquez qu'on aura eu intérêt de faire auparavant un calcul selon le mode "green" avec un élargissement minimum (mot clef "eimag") d'au moins 0.1 eV, tout ceci selon une gamme d'énergie adéquat pour la photoémission.

#### Atténuation due aux effets multiélectroniques

Dans une approche simple, l'effet multiélectronique peut être vu comme une simple atténuation de la section efficace d'absorption ou du terme résonant en diffraction. Cette atténuation, non prise en compte par défaut, peut être introduite par le mot clef " $SO_2$ ". Elle est de l'ordre de 0.8.

S0\_2
0.8 → valeur de l'atténuation sur l'amplitude

Si on met  $S0_2 = 0$ , en diffraction, il ne reste que le terme non résonant.

# Sélection de la transition depuis un état initial particulier

Les fichiers de sorties de fdmnes avant convolution contiennent les spectres par transition depuis chaque état initial s'ils sont magnétiques et par seuil dans le cas contraire. Il

est possible d'effectuer la convolution sur une seule de ces composantes (en évitant ainsi leur sommation) evec le mot clef Selec\_core. Il faut écrire dessous le numéro de l'état initial selectionné :

# Selec\_core

1  $\rightarrow$  Etat initial sélectionné numéro 1. Pour un seuil K résolu en spin, cela correspond au  $1s_{1/2}$ , c'est-à-dire un état purement spin down, le numéro 2 correspond au spin up.

# **D- Optimisation des paramètres**

Il est possible de comparer les calculs à des spectres expérimentaux à l'aide de facteurs de confiances ou distances métriques. Les distances métriques pour comparer les spectres individuels théoriques (  $f_{th}^{(i)}$  ) aux spectres expérimentaux (  $f_{\exp}^{(i)}$  ) sont données par :

$$D_{1}^{(i)} = \frac{1}{2} \int \left| \frac{1}{c_{th}^{i}} f_{th}^{(i)}(e) - \frac{1}{c_{\exp}^{i}} f_{\exp}^{(i)}(e) \right| de,$$

$$D_{2}^{(i)} = \frac{1}{2} \int \left| \frac{1}{c_{th}^{i}} F_{th}^{(i)}(e) - \frac{1}{c_{\exp}^{i}} F_{\exp}^{(i)}(e) \right| de,$$

avec à chaque fois le facteur de normalisation:  $c = \int_{-\infty}^{E_{\text{max}}} f(e) de$ 

Les F sont les intégrales des f. Le R facteur (ou facteur de confiance) est un facteur conventionnel (voir E. Zanazzi and F. Jona, Surf. Sci. 62, 61 (1977)) donné par :

$$R_X^{(i)} = \frac{13}{6} \frac{\sum_{e} \left| c_i f_{th}^{(i)}(e) - f_{\text{exp}}^{(i)}(e) \right|^2}{\sum_{e} \left| f_{\text{exp}}^{(i)}(e) \right|^2}, \quad \text{avec } c_i \text{ tel que: } \frac{\partial R_X^{(i)}}{\partial c_i} = 0$$

Enfin pour les n spectres, on obtient les distances métriques et R facteur totaux avec: 
$$D_{1,2} = \sum_{i=1,n} p_i D_{1,2}^{(i)} \qquad \text{et} \qquad R_X = \frac{6}{13} \Big( \frac{3}{2n} + \frac{2}{3} \Big) \sum_{i=1,n} p_i R_X^{(i)}$$

où les  $p_i$  sont les poids relatifs pour chaque spectre "i" donnés par :  $p_i = \frac{E_{\text{max}}^{(i)} - E_{\text{min}}^{(i)}}{\sum E_{\text{max}}^{(j)} - E_{\text{min}}^{(j)}}$ 

Il est possible de faire varier certains paramètres afin d'optimiser l'accord entre expérience et calcul. Les résultats sont alors donnés dans une grille multi-dimensionnelle de paramètres. Les valeurs des métriques distances sont données dans un fichier de sortie spécial. Par défaut pour un calcul complet, il a le nom de la sortie conventionnelle de fdmnes avec en plus le suffixe \_fit.txt. Pour un calcul commençant à la convolution, le nom par défaut est fdmfit\_out.txt. Ce nom peut être modifié en utilisant un mot clef.

Pour effectuer tout ce travail, il faut ajouter certains mots clef:

→ Mot clef précédant le ou les noms des fichiers contenant les spectres **Experiment** expérimentaux Nom\_exp → Décalage minimum et maximum en énergie entre le calcul et Gen shift 7108 7114 21 l'expérience et nombre de valeurs de la grille à tester. → Nom du fichier de sortie contenant les valeurs des distances Metric out File\_name\_fit.txt métriques Parameter → Mot clef précédent chaque groupe de paramètres corrélés  $Par\_Gamma\_max \rightarrow Mot$  clef pour designer le paramètre  $\Gamma_m$  de la convolution *15. 25. 5* → Première et dernière valeurs et nombre de valeurs

**Parameter** 

 $Par\_Posx$   $\rightarrow$  Mot clef pour designer le paramètre position selon x

-0.05 0.05 3 1 → Première et dernière valeurs, nombre de valeurs, et numéro de

*Par\_Posy* l'atome

-0.05 0.05 3 1

Dans l'exemple au dessus les paramètres Posx et Posy de l'atome 1 sont complètement corrélés. On déplace donc l'atome selon la diagonale.

Les paramètres possibles à optimiser sont :

Pour la convolution:

Par\_ecent → Energie centrale de l'arctangeante

Par\_elarg → Energie d'élargissement de l'arctangeante

Par\_efermi → Energie de Fermi Par\_gamma\_hole → Largeur du trou

Par\_gamma\_max → Largeur maximale des niveaux d'arrivées

Par\_gauss → Largeur de la gaussienne Par\_shift → Valeur du décalage en énergie

Par weight  $\rightarrow$  Poids

Par\_aseah → Valeur du premier paramètre de Seah-dench

Pour le calcul des spectres :

Par\_a → Contraction ou dilatation du paramètre de maille a en % → Contraction ou dilatation du paramètre de maille b en % → Contraction ou dilatation du paramètre de maille c en %

Par\_abc → Contraction ou dilatation générale en %

Par\_anga → Valeur de l'angle de la maille α
Par\_angb → Valeur de l'angle de la maille β
Par\_angc → Valeur de l'angle de la maille γ
→ Valeur de l'angle de la maille γ
→ population d'une orbitale
→ position selon x d'un atome

Par\_posy
Par\_posy
Par\_posy
Par\_posz
→ position selon x d'un atome
→ position selon y d'un atome
→ position selon z d'un atome

Par\_dposx → écart de la position selon x d'un atome par rapport à la position initiale → écart de la position selon y d'un atome par rapport à la position initiale → écart de la position selon z d'un atome par rapport à la position initiale

Par\_theta  $\rightarrow$  position selon  $\theta$  d'un atome en coordonnées sphériques

Par\_phi → position selon \$\phi\$ d'un atome en coordonnées cylindriques ou sphériques

Sous chaque paramètre doit se trouver la première et la dernière valeur du paramètre suivi du nombre de valeurs.

Sous les paramètres Par\_posx, Par\_posy, Par\_posz, Par\_theta, Par\_phi doit se trouver en 4ème position le numéro d'atome.

Sous le paramètre Par\_poporb doit se trouver en 4<sup>ème</sup> position le numéro de l'orbitale compté dans l'ordre sous le mot clef "atom".

Sous les paramètres Par\_shift et Par\_weight doit se trouver en 4<sup>ème</sup> position, le numéro de fichier où s'applique le paramètre.

Par exemple pour simuler un échange de charge entre 2 atomes (titane et oxygène), il faudra écrire :

#### Atom

22 3 2 2. → orbitale 3d du titane initialement peuplée avec 2 électrons 8 2 1 4. → orbitale 2p de l'oxygène initialement peuplée avec 4 électrons

#### **Parameter**

# Par\_poporb

2. 0. 3 1  $\rightarrow$  La première orbitale sous "Atom" est la 3d du titane.

# Par\_poporb

4. 6. 3 2  $\rightarrow$  La deuxième orbitale sous "Atom" est la 4p de l'oxygène.

Par défaut les distances métriques sont calculées sur toute la gamme d'énergie intersection entre les gammes d'énergie expérimentale et théorique. Il est cependant possible de couper les parties à basse ou haute énergie par les mots clefs :

#### **Emin**

 $\rightarrow$  Energie minimum pour tous les spectres

### **Emax**

100. → Energie maximum pour tous les spectres

Il est possible d'avoir des valeurs différentes pour chaque spectre :

#### **Emin**

-10. -5. -20. -20. → Energie minimum pour chaque spectre

#### **Emax**

45. 100. 100. 100. → Energie maximum pour chaque spectre

Si l'énergie des spectres expérimentaux est en keV et non pas en eV, il suffit de mettre le mot clef :

#### Kev

2

3

Quand il y a plusieurs spectres à comparer simultanément, il faut que dans le calcul, ils se trouvent dans le même fichier de sortie. Il faut alors spécifier la colonne qui contient le spectre calculé et l'associer au bon fichier expérimental. Ceci est fait en ajoutant une ligne après chaque nom de fichier expérimental qui contiendra le numéro de la colonne. S'il y a 2 nombres, le premier est le numéro de la colonne du fichier expérimental, le second le numéro de colonne du fichier contenant le calcul. S'il n'y a aucun nombre, cela sous entend que les spectres expérimentaux et théoriques sont en deuxième colonne, la première étant l'énergie. Exemple :

# *Experiment* $\rightarrow$ Mot clef $\rightarrow$ Nom\_exp\_1.txt $\rightarrow$ Nom du fichier contenant le 1<sup>er</sup> spectre expérimental

→ Numéro de la colonne du fichier de sortie du calcul correspondant

 $Nom\_exp\_2.txt$   $\rightarrow$  Nom du fichier contenant le  $2^{\text{\`e}me}$  spectre expérimental

→ Numéro de la colonne du fichier de sortie du calcul correspondant

*Nom\_exp\_2.txt* 4 3

- $\rightarrow$  Nom du fichier contenant le 3 $^{\rm ème}$  spectre expérimental
- → Numéro des colonnes du fichier expérimental *Nom\_exp\_2* puis du fichier contenant le calcul

Par défaut, trois facteurs de confiance sont utilisés. Un quatrième « Rxg » peut-être aussi calculé. Il est identique à Rx mais avec un unique facteur de normalisation entre expérience et calcul. Dans le cas où il n'y a qu'un spectre, Rxg devient équivalent à Rx. Pour utiliser ce facteur de confiance, mettre le mot clef :

Rxg

# **E- Extraction des Scans et Spectres DAFS**

Quand on réalise un calcul DAFS avec dépendance azimutale (scan), le fichier de sortie après convolution contient pour chaque réflexion demandée les intensités à tous les angles azimutaux et toutes les énergies. Il est généralement commande d'extraire de ce très gros fichier des spectres à des azimuts donnés ou des courbes en fonction de l'angle azimutal à des énergies données. Ce module sert à ceci et contient typiquement les entrées suivantes :

!Indata file for FDMNES, Selection part

Selec\_inp → mot clef pour le nom du fichier d'entrée (sortie de convolution) xanout/fe3o4/2008\_bland/cc\_1221\_1221\_orig\_1m10\_scan\_conv.txt

Selec\_out → mot clef pour le nom du fichier de sortie xanout/test/fe3o4\_scan\_selec\_conv.txt

*Energy* → mot clef pour l'énergie sélectioné pour le scan

4. → valeur de cette énergie en eV.

*Reflection* → Mot clef pour la sélection des réflexions

2 5 6 9 → numéro de ces réflexions

End

C'est un scan azimutal qui sera extrait à l'énergie donnée sous le mot clef "*Energy*". Au contraire s'il n'y a pas le mot clef "*Energy*", on peut sélectionner le spectre qui sera extrait à l'azimut donnée sous le mot clef "*Azimuth*"

Azimuth

30. → Valeur de l'azimut sélectionné

Il est possible d'avoir plusieurs réflexions à une énergie (ou une azimut). Il est aussi possible d'avoir plusieurs énergies pour une seule réflexion ou plusieurs angles azimutal pour une seule réflexion :

Energy

4 7.5 → Energies sélectionnées pour les scans

Reflection

2 → réflexion numéro 2 sélectionnée

ou:

Reflection

2 → réflexion numéro 2 sélectionnée

Azimuth

30. 60. 90. → Azimut sélectionné

Sans le mot clef « *Reflection* », toutes les réflexions sont données si on ne demande qu'une énergie ou qu'un angle azimutal.

# F – Multiplication d'une maille

FDMNES contient un outil pour fabriquer la liste des atomes d'une maille surstructure à partir de la liste des atomes d'une maille simple. Cela peut servir de base pour fabriquer la maille correspondant à un abaissement de symétrie ou à un ordre magnétique.

# Exemple:

```
Filout
             → Fichier de sortie dans lequel se trouvera la maille de surstructure
xanout/test_stand/mult_out
Mult cell
             → Facteurs multiplicatifs selon a, b et c
             → Ici on construit la maille originelle (2a, 2b, c)
 221
Atomic nu
              → Numéro atomique correspondant aux types d'atome sous « Unit cell »
26 38 33
             → Pour introduire la maille élémentaire originale
Unit_cell
  3.92430 3.92430 12.36440 90. 90. 90. \rightarrow a, b, c, \alpha, \beta, \gamma
                                  → liste de tous les atomes de la cellule élémentaire
  1 0.50000 0.00000 0.25000
  1 0.00000 0.50000 0.25000
  1 0.50000 0.00000 0.75000
  1 0.00000 0.50000 0.75000
  2 0.00000 0.00000 0.00000
  2 0.50000 0.50000 0.50000
  3 0.00000 0.00000 0.36000
  3 0.00000 0.00000 0.64000
  3 0.50000 0.50000 0.86000
  3 0.50000 0.50000 0.14000
```

#### End

La maille élémentaire originelle est introduite par le mot clef « *Unit\_cell* » sous laquelle se trouve les paramètres de maille et angles, puis la liste de tous les atomes de la cellule élémentaire. En première colonne se trouve soit le numéro atomique, soit le numéro de type d'atome dont le numéro atomique est donné sous le mot clef « *Atomic\_nu* » .

# Liste des mots clefs de fdmnes

Absorber	16	E2E2	18
Adimp	42	E2E2 E3E3	18
Allsite	35		17
	24	Edge Efermi	45
Ang_spin			
Atom	15	Eimag	30
Atom_conf	16 50	Elarg	48
Atomic_nu	59 24	Emax	55
Axe_spin	24	Emin	55
Azimuth	57	Endjump	36
Base_spin	39	Energpho	17
Basecomp	39	Energy	57
Calculation	45	Epsii	34
Cartesian	35	Estart	49
Center	31	Etatlie	41
Center_abs	31	Excited	41
Check	38	Experiment	53
Check_all	38	Extract	33
Check_coabs	38	Extractpos	34
Check_conv	49	Extractsym	34
Check_mat	38	Filout	13
Check_pot	38	Flapw	35
Check_sph	38	Flapw_n	37
Chemin	33	Flapw_n_p	37
Chlibre	29	Flapw_psi	35
Circular	21	Forbidden	49
Clementi	27	Fprime	49
Comment	36	Fprime_atom	50
Conv_out	45	Full_self_abs	21
Convolution	45	Gamma_hole	47
Core_resolved	44	Gamma_var	48
Crystal	13	Gamma_max	48
Crystal_p	15	Gaussian	49
Crystal_t	15	Gen_shift	53
Dafs	19	Green	17
Dafs_exp	21	Hedin	36
Dead_layer	22	Hubbard	26
Density	32	Iord	42
Dec	46	Jump	36
Delta_E_conv	25	Kev	55
Dilatorb	28	Length_line	44
Dipmag	18	Length_word	43
Directory	46	Lmax	42
Double_cor	22	Lmaxfree	42
Dpos	33	Lmaxso	42
Ecent	48	Lminus1	31
E1E2	18	Lplus1	31
E1E3	18	M1M1	18
E1E3	18	Magnetism	22
T-11A11	10	iviagnetism	44

Memory_save	26	Rmt	43
Metric_out	53	Rmtv0	43
Molecule	13	Rotsup	34
Molecule_t	15	RPA	26
Muffintin	41	Rpotmax	30
Mult_cell	59	Rxg	56
N_self	25	Rxs	19
No_check	37	Rydberg	31
No_E1E1	18	S0_2	50
No_E1E2	18	Scan	46
No_E1E3	18	Scan_conv	46
No_E2E2	18	SCF	24
No_Fermi	24	SCF_exc	25
No_res_mag	36	SCF_mag_free	25
No_res_mom	37	Seah	48
Noncentre	31	Selec_inp	57
Nonexc	41	Selec_core	51
Nonrelat	22	Selec_out	57
Normaltau	41	Screening	29
Norman	42	Self_abs	21
Nrato	37	Spgroup	14
Octupole	18	Sphere_all	33
One_run	37	Spherical	32
Overad	33	Spinorbite	22
Overlap	43	Step_azim	23
P_self	25	Supermuf	43
Parameter	53	Sym	38
Perdew	29	Symsite	38
Photoemission	50	Table	48
Polarize	18	TDDFT	26
Quadrupole	18	Thomson	51
R_self	25	Trace	32
Range	17	Unit_cell	59
Rangel	17	V0imp	29
Raydem	43	Vmax	30
Radius	13	Xalpha	29
Rchimp	41	Xan_atom	36
Reflection	57	Z_absorber	17
Relativism	23	Zero_azim	21
Rmtg	43		