# MagneticTB 使用手册

张泽英

March 11, 2022

# 目录

1	功能简介			功能简介		能简介	
2	安装	2					
3	使用方法       3.1 核心模块	3 3 4 5					
4	<b>例子</b> 4.1 石墨烯	<b>5</b> 5 7					
5	常见问题	7					
6	更新计划	9					

## 1 功能简介

MagneticTB 是一款开源免费软件包。该软件包基于磁群的共表示理论开发,可生成符合任意 1651 个磁群对称性的紧束缚模型。具体功能如下:

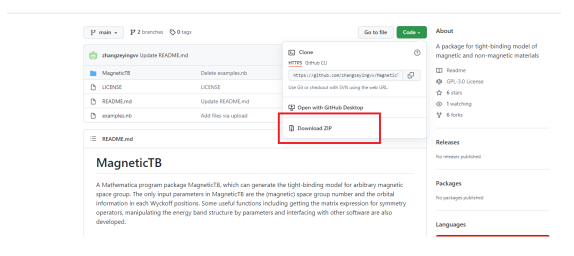
- 仅需简单输入磁群编号和每个 Wyckoff 位置信息即可构造出相应的紧束缚模型
- 获取 1651 个磁群的对称操作
- 与其他软件接口
- 画能谱图,并且能谱可随参数大小动态显示
- 可以构造非磁性材料的紧束缚模型
- 可以考虑非共线磁结构
- 可以构造单群(无自旋)和磁双群(有自旋)的紧束缚模型

## 2 安装

首先登录 github 上的 MagneticTB 程序包首页 (无需账号密码):

https://github.com/zhangzevingvv/MagneticTB

点击 "Code", "Download ZIP", 下载 MagneticTB-main.zip 文件。如下图所示:



打开 Mathematica, 运行:

#### \$UserBaseDirectory

运行时点击 Shift+回车。打开显示的目录,并进入 Applications 文件夹。

将刚刚下载的 MagneticTB-main.zip 解压,会得到一个 MagneticTB 文件夹和三个文件。把解压得到的 MagneticTB 文件夹复制到 Applications 文件夹内,安装完成。在 Mathematica 中运行

#### Needs["MagneticTB"]

即可载入程序包。有经验的用户可以安装到\$Path中任何地方,部分目录需要管理员权限。以上方法对 Windows 和 Linux 用户均适用,也可参阅 Comput. Phys. Commun., 270, 108153 (2022)。

## 3 使用方法

### 3.1 核心模块

MagneticTB 的核心功能是构造对称化的紧束缚模型。主要有三个函数构成,分别是msgop, init 和symham。

msgop可以给出任意 1651 个磁群的对称操作,例如

```
1 msgop[gray[191]]
2 msgop[bnsdict[{191, 236}]]
3 msgop[ogdict[{191, 8, 1470}]]
```

第一行中gray[191]为获取 191 号灰群(即为考虑时间反演对称性的空间群)的编码;第二行中bnsdict[{191, 236}]为获取 BNS 编号为 191.236 磁群的编码;第三行中ogdict[{191, 8, 1470}]为获取 OG 编号为 191.8.1470 磁群的编码;用msgop[编码]可获取对应磁群的对称操作,以上三条命令实际上是等价的,其输出为

```
 \begin{array}{c} 1 \quad \text{Magnetic space group (BNS): } \{191.234,P6/\text{mmm1'}\} \\ 2 \quad \text{Lattice: HexagonalP} \\ 3 \quad \text{Primitive Lattice Vactor: } \{\{a,0,0\},\{-(a/2),(\mathsf{Sqrt}\,[3]\,|\,a)/2,0\},\{0,0,c\}\} \\ 4 \quad \text{Conventional Lattice Vactor: } \{\{a,0,0\},\{-(a/2),(\mathsf{Sqrt}\,[3]\,|\,a)/2,0\},\{0,0,c\}\} \\ 5 \quad \{\{"1",\{\{1,0,0\},\{0,1,0\},\{0,0,1\}\},\{0,0,0\},\,\,F\},\\ 7 \quad \{"6z\ ",\{\{1,-1,0\},\{1,0,0\},\{0,0,1\}\},\{0,0,0\},\,\,F\},\\ 8 \quad \{"3z\ ",\{\{0,-1,0\},\{1,-1,0\},\{0,0,1\}\},\{0,0,0\},\,\,T\},\\ 9 \quad \dots \\ 10 \quad \{"1",\{\{1,0,0\},\{0,1,0\},\{0,0,1\}\},\{0,0,0\},\,\,T\},\\ 11 \quad \{"6z\ ",\{\{1,-1,0\},\{1,0,0\},\{0,0,1\}\},\{0,0,0\},\,\,T\},\\ 12 \quad \{"3z\ ",\{\{0,-1,0\},\{1,-1,0\},\{0,0,1\}\},\{0,0,0\},\,\,T\},\\ 13 \quad \dots \} \end{array}
```

1-4 行为磁群的基本信息,包括符号、晶格类型和晶格矢量。6-13 行为 191 号灰群的对称操作,1-4 列分别为对称操作的名称、旋转部分、平移部分和是否包含时间反演操作。

有了对称操作就可以使用 init 函数对结构进行初始化:

```
\begin{array}{lll} 1 & \mathsf{sgop} = \mathsf{msgop}[\mathsf{gray}[191]]; \\ 2 & \mathsf{init} \ [ \\ 3 & \mathsf{lattice} \ \ -> \{ \{ \mathsf{a}, \ \mathsf{0}, \ \mathsf{0} \}, \ \{ -(\mathsf{a}/2), \ (\mathsf{Sqrt}[3] \ \mathsf{a})/2, \ \mathsf{0} \}, \ \{ \mathsf{0}, \ \mathsf{0}, \ \mathsf{c} \} \}, \\ 4 & \mathsf{lattpar} \ \ -> \{ \mathsf{a} \ \ -> 1, \ \mathsf{c} \ \ -> 3 \}, \\ 5 & \mathsf{wyckoffposition} \ \ \ -> \{ \{ \{ 1/3, \ 2/3, \ \mathsf{0} \}, \ \{ \mathsf{0}, \ \mathsf{0}, \ \mathsf{0} \} \} \}, \\ 6 & \mathsf{symminformation} \ \ -> \mathsf{sgop}, \\ 7 & \mathsf{basisFunctions} \ \ \ -> \{ \{ \text{"pz"} \} \} ]; \\ \end{array}
```

init 有五个选项必须设置(Mathematica 中选项用一个横杠"—"和一个大于号">" 连起来表示即"—>"),其中 lattice 为晶格矢量和symminformation为对称操作的集合可以直接使用msgop的输出作为选项的值,也可以使用自己定义的对称操作。lattpar 为晶格矢量中参数的数值。wyckoffposition 为要考虑的 Wyckoff 点。其格式为:

$$\{\{a_1, m_1\}, \{a_2, m_2\}, ...\}$$

 $\mathbf{a}_i$  和  $\mathbf{m}_i$  为第 i 个 Wyckoff 点的坐标和磁化方向。对于等价的 Wyckoff 点仅需输入其中任意一个即可。

basisFunctions为每个 Wyckoff 点要考虑的基函数。其格式为:

$$\{b_1, b_2, ...\}$$

 $b_i$  为第 i 个 Wyckoff 点要考虑的基函数列表。其中基函数和字符串的对应关系如下表所示:

基函数	代码	基函数	代码
s	"s"	$p_x$	"px"
$p_y$	"py"	$p_z$	"pz"
$p_x + ip_y$	"px+ipy"	$p_x - ip_y$	"px—ipy"
$d_{z^2}$	"dz2"	$d_{xy}$	"dxy"
$\overline{d_{yz}}$	"dyz"	$d_{xz}$	"dxz"
$\overline{d_{x^2-y^2}}$	"dx2-y2"		

对于考虑自旋的情况,直接在代码后加"up"或"dn"。例如{"pzup","dxydn"}。如果遇到上表中没有的基函数,直接输入基函数的解析表达式也没问题,例如若想考虑  $f_{xyz}$  轨道,直接输入basisFunctions  $\rightarrow$  {{x\*y\*z}}。

在初始化函数运行完以后可以用atompos检查一下生成的结构是否正确

- 1 In:= atompos
- $2 \ \mathsf{Out} := \{ \{ \{ \{1/3, \, 2/3, \, 0\}, \, \{0, \, 0, \, 0\} \}, \, \{ \{2/3, \, 1/3, \, 0\}, \, \{0, \, 0, \, 0\} \} \} \}$

表明该结构原胞中有两个要考虑的原子坐标为 (1/3,2/3,0) 和 (2/3,1/3,0)。 {0, 0, 0}为原子的磁化方向,在这里两个原子均没有磁性。运行完 init 后可获取的基本性质如下表所示:

代码	性质说明
atompos	给出原胞中每个原子的原子坐标和磁化方向
wcc	给出每条轨道的中心
reclatt	倒格子
symmetryops	对称操作的(共)表示矩阵
unsymham[n]	生成除平移对称性外没有任何对称性约束的 n-1 阶近邻的哈密顿量
symham[n]	生成对称性约束的 $n-1$ 阶近邻的哈密顿量
symmcompile	给出对称操作、表示矩阵等信息
bondclassify	给出所有近邻的键长信息
showbonds[n]	给出 n-1 阶近邻的键长信息

检查无误后就可以用symham[n]生成考虑 n-1 近邻的的对称化紧束缚哈密顿量。例如

symham[1]

会生成仅考虑在位能的哈密顿量。

 $Sum[symham[n], \{n, 1, 3\}];$ 

会生成考虑在位能、最近邻和次近邻的哈密顿量。

## 3.2 画图模块

画图模块有两个函数 bandplot和bandManipulate。用法分别为

bandplot[能带路径, 每段能带中点的数目, symham生成的哈密顿量, 参数大小] bandManipulate[能带路径, 每段能带中点的数目, symham生成的哈密顿量]

bandplot可以画出较为美观的能带图,可以直接作为论文中的插图。bandManipulate可以画出随参数大小动态显示的能带。具体例子见4.1。

### 3.3 接口模块

接口模块可以把symham生成的哈密顿量转换为 wannier90\_hr.dat 格式的文件。用法为

hop[symham生成的哈密顿量,参数大小]

具体例子见4.1。注意要用symham生成的哈密顿量。**不要用自己化解后的哈密顿量作为输入,若想让某些参数等于** 0**,直接在参数大小里指定某些参数为** 0**。** 

## 4 例子

### 4.1 石墨烯

要生成石墨烯的费米面附近的紧束缚模型,仅需知道两个碳原子位于 191 号空间群的 2c Wyckoff 点以及费米面附近的电子态由碳原子的  $p_z$  轨道构成就足够了。具体代码如下:

```
Needs["MagneticTB'"];
sgop = msgop[gray[191]];
init [
    lattice -> {{a, 0, 0}, {-(a/2), (Sqrt[3] a)/2, 0}, {0, 0, c}},
    lattpar -> {a -> 1, c -> 3},
    wyckoffposition -> {{1/3, 2/3, 0}, {0, 0, 0}},
    symminformation -> sgop,
    basisFunctions -> {{"pz"}}];
    ham = Sum[symham[i], {i, 3}];
    MatrixForm[ham]
```

其中第 1 行为载入 MagneticTB 程序包;第 2 行为获取第 191 号灰空间群的对称操作;第 3 行为初始化函数;第 4-8 行为初始化函数的参数;第 4 行为晶格矢量;第 5 行为晶格常数中参数的数值;第 6 行为要考虑的 Wyckoff 点坐标和磁化方向;第 7 行为对称化紧束缚模型所满足的对称性;第 8 行为要考虑的原子轨道;第 9 行为输出考虑到次近邻的哈密顿量。若要考虑自旋轨道耦合,仅需把第 8 行的

```
basisFunctions \rightarrow \{\{"pz"\}\}\};
```

改为

```
basisFunctions -> \{\{"pzup","pzdn"\}\}];
```

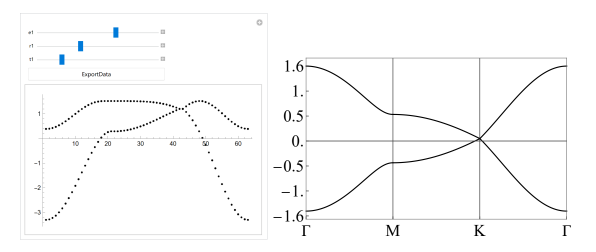
即

```
\begin{split} & \mathsf{sgop} = \mathsf{msgop}[\mathsf{gray}[191]]; \\ & \mathsf{init} \; [ \; \mathsf{lattice} \; -> \; \{ \{\mathsf{a}, \, \mathsf{0}, \, \mathsf{0}\}, \; \{ -(\mathsf{a}/2), \, (\mathsf{Sqrt}[3] \; \; \mathsf{a})/2, \; \mathsf{0}\}, \; \{ \mathsf{0}, \; \mathsf{0}, \; \mathsf{c}\} \}, \\ & \mathsf{lattpar} \; -> \; \{ \mathsf{a} \; -> \; \mathsf{1}, \; \mathsf{c} \; -> \; \mathsf{3}\}, \\ & \mathsf{wyckoffposition} \; -> \; \{ \{ \{1/3, \, 2/3, \, \mathsf{0}\}, \; \{\mathsf{0}, \, \mathsf{0}, \; \mathsf{0}\} \} \}, \\ & \mathsf{symminformation} \; -> \; \mathsf{sgop}, \\ & \mathsf{basisFunctions} \; -> \; \{ \{ \text{"pzup", "pzdn"} \} \} ]; \\ & \mathsf{hamsoc} \; = \; \mathsf{Sum}[\mathsf{symham}[i], \; \{\mathsf{i}, \; \mathsf{3}\}]; \\ & \mathsf{MatrixForm}[\mathsf{hamsoc}] \end{split}
```

就可以生成考虑自旋轨道耦合时的哈密顿量。得到哈密顿量后就可以画能带和 生成 wannier90\_hr.dat 了。以下为画能带的具体代码:

```
 \begin{array}{ll} 1 & \text{path} = \{ \\ 2 & \{ \{ \{0,0,0\}, \{0,1/2,0\} \}, \{\text{"G","M"} \} \}, \\ 3 & \{ \{ \{0,1/2,0\}, \{1/3,1/3,0\} \}, \{\text{"M","K"} \} \}, \\ 4 & \{ \{ \{1/3,1/3,0\}, \{0,0,0\} \}, \{\text{"K","G"} \} \} \\ 5 & \}; \\ 6 & \text{bandManipulate[path, 20, ham]} \\ 7 & \text{bandplot[path, 200, ham, } \{\text{e1} -> 0.05, \text{t1} -> 0.5, \text{r1} -> 0 \} ] \\ \end{array}
```

其中 1-5 行为定义 k 点路径,第 6 行可以动态显示能带,第 7 行可以画出给定参数的能带。效果如下:



可以点击 "ExportData"显示参数的大小。

也可以用showbonds查看石墨烯各个近邻之间的键长,例如查看次近邻键长用showbonds[3],其输出为:

	2-th neighbour, Bond length = 1.						
At	om position	Num of bonds	p <sub>k</sub>				
	$\{\frac{1}{3}, \frac{2}{3}, 0\}$	6	$\left\{\left\{\frac{4}{3}, \frac{5}{3}, 0\right\}, \left\{\frac{4}{3}, \frac{2}{3}, 0\right\}, \left\{\frac{1}{3}, \frac{5}{3}, 0\right\}, \left\{\frac{1}{3}, -\frac{1}{3}, 0\right\}, \left\{-\frac{2}{3}, \frac{2}{3}, 0\right\}, \left\{-\frac{2}{3}, -\frac{1}{3}, 0\right\}\right\}\right\}$				
	$\{\frac{2}{3}, \frac{1}{3}, 0\}$	6	$\left\{\left\{\frac{5}{3}, \frac{4}{3}, 0\right\}, \left\{\frac{5}{3}, \frac{1}{3}, 0\right\}, \left\{\frac{2}{3}, \frac{4}{3}, 0\right\}, \left\{\frac{2}{3}, -\frac{2}{3}, 0\right\}, \left\{-\frac{1}{3}, \frac{1}{3}, 0\right\}, \left\{-\frac{1}{3}, -\frac{2}{3}, 0\right\}\right\}\right\}$				

要生成 wannier90\_hr.dat, 仅需运行以下命令:

```
hop[ham, \{e1 -> 0, r1 -> 0.02, t1 -> 0.5\}]
```

#### 其结果为:

```
Generated by MagneticTB
2
7
                        1
                             1
1
         1
              1
                   1
    1
                             0.02000000
                                           0.00000000
-1
     -1
            0
                  1
                        1
            0
                  2
                        1
                             0.00000000
                                           0.00000000
     -1
            0
                  1
                        2
                             0.00000000
                                           0.00000000
            0
                  2
                        2
                             0.02000000
                                           0.00000000
      -1
      0
            0
                  1
                        1
                             0.02000000
                                           0.00000000
                  2
                        1
                             0.00000000
      0
            0
                                           0.00000000
      0
            0
                  1
                        2
                             0.50000000
                                           0.00000000
                        2
                             0.02000000
                                           0.00000000
-1
      0
            0
                  2
0
     -1
            0
                  1
                        1
                             0.02000000
                                           0.00000000
0
                  2
                        1
                             0.50000000
                                           0.00000000
      -1
            0
                  1
                        2
                             0.00000000
                                           0.00000000
      -1
```

```
0.00000000
0
     -1
            0
                        2
                             0.02000000
0
     0
                        1
                             0.00000000
                                           0.00000000
                             0.50000000
                                           0.00000000
0
      0
            0
                  2
                        1
0
      0
            0
                  1
                        2
                             0.50000000
                                           0.00000000
                        2
0
            0
                             0.00000000
                                           0.00000000
      0
      1
                  1
                        1
                             0.02000000
                                           0.00000000
0
                  2
                             0.00000000
                                           0.00000000
      1
            0
                        1
0
            0
                        2
                             0.50000000
                                           0.00000000
      1
                  1
0
                  2
                        2
                             0.02000000
                                           0.00000000
1
                  1
                        1
                             0.02000000
                                           0.00000000
1
      0
            0
                  2
                             0.50000000
                                           0.00000000
                        1
1
      0
            0
                  1
                        2
                             0.00000000
                                           0.00000000
                        2
                  2
1
      0
            0
                             0.02000000
                                           0.00000000
1
      1
            0
                  1
                        1
                             0.02000000
                                           0.00000000
1
      1
            0
                  2
                        1
                             0.00000000
                                           0.00000000
1
                        2
                             0.00000000
                                           0.00000000
      1
            0
                  1
                  2
                        2
                                           0.00000000
1
      1
                             0.02000000
```

## 4.2 更多例子

更多例子请参阅 example.nb 文件。

# 5 常见问题

1. 安装完以后运行没反应怎么办?

回答: 仔细检查安装步骤, 先把 examples.nb 文件中几个例子跑出来, 实在不行在微信群里提问。

2. 微信群怎么加?

回答: 可以扫描以下二维码:



若二维码过期,可联系 zhangzeyingvv@gmail.com

3. example.nb 文件里二硫化钼的例子中的钼原子的 Wyckoff 点和 BCS 网站对不上,为什么?

回答:这个例子是为了完全重复 Phys. Rev. B 88, 085433 (2013) 的结果。数据库中默认的六角晶格 a,b 轴的夹角为  $\frac{2\pi}{3}$ 。而 Phys. Rev. B 88, 085433 (2013) 中使用的晶格矢量 a,b 轴的夹角为  $\frac{\pi}{3}$ 。所以为了保证对称操作与原包取法一致用sgoptr=MapAt[FullSimplify[tran . # . Inverse@tran] &, sgop, {;; , 2}]把数据库中的对称操作转换了一下,得到的哈密顿量就与文献完全对上了。可以参考 SpaceGroupIrep 的文章 Comput. Phys. Commun. 265, 107993 (2021) 里说怎么具体转换。未来 MagneticTB 将集成自动转换功能。但是需要注意,不管原包的取法怎么变,最后得到的哈密顿量能带的简并和参数个数是一样的,仅会有形式上的不同。

4. 既然能算非磁性体系,为什么软件包叫 MagneticTB?

回答: 因为 230 个空间群是 1651 个磁群的子集, MagneticTB 可以构造任意 1651 个磁群的 TB 模型,包含了非磁性材料。

5. 我发现了 Bug, 该怎么办?

回答: 在微信群里提问(建议首选),在https://github.com/zhangzeyingvv/MagneticTB/issues上提问,给我发邮件 zhangzeyingvv@gmail.com。

6. 除了想构造 TB 模型, 我还算模型的拓扑性质, 该怎么办?

回答: \$UserBaseDirectory/MagneticTB/WilsonLoop.wl 里有 Wilson loop 相关函数,可以参考,但该部分代码并未经过系统的测试,本文档不会提供 Wilson loop 相关函数使用方法。也可以将 TB 模型转换成 wannier90 hr.dat 文件用其他软件算。

7. MagneticTB 支持构造自旋空间群的 TB 模型吗?

回答:目前不支持,自旋空间群相关代码还在测试中,未来会发布。

8. 我又想考虑自旋,又不想考虑自旋轨道耦合,可以实现吗?

回答:目前不行,更新了自旋空间群相关代码才能实现。

9. 有关于 Mathematica 的参考书吗?

回答: 推荐创造 WOLFRAM 语言的 Wolfram 本人写的《WOLFRAM MATHEMATICA 实用编程指南》或《MATHEMATICA 全书》。

#### 10. 可以转发该手册吗?

回答:可以,但是转发时不要对该手册做任何修改。

#### 11. 如何引用 MagneticTB?

回答: Zeying Zhang, Zhi-Ming Yu, Gui-Bin Liu, Yugui Yao, Computer Physics Communications, 270, 108153 (2022).

#### Bibtex:

```
@article {ZHANG2022108153,
    title = {MagneticTB: A package for tight—binding model of magnetic and non—
        magnetic materials},
    journal = {Computer Physics Communications},
    volume = {270},
    pages = {108153},
    year = {2022},
    doi = {https://doi.org/10.1016/j.cpc.2021.108153},
    url = {https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0010465521002654},
    author = {Zeying Zhang and Zhi—Ming Yu and Gui—Bin Liu and Yugui Yao}
}
```

# 6 更新计划

- 优化算法
- 将支持磁层群,磁杆群和自旋空间群
- 与 SpaceGroupIrep 和 MSGCorep 软件包接口
- 增加拟合参数模块
- 加入磁群的原点平移变换和晶格整体旋转变换
- ...