計算物質科学研究センター

Center of Computational Materials Science

京コンピュータに代表される近年のコンピュータ ハードウェアの発展にともなって、大規模数値計 算による物質科学へのアプローチが盛んである。 コンピュータを利用した精密な物性予測によって、 磁性体・超伝導・超流動における量子臨界現象な ど物性物理学の基礎的な問題から、半導体デバ イス設計や燃料電池における電極反応など近い 将来産業応用に結びつくことが期待される応用問 題に至るまで、広い範囲において重要な成果が挙 がっている。近年のハードウェアの多階層化・並 列化により、プログラマには多くのコアに効果的 に計算を分業させる工夫が必要であり、このこと が計算物質科学研究における挑戦課題となってい る。本センターでは、「京」や、物性研究所共同 利用スパコンを始めとする様々な計算資源を活用 して、この課題に組織的に取り組んでいる。その ために、計算物質科学コミュニティの組織である 計算物質科学イニシアティブ (CMSI) の活動を 支援し、コミュニティソフトウェア開発・普及のた めのサイト MateriApps の開発・運用を行ってい るほか、大規模並列計算を希少元素の代替や有 効活用という社会的問題解決へとつなげる試みも 行っている。

As symbolized by the K-computer, massively parallel computation is actively used for solving problems in materials science in recent years. In fact, computer-aided science has been providing answers to many problems ranging from the most fundamental ones, such as critical phenomena in quantum magnets, superconductors, and superfluids, to the ones with direct industrial applications, such as semiconductor devices and electrode chemical reactions in batteries. Due to the recent hardware trends, it is now crucial to develop a method for breaking up our computational task and distribute it to many computing units. In order to solve this problem in an organized way, we coordinate the use of the computational resources available to our community, including "K-computer" and ISSP supercomputers. We also support the activities of CMSI, an organization of the materials science community. In particular, we operate the web site, MateriApps, which offers easy access to various existing codes in materials science as well as cooperative code-development environments. In addition, we are also leading these activities to solutions to problems with more direct social impacts such as substitutions of rare elements.

教授*	高田 康民	助 教 [*] 野口 良史	特任研究員 河野 貴久
Professor	TAKADA, Yasutami	Research Associate NOGUCHI, Yoshifumi	Project Researcher KOUNO, Takahisa
教授(副センター長)**	川島 直輝	助 教 ^{**} 芝 隼人	特任研究員 坂下 達哉
Professor (Deputy Director)	KAWASHIMA, Naoki	Research Associate SHIBA, Hayato	Project Researcher SAKASHITA, Tatsuya
教 授(センター長) ^{***}	常行 真司	助 教 ^{**} 渡辺 宙志	特任研究員 趙 滙海
Professor (Director)	TSUNEYUKI, Shinji	Research Associate WATANABE, Hiroshi	Project Researcher ZHAO, Hui-Hai
特任教授	赤井 久純	助 教 ^{**} 笠松 秀輔	特任研究員 吉澤 香奈子
Project Professor	AKAI, Hisazumi	Research Associate KASAMATSU, Shusuke	Project Researcher YOSHIZAWA, Kanako
特任教授	尾崎 泰助	助 教 ^{**} 森田 悟史	特任研究員 五十嵐 亮
Project Professor	OZAKI, Taisuke	Research Associate MORITA, Satoshi	Project Researcher IGARASHI, Ryo
准教授 [*]	杉野 修	技術専門職員 山崎 淳	特任研究員 土居 抄太郎
Associate Professor	SUGINO, Osamu	Technical Associate YAMAZAKI, Jun	Project Researcher DOI, Shotaro
准教授 **	野口 博司	学術支援専門職員 三浦 淳子	特任研究員 エムディー・モシュール ラ
Associate Professor	NOGUCHI, Hiroshi	Technical Associate MIURA, Atsuko	Project Researcher MD. MOSHIOUR, Rahaman
准教授 ***	藤堂 眞治	学術支援専門職員 早川 雅代	特任研究員 ファム ティエンラム
Associate Professor	TODO, Synge	Technical Associate HAYAKAWA, Masayo	Project Researcher PHAM, Tien Lam
		特任研究員 古宇田 光 Project Researcher KOUTA, Hikaru	特任研究員 植村 渉 Project Researcher UEMURA, Wataru
		特任研究員 大久保 毅 Project Researcher OKUBO, Tsuyoshi	特任研究員 小西 優祐 Project Researcher KONISHI, Yusuke

*物性理論研究部門と併任 /concurrent with Division of Condenced Matter Theory

*** 物質設計評価施設と併任 /concurrent with Materials Design and Characterization Laboratory

*** 理学系研究科物理学専攻と兼任 / concurrent with Physics Department, Graduate School of Science

計算物質科学研究センター Center of Computational Materials Science http://www.issp.u-tokyo.ac.jp/maincontents/organization/labs/akai_group.html





計算機マテリアルデザインは量子デザイン(量子力学に基 づいて、与えられた物性や機能を有する物資・構造を推論す ること)によって実行される。このような問題を解く事は一般 に困難であるが、量子物質デザインの場合、量子シミュレー ションを繰り返し、物性発現の機構を計算機実験によって明 らかにすることによって解くことができる。計算機マテリアルデ ザインによる、金属、半導体、金属間化合物をおよびそれら のナノ構造を用いた高機能材料の理論的開発を研究テーマと している。特に、高性能永久磁石の創成が重要な課題の一 つである。このような量子デザイン、量子シミュレーションに おいては手法の開発も重要な研究課題であり、高精度第一 原理計算手法の開発とともに、KKR グリーン関数法に基づい た第一原理非平衡グリーン関数法の開発、オーダー N 計算 を実現する遮蔽 KKR 法、密度汎関数法に対するより良い近 似的の開発等を推進している。



ZnS に Cr と Fe を固溶させると磁化がゼロであるにもかかわらずハーフメタルに なるという特別な磁気状態が実現する。CMD によってデザインされたが、このほ かにも CrFeS2 等の多くの金属間化合物系で出現が予言されている。

ZnS doped with Cr and Fe is predicted to be a half-metallic antiferromagnet (compensated ferri-magnet) (HM-AF). Also we have predicted that many other intermetallic compounds such as CrFeS₂ might be HM-AF.

研究テーマ Research Subjects

- 第一原理電子状態計算
 First-principles electronic structure calculation
- 計算機マテリアルデザイン Computational materials design (CMD)
- 3. KKR グリーン関数法とその応用 KKR Green's function method and its applications
- 4. 磁性と永久磁石の開発 Magnetism and development of new permanent magnets

Our main objective is to theoretically produce new functionality materials by means of computational materials design (CMD). In particular, the development of new high-performance permanent magnets is one of our main targets. CMD aims at to design materials and/or structures on the basis of quantum mechanics. This corresponds to the inverse problem of quantum simulation. In general, solving such a problem is very difficult, but in the case of CMD we can solve this by making use of the knowledge, which is obtained through quantum simulations, about underlying mechanisms that realize a specific feature of materials. In this regards, the developments of new methods of quantum simulation are also our very important subjects. Among them are developments of methods of accurate first-principles electronic structure calculations in general, firstprinciples non-equilibrium Green's function method, screened KKR-method that realizes exact order-N calculation for huge systems, and the methods beyond LDA.

Magnetic anisotropy energy of Sm₂Fe₁₇N_x



新しいタイプの永久磁石材料 Sm2Fe17Nx の磁気異方性の N 濃度の依存性。N を 増やすとともに磁気異方性が面内から一軸性に変化して永久磁石材料として使える ようになることが知られているが、第一原理計算によってその振る舞いが再現され ている。

The magnetic anisotropy energy (MAE) of a new type of magnet $Sm_2Fe_{17}N_x$. The experimental observation that MAE changes its sign from in-plane to uniaxial anisotropy, which is necessary for permanent magnets, is correctly reproduced by our first-principles calculation. 計算物質科学研究センター Center of Computational Materials Science http://www.issp.u-tokyo.ac.jp/maincontents/organization/labs/ozaki_group.html





近年の超並列計算機の発展と物質科学の精密化に伴い、 第一原理電子状態計算の重要性が増している。我々は密度 汎関数理論に基づき、より現実に近い系をより精密に取り 扱うための新しい計算手法・ソフトウエアパッケージの開発 に取り組んでいる。密度汎関数法の計算量は通常、系に含 まれる原子数の三乗に比例するが、電子の近視性に着目し、 計算量が原子数に比例するオーダー N クリロフ部分空間法 を開発した。本手法により、これまで取り扱いが困難であっ たリチウムイオン電池、鉄鋼材料、グラフェンナノリボンデ バイスの大規模第一原理シミュレーションが可能となり、実 験との直接的な比較が可能となりつつある。さらに我々は実 際の実験に先立って所望の化学的・物理的性質を持つ物質 を計算機上で設計する物質デザインを目標に掲げ、研究を 進めている。そのための第一歩として機械学習の手法を用い て複雑な結晶構造を予測するための方法論の開発に取り組 んでいる。また開発した計算プログラムをオープンソースソフ トウエア OpenMX (Open source package for Material eXplorer)として無償で一般公開し、国内外の研究者によ り多岐に亘る物質群の研究に広く用いられている。





フ部分空間への射影を行う。(3) クリロフ部分空間内で固有値問題を解き、中心原 子に関与するグリーン関数を計算した後、元の空間への逆変換を行う。 Underlying idea of the O(N) Krylov subspace method. (1) Construction of truncated cluster for each atom by picking atoms up within a sphere. (2) Projection of the truncated subspace into a Krylov subspace. (3) Solution of the eigenvalue problem in the Krylov subspace, calculation of Green's function associated with the central atom, and back-transformation to the original space.

研究テーマ Research Subjects

In accordance with development of recent massively parallel computers, first-principles calculations based on density functional theories (DFT) have been playing a very important role in understanding and designing properties of a wide variety of materials. We have been developing efficient and accurate methods and software packages to extend applicability of DFT to more realistic systems as discussed in industry. Although the computational cost of the conventional DFT method scales as the third power of number of atoms, we have developed an O(N) Krylov subspace method, of which computational cost scales only linearly, based on nearsightedness of electron. The O(N) method enables us to simulate Li ion battery, structural materials, and graphene nanoribbon based devices which cannot be easily treated by the conventional method, and to directly compare simulations with experiments. In addition to this, we are aiming at realization of materials design from first-principles. As a first step towards the materials design, we have been trying to develop a method to predict complicated crystal structures based on machine learning techniques. Our continuous methodological developments have been all implemented in OpenMX (Open source package for Material eXplorer), which has been released to public under GNU-GPL, and widely used around world for studies of a wide variety of materials.





Optimized semi-coherent interface structure between BCC Fe and NbC by the O(N) method. BCC Fe (100) and NbC(100) in the NaCl structure forms semi-coherent interface structure in the Baker-Nutting relation: $[010]_{NbC}//[011]_{Fe}$. Iron atoms approaches to carbon atom due to strong interaction between carbon and iron atoms, resulting in that structural strain affects into the inner part of iron.

- 第一原理電子状態計算における効率的計算手法・アルゴリズムの開発
 Development of efficient methods and algorithms for first-principles electronic structure calculations
- 第一原理電気伝導計算手法の開発
 Development of first-principles electronic transport calculations
- 二次元シリコン構造の第一原理電子状態計算
 First-principles calculations of two-dimensional Si structures
- 4. 高性能磁石材料の構造・機能の探索 First-principles exploration of permanent magnet materials
- 5. OpenMX の開発と公開 Development of OpenMX