**המחלקה להנדסת תוכנה**

**פרויקט גמר – תשע"ט**

**סימולטור מטה-דינמיקה מולקולרית**

### **Molecular Meta Dynamics Simulator for composed materials**

**מאת:**

**מיכל גבאי**

**שירה ירושלמי**

**מנחה אקדמי: דר' יהודה חסין אישור: תאריך:**

**רכז הפרויקטים: דר' אסף שפיינר אישור: תאריך:**

מערכות ניהול הפרויקט:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| # | מערכת | מיקום |
| 1 | מאגר קוד | <https://github.com/shirayr/Simulation-Of-Atoms> |
| 2 | יומן | <https://trello.com/b/MZtniPvh/atoms-simulation> |
| 3 | סרטון גרסת אלפא |  |

# פתיח

* תוכן העניינים
* מילון מונחים, סימנים וקיצורים

תוכן עניינים:

|  |  |
| --- | --- |
| פירוש | מונח |
| האטום הוא החלקיק הקטן ביותר של יסוד כימי שבו נשמרות תכונות היסוד. | אטום |
| אטום פחמן(Carbon) | C |
| (Hydrogenous)אטום מימן | H |
| אטום חמצן(Oxygen) | O |
| (Nitrogen)אטום חנקן | N |
| מונח בכימיה המתאר מבנה )חומר( הבנוי משני אטומים או יותר, המחוברים ביניהם בקשר כימי. | מולקולה |
| קשר כימי הוא אינטראקציה בין מטענים חשמליים של מרכיבי אטומים, של אטומים שלמים או של  מולקולות הגורמת לזיקה בין אטומים או מולקולות. קשרים אלו הם המעניקים לחומרים שונים את מגוון תכונותיהם, ובלעדיהם לא היו בעולם תרכובות. | קשר כימי bond |
| מושג המגדיר את מספר הקשרים הכימיים נטו במולקולה. | bond סדר קשר order |
| אבן הבניין של הפולימר. זוהי מולקולה אשר חוזרת במחזוריות קבועה בפולימר. בנוי מאטומי פחמן הקשורים לאטומים כגון מימן, חמצן וחנקן. | מונומר |
| מולקולה ענקית שמורכבת מיחידות חוזרות של מולקולה מסוימת. השרשרת או המולקולה הארוכה נקראת פולימר ואילו המולקולה הקטנה שחוזרת בה שוב ושוב נקראת מונומר. | פולימר |
| תהליך שבו משתנה מבנה המולקולות המרכיבות את החומר. תרכובות המוצא נקראות מגיבים ואלה הנוצרות בסופה של התגובה קרויות תוצרים . | ריאקציה כימית |
| הפולימרים עליהם נרצה להריץ את הסימולציה | EPON862,  DETDA |
| תהליך בו נוצרים קשרים כימים מסוג קשר צולב המקשרים בין שרשראות פולימרים. | תהליך צילוב |
| סימולציה של דינאמיקה מולקולרית )MD( נועדה לדמות מודל תנועה והתנהגות של אטומים בודדים במולקולה או מולקולות לפי בחירה על ידי החלת חוקים של מכניקה קלאסית למציאת פרמטרים כגון מהירות, מטען חשמלי, מיקום ויצירת מולקולות חדשות. | דינמיקה מולקולרית |

מילון מונחים, סימנים וקיצורים:

|  |  |
| --- | --- |
| שיטת סימולציה ממוחשבת המשמשת להערכת האנרגיה החופשית ופונקציות אחרות של המערכת בסימולציות מסוג דינמיקה מולקולרית. | מטה דינמיקה |
| כמות האנרגיה שיש להשקיע על מנת להוסיף חלקיק למערכת קיימת בטמפרטורה כלשהי. | פוטנציאל כימי |
| בהקשר של מודלים מולקולריים, שדה כוח מתייחס לפונקציונליות ולמערכי הפרמטרים המשמשים  לחישוב האנרגיה הפוטנציאלית של מערכת של אטומים במכניקה מולקולארית וסימולציות דינמיות מולקולריות. | שדה כוח  FORCE  FIELD |
| התוכנה מבוססת קוד פתוח להרצת סימולציות מטה-דינמיות של MD )דינמיקה מולקולרית( על אטומים ומולקולות בזמן ריצה יעיל בעיקר על מחשבים התומכים בחישוב מקבילי. | LAMMPS |
| שדה כוח מבוסס על סדר-קשר בין אטומים. אחד מהמימושים שלו הינו סימולציות של דינמיקה  מולקולרית. בעוד ששדות כוח אחרים לא יכולים למדל ריאקציות כימיות בגלל דרישות לשביר/יצירת קשרים )הפונקציונליות שלהם תלויה בהגדרה , מדויקת של כל הקשרים(. REAXFF נמנע מהגדרה מדויקת של הקשרים הכימיים ובמקום משתמש בערכי הסדר קשר של כל אטום ומתיימר להיות כללי ככל האפשר, בעל כמות מסיבית של פרמטרים. | REAXFF |
| קובץ טקסט קלט להרצת סימולציה ב LAMMPS בעל פורמט מוגדר המכיל את המצב ההתחלתי של האטומים בסימולציה- סיווג מספר סידורי לכל אטום, סוג האטום ,ווקטור מיקום. סיווג מספר סידורי לכל סוג אטום, הגדרת מסה לכל סוג אטום וכמו כן הגדרת גבולות תלת ממדיים של ה-box של הסימולציה בהם רצים האטומים. | קובץ dat |
| קובץ טקסט-קלט להרצת סימולציה ב LAMMPS וכן קלט לקוד שכתבנו למציאת פרמטרים אופטימליים, בעל פורמט מוגדר. בין היתר, הקובץ מכיל את טווח הערכים של F1, F2 ואת מספר צעד הזמן בו מייצאים את מצב המערכת. | קובץ Extra\_Potential\_Parameters |
| קובץ טקסט- פלט שאנו יצרנו שמנתח קבצי species.out השומרים תוצאות של מספר ריצות. עבור כל ריצה, נבדק צעד הזמן האחרון- ספירה של מספר מולקולות רצויות שהתקבלו ומספר המולקולות האחרות.  קובץ זה נקרא ע"י תוכנית פייתון ומייצר קובץ csv המציג ניתוח בפורמט מסודר. | קובץ resultCSV |

# מבוא

סימולציה הינה חיקוי של מציאות מורכבת, באמצעות מודל מתאים. המטרה היא לייצג מאפיינים מסוימים בהתנהגות מערכת.

בכימיה החישובית, סימולציה של דינמיקה מולקולרית (MD) נועדה לדמות מודל תנועה והתנהגות של אטומים בודדים במולקולה/מולקולות, לפי בחירה, על ידי החלת חוקים של מכניקה קלאסית למציאת פרמטרים כגון מיקום, מהירות, טמפרטורה, כוחות ויצירת מולקולות חדשות. השימוש במכניקה הקלאסית לתיאור האטומים מסתמך על פרמטרי forcefields שחושבו או נמדדו מראש (פרמטרים ידועים מראש/ מדידות מניסוי קודם/ לקוחים מהספרות).

מטה-דינמיקה (Metadynamics) הינה שיטת סימולציה ממוחשבת המשמשת להערכת האנרגיה החופשית ופונקציות אחרות של המערכת בסימולציות מסוג דינמיקה מולקולרית.

הרצת סימולציה מסוג מטה-דינמיקה של דינאמיקה מולקולרית מאפשרת חיקוי תנאי מעבדה אמיתיים ומטרתה לייצג מאפיינים בהתנהגותה של מערכת אטומית בעת הפעלת מניפולציות כימיות על המערכת כדי לקבל תחזית על התנהגות המערכת בהשפעת אותן מניפולציות. מחלקים את הסימולציה למספר מוגדר מראש של צעדי זמן בגודל מוגדר מראש ובכל צעד זמן מתבצע חישוב של וקטורי המיקום והמהירות של כל אטום בהשפעת הכוחות הפיזיקליים הפועלים על המערכת.

צעד זמן בסימולציה הינו בסדר גודל של שניות ואורך כולל של סימולציה הינו בסדר גודל של שניות מה שהופך הרצת סימולציה של תהליכים כימיים הקורים בטבע בסדרי גודל של שניות (כגון ערבוב 2 חומרים במשך חצי דקה ליצירת חומר חדש) בלתי אפשרי.

LAMMPS הינה תוכנה מבוססת קוד פתוח להרצת סימולציות מטה-דינמיות של MD (דינמיקה מולקולרית) על אטומים ומולקולות בזמן ריצה יעיל, בעיקר על מחשבים התומכים בחישוב מקבילי. נרצה להשתמש בתוכנה זאת על מנת להריץ סימולציות של ריאקציה כימית. ריאקציה כימית (תגובה כימית) היא תהליך שבו משתנה מבנה המולקולות המרכיבות את החומר. תרכובות המוצא נקראות מגיבים ואלה הנוצרות בסופה של התגובה קרויות תוצרים.

הבחירה ב LAMMPS נעשתה מהמניעים הבאים:

המניע המרכזי הינו תמיכה בהרצת הפוטנציאל REAXFF בו אנו משתמשים בהרצת הסימולציה, פוטנציאל רחב המסביר המון תופעות טבע ומאפשר התרחשות ריאקציות כימיות.REAXFF הינו פוטנציאל מסורבל שלקח שנים לכתוב אותו ולכן מסובך מכדי לכתוב לבד.

בנוסף לכך, בעבר ניסו לפתח מערכת לסימולציות על אטומים במכללה, אך הפיתוח צרך המון זמן ותהליך דיבוג ארוך. לבסוף הוחלט להיצמד לחבילת תוכנה קיימת ולהרחיב אותה מתוך כוונה להוסיף בעתיד יכולות שונות לחיזוק המערכת. LAMMPS הינה מערכת יציבה והעיקרון המנחה אותה- זמני ריצה יעילים מבוססים חישוב מקבילי, מאפשרת הרצת סימולציות ביעילות מקסימלית.

הפרויקט שלנו מהווה פרויקט המשך למחקר שהתחילה סטודנטית מהמכללה – אופק ברזני.

אופק הוסיפה קוד למערכת ה-.LAMMPS הרצון היה לקחת את LAMMPS בתור כלי להרצת סימולציות ולתת לו יכולת להתמודד עם הרצת תהליכים של ריאקציות כימיות המתרחשות בטבע בטווחי זמן הגדולים משמעותית מ- שניות ובפרט עבור ריאקציה ספציפית בין 2 מולקולות גדולות של פולימרים.

*אורך סימולציה* ב- LAMMPS הינו ברזולוציה של שניות ולכן לא ניתן להריץ סימולציה של תהליכים וריאקציות כימיות שאורכן גדול מזה, או בכלל באורך של שניות, דקות ואף שעות, לכן תחום השימוש *ב- LAMMPS הינו מצומצם בהתאם.*

במאמר עליו מתבסס הפרויקט (מתואר בפירוט בסקר הספרות), Accelerated ReaxFF Simulations for Describing the Reactive CrossLinking of Polymers Aniruddh , מתואר אלגוריתם הנועד להוביל לזירוז תהליך צילוב בין שני סוגים של מולקולות לשם יצירת חומר חדש ע"י הפעלת פוטנציאל נוסף על המערכת במקביל להפעלת הפוטנציאל REAXFF.

תהליך זה מתרחש בטבע בסדרי גודל של דקות, ואילו אנו נרצה לאפשר הרצתו כסימולציה בLAMMPS בסדר גודל של עד כ- שניות.

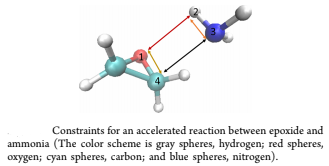
על פי הפתרון המוצע במאמר כאשר אנו מזהים את ארבעת האטומים המגיבים במיקומים קרובים המאפשרים נקודת התחלת לריאקציה, הפעלת הפוטנציאל הנוסף תוסיף את האנרגיה הדרושה למערכת במטרה להאיץ את התרחשות תהליך הצילוב.

הטריגר להפעלת הפוטנציאל הנוסף:

התקרבות אטומים מסוימים במולקולה אחת לאטומים מסוימים אחרים במולקולה השנייה.

נרצה לאתר רביעייה חשודה בין האטומים C, H, O, N הנמצאים במרחקים הבאים:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **C-O** | **N-C** | **H-N** | **O-H** | **PAIR** |
| 1.3-1.6 | 3.0-8.0 | 0.9-1.2 | 1.5-8.0 | **min dist- max dist** (angstrom units) |



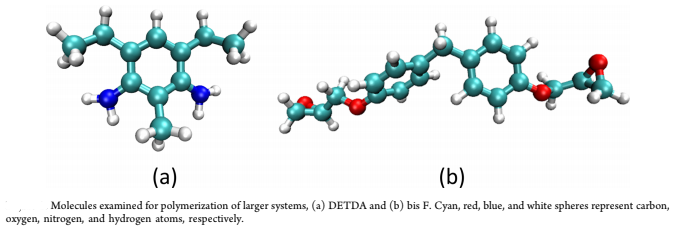
(מקרא לתמונה: 1. אדום=חמצן=O , 2. אפור=מימן=H, 3. כחול=חנקן=N, 4. תכלת=פחמן=C)

כמו כן H,N שייכים למולקולה אחת ו- O,C שייכים למולקולה השנייה.

*עד כה אופק התמקדה בניסיון לאפשר הרצת סימולציה של תהליך ריאקציה בין המולקולות EPON862, DETDA, האורך כחצי שעה. היא הוסיפה קוד בתוך*  REAXFF, שם מתבצע תהליך זיהוי של רביעיית אטומים והוספת הפוטנציאל הנוסף לזירוז הצילוב.

*(לאחר מכן יתבצע חקירת תוצאות הריאקציה ומאפייני החומר החדש שנוצר ע"י אנשי כימיה.)*

*המולקולות EPON862(b), DETDA(a) עליהן אנו עובדים:*



# תיאור הבעיה

מצב הפרויקט כרגע:

הצליחו לזהות רביעיות חשודות לריאקציה, להפעיל אנרגיה נוספת במערכת ולקבל מולקולות חדשות.

לאחר הכנסת קוד ה-MetaDynmic לקוד ה-Reax, התגלו שתי בעיות:

1. אנו מריצים סימולציה המפעילה כוחות/פוטנציאל. פוטנציאל זה תלוי בפרמטרים שונים –

כוחות F1,F2 המופעלים על כל זוג אטומים (ע"פ הנוסחה שנלקחה מן המאמר עליו מתבסס הפרויקט) ומספר צעדי הזמן שבהם מופעל הפוטנציאל.

כרגע, לא ברור מהם הפרמטרים האופטימליים המתאימים לנוסחה להוספת הפוטנציאל והם נבחרו באופן השערתי,

הפעלת כח חזק מידי על האטומים עלולה לגרום לתלישת האטומים זה מזה בצורה לא הגיונית לעומת הפעלת כח חלש מידי שלא תגרום לשום שינוי במולקולות.

בנוסף יש לדעת למשך כמה צעדי זמן כדאי להפעיל את הפוטנציאל הנוסף כך שהצילוב יספיק להתבצע.

כמו כן, סימולציות שונות מכילות סדרי גודל שונים של מולקולות מה שמשפיע על פרמטרים אלו.

המטרה היא למצוא את הפרמטרים שיביאו לאחוז הצילוב הגבוה ביותר באופן שיטתי שיפעל עבור כל סידרי הגודל של המולקולות.

1. ההרצות מבצעות חישובים עם נתונים על אלפי חלקיקי אטומים.

לבצע הרצות על נתונים כה רבים אורך זמן רב ודורש הרבה משאבים.

הרצות שבוצעו ביחס של 2:4 מולקולות או 4:8 מולקולות ארכו בזמן סביר, אך בהרצות גדולות יותר - על 8:16 או 16:32 מולקולות – זמני הריצה גדלו משמעותית. אלו הרצות על עשרות אלפי אטומים, הדורשות מיליוני צעדי זמן ויכולות להגיע לשבוע של הרצה, ואף יותר.

אופק, כחלק מעבודתה על הפרויקט, התחילה להפוך את הקוד לmulty-threading, כלומר- תמיכה בריצה על מספר מעבדים. היא ביצעה זאת בעזרת כלים מוכנים מתוך המערכת של LAMMPS.

אך, לריצות גדולות וכבדות זה עדיין לא מספיק. אפשר לשפר פלאים את כל התהליך ע"י שימוש בכרטיס מסך – gpu.

# תיאור הפתרון

1. בפרויקט זה התחלנו בפיתוח כלים אוטומטיים לבחירת הפרמטרים האופטימליים לנוסחה, באופן שיטתי. עבור כל סימולציה שנרצה לבצע נוכל להפעיל קוד זה כדי לקבל את הפרמטרים האופטימליים איתם נגיע לאחוז צילוב מקסימלי.

הפרמטרים המעניינים אותנו בנוסחה הם הכוחות F1 ו-F2 (הנוסחה לחישוב הפוטנציאל הנוסף מצורפת בנספחים).

טווח הערכים האפשריים לפרמטרים אלו:

F1- נע בין 50 ל-300

F2- נע בין 0.5 ל-1

כחלק מהקוד הבודק זאת, ביצענו מעבר על הערכים האפשריים של הכוחות F1, F2 להוספת הפוטנציאל כדי למצוא את הערכים האופטימליים.

כל שילוב של בחירת כוחות מהווה ריצה המכילה 3 שלבים של הסימולציה:

* הבאת המערכת למינימום אנרגיה
* חימום המערכת לטמפרטורת חדר.
* חיפוש אחר רביעיות חשודות והפעלת הפוטנציאל על רביעייה כזו.

הפלט של כל ריצה הוא סוגי המולקולות שנוצרו בצעד הזמן האחרון. את התוצאות שמרנו בקובץ טקסט.

כתבנו תוכנית נוספת העוברת על קובץ הטקסט ומייצרת קובץ נוסף - CSV - המייצג את "המולקולות הטובות" מכל ריצה. על פי קובץ זה ניתן לראות אלו שילובי כוחות נתנו אחוזי צילוב גבוה ועל פיהם נוכל לקבוע על הפרמטרים האופטימליים.

פרמטר חשוב נוסף הוא מספר צעדי הזמן של הוספת הפוטנציאל. כרגע, ההרצות מתבצעות כשפרמטר זה שווה ל10,000 צעדי זמן. בהמשך, נבדוק גם אותו כדי להגיע למסקנה על ערך אופטימלי שיביא לזירוז הצילוב.

כמו כן, נרצה לפתח כלים אוטומטיים לטיפול בתוצאות - הצגת הנתונים המתקבלים מהתהליך בפורמט מסודר וקבוע (קבצי csv ואיורי גרפים באמצעות python). ויזואליזציה נוחה למערכת תעזור להבנה ושיפור.

1. ייעול זמני הריצה מהווה מטרה חשובה לפרויקט.

העבודה העיקרית שלנו- להוסיף קוד לשימוש בכרטיס מסך (gpu) שאמור להפחית את זמני הריצה באופן משמעותי.

נרצה לבנות gpu שירוץ על קוד ה-Meta-Dynamic שאופק הוסיפה ל REAXFF -.

*יהיה צורך לדאוג שהקוד שנוסיף יתממשק עם ה- LAMMPS בצורה טובה.*

*יהיה צורך קודם לנסות להריץ את ה- gpu על קוד ה-* REAXFF *של LAMMPS לבד ולראות שעובד טוב, ואח"כ להוסיף שירוץ יחד עם הקוד הנוסף של ה-Meta-Dynamic.*

# סקירת עבודות דומות \ בספרות והשוואה \ סקר שוק

* המאמר עליו מתבסס הפרויקט:

Accelerated ReaxFF Simulations for Describing the Reactive CrossLinking of Polymers Aniruddh Vashisth, Chowdhury Ashraf, Weiwei Zhang, Charles E. Bakis,

and Adri C. T. van Duin

Publication Date (Web): July 11, 2018

ישנן שיטות שונות שפותחו כדי לבצע סימולציות בקנה מידה אטומי עבור צילוב של פולימרים (הרצת סימולציות ברזולוציית אורך כולל של שניות כמו בLAMMPS למרות שהתהליך אותו מסמלצים אורכו ברזולוציית דקות-שעות), אך רובן לא סימלצו את כל שלבי ומצבי הריאקציה כולה באופן איכותי. ניסויים למדידת תגובות בקישור בין פולימרים נעשים בד"כ בטווח של דקות-שעות, טווח שלא מאפשר הרצה בסימולציות בקנה מידה אטומי (כגון LAMMPS ) וכיוון שביצוע ניסויים אלו בזמן אמת דורש עלות גבוהה, פותחו שיטות המבוססות ReaxFF reactive force field.

בשיטה המתוארת במאמר, האטומים המגיבים נמצאים במעקב עד שהם מגיעים לתצורה מסוימת המספקת נקודת התחלה טובה להתחלת ריאקציה. כדי "לעודד" אותם מוסיפים כמות אנרגיה גדולה יותר או שווה למינימום אנרגיה הדרוש להם לצורך תגובה ובכך להתגבר על המכשול המונע את תהליך הצילוב שיוצר את החומר הרצוי- כלומר זירוז תהליך הצילוב בין החומרים ע"י זיהוי מצב לתחילת הריאקציה והוספת אנרגיה כדי לגרום לתהליך הצילוב להתרחש במידי, אך תוך כדי נשים לב כי לא כל פעם שנפעיל את פוטנציאל האנרגיה הנוסף נקבל את התוצאה רצויה.

בכך אנו מאפשרים הדמיה אמיתית של תהליך צילוב בין חומרים בטמפרטורות נמוכות באופן המחקה תגובות כימיות מבלי לאפשר תגובות לא רצויות כתוצאה מטמפרטורה גבוהה.

במאמר מתוארת הפעלת השיטה הנ"ל בחקירת תהליך הצילוב בין המולקולות bisphenol F ו- DETDA . התוצאה שהתקבלה הינה שיעור צילוב גבוה יחסית של 82% בין שני המולקולות הללו, ולכן המסקנה הנובעת מהמאמר וכתוצאה מתוצאות ניסויים נוספים המתוארים בו שבוצעו באותה שיטה היא כי שיטה זו היוצרת סימולציות מואצות בREAXFF מהווה כלי שימושי לביצוע סימולציות בקנה מידה אטומי על תהליכים פולימרים שקורים בפועל בזמנים גדולים בהרבה (דקות-שעות) .

בהסתמכות על תוצאות המאמר ומסקנותיו, לאחר שחזור המאמר נרצה להכליל את עקרונותיו כך שנוכל להשתמש בשיטה המתוארת בו לבדיקת בעיות ספציפיות נוספות שמעניינות אותנו עם מולקולות שונות ליצירת חומרים שונים. כלומר, נרצה לבצע סימולציה באופן דומה על תהליכי צילוב בין מולקולות אחרות ליצירת חומרים אחרים רצויים וחקר החומרים שנוצרו- תכונות מסוימות כגון מסה, עמידות, חוזק, טמפ' פירוק, וכו'...

* מאמר שני העוסק בפיתוח REAXFF

ReaxFF:  A Reactive Force Field for Hydrocarbons

Adri C. T. van Duin‖, Siddharth Dasgupta, Francois Lorant, and William A. Goddard.

Publication Date: 2011

כדי לאפשר הרצת סימולציית מולקולריות דינאמיות במערכות כימיות תגובתיות בקנה מידה גדול (1000 אטומים או יותר) פותח ReacFF Force Field שדה כוח למערכות ריאקציה כימיות. ReaxFF משתמשים ביחסים הקשורים לתכונות של קשרים כימיים (bonds) בין אטומים– היחס בין bond distance לבין bond order, והיחס בין bond order לבין bond energy והשפעתם על ניתוק הקשר הכימי (הbond) בין אטומים לכדי אטומים נפרדים. כמו כן, ReaxFF מכיל את Coulomb and Morse potentials לשימוש לתיאור אינטרקציות nonbond בין כל האטומים, כלומר אינטרקציות בין אטומים שאינם מחוברים בקשר כימי. הפרמטרים לפוטנציאלים הנ"ל נגזרים מחישובים כימיים קוונטים הנעשים על ניתוקי קשרים כימיים וריאקציות בין מולקולות קטנות.

# סיכום / מסקנות

התחלנו לטפל בפתרון הבעיה הראשונה- מערכת אוטומטית למציאת פרמטרים אופטימליים.

עד כה, הקוד שכתבנו עובר על כל השילובים האפשריים של ערכי הכוחות F1, F2, על כל אחד מזוגות האטומים הרלוונטיים ברביעייה.

את הערכים הנבחרים הכנסנו לתוך הקובץ Extra\_Potential\_Parameters משם הם נקראים ע"י הקוד שרץ ב-REAXFF.

פלט הקוד:

קובץ csv, הסופר לכל ריצה את מספר סוגי המולקולות השונים שנוצרו/התווספו/השתנו במהלך הריצה.

קובץ זה מהווה אינדיקציה לריצות טובות יותר או פחות ולפיו נוכל בהמשך להחליט על הכוחות האופטימליים, בהתייעצות עם אנשי הכימיה (פרו' תמר רז, ד"ר נעמי רום).

# נספחים

## רשימת ספרות \ ביבליוגרפיה

* Accelerated ReaxFF Simulations for Describing the Reactive CrossLinking of Polymers Aniruddh Vashisth, Chowdhury Ashraf, Weiwei Zhang, Charles E. Bakis,

and Adri C. T. van Duin

Publication Date (Web): July 11, 2018

* ReaxFF:  A Reactive Force Field for Hydrocarbons

Adri C. T. van Duin‖, Siddharth Dasgupta, Francois Lorant, and William A. Goddard.

Publication Date: 2011

## תרשימים ונוסחאות

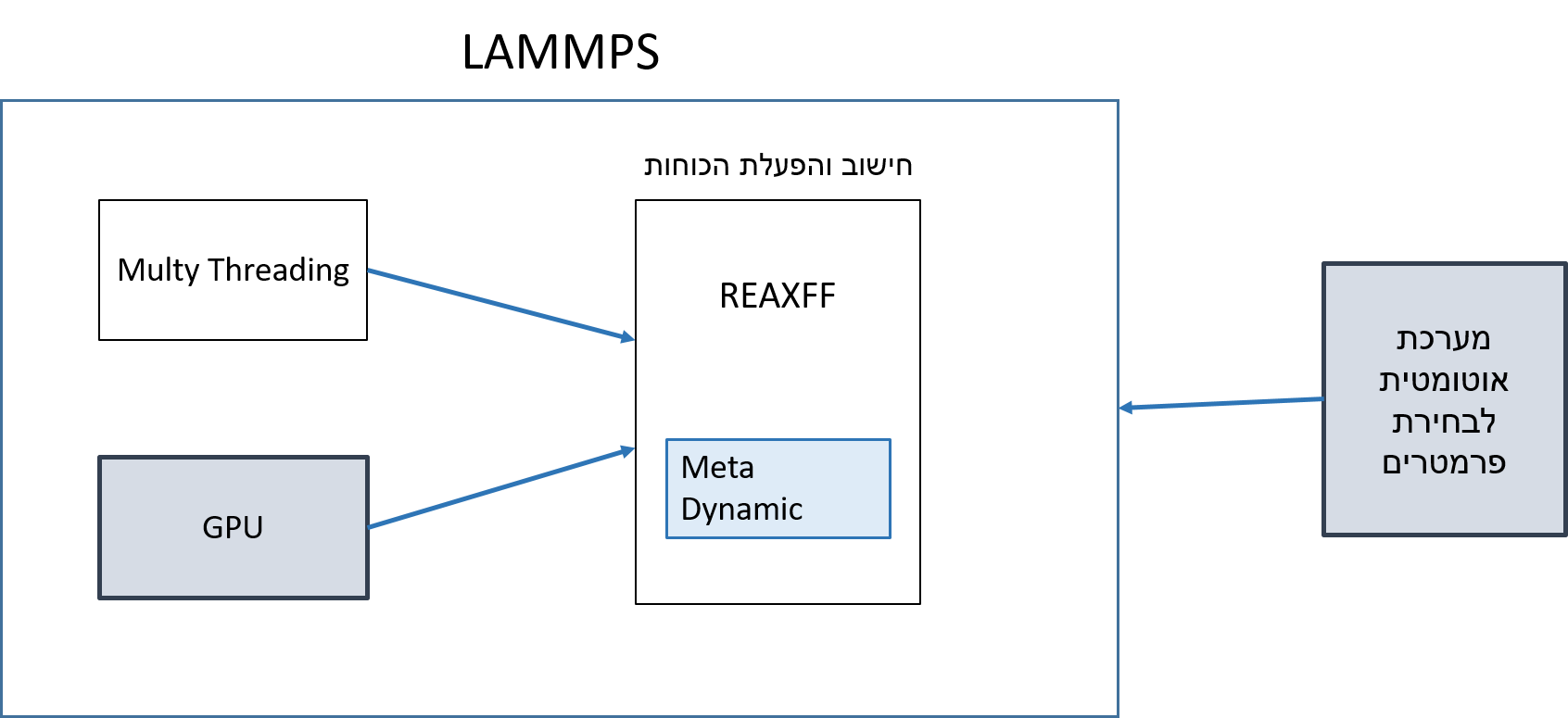
תרשים מערכת:

בתרשים ניתן לראות את מערכת LAMMPS.

לתוך המחלקה ReaxFF במערכת ה-LAMMPSהוסיפה אופק את הקוד של MetaDynamic – הפעלת הפוטנציאל הנוסף, וכן- ביצעה שימוש במערכת ה- Multy Threading שקיימת בLAMMPS.

את השימוש בחישוב מקבילי בעזרת GPU אנו נוסיף לקוד.

מחוץ למערכת LAMMPSניתן לראות את המערכת החיצונית של מערכת אוטומטית לבחירת פרמטרים אופטימליים שאנו כתבנו.

****

חישוב הפוטנציאל:

נוסחת לחישוב האנרגיה שמוסיף הפוטנציאל



חישוב וקטור הכוחות לכל זוג אטומים i ,j

דוגמא לפרמטרים טובים שנמצאו מהקוד:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **C-N** | **O-H** | **O-C** | **pair** |
| 50 | 50 | 100 |  |
| 0.75 | 0.75 | 0.75 |  |
| 1.5 | 1.0 | 3.0 |  |

## תכנון הפרויקט

|  |  |
| --- | --- |
| 05.05 | פגישת היכרות, רקע מקדים והכרת הפרויקט |
| 06.05 – 20.05 | הבנת מבנה התוכנה LAMMPS, מבנה קבצי הקלט לריצות.  הבנת המבנה ההיררכי של המחלקות בsource code של LAMMPS |
| 16.06 | פגישה עם פרו' תמר רז, ד"ר נעמי רום וד"ר רוני לתכנון המשך עבודה |
| 19.06 | פגישה עם אופק, הסטודנטית שהתחילה את הפרוייקט, קבלת הסבר על המצב הקיים |
| 19.09 | (לאחר חופשת סמסטר...) הרצת סימולציות.  כתיבת תוכנית למציאת פרמטרים אופטימליים להתרחשות צילוב. |
| 10.10-11.11 | המשך כתיבת הקוד והוספת קבצי output לניתוח התוצאות.  הרצת ריצות לשחזור תוצאות קודמות. |
| 17.11-30.11 | כתיבת דו"ח אלפא |
|  |  |
|  |  |

## טבלת סיכונים

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **#** | **הסיכון** | **חומרה** | **מענה אפשרי** |
| 1 | אי הצלחה בשיפור זמני ריצה ע"י תמיכה בריצה באופן מקבילי | בינוני | במקום שימוש במבני הנתונים הקיימים בLAMMPS לריצה באופן מקבילי, כתיבת מבני נתונים המאפשרים זאת.  פנייה לעזרה ממפתחי LAMMPS |
| 2 | אי הגעה לתוצאות מספקות ביצירת קשרי bonds בין אטומים | גבוה | חקירת פרמטרים אופטימליים לנוסחה להוספת הפוטנציאל |
| 3 |  |  |  |
|  |  |  |  |

**האם טוב? והאם להוסיף עוד? אם כן, נשמח לרעיונות**

## רשימת\טבלת דרישות

**טבלת דרישות (User Requirement Document)**

|  |  |
| --- | --- |
| מס' דרישה | תיאור |
| 1 | שפת תכנות:  קוד הנכנס למערכת ה- LAMMPS יכתב בשפת C++  קוד לבדיקות וטיפול בתוצאות- בשפת python |
| 2 | כתיבת קוד חיצוני האחראי למציאת פרמטרים אופטימליים |
| 3 | כתיבת האלגוריתם לכרטיס מסך |
| 4 | כתיבת כלים אוטומטיים לטיפול בתוצאות והצגתם |
| 5 |  |

**האם טוב? והאם לפרט יותר, אם כן- כיצד?**