abICS Documentation

リリース *2.1.0*

abICS's developer team

目次

第1章	abICS とは?	1
1.1	概要	1
1.2	開発者	1
1.3	バージョン履歴	2
1.4	ライセンス	2
1.5	コピーライト	2
第2章	インストール方法	3
2.1	必要なライブラリ・環境	3
2.2	PyPI からインストールする	3
2.3	ソースからインストールする	4
2.4	アンインストール	5
第3章	基本的な使用方法	7
3.1	************************************	7
3.2	abICS 制御用入力ファイルの準備	
3.3	第一原理ソルバー用参照ファイルの準備	12
3.4	機械学習モデル訓練および評価用参照ファイルの準備	
3.5	学習データの作成	14
3.6	機械学習モデルの作成	14
3.7	モンテカルロサンプリングの実行	15
第4章	チュートリアル	17
4.1	ニューラルネットワークの構築	17
4.2	モンテカルロサンプリング	25
第5章	入力ファイルフォーマット	31
5.1	[sampling] セクション	31
5.2	[mlref] セクション	34
5.3	[sampling.solver], [mlref.solver] セクション	35
5.4	[train] セクション	38
5.5	[observer] セクション	39
5.6	[config] セクション	40
5.7	[log] セクション	46
第6章	出力ファイルフォーマット	49
6.1	RANK/structure.XXX.vasp	49
6.2	RANK/minE.vasp	49
6.3	RANK/obs.dat	50
6.4	RANK/obs_save.npy	50
6.5	RANK/kT_hist.npy	50

第	10 章	お問い合わせ	63
第	9章	謝辞	61
	8.3	配置と更新	58
	8.2	ポピュレーションアニーリングモンテカルロ法	
	8.1	レプリカ交換モンテカルロ法	57
第	8章	アルゴリズム	57
	7.2	abicsRXsepT	55
	7.1	st2abics	53
第	7章	付属ツール	53
	6.10	<name>.dat</name>	51
	6.9	logZ.dat	51
	6.8	RANK/acceptance_ratio.dat	51
	6.7	RANK/logweight_hist.npy	51
	6.6	RANK/Trank_hist.npy	51

第1章 abICSとは?

1.1 概要

abICS は、第一原理計算を再現する機械学習モデルを訓練し、不規則系での統計熱力学サンプリングを高速に実行するためのソフトウェアフレームワークです。金属や酸化物合金などの多成分固体系に特に重点を置いています。現在は aenet で実装されているニューラルネットワークポテンシャルを機械学習モデルとして利用することができます。機械学習の基となる第一原理計算用入力ファイルの自動生成にも対応しており、Quantum Espresso, VASP, OpenMX を利用することができます。サンプリングアルゴリズムは、拡張モンテカルロ法であるレプリカ交換モンテカルロ法 (RXMC) とポピュレーションアニーリング・モンテカルロ法 (PAMC) を実装しています。また、 β 版としてグランドカノニカルサンプリングに対応しています。

1.2 開発者

abICS は以下のメンバーで開発しています.

- ver. 2.0
 - 笠松 秀輔 (山形大学 学術研究院 (理学部主担当))
 - 本山 裕一 (東京大学 物性研究所)
 - 青山 龍美 (東京大学 物性研究所)
 - 吉見一慶 (東京大学 物性研究所)
 - 杉野修 (東京大学物性研究所)
- ver. 1.0
 - 笠松 秀輔 (山形大学 学術研究院 (理学部主担当))
 - 本山 裕一(東京大学 物性研究所)
 - 吉見一慶 (東京大学 物性研究所)
 - 山本 良幸 (東京大学 物性研究所)
 - 杉野修 (東京大学物性研究所)
 - 尾崎 泰助 (東京大学 物性研究所)

1.3 バージョン履歴

• ver.2.1.0 : 2023/06/12.

• ver.2.0.1 : 2022/11/04.

• ver.2.0 : 2022/06/24.

• ver.1.0 : 2020/05/01.

• ver.1.0-beta: 2020/03/31.

• ver.0.1 : 2019/12/09.

1.4 ライセンス

本ソフトウェアのプログラムパッケージおよびソースコード一式は GNU General Public License version 3 (GPL v3) に準じて配布されています。

1.5 コピーライト

(c) 2019- The University of Tokyo. All rights reserved.

本ソフトウェアは 2019, 2022 年度 東京大学物性研究所 ソフトウェア高度化プロジェクトの支援を受け開発されており、その著作権は東京大学が所持しています。

第2章 インストール方法

2.1 必要なライブラリ・環境

abICS をインストール・実行するには、 バージョン 3.7 以上の Python が必要です。また、以下の Python パッケージが必要です。

- numpy
- · scipy
- toml
- mpi4py
- pymatgen (>=2019.12.3)
- qe-tools

これらのライブラリは自動でインストールされますが、 mpi4py と pymatgen はあらかじめ関連ソフトウェアが必要です。

- mpi4py をインストールするには、なんらかの MPI 環境をあらかじめインストールしておく必要があります。
- pymatgen をインストールするには、 Cython をインストールしておく必要があります。:

\$ pip3 install cython

2.2 PyPI からインストールする

abICS は PyPI に登録されているため、 pip コマンドで簡単にインストールできます。:

\$ pip3 install abics

書き込み権限がないなどで、ユーザローカルのディレクトリにインストールする場合には --user オプションを追加してください。この場合、 \sim /.local/以下に実行可能スクリプトやライブラリがインストールされます。また、インストールディレクトリを指定したい場合には、 \sim -prefix=DIRECTORY (DIRECTORY はインストールしたいディレクトリ) オプションを指定してください:

\$ pip3 install --user abics

2.3 ソースからインストールする

多くの場合には PyPI からインストールすれば良いですが、機能追加する場合などはソースからインストールしてください。

2.3.1 ダウンロード

abICS のソースコードは GitHub page からダウンロードできます。

\$ git clone https://github.com/issp-center-dev/abICS

2.3.2 ディレクトリ構成

abICS のディレクトリ構成は以下のようになっています. python モジュールは abics ディレクトリ以下に一式格納されています.

```
|-- COPYING
|-- README.md
|-- abics/
| |-- __init__.py
  |-- applications/
  |-- exception.py
  |-- mc.py
  |-- mc_mpi.py
  |-- replica_params.py
  |-- scripts/
  |-- util.py
|-- docs/
| |-- sphinx/
|-- examples/
|-- pyproject.toml
|-- test/
|-- tests/
```

2.3.3 インストール

• pip3 install の引数に abICS のルートディレクトリを渡すことでインストール可能です

```
$ pip3 install ./abICS
```

2.4 アンインストール

• pip3 uninstall abics でアンインストールできます.

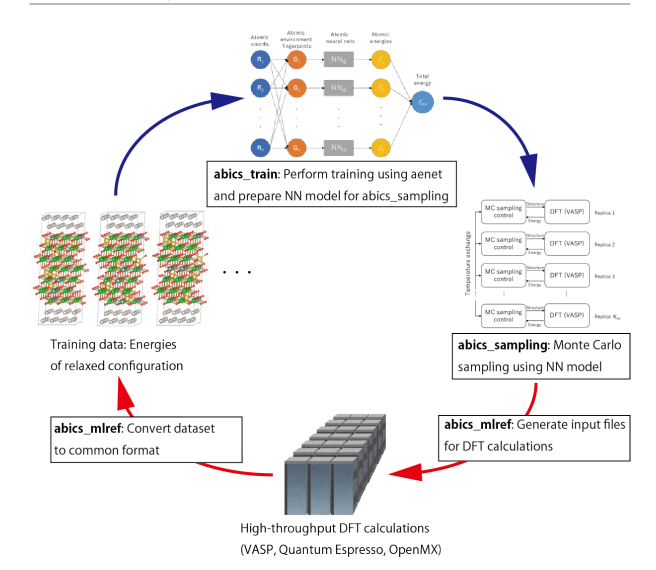
第3章 基本的な使用方法

3.1 能動学習について

abICS は元々、第一原理計算とレプリカ交換モンテカルロ法を直接組み合わせて統計熱力学計算を行うことを念頭に開発されましたが、計算できるモデル規模やステップ数が、第一原理計算の大きな計算コストのために限られてしまいます。これに対して、Ver. 2 では、構造最適化後のエネルギーを高速に予測する機械学習モデルを構成するための能動学習手法を実装し、飛躍的にサンプリング速度を向上させました [Kasamatsu et al. 2022]。

abICS に実装されている能動学習手法の大まかな流れは以下の通りです。

- 1. ランダムに生成した多数の原子配置に対して第一原理計算を行い、訓練データ(原子配置とエネルギーの対応関係)を用意する
- 2. 用意した訓練データを使って、原子配置からエネルギーを予測する機械学習モデルを構築する
- 3. 機械学習モデルを使って、レプリカ交換モンテカルロ法による原子配置の統計熱力学サンプリングを 行う
- 4. モンテカルロ計算で出現したイオン配置をサンプリングし、それぞれに対して第一原理計算を行うことで、機械学習モデルの精度の評価を行う
- 5. 不十分であった場合は、4. で計算した結果を訓練データに追加し、2. から繰り返す。



abICS を用いた能動学習のイメージ図

3.2 abICS制御用入力ファイルの準備

まず、abICS の動作全般を制御する入力ファイルを作成します。abICS の入力ファイルは,以下の5つのセクションから構成されます.

1. [sampling] セクション

レプリカ数や温度の幅, モンテカルロステップ数など, レプリカ交換モンテカルロ部分のパラメータを指定します. また、利用するソルバーの種類 (VASP, QE, ...)、ソルバーへのパス、不変な入力ファイルのあるディレクトリなど(第一原理計算)ソルバーのパラメータを指定します.

2. [mlref] セクション

ニューラルネットワークモデルの精度評価と訓練データの拡張などを行うため、サンプリングの結果から原子配置のみを取り出す際のオプションを設定します. abics_mlref のみで使用されます. また、訓練データを作成するために利用するソルバーの種類 (VASP, QE, ...)、ソルバーへのパス、不変な入力ファイルのあるディレクトリなど(第一原理計算)ソルバーのパラメータを指定します.

3. [train] セクション

訓練データから配置エネルギー予測モデルを学習する学習器の設定を行います. abics_train のみで使用されます.

4. [observer] セクション

取得する物理量の種類などを指定します.

5. [config] セクション

合金の配位などを指定します.

これらの詳細については **入力ファイルフォーマット** をご覧ください。以下に入力ファイルの例を記載します。

```
[sampling]
nreplicas = 8
nprocs_per_replica = 1
kTstart = 600.0
kTend = 2000.0
nsteps = 6400 # Number of steps for sampling
RXtrial_frequency = 4
sample_frequency = 16
print_frequency = 1
reload = false
[sampling.solver]
type = 'aenet'
path= 'predict.x-2.0.4-ifort_serial'
base_input_dir = './baseinput'
perturb = 0.0
run_scheme = 'subprocess' #'mpi_spawn_ready'
ignore_species = ["0"]
[mlref]
nreplicas = 8
ndata = 5
[mlref.solver]
type = 'qe'
base_input_dir = './baseinput_ref'
perturb = 0.05
ignore_species = []
[train]
type = 'aenet'
base_input_dir = './aenet_train_input'
exe_command = ['generate.x-2.0.4-ifort_serial', 'srun train.x-2.0.4-ifort_intelmpi']
```

(次のページに続く)

(前のページからの続き)

```
ignore_species = ["0"]
vac_map = []
restart = false
[config]
unitcell = [[8.1135997772, 0.0000000000, 0.0000000000],
            [0.0000000000, 8.1135997772, 0.0000000000],
            [0.0000000000, 0.0000000000, 8.1135997772]]
supercell = [1,1,1]
[[config.base_structure]]
type = "0"
coords = [
     [0.237399980, 0.237399980, 0.237399980],
     [0.762599945, 0.762599945, 0.762599945],
     [0.512599945, 0.012600004, 0.737399936],
     [0.487399966, 0.987399936, 0.262599975],
     [0.012600004, 0.737399936, 0.512599945],
     [0.987399936, 0.262599975, 0.487399966],
     [0.737399936, 0.512599945, 0.012600004],
     [0.262599975, 0.487399966, 0.987399936],
     [0.987399936, 0.487399966, 0.262599975],
     [0.012600004, 0.512599945, 0.737399936],
     [0.487399966, 0.262599975, 0.987399936],
     [0.512599945, 0.737399936, 0.012600004],
     [0.262599975, 0.987399936, 0.487399966],
     [0.737399936, 0.012600004, 0.512599945],
     [0.237399980, 0.737399936, 0.737399936],
     [0.762599945, 0.262599975, 0.262599975],
     [0.512599945, 0.512599945, 0.237399980],
     [0.487399966, 0.487399966, 0.762599945],
     [0.012600004, 0.237399980, 0.012600004],
     [0.987399936, 0.762599945, 0.987399936],
     [0.987399936, 0.987399936, 0.762599945],
     [0.012600004, 0.012600004, 0.237399980],
     [0.487399966, 0.762599945, 0.487399966],
     [0.512599945, 0.237399980, 0.512599945],
     [0.737399936, 0.237399980, 0.737399936],
     [0.262599975, 0.762599945, 0.262599975],
     [0.237399980, 0.512599945, 0.512599945],
     [0.762599945, 0.487399966, 0.487399966],
     [0.762599945, 0.987399936, 0.987399936],
     [0.237399980, 0.012600004, 0.012600004],
     [0.737399936, 0.737399936, 0.237399980],
     [0.262599975, 0.262599975, 0.762599945],
```

(次のページに続く)

(前のページからの続き)

```
]
[[config.defect_structure]]
coords = [
     [0.000000000, 0.000000000, 0.000000000],
     [0.749999940, 0.249999985, 0.499999970],
     [0.249999985, 0.749999940, 0.499999970],
     [0.249999985, 0.499999970, 0.749999940],
     [0.749999940, 0.499999970, 0.249999985],
     [0.499999970, 0.749999940, 0.249999985],
     [0.499999970, 0.249999985, 0.749999940],
     [0.000000000, 0.499999970, 0.499999970],
     [0.749999940, 0.749999940, 0.000000000],
     [0.249999985, 0.249999985, 0.000000000],
     [0.249999985, 0.000000000, 0.249999985],
     [0.749999940, 0.000000000, 0.749999940],
     [0.499999970, 0.000000000, 0.499999970],
     [0.000000000, 0.749999940, 0.749999940],
     [0.000000000, 0.249999985, 0.249999985],
     [0.499999970, 0.499999970, 0.0000000000],
     [0.374999970, 0.374999970, 0.374999970],
     [0.624999940, 0.624999940, 0.624999940],
     [0.374999970, 0.874999940, 0.874999940],
     [0.624999940, 0.124999993, 0.124999993],
     [0.874999940, 0.874999940, 0.374999970],
     [0.124999993, 0.124999993, 0.624999940],
     [0.874999940, 0.374999970, 0.874999940],
     [0.124999993, 0.624999940, 0.124999993],
     ]
[[config.defect_structure.groups]]
name = 'Al'
# species = ['Al']
                      # default
# coords = [[[0,0,0]]] # default
num = 16 #432 #16000
[[config.defect_structure.groups]]
name = 'Mg'
# species = ['Mg']
                    # default
# coords = [[[0,0,0]]] # default
num = 8 #216 #8000
[observer]
reference_structure = "MgAl204.vasp"
ignored_species = ["Al", "0"]
```

3.3 第一原理ソルバー用参照ファイルの準備

訓練データの生成に用いる第一原理ソルバーの入力形式に従った入力ファイルを用意します。参照ファイルのパスは abICS の入力ファイルにある [mlref.solver] セクションの base_input_dir で指定します。 座標情報については記載する必要はありません。以下、Quantum ESPRESSO の参照ファイルの例について記載します。

```
&CONTROL
  calculation = 'relax'
  tstress = .false.
 tprnfor = .false.
 pseudo_dir = './pseudo'
 disk_io = 'low'
 wf_collect = .false.
&SYSTEM
  ecutwfc
             = 60.0
  occupations = "smearing"
             = "gauss"
  smearing
             = 0.01
  degauss
&electrons
 mixing_beta = 0.7
  conv_thr = 1.0d-8
 electron_maxstep = 100
&ions
ATOMIC_SPECIES
Al 26.981 Al.pbe-nl-kjpaw_psl.1.0.0.UPF
Mg 24.305 Mg.pbe-spnl-kjpaw_psl.1.0.0.UPF
0 16.000 0.pbe-n-kjpaw_psl.1.0.0.UPF
ATOMIC_POSITIONS crystal
K_POINTS gamma
```

3.3.1 第一原理ソルバー利用時の注意点

原子座標以外の設定については基本的にソルバーごとに指定する必要があります。ただし、構造最適化をする原子の指定については abICS 側で制御することが可能です。構造最適化機能を有効にする場合には、ソルバーの参照ファイルで構造最適化オプションを有効にした上で、構造最適化のステップ数なども指定することで最適化が行われます。また、abICS ではソルバー毎に、参照ファイル名、実装時に仮定している参照ファイルのルールなどがあります。以下、それらについて説明します。

VASP

- URL: https://www.vasp.at
- 参照ファイル
 - INCAR, POTCAR, KPOINTS ファイルを用意してください。
 - * POTCAR ファイルは元素をアルファベット順に並べてください。
 - * POSCAR ファイルは不要ですが、依存パッケージである pymatgen のバージョンによって は必要になります。その場合、なにか適当なファイルを用意してください。

Quantum Espresso

- URL: https://www.quantum-espresso.org
- バージョンは 6.2 以上を利用してください。
 - いわゆる旧形式 XML バージョンは利用できません。
- 参照ファイル
 - 参照ファイル名は scf.in にしてください。
 - calculation は scf と relax のみ対応しています。
 - Γ 点のみで計算する場合には、kpointsを Gamma に指定すると高速化します。

OpenMX

- URL: http://www.openmx-square.org
- バージョンは 3.9 を利用してください。
- 参照ファイル
 - 参照ファイル名は base.dat にしてください。

3.4 機械学習モデル訓練および評価用参照ファイルの準備

使用する機械学習モデルソルバー(現在は aenet のみに対応)の入力形式に従った入力ファイルを用意します。参照ファイルのパスは abICS の入力ファイルにある [solver] セクションの base_input_dir で指定します。座標情報については、abICS の入力ファイルを参照するため、記載する必要はありません。

3.4.1 機械学習モデルソルバー利用時の注意点

aenet

- URL: http://ann.atomistic.net
- バージョン 2.0.4 で動作確認済。
- 参照ファイル (参照ファイルの具体例についてはチュートリアル参照)
 - aenet 用の入力ファイルを [train] セクションの base_input_dir で設定したディレクトリ内 の generate 、 train 、および predict ディレクトリに設置してください。
 - aenet では、訓練用の原子配置とエネルギーのデータを、原子環境記述子とエネルギーの関係に変換した中間バイナリフォーマットにまとめてから訓練を行います。この変換を行う generate.x 用の 入力ファイルを generate ディレクトリに設置してください。
 - generate.x で生成された訓練データを読み込み、訓練を行う train.x 用の入力ファイルを train ディレクトリに設置します。 ファイル名は train.in としてください。
 - 訓練したポテンシャルモデルを使って入力座標に対してエネルギーを評価するための predict.x 用の入力ファイル predict.in を、 predict ディレクトリに設置してください。
- abICS 入力ファイル
 - [solver] セクションで type, perturb, run_scheme に関しては、能動学習スキームを用いる場合は以下に設定してください。

```
type = "aenet"
perturb = 0.0
run_scheme = 'subprocess'
```

3.5 学習データの作成

- 1. abics_mlref を用いて訓練データの大元となる第一原理計算用の入力ファイルを生成します。
- 2. 1で生成した入力ファイルに対して第一原理計算を実施します (チュートリアルでは GNU parallel を利用し網羅計算を実行しています)。

3.6 機械学習モデルの作成

- 1. abics_mlref を再度実行して、学習で用いる abics_train が読み込めるよう第一原理計算の結果を変換します。
- 2. 次に abics_train を実行して機械学習モデルの作成を行います。 計算が無事終了すると、baseinput ディレクトリに学習済みの機械学習モデル(ニューラルネットワーク)が出力されます。

3.7 モンテカルロサンプリングの実行

abics_sampling を用いてモンテカルロサンプリングを行います (MPI 実行時に指定するプロセス数はレプリカ数以上である必要があります)。実行すると、カレントディレクトリ以下にレプリカ番号を名前にもつディレクトリが作られ、各レプリカはその中でソルバーを実行します。なお、LAMMPS インターフェースをもちいた aenet ライブラリ呼び込みにも対応しています (aenetPyLammps)。ファイル入出力やプロセスフォークなどを行わないため、aenet を直接呼び出すよりも高速に動作します。aenetPyLammps の利用には、aenet-lammps および LAMMPS のインストールが必要です。インストールや使い方の詳細は LAMMPS インターフェースを利用したサンプリングを参照してください。

第4章 チュートリアル

このチュートリアルでは多元系イオン結晶 $MgAl_2O_4$ の Mg, Al 原子の反転度計算を例に、abICS の利用方法について説明します。入力ファイルは examples/active_learning_qe/ にあります。

4.1 ニューラルネットワークの構築

ここでは、aenet を用いてニューラルネットワークモデルの構築を行う方法について記載します。第一原理ソルバーには Quantum ESPRESSO (QE) を使います。例題として MgAl2O4 スピネルの Mg/Al 反転度の温度依存性を計算します。最安定構造では全ての Mg が酸素に四面体配位されていて、Al は八面体配位になっています。このサイト間の反転度の温度依存性をシミュレーションします。なお、本チュートリアルで使用する入力ファイル一式は examples/active_learning_qe/ にあります。以下では aenet および GNU parallel のインストールについても簡単に説明していますが、システムに既にインストールされている場合はそちらを使ってください。なお、計算の実行環境は物性研究所スーパーコンピュータシステム Bの ohtaka を利用しています。

4.1.1 事前準備

aenet のインストール

abICSでは、ニューラルネットワークモデルの構築のために aenet を利用します。 aenet は http://ann.atomistic. net からダウンロードできます。 Documentation の Installation に従ってインストールしてください。 なお、abICSでは、ニューラルネットワークの学習と評価に aenet の train.x と predict.x を使います。 train.x については MPI 並列版が利用可能ですが、 predict.x については MPI を使用しない実行ファイル (serial) を使用する必要があります。 そのため、 makefiles の下にある serial 版もインストールするようにしてください。

GNU parallel のインストール

チュートリアルでは、GNU parallel を用いて Quantum Espresso による第一原理計算を並列実行します。GNU parallel は https://www.gnu.org/software/parallel/ からダウンロードできます (Mac の場合は homebrew により直接インストールすることも可能です)。インストールは基本的には、ダウンロードして解凍したディレクトリ に移動した後、

\$./configure && make && make install

でインストールできます。詳細な設定は公式マニュアルを参考にしてください。

4.1.2 学習データ生成用入力ファイルの準備

ニューラルネットワークの作成にあたり、原子配置を入力、エネルギーを出力とした学習データを、第一 原理計算により作成する必要があります。学習データの作成には、

- · abICS
- 利用する第一原理ソルバー

に関する入力ファイルを準備する必要があります。

abICS 制御ファイル (input.toml)

計算対象とする格子構造の定義と、abICS による能動学習のループ全体の制御、およびレプリカ交換モンテカルロ法に関するパラメータを設定します。st2abics ツールを使うことで、結晶構造ファイルからinput.toml のひな形を自動で生成することができます。

```
$ cd [example_dir]
$ st2abics st2abics_MgAl204.toml MgAl204.vasp > input.toml
```

以下では input.toml の中で第一原理計算による学習データに関連するセクションの設定内容をもう少し詳しく解説します。

(i) [mlref] セクション

```
[mlref]
nreplicas = 8
ndata = 5
```

RXMC 計算の結果から、ニューラルネットワークモデルの精度評価と訓練データの拡張のために原子配置を取り出す際のオプションが設定できます。基本的に、nreplicas は後述する [sampling] セクションと同じ値にしてください。ndata は、RXMC 計算で出力される配置の数(後述する [sampling] セクションの nsteps/sample_frequency の値)から、何個のデータを機械学習用に取り出すかを指定します。従って、RXMC 計算で出力される配置の数以下の値に設定してください。

(ii) [mlref.solver] セクション

```
[mlref.solver] # 参照第一原理ソルバーの設定

type = 'qe'

base_input_dir = ['./baseinput_ref', './baseinput_ref'] #, './

→ baseinput_ref']

perturb = 0.05

ignore_species = []
```

訓練データ(配置エネルギー)の計算に用いるソルバーの設定を行います。この例では Quantum Espresso で配置エネルギーを求めます。base_input_dir は自由に設定して構いません。設定したディレクトリの中に、ソルバーの入力ファイルを設置します(後述)。

上記の例のようにリスト形式で複数設定した場合は、各々のディレクトリ内の入力を使った計算が順番に実行されます。このときに、2番目以降の計算では前の計算の最終ステップでの構造が初期座標として用いられます。そして、最後の計算のエネルギーが学習に使われます。例えば、1つ目の入力ファイルでで精度を犠牲にして高速な構造最適化を行い、2番目以降の入力ファイルで高精度な設定で構造最適化を行うといったことが可能になります。あるいは、格子ベクトルの緩和を行う場合に、設定した平面波カットオフに基づいて計算メッシュをリセットするために同じ入力の計算を複数回実行するといったことも可能です。

perturb は、ランダムに各原子を変位させることで、対称性を崩した構造から構造最適化を開始するための設定です。この場合は、構造緩和を行う原子を全て $0.05~{\rm \AA}$ 、ランダムな方向に変位させた構造から $1~{\rm \varpi}$ 目の計算が開始されます。

ignore_species は、第一原理ソルバーを訓練データ生成に用いる場合は空リストを指定しますが、一部の元素を無視するようなモデルを使って訓練データを生成する場合は、無視する元素を指定します。

(iii) [config] セクション

基本的に st2abics ツールで生成されたものをそのまま利用できます。モンテカルロサンプリングを行う原子配置の情報が設定されます。abics_sampling が未実施の場合には、この情報をもとに原子配置がランダムに与えられ、それらの原子配置を持った第一原理計算用の入力ファイルが生成されます。abics_samplingが既に実行されている場合には、config セクションではなく、モンテカルロサンプリングで与えられた原子配置に対する第一原理計算用の入力ファイルが生成されます。

QE 参照ファイルの準備

baseinput_ref に QE の scf 計算で参照する入力ファイルを配置します。以下、サンプルディレクトリにある scf.in ファイルを記載します。

```
&CONTROL
calculation = 'relax'
tstress = .false.
tprnfor = .false.
pseudo_dir = './pseudo'
disk_io = 'low'
wf_collect = .false.
&SYSTEM
  ecutwfc
             = 60.0
 occupations = "smearing"
 smearing
             = "gauss"
  degauss
             = 0.01
&electrons
 mixing\_beta = 0.7
  conv_thr = 1.0d-8
  electron_maxstep = 100
&ions
ATOMIC_SPECIES
Al 26.981 Al.pbe-nl-kjpaw_psl.1.0.0.UPF
Mg 24.305 Mg.pbe-spnl-kjpaw_psl.1.0.0.UPF
0 16.000 0.pbe-n-kjpaw_psl.1.0.0.UPF
ATOMIC_POSITIONS crystal
K_POINTS gamma
```

なお、擬ポテンシャルを格納したディレクトリ pseudo_dir や ATOMIC_SPECIES で使用する擬ポテンシャルについて、自分の環境に従い書き換える必要があります。本サンプルで使用している擬ポテンシャルは以下のリンクからダウンロードできます。(ダウンロードスクリプト download_pp.sh が用意されています。)

- https://pseudopotentials.quantum-espresso.org/upf_files/Al.pbe-nl-kjpaw_psl.1.0.0.UPF
- https://pseudopotentials.quantum-espresso.org/upf_files/Mg.pbe-spnl-kjpaw_psl.1.0.0.UPF
- $\bullet \ https://pseudopotentials.quantum-espresso.org/upf_files/O.pbe-n-kjpaw_psl.1.0.0.UPF$

このサンプルでは、QE 計算時に構造最適化を行うため calculation = 'relax' を、計算高速化のため、K_POINTS は gammma を選択しています。

4.1.3 ニューラルネットワーク生成用入力ファイルの準備

本チュートリアルでは aenet を用いニューラルネットワークを作成します。ニューラルネットワークの作成には、

- abICS
- · aenet

に関する入力ファイルを準備・設定する必要があります。

abICS 制御ファイル (input.toml)

(i) [train] セクション

訓練データから配置エネルギー予測モデルを学習する学習器の設定を行います。現在のところ、abICS では aenet のみに対応しています。 base_input_dir は自由に設定して構いません。設定したディレクトリの中に、学習器の設定ファイルを設置します(後述)。 exe_command には aenet の generate.x と train.x へのパスを指定します。train.x については MPI 並列版が利用可能で、その場合は、上の例で示すように、MPI 実行するためのコマンド(srun、mpirun など)を合わせて設定してください。

ignore_species は、第一原理ソルバーを訓練データ生成に用いる場合は空リストを指定しますが、一部の元素を無視するようなモデルを使って訓練データを生成する場合は、無視する元素を指定します。vac_map、restart については現状対応していないので、例のように設定してください。

aenet 用の入力ファイル

aenet 用の入力ファイルを [train] セクションの base_input_dir で設定したディレクトリ内の generate 、 train 、および predict ディレクトリに設置します。

generate

aenet では、訓練用の原子配置とエネルギーのデータを、原子環境記述子とエネルギーの関係に変換した中間バイナリフォーマットにまとめてから訓練を行います。この変換を行う generate.x 用の入力ファイルを generate ディレクトリに設置します。

まず、原子種ごとの記述子設定ファイルを用意します。ファイル名は任意ですが、チュートリアルでは Al.fingerprint.stp, Mg.fingerprint.stp という名前にしています。例として Al.fingerprint.stp の内容を示します:

```
DESCR
N. Artrith and A. Urban, Comput. Mater. Sci. 114 (2016) 135-150.
N. Artrith, A. Urban, and G. Ceder, Phys. Rev. B 96 (2017) 014112.
END DESCR

ATOM Al # 元素を指定
ENV 2 # ATOMで指定した元素と相互作用する原子種の数と元素名を指定
Al Mg

RMIN 0.55d0 # 原子間の最隣接距離

BASIS type=Chebyshev # チェビシェフ記述子の設定
radial_Rc = 8.0 radial_N = 16 angular_Rc = 6.5 angular_N = 4
```

記述子設定の詳細については aenet のドキュメントを参照してください。

次に、generate.in.head という名前で以下の内容のファイルを準備します:

```
OUTPUT aenet.train

TYPES
2
Al -0.0 ! eV
Mg -0.0 ! eV

SETUPS
Al Al.fingerprint.stp
Mg Mg.fingerprint.stp
```

OUTPUT には必ず aenet.train を指定してください。TYPES 以下には訓練データ中の原子種とその数を指定します。原子種ごとにエネルギーの基準を指定することもできますが、基本的には0に設定しておくのが無難です。SETUPS 以下には原子種ごとの記述子設定ファイルを指定します。ファイルの末尾には必ず改行が入っていることを確認してください。abICS は generate.in.head の末尾に座標ファイルのリストを追加して generate.in を生成し、generate.x を実行します。

train

generate で生成された訓練データを読み込み、訓練を行う train.x 用の入力ファイルを train ディレクトリに設置します。ファイル名は train.in としてください:

```
TRAININGSET aenet.train
TESTPERCENT 10
ITERATIONS 500
MAXENERGY 10000
TIMING
!SAVE_ENERGIES
METHOD
bfgs
NETWORKS
! atom network
                     hidden
! types file-name
                     layers nodes:activation
      Al.15t-15t.nn 2 15:tanh 15:tanh
                         2 15:tanh 15:tanh
         Mg.15t-15t.nn
 Mg
```

基本的には、NETWORKS セクション以外は変更の必要はありません。NETWORKS セクションでは、生成する原子種ごとのポテンシャルファイル名と、ニューラルネットワーク構造、および活性化関数を指定します。

predict

訓練したポテンシャルモデルを使って入力座標に対してエネルギーを評価するための predict.x 用の入力ファイル predict.in を、 predict ディレクトリに設置します:

```
TYPES
2
Mg
Al

NETWORKS
Mg Mg.15t-15t.nn
Al Al.15t-15t.nn

VERBOSITY low
```

TYPES セクションには原子種の数と元素名を、NETWORKS セクションには原子種ごとのポテンシャルファイル名(train.in で設定したもの)を入力してください。

また、 VERBOSITY は必ず low に設定してください。

- [sampling.solver] セクションの path を実行環境における aenet の predict.x のパスに設定する。
- [sampling.solver] と [train] セクションで ignore_species = ["0"] を指定する。

計算実行

入力ファイルの準備・設定が完了後、実際に計算する方法について説明します。サンプルスクリプトには、計算手順を簡略化するためのスクリプト AL.sh が準備されています。run_pw.sh は QE の計算を実行するためのスクリプトで、後述する parallel_run.sh 内部で呼び出されます。AL.sh の中身は以下の通りです。

```
#!/bin/sh
#SBATCH -p i8cpu
#SBATCH -N 4
#SBATCH -n 512
#SBATCH -J spinel
#SBATCH -c 1
#SBATCH --time=0:30:00
# Run reference DFT calc.
echo start AL sample
srun -n 8 abics_mlref input.toml >> abics_mlref.out
echo start parallel_run 1
sh parallel_run.sh
echo start AL final
srun -n 8 abics_mlref input.toml >> abics_mlref.out
#train
echo start training
abics_train input.toml >> abics_train.out
echo Done
```

先頭の #SBATCH で始まる数行は物性研スパコンでのジョブスケジューラに関するコマンドです。ここでは、プロセス数 512 の MPI 並列を指定しています。また、 srun はスパコンの並列環境でプログラムを実行するためのコマンドです(mpiexec に相当します)。ジョブスケジューラに関する詳細は、実際に利用する計算機システムのマニュアルを参照してください。

```
# Run reference DFT calc.
echo start AL sample
srun -n 8 abics_mlref input.toml >> abics_mlref.out
```

まず、abics_mlrefを用いて訓練データの大元となる第一原理計算用の入力ファイルを生成します。初回 実行時は、指定した数の原子配置をランダムに生成し、それぞれの原子配置ごとに個別のディレクトリを 用意した上で、入力ファイルをその中に作成します。あわせて、これらのディレクトリの path を記載したファイル rundirs.txt を生成します。

次に、得られたファイルをもとに第一原理計算を実行します。

echo start parallel_run 1
sh parallel_run.sh

parallel_run.sh は、GNU parallel を用いて QE の網羅計算を行うためのスクリプトで、rundirs.txt に記載されたディレクトリを対象に QE の網羅計算が行われます。QE の計算結果はそれぞれのディレクトリ に格納されます。

QE の網羅計算により教師データが作成されましたので、次に aenet でのニューラルネットワークポテンシャルの作成に移ります。最初に、abics_mlref を再度実行し、第一原理計算の結果を abics_train が読み込む共通フォーマットに変換したファイルを作成します。

echo start AL final

srun -n 8 abics_mlref input.toml >> abics_mlref.out

次に、学習データをもとに aenet によりニューラルネットワークポテンシャルの作成を行います。ニューラルネットワークポテンシャルの計算には abics_train を使います。[train] セクションの base_input_dir で指定したディレクトリに格納された入力ファイルを読み込み、計算を行います。計算が無事終了すると、baseinput ディレクトリに学習済みのニューラルネットワークが出力されます。

#train

echo start training

abics_train input.toml >> abics_train.out

以上の手続きで、能動学習を行うための AL.sh のプロセスが完了します。

4.2 モンテカルロサンプリング

次に、学習したニューラルネットワークポテンシャルを用い、abICS によりモンテカルロサンプリングをします。

4.2.1 入力ファイルの準備

abICS でモンテカルロサンプリングを行うには abICS 制御ファイルでパラメータの設定をする必要があります。

abICS 制御ファイル (input.toml)

レプリカ交換モンテカルロ法に関連するセクション [sampling] で計算パラメータを設定します。

(i) [sampling] セクション

```
[sampling]
nreplicas = 8
nprocs_per_replica = 1
kTstart = 600.0
kTend = 2000.0
nsteps = 6400
RXtrial_frequency = 4
sample_frequency = 16
print_frequency = 1
reload = false
```

レプリカ交換モンテカルロ (RXMC) 法のレプリカの数や温度範囲などに関する設定を行います(入力ファイルフォーマット)。今回は、RXMC 計算のエネルギーソルバーとして aenet の predict.x を用います。 現状、MPI 版の predict.x はサポートしていないため、nprocs_per_replica は 1 を指定してください。 基本的に、nreplicas は [mlref] セクションと同じ値にしてください。

(ii) [sampling.solver] セクション

```
[sampling.solver] # RXMC計算に使うソルバーの設定

type = 'aenet'
path= 'predict.x-2.0.4-ifort_serial'
base_input_dir = './baseinput'
perturb = 0.0
run_scheme = 'subprocess'
ignore_species = ["0"]
```

RXMC 計算に使うエネルギーソルバーの設定を行います。今回は、aenet を使ってニューラルネットワークモデルの評価を行います。 type , perturb , run_scheme に関しては、能動学習スキームを用いる場合は上の例のまま変更しないでください。 path には、実行環境における aenet の predict.x のパスを指定してください。 base_input_dir は自由に設定して構いません。設定したディレクトリの中に predict.x に対応した入力ファイルが自動で設置されます(後述)。

ignore_species では、ニューラルネットワークモデルで「無視」する原子種を指定できます。今回の例題では、O の副格子は常に占有率 1 なので、O の配置はエネルギーに影響を及ぼしません。こういった場合は、ニューラルネットワークモデルの訓練および評価時に存在を無視した方が、計算効率が高くなります。

4.2.2 計算実行

サンプルスクリプトには、計算手順を簡略化するためのスクリプト MC.sh が準備されています。MC.sh スクリプトの中身は以下の通りです。

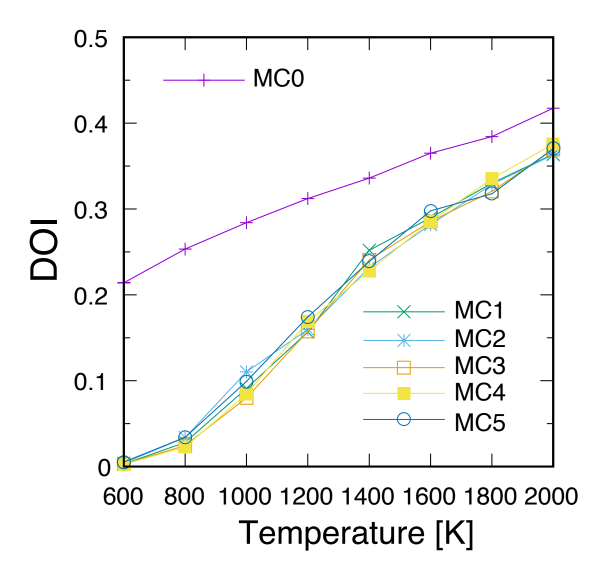
```
#!/bin/sh
#SBATCH -p i8cpu
#SBATCH -N 1
#SBATCH -n 8
#SBATCH --time=00:30:00

srun -n 8 abics_sampling input.toml >> aenet.out
echo Done
```

abics_sampling を実行すると MCxx ディレクトリが作成されます (xx は実行回数)。abICS では、active learning 向けに、ALloop.progress ファイルから計算回数などの情報を取得する機能が追加されています。 MCxx ディレクトリの下には、レプリカ数分だけのフォルダが作成され、VASP の POSCAR ファイル形式で記載された各ステップごとの原子配置 (structure.XXX.vasp)、最低エネルギーを与えた原子位置 (minE.vasp) や、各ステップごとの温度とエネルギー (obs.dat) などが出力されます。詳細については abICS マニュアルの出力ファイル を参考にしてください。

上の手続きで得られた結果は、aenetにより求められたニューラルネットワークポテンシャルの精度に依存します。はじめのステップではランダムな配置をもとに学習を行ったので、低温の構造については精度が低いことが予想されます。そこで、モンテカルロで推定された構造に対して、再度第一原理計算でエネルギーを計算し再学習させます。このステップを繰り返すことで、全温度領域での精度を高めることが期待されます。

このプロセスは、AL.sh と MC.sh を順番に繰り返すことで計算できます。実際に下図に反転率 (DOI) を計算した結果を掲載します。この例では、最初の一回目の結果がMC0、その後MC1, MC2, ..., MC5 と 5 回実行させています。最初の一回目が他のものとかなりずれていることから、精度が出ていないことが見てとれます。一度モンテカルロを行った結果を元に学習させると、その次からはほぼ同じような値が得られていることがわかります。



なお、DOI については以下の手順で計算できます。

- 1. MCxx ディレクトリに移動する。
- 2. srun -n 8 abicsRXsepT ../input.toml を実行して Tseparate ディレクトリを作成する (並列数 は abics_sampling を実行した際の並列数に揃える。本チュートリアルでは並列数を 8 にしている ので 8 に設定)。
- 3. sample ディレクトリにある calc_DOI.py と MgAl204.vasp をコピーする。
- 4. srun -n 8 python3 calc_DOI.py ../input.toml を実行して温度ごとの反転度を計算する。 (並列数の指定は 2. と同様)。

一般的には、MCxxx/Tseparate``の中に入っている温度ごとの構造ファイルから所望の熱力学平均を計算するスクリプト(今回の場合は``calc_DOI.py)をユーザーが用意する必要があります。

また、反転度の計算を完全に収束させるためには、例題のモンテカルロステップ数では不十分であること にご注意ください。能動学習のサイクルとは別にモンテカルロステップ数を増やした計算を行って、熱力

第4章 チュートリアル

学平均を計算することをおすすめします。

4.2.3 LAMMPS インターフェースを利用したサンプリング

モンテカルロサンプリングにおいては、LAMMPS インターフェースをもちいた aenet ライブラリ呼び出しにも対応しています (aenetPyLammps ソルバー)。ファイル入出力などを行わないため、aenet をプロセスとして呼び出すよりも高速に動作します。入力ファイル例としては examples/active_learning_qe_lammps を参考にしてください。

aenet-lammps のインストール

aenetPyLammps の利用には、 aenet-lammps を組み込んだ LAMMPS のインストールが必要です。

- URL: https://github.com/HidekiMori-CIT/aenet-lammps
- コミット 5d0f4bc で動作確認済。
 - git checkout 5d0f4bc
- 上記 URL で指定された手順に従ってインストールしてください。以下、インストール時の注意事項です。
 - aenet
 - * makefiles/Makefile.* 中の FCFLAGS オプションに -fPIC を追加してください。
 - lammps
 - * src/Makefile 中に LMP_INC = -DLAMMPS_EXCEPTIONS を追加してください。
 - * make 時にオプションで mode=shared をつけるようにしてください。
 - 上記のインストール終了後、make install-python を実行してください。
 - * python コマンドで起動する Python 環境に lammps パッケージがインストールされます。

モデル学習

モデル学習のやりかたは前述の aenet によるものと同様です。

サンプリング

predict 用入力ファイル

predict.x でつかわれていた入力ファイル predict.in のかわりに、以下のような入力ファイル in.lammps を predict ディレクトリに設置してください:

```
pair_style aenet
pair_coeff    * * v00 Al Mg 15t-15t.nn Al Mg
neighbor    0.1 bin
```

入力ファイルフォーマットの詳細は aenet-lammps リポジトリの README を参照してください。

サンプリング

[sanmping.solver] セクションの type を 'aenetPyLammps' に、 run_scheme を 'function' に設定すると、 LAMMPS インターフェースを利用したサンプリングを実行できます。

```
[sampling.solver]
type = 'aenetPyLammps'
base_input_dir = ['./baseinput']
perturb = 0.0
run_scheme = 'function'
```

第5章 入力ファイルフォーマット

abICS の入力ファイルは、以下の5つのセクションから構成されます.

1. [sampling] セクション

レプリカ数や温度の幅, モンテカルロステップ数など, レプリカ交換モンテカルロ部分のパラメータを指定します. また、利用するソルバーの種類 (VASP, QE, ...)、ソルバーへのパス、不変な入力ファイルのあるディレクトリなど(第一原理計算)ソルバーのパラメータを指定します.

2. [mlref] セクション

ニューラルネットワークモデルの精度評価と訓練データの拡張などを行うため、サンプリングの結果から原子配置のみを取り出す際のオプションを設定します. abics_mlref のみで使用されます. また、訓練データを作成するために利用するソルバーの種類 (VASP, QE, ...)、ソルバーへのパス、不変な入力ファイルのあるディレクトリなど(第一原理計算)ソルバーのパラメータを指定します.

3. [train] セクション

訓練データから配置エネルギー予測モデルを学習する学習器の設定を行います. abics_train のみで使用されます.

4. [observer] セクション

取得する物理量の種類などを指定します.

5. [config] セクション

合金の配位などを指定します.

6. [log] セクション

ログの出力先などを指定します.

以下,順に各セクションの詳細について説明します.

5.1 [sampling] セクション

レプリカ数や温度の幅, モンテカルロステップ数など, モンテカルロ部分のパラメータを指定します. 以下のようなファイルフォーマットをしています.

[sampling]
nreplicas = 3
nprocs_per_replica = 1
kTstart = 500.0

(前のページからの続き)

```
kTend = 1500.0
nsteps = 5
RXtrial_frequency = 2
sample_frequency = 1
print_frequency = 1
```

5.1.1 入力形式

keyword = value の形式でキーワードとその値を指定します。また、#をつけることでコメントを入力することができます (それ以降の文字は無視されます).

5.1.2 キーワード

- サンプリング手法に関する指定
 - sampler

形式: 文字列

説明:レプリカ交換モンテカルロ法 ("RXMC") あるいは ポピュレーションアニーリン グモンテカルロ法 ("PAMC"). デフォルト値 = "RXMC"

- 温度に関する指定
 - 温度点は kTs を用いて陽に指定するか、kTstart と kTend とを用いて等間隔に自動生成するかのどちらかで指定します。両方指定した場合、 kTs が優先されます.
 - kTs

形式: list of float (>0)

説明:温度のリスト. "RXMC" のときは、温度点の数とレプリカ数とを一致させる必要があります.

kTstart

形式: float 型 (>0)

説明:温度の下限.

kTend

形式: float 型 (>0)

説明:温度の上限.

- kTnum

形式: int型(>0)

説明: 温度点の数. sampler = "PAMC" のときに使用. sampler = "RXMC" のときは、レプリカ数 nreplicas と同じ値になります.

- レプリカに関する指定
 - nprocs_per_replica

形式: int型(自然数)

説明:レプリカに対するプロセス数を指定します.デフォルト値=1.

nreplicas

形式: int型(自然数)

説明:レプリカ数を指定します.

- その他
 - nsteps

形式: int型(自然数)

説明:モンテカルロステップ数を指定します.

- nsteps_between_anneal

形式: int型(自然数)

説明: 各温度で実行するモンテカルロステップ数を指定します. nsteps と同時設定不可. sampler = "PAMC" のときのみ使用.

RXtrial_frequency

形式: int型(自然数)

説明: レプリカ交換を何モンテカルロステップごとに行うかを指定します. 例えば、1 に設定した場合にはモンテカルロ更新を行う度にレプリカ交換が行われ、2 に設定した場合には2 モンテカルロステップ毎にレプリカ交換が行われます. sampler = "RXMC" のときのみ使用. デフォルト値 = 1

- resample_frequency

形式: int型(自然数)

説明: レプリカのリサンプリングを行う頻度. 例えば、1 に設定した場合には温度降下ごとにリサンプリングされ、2 に設定した場合には 2 回降下する毎にリサンプリングが行われます. sampler = "PAMC" のときのみ使用. デフォルト値 = 1

- sample_frequency

形式: int型(自然数)

説明:物理量測定を何モンテカルロステップごとに行うかを指定します. デフォルト値 = 1

- print_frequency

形式: int型(自然数)

説明: 測定した物理量を何モンテカルロステップごとに保存するかを指定します. デフォルト値 = 1

- reload

形式: bool 型 ("true" or "false")

説明:前回終了したの最後のステップから計算をやりなおすかどうかを指定します. デフォルト値 = false

- throw_out

形式: int型 もしくは float型

説明: 期待値計算時、熱平衡化のために捨てられる測定値の数 (int) あるいは比率 (float) を指定します. デフォルト値 = 0.5

- enable_grandcanonical

形式: bool 型

説明:グランドカノニカルサンプリングを有効にします. デフォルト値 = false

- gc_ratio

形式: float 型

説明:グランドカノニカルサンプリングが有効な場合、配位更新の試行において粒子数を変えるグランドカノニカルアップデートの割合を指定します.デフォルト値 = 0.3

5.2 [mlref] セクション

MC 計算の結果から原子配置のみを取り出す際のオプションを設定します. 例えばニューラルネットワーク モデルの精度評価と訓練データの拡張などに利用します.

以下のようなファイルフォーマットをしています.

[mlref]
nreplicas = 3
ndata = 50

5.2.1 入力形式

keyword = value の形式でキーワードとその値を指定します。また、#をつけることでコメントを入力することができます(それ以降の文字は無視されます).

5.2.2 キーワード

- レプリカに関する指定
 - nreplicas

形式: int型(自然数)

説明:レプリカ数を指定します.

- ndata

形式: int型(自然数)

説明:取り出すデータ(原子配位)の数

sampler

形式:文字列 ("linspace" or "random", デフォルトは "linspace")

説明:N 個生成されている MC サンプルから N_{data} のデータをどのようにして取り出すか.

* "linspace"
numpy.linspace(0, N-1, num=ndata, dtype=int)を用いて等間隔に取り出す

* "random"

numpy.random.choice(range(N), size=ndata, replace=False) を用いたランダムサンプリング

5.3 [sampling.solver], [mlref.solver] セクション

配位 (原子配置など) からエネルギーを計算するソルバーの設定を行います. sampling.solver はモンテカルロサンプリング中のエネルギー計算に, mlref.solver は機械学習モデルの訓練データ作成に使われます.

現在,ソルバーは大きく分けて次の2種類あります.

- 第一原理ソルバー
 - 原子配置から DFT エネルギーを計算するソルバーです.
 - 実際には VASP など, 外部の第一原理計算ソフトウェアを利用します.
 - * 収束条件など、ソフトウェア固有のパラメータなどはそれぞれの入力ファイルから読み取ります.
 - * それぞれのソフトウェア固有の注意事項(入力ファイル名など)は **第一原理ソルバー利用 時の注**意点 を参照してください.
 - 原子の存在する座標や原子種などは [config] セクションで指定します.
- Potts 模型ソルバー
 - 超立方格子上のスピン配位 ($\{\sigma_i\}$, $\sigma_i=0,1,\ldots,Q-1$) のエネルギー $E=-\sum_{ij}\delta_{\sigma_i,\sigma_j}$ ($\sigma_i=0,1,\ldots,Q-1$) を計算するソルバーです.

- 超立方格子の次元および格子点の数, スピンの取りうる値 Q は [config] セクションで指定します.
- アルゴリズムのテストおよびチュートリアルを目的としたソルバーです.

ソルバーの種類 (VASP, QE, ...)、ソルバーへのパス、不変な入力ファイルのあるディレクトリなど(第一原理計算)ソルバーのパラメータを指定します. 以下のようなファイルフォーマットをしています.

```
[sampling.solver]
type = 'vasp'
path = './vasp'
base_input_dir = './baseinput'
perturb = 0.1
run_scheme = 'mpi_spawn_ready'
```

5.3.1 入力形式

keyword = value の形式でキーワードとその値を指定します。また、#をつけることでコメントを入力することができます (それ以降の文字は無視されます).

5.3.2 キーワード

• type

形式:str型

説明:ソルバーの種類を指定します.大文字小文字の区別はありません.

- OpenMX
 - * OpenMX を利用します.
- QE
 - * Quantum Espresso を利用します.
- VASP
 - * VASP を利用します.
- aenet
 - * aenet を利用します.
- aenetPyLammps
 - * LAMMPS を経由して aenet を利用します.
- user
 - * ユーザー定義のソルバーを利用します.
- potts

- * Potts 模型ソルバーを利用します.
- * 主にアルゴリズムのテストおよびチュートリアルを目的としたソルバーです.

type = "potts" の場合には以下のパラメータは利用しません.

• path

形式:str型

説明:ソルバーへのパスを指定します.

• base_input_dir

形式: str型 or str型のリスト

説明:ベースとなる入力ファイルへのパスを指定します.リスト形式で複数設定した場合は、各々の入力を使った計算が順番に実行されます.2番目以降の計算では、前の計算の最終ステップでの構造が初期座標として用いられ、最後の計算のエネルギーが使用されます.例えば、1つ目の入力ファイルで精度を犠牲にして高速な構造最適化を行い、2番目以降の入力ファイルで高精度な設定で構造最適化を行うといったことが可能にります.あるいは、格子ベクトルの緩和を行う場合に、設定した平面波カットオフに基づいて計算メッシュをリセットするために同じ入力の計算を複数回実行するといったことも可能です.

• perturb

形式: float 型

説明: 対称性が良い構造を入力にしてしまうと、構造最適化が鞍点で止まってしまいがちである。これを避けるため、各原子をこのパラメータに比例するようにランダムに変位させたものを初期構造とする。0.0 あるいは false に設定することも可能. デフォルト値 = 0.0.

• ignore_species

形式: list 型

説明: aenet などのニューラルネットワークモデルで「無視」する原子種を指定します. 常に占有率が 1 のものについては、ニューラルネットワークモデルの訓練および評価時に存在を無視した方が、計算効率が高くなります.

• run_scheme (sampling.solver $\mathcal{O}\mathcal{A}$)

形式:str型

説明:ソルバーを起動する方法を指定します. 詳細は 第一原理ソルバー利用時の注意点 を参照してください。

• parallel_level (type = "QE" のみ)

形式:辞書型

説明: Parallelization levels について、各 level の並列数を指定します。長い形式のコマンドラインオプションから - を抜いたもの、すなわち、nimage, npools, nband, ntg, ndiag をキーとして、各 level の分割数を値とする辞書として指定します。指定した要素のみ、実際のコマンドラインオプションとして pw.x に渡されます。

• function (type = "user" $\mathcal{O}\mathcal{A}$)

形式:str型

説明:ユーザー定義のソルバー関数を指定します.

- ソルバー関数は pymatgen.core.Structure を受け取って float を返す関数である必要があります.
- で区切られたパッケージ名を含む場合は、パッケージは自動でインポートされます。
 - * 例えば function = "mypackage.mymodule.myfunction" と指定した場合、 mypackage. mymodule がインポートされ、 myfunction が呼び出されます.
 - * インポートされるパッケージはカレントディレクトリからも探索されます.

5.4 [train] セクション

訓練データから配置エネルギー予測モデルを学習する学習器の設定を行います。

予測モデルの作成・学習には外部のプログラムを利用します。現在は aenet のみに対応しています。ソフトウェア固有の注意事項(入力ファイル名など)は 機械学習モデルソルバー利用時の注意点 を参照してください.

本セクションは以下のようなファイルフォーマットをしています.

5.4.1 入力形式

keyword = value の形式でキーワードとその値を指定します。また、#をつけることでコメントを入力することができます (それ以降の文字は無視されます).

5.4.2 キーワード

• type

形式:str型

説明:訓練データから配置エネルギー予測モデルを学習する学習器の設定を行います.現在のところ、abICSでは aenet のみに対応しています.

• base_input_dir

形式:str型

説明: 設定したディレクトリの中に、学習器の設定ファイルを設置します.

• exe_command

形式: str の list 型

説明: aenet の generate.x と train.x へのパスを指定します。 train.x については MPI 並列版が利用可能で、その場合は、上の例で示すように、MPI 実行するためのコマンド (srun 、 mpirun など) を合わせて設定してください。

• ignore_species

形式: list 型

説明: aenet などのニューラルネットワークモデルで「無視」する原子種を指定します. 常に占有率が 1 のものについては、ニューラルネットワークモデルの訓練および評価時に存在を無視した方が、計算効率が高くなります.

5.5 [observer] セクション

計算する物理量を指定します. 以下のようなファイルフォーマットをしています.

```
[observer]
[observer.similarity]
reference_structure = './MgAl204.vasp'
ignored_species = ["0"]

[[observer.solver]]
name = "magnetization"
type = 'aenet'
path= '~/opt/aenet/bin/predict.x_serial'
base_input_dir = './baseinput_mag'
perturb = 0.0
run_scheme = 'subprocess'
ignore_species = ["0"]
```

5.5.1 入力形式

keyword = value の形式でキーワードとその値を指定します. また, #をつけることでコメントを入力することができます(それ以降の文字は無視されます).

5.5.2 キーワード

• [[observer.solver]]

物理量を計算するためのオプションを指定します. 本セクションは複数指定することができます. name を除き, sampling. solver セクションと同様の形式で指定します.

なお、 name = "energy" という物理量については、 sampling.solver セクションで指定したもの が自動的に適用されます.

name

形式:str型

説明: 物理量の名前を指定します. 計算終了後、温度ごとの期待値として, <name>. dat というファイルが出力されます.

• [observer.similarity]

原子配置の「類似度 (similarity)」を計算するためのオプションを指定します。類似度は元素種ごとに、参照状態と同じ場所にある原子の割合として計算されます。計算終了後、温度ごとの期待値として $similarity_X$. dat というファイルが出力されます (X は元素記号). 本サブセクションが指定されて いない場合は、類似度は計算されません.

- reference_structure

形式:str型

説明:参照状態の構造ファイルを指定します.

- ignored_species

形式:list型

説明:類似度を計算する際に無視する原子種を指定します. 例えば, 酸素を固定した計算の場合には、このキーワードに ["0"] を指定します.

5.6 [config] セクション

多元系の原子配置や Potts 模型の格子サイズなど、配位に関するパラメータを指定します.以下のようなファイルフォーマットをしています.

(次のページに続く)

(前のページからの続き)

```
[0.0000000000, 0.0000000000, 8.1135997772]]
supercell = [1,1,1]
[[config.base_structure]]
type = "0"
coords = [
    [0.237399980, 0.237399980, 0.237399980],
    [0.762599945, 0.762599945, 0.762599945],
   ## 中略
    [0.262599975, 0.262599975, 0.762599945],
relaxation = [
  [true, true, true],
   ## 中略
  [false, false, false],
 ]
magnetization = [0.0, 0.5, ... 中略..., 0.0]
[[config.defect_structure]]
coords = [
    [0.000000000, 0.000000000, 0.000000000],
    [0.749999940, 0.249999985, 0.499999970],
    ## 中略
    [0.124999993, 0.624999940, 0.124999993],
[[config.defect_structure.groups]]
name = 'Al'
# species = ['Al'] # default
# coords = [[[0,0,0]]] # default
# relaxation = [[true, true, true]] # default
# magnetization = [0.0] # default
num = 16
[[config.defect_structure.groups]]
name = 'Mg'
# species = ['Mg'] # default
# coords = [[[0,0,0]]] # default
# relaxation = [[true, true, true]] # default
# magnetization = [0.0] # default
num = 8
```

5.6.1 入力形式

keyword = values の形式でキーワードとその値を指定します. また, #をつけることでコメントを入力することができます(それ以降の文字は無視されます).

5.6.2 キーワード

solver.type != "potts" の場合

- 格子の指定
 - unitcell

形式:list型

説明: 格子ベクトル a,b,c を, リスト形式で [a,b,c] として指定します.

- supercell

形式:list型

説明:超格子の大きさをリスト形式で [a,b,c] 指定します.

- init_structure

形式:str型

説明:モンテカルロサンプリングの初期構造ファイル (POSCAR や CIF 形式など) を指定します. 指定しなかった場合,ランダムに生成されます.

constraint_module

形式: bool 型

説明:配位に対して拘束条件を課すかどうかを指定します. デフォルト値は false です.

true の場合, 拘束条件はユーザが定義する関数で与えます.この関数は constraint_module.py 内に constraint_func という関数名で配置し,pymatgen.core.Structure 型の構造データを引数 にとり bool 型の値を返す関数として定義します.また,shuffle を行う際に構造データからエネルギー値を計算する constraint_energy 関数を定義して使用することもできます.

- constraint

形式:str型

説明:配位に対する拘束条件を与えるユーザ定義関数を指定します.指定しない場合は拘束条件を課しません.デフォルト値は指定なしです.

拘束条件は、任意のモジュール内に配置された、pymatgen.core.Structure 型の構造データを引数にとり bool 型の値を返す関数として定義します. constraint パラメータには関数名を "モジュール名. 関数名" の形式で指定します. constraint_module が true に指定されている場合は、constraint パラメータの指定が優先されます.

• [[config.base_structure]] セクション

type と coords によりモンテカルロ計算で動かさない原子種とその座標を指定します. 原子種が複数ある場合には、複数の [[config.base_strucure]] セクションを指定します.

- type

形式:str型

説明:原子種を指定します.

coords

形式: list の list もしくは 文字列

説明:座標を指定します. 3 次元座標を表す 3 要素のリストを N 個(原子の数)だけ並べたリストか、座標を N 行 3 列に並べた文字列で指定します.

- relaxation

形式: list の list もしくは 文字列

説明:原子・空間次元ごとに、構造最適化を行うかどうかを指定します。 真偽値 ("true" or "false") を表す 3 要素のリストを N 個(原子の数)だけ並べたリストか、真偽値を N 行 3 列に並べた文字列で指定します。 デフォルトはすべて "true" です。

- magnetization

形式: list

説明:原子ごとに磁化(up/down 電子個数差)を指定します. デフォルトはすべて 0.0 です.

• [[config.defect_structure]] セクション

モンテカルロで更新する原子が入る座標 (coords) と入りうる原子(団) (group) を指定します.

- coords

形式: list の list もしくは 文字列

説明:原子が入る座標を指定します. 3次元座標を表す3要素のリストをN個(原子の数)だけ並べたリストか、座標をN行3列に並べた文字列で指定します.

- [[config.defect_structure.groups]] セクション

モンテカルロで更新する原子グループの情報を指定します.

* name

形式:str型

説明:原子グループの名前を指定します.

* species

形式:list型

説明:原子グループに属する原子種を指定します.デフォルト値は name で指定したものがひとつだけ含まれたリストです.また,空のリストを用いて欠陥を表現できます.

* coords

形式: list の list の list

説明:原子グループ中の各原子の座標を、局所回転の向きごとに指定します。3次元座標を表す3要素のリストをN個(原子の数)だけ並べたリストをさらに向きごとにならべた、3重のリストとして指定します。たとえば原子の数が2つあり、回転の方向としてx,y,z向きの3種類考える場合には、

```
coords = [
  [ # dir-1
  [0.0, 0.0, 0.0], [0.5, 0.0, 0.0]
],
  [ # dir-2
  [0.0, 0.0, 0.0], [0.0, 0.5, 0.0]
],
  [ # dir-3
  [0.0, 0.0, 0.0], [0.0, 0.0, 0.5]
],
]
```

のように指定します. デフォルト値は [[[0.0, 0.0, 0.0]]] なので,原子が一つしかない場合には一般に省略可能です.

* relaxation

形式: list の list もしくは 文字列

説明:原子・空間次元ごとに、構造最適化を行うかどうかを指定します. 真偽値 ("true" or "false") を表す 3 要素のリストを N 個(原子の数)だけ並べたリストか、 真偽値を N 行 3 列に並べた文字列で指定します. デフォルトはすべて "true" です.

* magnetization

形式:list

説明:原子ごとに磁化(up/down 電子個数差)を指定します. デフォルトはすべて 0.0 です.

* num

形式:int型

説明:この原子グループの数を指定します.

• [[config.chemical_potential]] セクション

グランドカノニカルサンプリングにおいて,原子種や原子グループに対する化学ポテンシャルを指定します.

- species

形式: str型 もしくは str型のリスト

説明:原子種または原子グループの名前を指定します.複数の原子種・原子グループにまとめて同じ値を設定する場合は、それらをリストで指定します.

- mu

形式: float 型

説明: species に対応する化学ポテンシャルの値を指定します.

• [[config.grandcanonical_move]] セクション

グランドカノニカルサンプリングにおいて,原子種または原子グループの増減や,原子種の入れ替えが起きる場合の入れ替わる原子種を指定します.指定方法は以下のとおりです.

- 原子種または原子グループの増減
 - * species

形式: str型 もしくは str型のリスト

説明:原子種または原子グループの名前を指定します.複数の原子種・原子グループを同時に増減させる場合は、それらをリストで指定します.同種の原子種を複数個指定することもできます.

- 原子種の入れ替え
 - * from, to

形式:str型もしくはstr型のリスト

説明:入れ替わる原子種または原子グループの名前を from A to B の形で指定します. from B to A の入れ替えも自動的に考慮されます. from, to で指定する原子種の数は同じで、同一の defect sublattice に配置されているとします.

grandcanonical_move の指定がないときは, chemical_potential に記述される原子種・原子グループまたはその組が増減する指定が自動的に挿入されます. 一方, grandcanonical_move の指定が一つでもあれば、その操作のみが行われます.

solver.type = "potts" の場合

• Q

形式:自然数

説明: Potts 模型でスピンが取りうる状態の数.

• L

形式:自然数のリスト

説明:超立方格子のサイズ.

5.7 [log] セクション

このセクションはログファイル名とログレベルを指定します。

5.7.1 入力形式

keyword = values の形式でキーワードとその値を指定します. また, #をつけることでコメントを入力することができます (それ以降の文字は無視されます).

5.7.2 キーワード

• level

形式:str

説明:ログレベルを指定します.以下のレベルが利用可能です.

- debug
- info
- warning
- error
- console

形式:str

説明:コンソールに出力するかどうかを指定します.選択可能な値は以下の通りです.

- default は MPI 環境が利用可能かどうかを自動判定します.
- mpi は MPI 環境であることを明示的に指定します.
- serial は MPI 環境でないことを明示的に指定します.
- none はコンソールに出力しません.
- console_level

形式:str

説明: コンソールに出力するログレベルを指定します.

• logfile_path

形式:str

説明: ログファイルのパスを指定します. 指定しない場合はコンソールに出力します. ディレクトリが存在しない場合は自動的に作成されます.

• logfile_mode

形式:str

説明: MPI 環境でのログファイル出力方法を指定します.

- master はランク 0 のみログをファイルに出力します.
- collect は全ランクのログを一つのファイルに出力します.
- workers は各ランクごとにファイルを作成します.
- serial は MPI 環境を考慮しません.
- logfile_level

形式:str

説明:ログファイル出力するログレベルを指定します.

• logfile_rank

形式: int or list of int

説明: ログファイルに出力する MPI ランクを指定します. 指定しない場合、全ランクが対象となります.

第6章 出力ファイルフォーマット

RANK はプロセス番号=レプリカ番号を表します。

6.1 RANK/structure.XXX.vasp

各ステップごとの原子配置が VASP の POSCAR ファイル形式で出力されます。ステップ番号がファイル 名の XXX に入ります。

例:

```
Mg8 Al16 O32

1.0

8.113600 0.000000 0.000000

0.000000 8.113600 0.000000

0.000000 0.000000 8.113600

Al Mg O

16 8 32

direct

0.011208 0.995214 0.998158 Al

0.758187 0.240787 0.499981 Al

... skipped ...

0.746308 0.744706 0.233021 O

0.257199 0.255424 0.771040 O
```

6.2 RANK/minE.vasp

最低エネルギーを与えた原子位置が VASP の POSCAR ファイル形式で出力されます。

6.3 RANK/obs.dat

各ステップごとの温度とエネルギーが電子ボルト単位で出力されます。

例:

```
      0
      0.1034076
      -41690.28269769395

      1
      0.1034076
      -41692.06763035158

      2
      0.1034076
      -41692.06763035158

      3
      0.1034076
      -41691.98205990787

      4
      0.1034076
      -41692.74143710456
```

6.4 RANK/obs_save.npy

各ステップごとのエネルギーが電子ボルト単位で出力されます。numpy.load('obs_save.npy')で、darray として読み取ることができます。

例:

```
$ python -c "import numpy; print(numpy.load('obs_save.npy'))"
[[-41690.28269769]
[-41692.06763035]
[-41692.06763035]
[-41691.98205991]
[-41692.7414371 ]]
```

6.5 RANK/kT_hist.npy

各ステップごとの温度 (電子ボルト単位) が Numpy バイナリ形式で出力されます。numpy.load('kT_hist.npy') で、 darray として読み取ることができます。

例:

```
$ python -c "import numpy; print(numpy.load('kT_hist.npy'))"
[0.1034076 0.1034076 0.1034076 0.1034076]
```

6.6 RANK/Trank_hist.npy

(RXMC のみ) 各ステップごとの温度インデックスが Numpy バイナリ形式で出力されます。numpy. load('Trank_hist.npy') で、darray として読み取ることができます。

例:

```
$ python -c "import numpy; print(numpy.load('Trank_hist.npy'))"
[1 1 1 1 1]
```

6.7 RANK/logweight_hist.npy

(PAMC のみ) 各ステップにおける Neal-Jarzynski 重みの対数が Numpy バイナリ形式で出力されます。

Example:

```
$ python -c "import numpy; print(numpy.load('logweight_hist.npy'))"
[0 0 0 0 0]
```

6.8 RANK/acceptance_ratio.dat

各温度におけるモンテカルロ更新の採択率。1列目に温度,2列目に採択率(採択回数/更新回数)が出力されます。

6.9 logZ.dat

分配関数の対数 $\log Z_i/Z_0$ (i は温度点の番号)。

- 1 列目は温度 T_i
- 2列目、3列目は分配関数 $\log Z_i/Z_0$ とその誤差
- 4列目、5列目は直前の温度との比 $\log Z_i/Z_{i-1}$ とその誤差

6.10 <name>.dat

温度ごとの物理量 O のカノニカル平均 $\langle O \rangle$ とその統計誤差 $\sigma[O]$ 。 name は [[observer.solver]] の name キーワードで指定した名前です。

- 1列目は温度 T_i
- 2列目、3列目は期待値⟨O⟩と統計誤差
- 4列目、5列目は2乗の期待値 〈O²〉 と統計誤差

- •6列目、7列目はゆらぎ $\langle O^2 \rangle \langle O \rangle^2$ と統計誤差
 - 例えばエネルギーのゆらぎは熱容量 C と次のようにして結びついています: $k_BT^2C=\left[\langle E^2\rangle-\langle E\rangle^2\right]$

第7章 付属ツール

abICS には、典型的なワークフローを容易にするためのツールがいくつか付属しています。

- 原子構造ファイルから abICS 入力ファイルを作成するための st2abics
- レプリカ交換モンテカルロ計算実行の後処理を行うための abicsRXsepT

以下のセクションでは、これらのツールのそれぞれの使用方法を説明します。

7.1 st2abics

abICS 入力ファイル の [config] セクション を比較的簡単に作成するために、st2abics ツールを使うことができます。これは pymatgen で読める原子構造ファイルを読み取り、[config] セクションを埋めた abICS 入力テンプレートファイルに変換します。元の構造ファイルからどのようにして config.base_structure と config.defect_structure を構成するか指定するため、 st2abics 専用の制御ファイルが必要です。 st2abics は以下のように使用します:

```
$ st2abics -h
usage: st2abics [-h] inputfi structurefi [outfi]

Prepare abICS config from structure file

positional arguments:
   inputfi    toml input file for st2abics
   structurefi Structure file that can be read by pymatgen Structure.from_file()...

method
   outfi    Output file to be used as abics input. Defaults to standard output

optional arguments:
   -h, --help    show this help message and exit
```

例がいくつか examples/st2abics に用意されています:

```
$ cd examples/st2abics
$ st2abics st2abics_MgAl2O4.toml MgAl2O4.vasp abics_MgAl2O4.toml # spinel
$ st2abics st2abics_CuZn.toml CuZn.vasp abics_CuZn.toml # brass
$ st2abics st2abics_BZY.toml BaZrO3.vasp abics_BZY.toml # Y-doped BaZrO3
```

結果として得られたファイル (上記の例では abics_MgAl204.toml, abics_CuZn.toml, abics_BZY.toml) は、[sampling], [mlref], [train], [observer] セクションのキーワードが空になっており、これらを記

入した後、abICS の入力として使用することができます。

7.1.1 入力フォーマット

st2abics の入力ファイルの例は、 examples/st2abics にあります (上の例では st2abics_CuZn.toml, st2abics_MgAl204.toml, st2abics_BZY.toml)。

フォーマットは abICS 入力ファイルの [config] セクションに似ています。

7.1.2 キーワード

• supercell

形式:list型

説明:スーパーセルの大きさをリスト形式 [a,b,c] で指定します.

• [[config.base_structure]] セクション

ここでは、モンテカルロ計算中に格子サイト間で原子を交換しない base_structure を指定します。

- species

形式: 文字列の list

説明: base_structure の原子種。対応する座標は入力構造ファイルから自動的に抽出されます。

- fix

形式: bool 型 ("true" or "false")

説明: base structure の局所的な緩和を行わない場合 true、行う場合は false に設定する。

• [[config.defect_structure]] セクション

このセクションは、配置サンプリングを行う副格子を指定します。複数の [[config.defect_structure]] セクションが存在しても構いません。例えば、陽イオンの配置サンプリングを行う副格子と、陰イオンの配置サンプリングを行う副格子を指定することができます。

- site_center_species

形式:文字列の list

説明:元の構造ファイルに含まれる原子種のうち、配置サンプリングを行う格子サイトと対応するもの。

- [[config.defect_structure.groups]] サブセクション

このセクションでは、配置サンプリングを行う格子サイト上に配置される原子グループを指定します。もしこのセクションがない場合は、 site_center_species を基に、入力された構造ファイルから自動的に構築されます。

54 第7章 付属ツール

* name

形式: 文字列

説明:原子グループの名前。

* species

形式: 文字列の list

説明:原子グループに属する原子種のリスト。デフォルト値は、[name]です。元の構造ファイルに含まれない原子種も指定できます。さらに、空のリスト [] で格子欠陥を表現できます。例として、サンプルにある st2abics_BZY.toml を参照してください。

* coords

形式: list の list の list あるいは文字列

説明:原子グループがとることのできる配向ごとの原子グループ内の各原子の座標(入力ファイルの coords 定義 **参照**)。デフォルト値は [[[0.0, 0.0, 0.0]] です。

* num

形式: int

説明:このセクションで指定した原子グループの数。スーパーセル内のサイト数に応じた数を指定してください。

7.2 abicsRXsepT

このツールは、RXMC 実行の各サンプリングステップで得られる構造とエネルギーを温度ごとに並べ替えるためのツールです。abICS の RXMC 実行が終了した後に使用します:

\$ mpiexec -np NPROCS abicsRXsepT input.toml NSKIP

NPROCS はレプリカの数と同じかそれ以上でなければならず、input.toml は abICS の実行に使用された abICS 入力ファイルに置き換える必要があります。NSKIP はオプションのパラメータで、各温度でのエネル ギー平均を計算する際にスキップする初期ステップ数を指定します(デフォルト値は 0)。結果は Tseparate ディレクトリに保存され、温度ごとのエネルギー平均は Tseparate/energies_T.dat に保存されます。

7.2. abicsRXsepT 55

第8章 アルゴリズム

abICS は、拡張アンサンブル法と任意のエネルギー計算ソフトウェアを組み合わせるために設計されています。現在は、レプリカ交換モンテカルロ法およびポピュレーションアニーリングモンテカルロ法が実装されています。

- abICS の概要について
 - S. Kasamatsu and O. Sugino, J. Phys. Condens. Matter, 31, 085901 (2019).
 - S. Kasamatsu, Y. Motoyama, K. Yoshimi, U. Matsumoto, A. Kuwabara, and T. Ogawa, J. Chem. Phys. 157, 104114 (2022).

8.1 レプリカ交換モンテカルロ法

広く使用されているメトロポリスモンテカルロ法は、局所安定配置に捕まりやすく、そこでサンプリングが行き詰まる傾向があります。レプリカ交換法は、計算対象の系のコピー(レプリカ)を使って、この問題を克服することを目的としています。レプリカ交換法は、大まかに次のように説明できます(より正確な説明については、下記の文献を参照してください)。まず、各レプリカに対して異なる温度におけるモンテカルロサンプリングを個別に実行します。事前に設定された任意の間隔で、メトロポリス基準に従ってレプリカ間で温度を交換し、サンプリングを再開します。メトロポリス基準によって、大まかには、エネルギーが低いレプリカに低い温度が割り当てられることになります。これにより、高い温度のレプリカによる大域的なサンプリングと低い温度における局所安定配置の探索を共存させることができます。

abICS では、入力ファイルの [replica] セクションでレプリカ交換モンテカルロ法に関連したパラメータを指定します。レプリカの温度の下限を $T_s=$ kTstart 、 上限を $T_e=$ kTend とし、レプリカ数を $N_r=$ nreplicas とすることで、

$$T_i = \frac{T_e - T_s}{N_r - 1}i + T_s$$

として N_r 個の異なる温度に接触しているレプリカ系が用意されます (ただし、 $i=0\cdots N_r-1$ 。 abICS では、nprocs_per_replica を使用して、各レプリカで計算を実行する並列ソルバープロセスの数を指定できます)。モンテカルロステップ数は nsteps で指定し、 RXtrial_frequency ステップ毎に交換遷移確率

$$R = \exp\left[-\left(\frac{1}{T_i} - \frac{1}{T_k}\right)\left(E(X_i) - E(X_k)\right)\right]$$

が計算され、確率 R で温度交換 $T_i \leftrightarrow T_k$ が行われます (ただし、 X_i は i 番目のレプリカ系の状態です。また、abICS では隣接する温度を持ったレプリカ同士で交換試行をしています)。なお、物理量は sample_frequency ステップ毎に測定が行われます。

- レプリカ交換モンテカルロ法について
 - K. Hukushima and K. Nemoto, J. Phys. Soc. Japan, 65, 1604 (1996).

- R. Swendsen and J. Wang, Phys. Rev. Lett. 57, 2607 (1986).

8.2 ポピュレーションアニーリングモンテカルロ法

基底状態を得るためのモンテカルロ法として、シミュレーテッドアニーリング (SA) 法が知られています。これは、温度一定のもとモンテカルロサンプリングを行い、一定のモンテカルロステップ数を実行した後に温度を強制的に下げていく手法です。はじめは高温での大域的な探索が行われ、シミュレーションが進むごとに低温化での局所安定配置の探索が行われます。SA の難点として、温度変化時に熱平衡状態から離れてしまうために、カノニカル平均を取りたい場合には温度ごとに熱平衡化する必要があります。この問題を克服した手法が Annealed Importance Sampling (AIS) です。AIS では多数のレプリカを用いて並行してSA を行い、温度降下時のズレを付加的な重みとして取り入れます。この重み (Neal-Jarzynski 重み) は、サンプル間の加重平均が温度ごとのカノニカル平均となるように適切に定義されます。AIS では計算が進むごとに NJ 重みのばらつきが大きくなり、一部のレプリカのみが平均に寄与する、言い換えれば実行的なレプリカ数が減っていくという問題があります。そこで、出現頻度が NJ 重みに比例するようにレプリカを定期的にリサンプリングし、重みを 1 にリセットするのがポピュレーションアニーリングモンテカルロ (PAMC) です。

- AIS
 - R. M. Neal, Statistics and Computing 11, 125-139 (2001).
- PAMC
 - K. Hukushima and Y. Iba, AIP Conf. Proc. 690, 200 (2003).

8.3 配置と更新

ここでは、図 8.1 を例に abICS での格子配置の定義とモンテカルロ法での更新の概要を説明します。 (a)-(c) は unit cell 、 base_structure 、 defect_structure の概念図で、青丸、緑丸、黒丸はそれぞれ base_structure で定義される原子種、星印は defect_structure で定義される欠陥が入る位置を表します。 (d) は base_structure で原子種を指定する場合の概念図です。ここでは、blue, green, black の 3 原子種を定義しています。各原子がどのように配置されるかは、各原子種ごとに coords で定義します。 (e) は defect_structure で欠陥位置に入るグループを指定する場合の概念図です。orange は 2 種の原子種から構成される 4 原子で構成されるグループを定義し、purple は 3 種の原子種から構成される 3 原子のグループを構成しています。 defect_structure.coords で指定される欠陥位置にこれらのグループが配置されます。各グループ内での原子の配置は defect_structure.groups セクション内の coords で指定できます。 defect_structure を複数定義した場合は、それぞれの欠陥座標にそれぞれの原子グループが配置されます。 (f) はモンテカルロ法のアップデートに関する概念図です。 アップデートでは欠陥の位置に入るグループを入れ替えるパターンと、配置は変えずに配位を変える 2 つのパターンがあります (どちらのアップデートを行うかは半分の確率で自動で選択されます)。提案された配置 X_{trial} から指定されたソルバーでエネルギーを計算し、採択率 $P(X_i \to X_{trial})$ を計算します。

グランドカノニカルサンプリングを sampling.enable_grandcanonical パラメータで有効にした場合、上記の配置更新に加えて、欠陥位置に入る原子グループを熱浴と出し入れする配置更新パターンが導入されます。原子グループの数は共役なパラメータである化学ポテンシャル config.chemical_potential で規

定され、各グループごとに増減させることも、複数グループを同時に増減させることも記述できます。配置更新では、現在の配置と提案配置のエネルギー差を元に、採択確率

$$P(X_i \to X_{\text{trial}}) = \min\left(1, \Delta W e^{-\beta(\Delta E - \mu \Delta N)}\right)$$

による Metropolis-Hastings 法に基づいて配置が更新されます。 $\Delta W = Q(X_{\rm trial} \to X_i)/Q(X_i \to X_{\rm trial})$ は、配置 X から配置 X' を選択する提案確率 $Q(X \to X')$ に基づく重み因子です。

8.3. 配置と更新 59

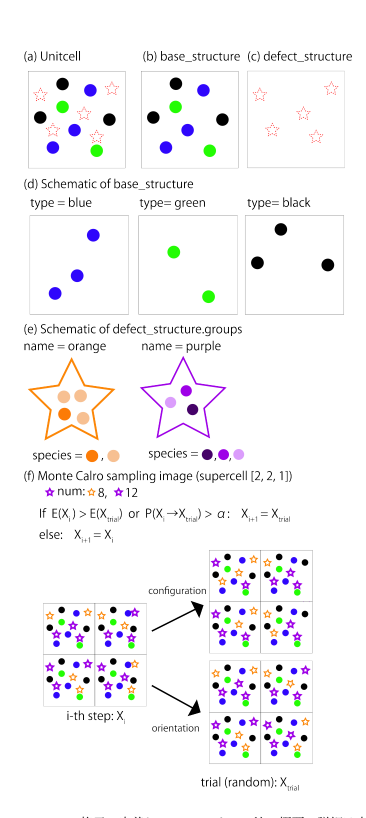


図 8.1: (a)-(e)abICS での格子の定義と (f) モンテカルロ法の概要。詳細は本文に記載。

60 第8章 アルゴリズム

第9章 謝辞

このソフトウェアの開発は、様々なプロジェクトとコンピューター資源の提供によりサポートされてきました。この場を借りて感謝します。

- ・ ポスト「京」重点課題 5
- 東京大学物性研究所スーパーコンピュータ共同利用
- 文部科学省卓越研究員事業
- 科学研究費補助金(No. JP18H05519, No. 19K15287)
- JST CREST (No. JPMJCR15Q3, No. 19K15287)
- NEDO

また、abICS は東京大学物性研究所 ソフトウェア高度化プロジェクト (2019,2022 年度) の支援を受け開発されました。この場を借りて感謝します。

第10章 お問い合わせ

abICS に関するお問い合わせはこちらにお寄せください。

バグ報告

abICS のバグ関連の報告は GitHub の Issues で受け付けています。

バグを早期に解決するため、報告時には次のガイドラインに従ってください。

- 使用している abICS のバージョンを指定してください。
- インストールに問題がある場合には、使用しているオペレーティングシステムとコンパイラの情報についてお知らせください.
- 実行に問題が生じた場合は、実行に使用した入力ファイルとその出力を記載してください。
- その他

研究に関連するトピックなど GitHub の Issues で相談しづらいことを問い合わせる際には、以下の連絡先にコンタクトをしてください。

E-mail: abics-dev__at__issp.u-tokyo.ac.jp(_at_を@に変更してください)