## 1P21

## EXCEL による分子動力学

## 〇片岡洋右(法大生命)<sup>1</sup> 山田祐理(東電大理工)<sup>2</sup> <sup>1</sup>法政大学生命科学部環境応用化学科(〒184-8584 東京都小金井市梶野町 3-7-2) <sup>2</sup>東京電機大学理工学部(〒350-0394 埼玉県比企郡鳩山町石坂)

【緒言】

分子動力学を手近に体験できるように EXCEL による分子動力学プログラムを開発した。

使用言語は EXCEL-VBA であるので、EXCEL のオプションから VBA の使用を許す設定をすれば 容易に実行できる。分子動力学シミュレーションについては書籍[1]を参考にできる。

【モデル】

12-6 レナードージョーンズ相互作用[2]する球形分子を仮定している。球形に近似できれば多くの 分子系に適用できる[3]。相互作用の関数形は、分子間距離 r を変数として次の形である。

$$u(r) = 4\varepsilon \left[ \left(\frac{\sigma}{r}\right)^{12} - \left(\frac{\sigma}{r}\right)^{6} \right]$$

ここで はポテンシャルの深さを示すパラメータであり、 は分子直径を表すパラメータである。 これらの値を指定すれば具体的な分子を特定できる。パラメータの値は広く知られている[2,3] プログラムはこれらのパラメータを単位としたときの換算変数で書かれている。たとえば温度T の換算変数 Tr は k をボルツマン定数として次のように定義される。

$$T^r \equiv T / (\varepsilon / k)$$

同様に時間の単位として次のように定義されたτを使用して、速度は換算されている。なおこの式 における m は粒子の質量である。

$$\tau = \sqrt{\frac{m\sigma^2}{\varepsilon}} \quad \mathbf{v}^r = \frac{\mathbf{v}}{\sigma \, / \, \tau}$$

プログラムではこの添え字rは省略されている。出力では極力の形で成されるが、単にTの表記がなされることがある。

【ダウンロードと解凍】

プログラムは本学会誌論文の付録として添付されているので、J-STAGE[4]から次のようにダウン ロードする。本論文を選択した後、電子付録のタブで Download アイコンをクリックする。 Zip ファイルがダウンロードできたら、これをダブルクリックで解凍する。解凍できたファイル は自身の作業用フォルダーへコピーする。

【EXCEL の設定】

ファイルは固体・液体・気体の典型的なシミュレーションを直ちに実行できるように3つ用意さ れているので,たとえば NTVliquidN=256.xlsm を開く。EXCEL のタブに「開発」が見当たらな い場合は、EXCEL の「オプション」から「リボンのユーザ設定」で「メインタブ」の中で「開 発」にチェックを入れる。つぎに開発タブを開き、「マクロのセキュリティ」を選択する。「VBA プ ロジェクト オブジェクト モデルへのアクセスを信頼する」にチェックを入れる。

【実行の方法】

sheet1 に入力データの説明がある。"設定条件の数値をワークシート C 列の C5,C6・・・に入力 してください" "入力データの編集が済んだらマクロ「MainMD」を実行してください。"とある。 計算を実行するとファイルは上書きされるので、別名を付けて保存を行った後実行する。初めて の練習では付録のファイルにある設定条件は変更しないで、開発タブから「マクロ」を開き、

「MainMD」を選択し、実行ボタンを押す。N = 256のファイルでは、基本セル内の分子の個数 は 256 で 1000 step の計算で所要時間は 5 分から 12 分程度である。計算途中に「応答なし」の 表示が出ても、1 2 分は待つべきである。正常終了の場合は sheet4 に「正常終了」と表示される。 【結果の読み方】

多くの結果は sheet1 に表示される。sheet2 には二体相関関数・積算配位数が示される。

各ステップでの運動エネルギー ek/ε、ポテンシャルエネルギー ep/ε、ハミルトニアン h/ε、ビリ

アル項 vir/ε、圧力 p/(ε/σ3)、温度 T/(ε/k)などとともに周期境界条件のもとでの粒子1の座標 X(1)/σ、基本セル[1]に戻さない座標 Xr(1)/σ、速度 Vx(1)/(σ/t)などが 1000 ステップ分について 表として示されている。図1に例を挙げた。図1に示した座標は、基本セルからはみ出したとき、 周期境界条件[1]のもとで基本セル内に戻されている様子を示している。

【二体相関関数】

sheet2には二体相関関数[1] gr(r)と積算配位数[1] rcn(r)が示されている。二体相関関数は通常 g(r) と書かれる。本プログラムの中では gr(r)という名前で書かれている。この例では粒子数 N=256,数 密度 = 1/ なので、体積 V = 256,基本セルの一辺の長さ L = 2561/3 = 6.35 となる。図 2 に例 を示した。

本プログラムでは力の計算で minimum image convention [5] を使用している。これは周期境 界条件のもとでの相互作用エネルギーと力の計算において、中心に考える分子から見て最も近い 距離にある相手分子を一つだけ考慮するものである。分子間距離の統計もこの方法を使用してい るため、分子間距離が L/2 を超えたときの二体相関関数と積算配位数は通常の意味と異なる。そ こで L/2 までの部分のみを使用する。 それ以外の部分も示されているのはプログラムのチェック のためである。

【平均ニ乗変位と速度自己相関関数】

sheet1の下の方には平均ニ乗変位 msd(t)と速度自己相関関数 c(t)が示されている。平均ニ乗変位 msd(t)の例を図3に示した。また図4に速度自己相関関数 c(t)と積算数 s(t)も示した。積算数とは 平均ニ乗変位と速度自己相関関数の計算でとった積算数である。時間 t が増えると積算数は減少 するので、出力には長時間にわたる関数値が示されているが、時間領域については初めの 25%程 度までが信頼できると見られる。

【プログラム】

プログラムのコードは開発タブから Visual Basic を選択すると見ることができる。EXCEL VBA についての書籍も多数出版されている。学ぶ場合は入門書が望ましい。プログラムの構造については片岡の著書が参考になる[5]。

参考文献

[1] 分子シミュレーション入門、岡田勲、大沢英二編、海文堂 (1989)

[2] アトキンス物理化学 第8版、千原秀明、中村亘男訳、東京化学同人 (2009)

[3] F. Cuadros, I. Cachadiña and W. Ahamuda, *Molec. Engineering*, 6, 319 (1996).

[4] Y. Kataoka and Y. Yamada, J. Comput. Chem. Jpn., 14, 10 (2015).

[5] M. P. Allen and D. J. Tildesley, Computer Simulation of Liquids, Clarendon Press, Oxford (1992).

[5] 分子動力学法とモンテカルロ法、片岡洋右、講談社 (1994)



図1座標の時間経過





図2 二体相関関数と積算配位数

