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間 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。一方、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的課題となって いる。本センターは、ポスト「京」プロジェクトや 元素戦略プロジェクトなど国家プロジェクトを担う 拠点として、「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の活用を通じて、こ れらの課題に組織的に取り組んでいる。さらに、 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・運用なども行っている。

As symbolized by K-computer, massively parallel computation is actively used for solving problems in materials science in recent years. In fact, computeraided 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 these problems in an organized way, we, as the major contractor of several national projects such as Post-K Computer Project and Elements Strategy Initiative, coordinate the use of the computational resources available to our community, including K-computer and ISSP supercomputers. In addition, we also operate the web site, MateriApps, which offers easy access to various existing codes in materials science.

教 授 ^{*1}	川島 直輝	助 教 ^{*1}	渡辺 宙志	特任研究員 古宇田 光
Professor	KAWASHIMA, Naoki	Research Associate	WATANABE, Hiroshi	Project Researcher KOUTA, Hikaru
教授(副センター長) ^{*1}	尾崎 泰助	助 教 ^{*1}	笠松 秀輔	特任研究員 白井 達彦
Professor (Deputy Director)	OZAKI, Taisuke	Research Associate	KASAMATSU, Shusuke	Project Researcher SHIRAI, Tatsuhiko
教 授 ^{*2}	杉野 修	助 教 ^{*1}	森田 悟史	特任研究員 玉井 敬一
Professor	SUGINO, Osamu	Research Associate	MORITA, Satoshi	Project Researcher TAMAI, Keiichi
教授(センター長) ^{*3}	常行 真司	助 教 ^{*1}	樋口 祐次	特任研究員 土居 抄太郎
Professor (Director)	TSUNEYUKI, Shinji	Research Associate	HIGUCHI, Yuji	Project Researcher DOI, Shotaro
教 授 ^{*3}	藤堂 眞治	助 教 ^{*1}	河村 光晶	特任研究員 原嶋 庸介
Professor	TODO, Synge	Research Associate	KAWAMURA, Mitsuaki	Project Researcher HARASHIMA, Yosuke
准教授 ^{*4}	加藤 岳生	技術専門職員	山崎 淳	特任研究員 福田 将大
Associate Professor	KATO, Takeo	Technical Associate	YAMAZAKI, Jun	Project Researcher FUKUDA, Masahiro
准教授 ^{*1}	野口 博司	学術支援専門職員	早川 雅代	特任研究員 松本 宗久
Associate Professor	NOGUCHI, Hiroshi	Technical Associate	HAYAKAWA, Masayo	Project Researcher MATSUMOTO, Munehisa
特任研究員 (PI)	赤井 久純	特任研究員	浅野 優太	特任研究員 リー チチェン
Project Researcher	AKAI, Hisazumi	Project Researcher	ASANO, Yuta	Project Researcher LEE, Chi-Cheng
特任研究員 (PI) ^{*5}	三澤 貴宏	特任研究員	井戸 康太	特任研究員 リー ヒュンヨン
Project Researcher	MISAWA, Takahiro	Project Researcher	IDO, Kota	Project Researcher LEE, Hyunyong
		特任研究員 Project Researcher	金子 隆威 KANEKO, Ryuui	特任研究員 ^{*2} 山本 良幸 Project Researcher YAMAMOTO, Yoshiyuki
				特任研究員 ^{*2} ヤン レイ Project Researcher YAN, Lei

*¹ 所内兼務。本務は物質設計評価施設。/concurrent with Materials Design and Characterization Laboratory

*² 所内兼務。本務は機能物性研究グループ。/concurrent with Functional Materials Group

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

*4 所内兼務。本務は物性理論研究部門。/concurrent with Division of Condensed Matter Theory

*5 PCoMS 次世代研究員 (PI)

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_team.html





計算機マテリアルデザイン手法を用いた金属、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。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、量子デザイン では物性発現の機構を量子シミュレーションのくり返しにより 明らかにすることによってこの問題を解く。マテリアルズ・イン フォーマティクス手法も援用される。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。

Our main objective is to predict/discover 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 problems is very difficult. In CMD we solve these problems by making use of the knowledge, which is obtained through quantum simulations, about underlying mechanisms realizing specific features of materials. The technique of materials information also can be exploited. In these regards, the developments of new methods of quantum simulation also are our important themes. Among them are developments of methods of accurate first-principles electronic structure calculations in general, first-principles non-equilibrium Green's function method, order-N screened KKR-method used for huge systems, and the methods beyond LDA.

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/misawa_team.html



固体中の電子の振る舞いは量子多体問題の典型例であり、 ひとつの電子の振る舞いからは想像もつかない多彩な現象を 発現するのが特徴である。本チームでは、この量子多体問題 がもつ魅力的な現象の起原を理論的に解明して、さらには新 奇現象の予言・制御につなげるための研究を行っている。その ために、量子多体問題を取り扱う数値計算手法の開発を行っ ており、開発した計算手法をオープンソースソフトウェアとして 公開している。今までに、格子上の量子多体問題を数値的に 厳密に解くソフトウェア Η Φ、高精度な波動関数法である多変 数変分モンテカルロ法のソフトウェア mVMC を公開している。

Misawa Team

最近の成果として、mVMCを用いて銅酸化物界面の理論 模型の解析を行い、界面では超伝導の転移温度がバルクの ドーピング濃度に依らずに常に一定に保たれる機構の起原を 解明した。また、H Φを用いて、幾何学的フラストレーション を持つハバード模型における量子スピン液体の有限温度性質 の解明、カゴメ格子上の量子ハイゼンベルグにおける磁化プ ラトーの有限温度効果の解明を行った。 Behavior of electrons in solids is a typical example of quantum-many body systems. In the quantum many-body systems, various exotic phenomena emerge, which is hardly expected from the behavior of single electron. We try to theoretically reveal the origins of the exotic phenomena in the quantum many-body systems, and aim to predict and design the new exotic phenomena. We have been developed numerical methods for treating the quantum many-body systems and some of them are released as open-source software packages, for example, we release H Φ (software for exact diagonalization) and mVMC (software for many-variable variational Monte Carlo method).

By using mVMC, we recently reveal the origin of the anomalous pinning of the superconducting critical temperatures observed at the interfaces of the cuprates. We also clarify the finite-temperature effects of the quantum spin liquids in the frustrated Hubbard model and finite-temperature effects on the one-third magnetic plateau in the quantum Heisenberg model on the kagome lattice.