# Démarche adoptée pour la préparation d'une configuration plus complexe

# Heiarii Lou Chao

# 27 février 2023

# Table des matières

1 Préparation de la configuration			on de la configuration	2
2	Détermination des listes de molécules et de liaisons			
	2.1	Forma	at du fichier de données LAMMPS	4
		2.1.1	En-tête du fichier	4
		2.1.2	Corps du fichier	4
	2.2	Traite	ment des données	4
		2.2.1	Détermination des liaisons	5
		2.2.2	Détermination des molécules	5
		2.2.3	Détermination des angles	5
			Implémentation	

#### Introduction

Nous souhaitons effectuer des simulations sur des structures plus complexes que l'exemple précédent (LAMMPS Lennard-Jones), pour cela nous préparons la simulation de molécules d'eau réparties dans une boîte.

## 1 Préparation de la configuration

Pour préparer la configuration, nous suivons une démarche similaire à la précédente – celle adoptée pour la structure graphite + eau – et nous utilisons PACKMOL.

```
Les dimensions de la boîte de simulation sont : X = Y = Z = 20.0 \,\text{Å}
```

En prenant  $\rho_{\rm H_2O} = 1000\,{\rm kg.m^{-3}}$ ,  $\mathcal{N}_A = 6.022 \times 10^{23}\,{\rm mol^{-1}}$  et  $M_{\rm H_2O} = 1.801 \times 10^{-2}\,{\rm kg.mol^{-1}}$ , nous trouvons le nombre de molécules d'eau à répartir dans la boîte de simulation :  $N \approx 267$ .

Comme précédemment, nous prendrons une tolérance de  $\boxed{\mathtt{tol} = 1.5\,\text{Å}}$ 

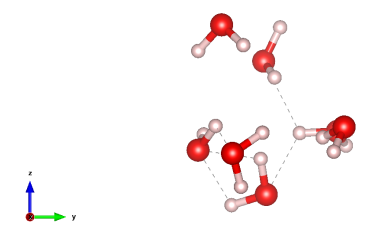
Pour anticiper l'application des conditions aux limites périodiques, nous réduisons la région où répartir les molécules à :  $X^m = Y^m = Z^m = 0.75 \text{ Å et } X^M = Y^M = Z^M = 19.25 \text{ Å}$ .

Le script PACKMOL est présenté au List. 1.

```
tolerance 1.5
output init.xyz
filetype xyz
structure water.xyz
number 7
inside box 0.75 0.75 19.25 19.25 19.25
end structure
```

Listing 1 – Répartition des molécules d'eau

Celui-ci donne la configuration optimisée de la Fig. 1.



 ${\tt FIGURE} \ 1 - Configuration initiale \ des \ molécules \ d'eau$ 

#### 2 Détermination des listes de molécules et de liaisons

Pour effectuer des simulations de systèmes tels que le précédent, il est nécessaire de fournir un fichier de données à LAMMPS. Celui-ci doit se présenter sous un format spécifique et contenir les informations du système (manuel utilisateur de LAMMPS).

Il est donc nécessaire de pré-traiter les données fournies par le fichier XYZ produit par PACKMOL pour les formater et les soumettre à LAMMPS.

#### 2.1 Format du fichier de données LAMMPS

#### 2.1.1 En-tête du fichier

L'en-tête du fichier de notre simulation doit comprendre les champs suivants :

- atoms, le nombre d'atomes
- bonds, le nombre de liaisons
- angles, le nombre d'angles
- atom types, le nombre de types d'atomes
- bond types, le nombre de types de liaisons
- angle types, le nombre de types d'angles
- xlo xhi, les limites de la boîte selon l'axe [Ox)
- ylo yhi, les limites de la boîte selon l'axe [Oy)
- zlo zhi, les limites de la boîte selon l'axe [Oz)

où chaque ligne doit se présenter sous la forme

```
value(s) keyword(s)
```

#### 2.1.2 Corps du fichier

Le corps du fichier de notre simulation doit comprendre les sections suivantes :

— Masses, avec le format

```
atom-type mass
```

Atoms, avec le format full

```
atom-ID molecule-ID atom-type q x y z
```

Angles, avec le format

```
angle-ID angle-type atom1 atom2 atom3
```

Bonds, avec le format

```
bond-ID bond-type atom1 atom2
```

#### 2.2 Traitement des données

Pour le traitement des données, il est important de se rendre compte que les données suivantes doivent être renseignées par l'utilisateur :

- le nombre de types d'atomes
- le nombre de types de liaisons
- le nombre de types d'angles
- les limites de l'espace
- les correspondances types d'atomes-masses

— les correspondances types d'atomes-charges

Et les données restantes doivent être déterminées par un script :

- le nombre d'atomes
- le nombre de liaisons
- le nombre d'angles
- les positions des atomes
- les atomes mis en jeu pour les liaisons
- les atomes mis en jeu pour les angles

Enfin, le diagramme de la Fig. 2 nous permet de dire qu'il faudra déterminer les données du corps du fichier avant de déterminer les données de l'en-tête.

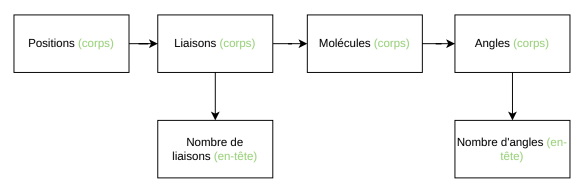


FIGURE 2 – Détermination des éléments du fichier de données

#### 2.2.1 Détermination des liaisons

Pour déterminer les liaisons entre les atomes du système nous nous basons sur les distances inter-atomiques. Ceci nous permet de concevoir le diagramme de la Fig. 3 et l'Alg. 1.

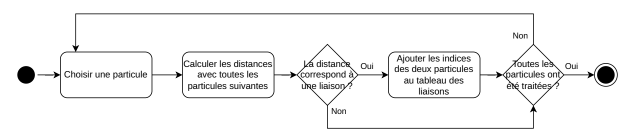


FIGURE 3 – Détermination des liaisons

#### 2.2.2 Détermination des molécules

Pour déterminer les molécules, nous nous basons sur les liaisons en partant du principe qu'une molécule est un ensemble d'atomes liés entre eux au moins deux à deux.

Par exemple avec un tableau de liaisons L = [[[1,2],[2,3]]], on veut avoir le résultat M = [[1,2,3]] de sorte à ce que l'entrée  $M_0$  corresponde à la première molécule, mettant en jeu les atomes numérotés 1, 2 et 3.

Nous pouvons alors concevoir le diagramme de la Fig. 4 et l'Alg. 2.

#### 2.2.3 Détermination des angles

Pour déterminer les angles nous nous basons sur les molécules. Nous pouvons concevoir le diagramme de la Fig. 5, cependant une méthode alternative adaptée pour un système à un type d'angle fonctionne et a été implémentée directement.

### Algorithme 1 : Détermination des liaisons

Données : N<sub>part</sub> le nombre de particules, r les positions des particules, N<sub>tliaisons</sub> le nombre de types de liaisons, t les seuils des liaisons

Sorties: L le tableau des indices des paires de particules liées

```
1 début
 2
         pour i de 0 à N_{part} faire
             pour j de i + 1 à N<sub>part</sub> faire
 3
                  \mathtt{r_{ij}} \leftarrow |\mathtt{r_i} - \mathtt{r_j}|
 4
                  pour k de 0 à N_{tliaisons} faire
 5
                       \mathbf{si}\ t_k \leq \mathtt{r_{ij}} \leq t_{k+1}\ \mathbf{alors}
 6
                            ajouter(L_k,[i,j])
 7
 8
 9
                   fin pour
             fin pour
10
         fin pour
11
         retourner L
12
13 fin
```

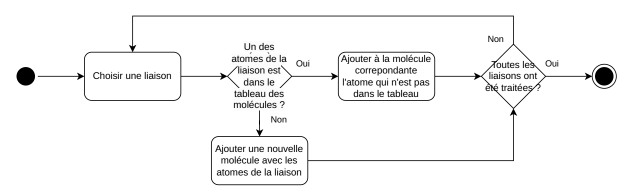


FIGURE 4 – Détermination des molécules

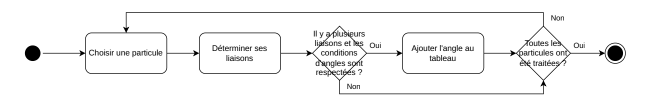


Figure 5 – Détermination des angles

## Algorithme 2 : Détermination des molécules

```
Données : L le tableau des indices des paires de particules liées
   Sorties : M le tableau des indices des atomes appartenant aux mêmes molécules
       L' \leftarrow concatener(L, axe = 0)
 3
       pour i de 0 à nombre(L') faire
           \mathtt{ajoute} \leftarrow \mathtt{faux}
 4
           pour chaque atome de L'<sub>i</sub> faire
 5
               pour chaque molecule de M faire
 6
                    si atome \in molecule alors
 7
                        \mathtt{retirer}(\mathtt{L_i'},\mathtt{atome})
 8
                        \mathtt{ajouter}(\mathtt{molecule}, \mathtt{L_i'})
 9
                        \mathtt{ajoute} \leftarrow \mathtt{vrai}
10
                        stopper
11
                    fin si
12
               fin pour chaque
13
                si ajoute alors
14
                    stopper
15
               fin si
16
           fin pour chaque
17
           si non ajoute alors
18
               ajouter(M, L'_i)
19
           fin si
20
       fin pour
21
       retourner M
22
23 fin
```

#### 2.2.4 Implémentation

Ces algorithmes ont pu être implémentés pour construire un script permettant, à partir d'un fichier d'entrée et du fichier de configuration au format XYZ, d'écrire un fichier de données LAMMPS automatiquement.

Le fichier d'entrée doit contenir les informations sur le système à simuler. Un exemple est présenté par le List. 2.

```
# input.txt
configuration_file: init.xyz
output_file: data.lammps
atom_types: 0 H
    masses: 15.9994 1.008
    charges: -0.8476 0.4238
bond_types: 1
    thresholds: 0.90 1.00
angle_types: 1
space_boundaries: 0.0 0.0 0.0 6.0 6.0 6.0
```

Listing 2 – Fichier d'entrée pour la conversion

Et le résultat est présenté par un fichier tel que présenté par le LIST. 3.

```
# data.lammps
LAMMPS Description

21 atoms
14 bonds
...

Masses

10 1 15.9994 # 0
2 1.008 # H
...

Atoms

1 1 2 0.4238 4.978146 3.160309 2.519717
2 1 1 -0.8476 5.220404 2.390845 1.990387
...

20 Bonds

1 1 2 2
2 1 2 3
...
```

Listing 3 – Fichier de sortie de la conversion