# DASP

Menglin

2022年03月17日

# CHAPTER 1

1. 软件简介

# 1.1 1.1. 功能介绍

DASP (Defect and Dopant ab-initio Simulation Package) 是一款半导体缺陷和杂质性质的第一性原理计算模拟软件包,该软件包能针对输入的半导体晶体结构,基于材料基因组数据库和第一性原理软件包,自动计算并输出半导体的热力学稳定性,缺陷和杂质形成能及离化能级,半导体样品中缺陷、杂质和载流子浓度及费米能级,关键缺陷和杂质诱导的光致发光谱、载流子辐射和非辐射俘获截面及少子寿命。

**热力学稳定性计算模块 TSC(Thermodynamic Stability Calculation)**:读入半导体晶体结构,开展第一性原 理结构和能量计算,并访问 Materials Project 等材料基因组数据库获取化合物半导体的竞争相信息,根据计 算和数据库下载的结果,确定化合物半导体的关键竞争相,计算其热力学分解能、能使其纯相稳定的元素化 学势范围,可以作为热力学稳定性判断和进一步缺陷和杂质性质计算的输入。

缺陷(杂质)能量计算模块 DEC (Defect Energy Calculation):读入半导体晶体结构,构建近似立方的超原 胞,基于对称性全面考虑各种缺陷和杂质构型,产生包含缺陷和杂质的超原胞,调用第一性原理软件开展结 构优化、电子结构和能量计算;根据结果预测缺陷和杂质可能的离化带电状态,并进一步开展带电缺陷和杂 质的计算。根据第一性原理计算结果和 TSC 模块的结果自动计算缺陷的形成能和离化能级,并自动计算各 项误差修正。

缺陷(杂质)浓度计算模块 DEC (Defect Density Calculation): 读入 TSC 和 DEC 模块计算结果,预测不同 化学势和温度条件下制备的半导体样品中各类缺陷和杂质的浓度、费米能级位置和载流子浓度,给出其随元 素化学、制备温度和工作温度的变化。DDC 计算结果可以用于确定半导体的关键缺陷和杂质,并与实验测 量的浓度结果对比,为缺陷和杂质、载流子浓度调控提供定量依据。

载流子动力学计算模块 CDC (Carrier Dynamics Calculation):读入 DDC 模块计算结果,确定关键的缺陷和 杂质,基于费米能级信息确定关键的载流子激发态动力学过程,开展声子和电声耦合性质计算,据此进一步 计算光致发光谱、载流子的辐射和非辐射俘获截面、速率等参数,结合缺陷和杂质浓度信息计算非平衡少子 寿命。(待更新)

DASP 的 TSC, DEC, DDC 和 CDC 模块的功能介绍。

针对任一半导体,DASP软件可以计算给出如下性质:热力学稳定性、元素化学势空间的稳定范围、缺陷(含杂质,下同)形成能、缺陷转变能级、各生长条件下的费米能级、载流子和缺陷浓度、缺陷的光致发光

Thermodynamic Stability Calculation	Defect Energy Calculation	Defect Density Calculation	Carrier Dynamics Calculation
计算化合物半导体的形 成能	产生超胞以及缺陷和杂 质的结构构型	计算高温生长环境中缺 陷、杂质和载流子的浓 度、弗米能级	针对高浓度的缺陷和杂 质,计算其声子和电声 耦合性质
		及、负不能级	
从材料基因数据库获取 竞争相化合物的性质	计算缺陷和杂质超胞的 原子和电子结构性质		计算光致发光谱和辐射 复合速率
		根据工作环境温度,重	
计算化合物半导体的热 力学稳定性和元素化学 势空间的稳定范围	计算缺陷和杂质的形成 能和转变能级及其修正	新分布缺陷和杂质不同 带电状态的浓度,计算 载流子浓度和费米能级	计算缺陷和杂质能级对 载流子俘获截面、非辐 射复合速率、少子寿命

谱、缺陷对载流子的俘获截面、辐射和非辐射复合速率等。

# 1.2 1.2. 计算流程

(1) 准备输入文件:半导体结构文件 POSCAR 和 DASP 计算参数文件 dasp.in。

- (2) PREPARE: 产生计算所需的 VASP 关键参数和输入文件。
- (3) TSC: 对目标半导体进行热力学稳定性计算,确定元素化学势的范围。
- (4) DEC: 计算缺陷形成能和转变能级 (离化能级)。
- (5) DDC: 计算费米能级、载流子浓度和缺陷浓度。
- (6) CDC: 计算缺陷诱导的光致发光谱,载流子辐射俘获和非辐射俘获速率。

#### DASP 的计算流程图。

简而言之,所有计算只需要在准备好 POSCAR 和 dasp.in 这两个输入文件后,依次执行以下 5 条命令,即 可完成所有计算:

- dasp 1 (对应 PREPARE)
- dasp 2 (对应TSC)
- dasp 3 (对应DEC)
- dasp 4 (对应DDC)
- dasp 5 (对应CDC)

在 TSC 计算时,可以通过 tsc-state 查询计算任务进展。在 DEC 计算时,可以通过 dec-state 查询计算任务进展。



# 1.3 1.3. 运行环境需求

## 1.3.1 1.3.1. 第一性原理计算软件: VASP

DASP 软件需调用第一性原理计算软件包 Vienna Ab initio Simulation Package (VASP) 来开展缺陷相关的结构和 电子结构计算,因此,用户需要提供已经编译好的 VASP 可执行文件目录。

# 1.3.2 1.3.2. Materials Project 数据库

DASP 软件包在安装的过程中,会通过 pip install 命令自动安装 Pymatgen。

在程序执行的过程中,将通过 Pymatgen 来访问 Materials Project 数据库,因此用户须在 Materials Project 注册账号并获取 API。

由于该数据库的所有计算均采用 VASP 的 2003 版赝势文件,因此用户必须正确配置 Pymatgen,使其匹配 2003 版的赝势库。

具体的操作步骤如下:

1. 用户自行下载 2003 版的 POTCAR 文件。

2. 接下来的配置方法可参考 pymatgen 网站: https://pymatgen.org/installation.html, 重点关注如下:

After installation, do:

pmg config -p <EXTRACTED\_VASP\_POTCAR> <MY\_PSP>

In the above, <EXTRACTED\_VASP\_POTCAR> is the location of the directory that you extracted the downloaded VASP pseudopotential files. Typically, it has the following format:

```
- <EXTRACTED_VASP_POTCAR>
|- POT_GGA_PAW_PBE # (此处必须为2003版)
||- Ac_s
|||-POTCAR
|||-...
```

or

```
- <EXTRACTED_VASP_POTCAR>
|- potpaw_PBE # (此处必须为2003版)
||- Ac_s
|||-POTCAR
|||-...
```

and follow the instructions. If you have done it correctly, you should get a resources directory with the following directory structure:

```
- psp_resources
|- POT_GGA_PAW_PBE
||- POTCAR.Ac_s.gz
||- POTCAR.Ac.gz
||- POTCAR.Ag.gz
...
|- POT_GGA_PAW_PW91
...
```

After generating the resources directory, you should add a VASP\_PSP\_DIR config variable pointing to the generated directory and you should then be able to generate POTCARs:

pmg config --add PMG\_VASP\_PSP\_DIR <MY\_PSP>

# 1.4 1.4. 使用范围

DASP 软件能计算半导体和绝缘体的缺陷和杂质性质,因此,用户在计算之前需要通过能带计算检查目标材料是否有带隙。对于部分窄带隙半导体,GGA 和 LDA 等交换关联近似可能造成带隙低估甚至消失,此时需要采用杂化泛函等开展计算(详见具体参数部分的 level=2 和 3)。

# 1.5 1.5. 参考文献

[1] Menglin Huang, Zhengneng Zheng, Zhenxing Dai, Xinjing Guo, Shanshan Wang, Lilai Jiang, Jinchen Wei, Shiyou Chen, DASP: Defect and Dopant ab-initio Simulation Package, Journal of Semiconductors, 4, 042101 (2022); doi: 10.1088/1674-4926/43/4/042101; https://arxiv.org/abs/2201.02079.

[2] Menglin Huang, Zenghua Cai, Shanshan Wang, Xin-Gao Gong, Su-Huai Wei, Shiyou Chen, More Se Vacancies in Sb2Se3 under Se-Rich Conditions: An Abnormal Behavior Induced by Defect-Correlation in Compensated Compound Semiconductors, Small, 17, 2102429 (2021).

[3] Menglin Huang, Shan-Shan Wang, Yu-Ning Wu, Shiyou Chen; Defect physics of ternary semiconductor ZnGeP2 with a high density of anion-cation antisites: A first-principles study, Physical Review Applied, 15, 024035 (2021).

[4] Jinchen Wei, Lilai Jiang, Menglin Huang, Yuning Wu, Shiyou Chen, Intrinsic Defect Limit to the Growth of Orthorhombic HfO2 and (Hf,Zr)O2 with Strong Ferroelectricity: First-Principles Insights, Advanced Functional Materials, 31, 2104913 (2021).

[5] Shiyou Chen, Aron Walsh, Xin-Gao Gong, Su-Huai Wei, Classification of Lattice Defects in the Kesterite Cu2ZnSnS4 and Cu2ZnSnSe4 Earth-Abundant Solar Cell Absorbers, Advanced Materials, 25, 1522 (2013).

# CHAPTER 2

2. 模块介绍



# 2.1 2.1. PREPARE 模块

DASP 有两个主要输入文件 POSCAR 和 dasp.in,其中 dasp.in 是主要的计算参数控制文件。 在进行正式计算之前,PREPARE 模块首先会检测 dasp.in 中的输入参数是否合理。如果合理,则启动下 一步的计算,并在 1prepare.out 中注明准备工作成功完成。

若不合理则会把相关的错误和报警信息输出到 1prepare.out 文件中,程序终止。用户需要根据报警信息 修改相关参数,重新运行。

DASP 调用第一性原理计算软件 VASP 开展结构和电子结构计算,因此,DASP 会根据 dasp.in 的输入参数 自动产生 VASP 计算需要的输入文件:晶体结构文件 POSCAR、VASP 计算参数控制文件 INCAR、k 点文件 KPOINTS、赝势文件 POTCAR、任务提交脚本文件。

- POSCAR 的产生 DASP 根据用户输入的结构文件 POSCAR,通过本项目组发展的"近似立方体超胞" 算法,产生一个给定原子数范围之内的、最接近立方体的超胞。然后,固定晶格常数,对超胞内 的所有原子位置进行优化,得到 POSCAR\_final 文件。
- KPOINTS 的产生 对于含缺陷超胞的计算, DASP 均采用单 k 点的方式, 即 KPOINTS 文件中只包含 Gamma 点。
- INCAR 的产生 DASP 会产生两个不同的 INCAR, INCAR-relax 为结构优化计算所用的 INCAR, INCAR-static 为静态计算使用的 INCAR。默认产生的参数均为常用参数, 若用户需要修改, 可在 PREPARE 模块运行完后自行修改。根据 dasp.in 的输入参数, DASP 可采用三种不同等级的

计算(详见输入参数 level=1 或 2 或 3)。对于 level=2 和 3,将开展杂化泛函的计算。对于杂化泛函 中严格交换部分的比例,DASP 可以根据用户在 dasp.in 中设置的实验带隙值自动确定,并将匹 配实验带隙值的交换比例参数写入 INCAR 中。

- POTCAR 文件的产生 根据用户提供的赝势文件路径, DASP 会自动产生计算所需要的赝势文件 POTCAR。
- 任务提交脚本文件的产生 DASP 会根据 dasp.in 中用户输入的队列系统名称、队列名、节点数、核数、vasp 路径,自动产生提交任务的脚本文件。

如上所述, PREPARE 模块将自动调用 VASP 开展超胞结构的优化、杂化泛函中严格交换部分比例的自动确定计算。若用户在 dasp.in 中指定采用 Lany-Zunger 修正方案(详见输入参数 correction 介绍),该方案需要知道超胞对应的马德隆常数。根据产生的超胞结构, PREPARE 模块会调用 VASP 自动计算超胞的马德隆常数,并写入 dasp.in 中。此处的马德隆常数只与超胞的晶格形状相关。

上述产生文件和计算过程的所有细节,都将输入到 1prepare.out 文件。相关的状态、结果及报错信息,可以根据此文件查询。该模块成功运行完成后,将在 1prepare.out 文件末尾备注成功完成信息,后续 TSC 模块启动时将检测该信息。

# 2.2 2.2. TSC 模块

TSC 模块的主要功能是计算目标化合物半导体的热力学稳定性与各元素化学势的稳定范围,其中,元素化学 势将作为下一步 DEC 和 DDC 模块计算的输入。

一个化合物半导体是否稳定,取决于其形成能。如果其比与其竞争的单质相和杂相化合物在形成能上更有优势,则该化合物半导体在热力学上可以稳定。具体判断过程如下。

- 化合物半导体热力学稳定性的判断 如果一个化合物半导体在热力学上稳定(不相分解为单质或其他杂相,合成的样品可以保证纯的单相状态),那么,其需要满足如下三类条件:
- (1) 目标化合物的生成反应达到热力学平衡: 在平衡情况下,目标化合物的生成反应与分解反应处于动态 平衡,对化合物 A<sub>k</sub>B<sub>l</sub>C<sub>m</sub>D<sub>n</sub>,各组成元素的化学势 µ 及该化合物的形成能 E<sup>f</sup> 需要满足下列等式:

 $k\mu_A + l\mu_B + m\mu_C + n\mu_D = E^f(A_k B_l C_m D_n)$ 

(2) 与目标化合物半导体竞争的各类杂相化合物的生成反应不能进行: 对任一杂相化合物 A<sub>k</sub>, B<sub>l</sub>, D<sub>n</sub>, 各 元素的化学势及杂相化合物的形成能需要满足下列不等式:

$$k'\mu_A + l'\mu_B + n'\mu_D < E^f(A_{k'}B_{l'}D_{n'})$$

(3) 目标化合物各组成元素的单质相不会形成: 为避免形成单质相,各元素的化学势满足以下不等式:

$$\mu_A < 0 , \ \mu_B < 0 , \ \mu_C < 0 , \ \mu_D < 0$$

在考虑所有可能的竞争杂相和单质相后,如果各元素的化学势可以存在一个范围,能满足以上所有限制条件,那么该目标化合物半导体在热力学上可以稳定。否则,该化合物半导体不稳定,会通过某个相分解反应 分解为单质或其他杂相,合成的样品不能保证纯的单相状态。

上述条件和过程给出的热力学稳定性的判断结果,实际上与化合物的 energy above hull 在判断热力学稳定性 上效果等价。如果 energy above hull 为正,该化合物不稳定,元素化学势不存在一个范围满足以上所有条件; 如果 energy above hull 为负,该化合物稳定,元素化学势存在一个范围满足以上所有条件。

#### • 热力学稳定性计算的两个步骤

根据上述讨论,计算化合物半导体的热力学稳定性和元素化学势稳定范围,需要所有杂相化合物的形成能。对于二元、三元、四元、五元甚至更多元的化合物,其可能的竞争杂相化合物很多,在计算中均需要考虑进来。如果考虑不充分,将导致一些不稳定的化合物被计算预测为稳定的。因此,充分的考虑所有可能的杂相对于精确计算热力学稳定性和元素化学势范围非常关键。为尽可能充分的考虑所有可能的杂相,DASP 根据目标半导体的组成元素,自动搜索 Materials Project 材料基因数据库包含的各种可能杂相,并根据其形成能结果快速确定影响目标化合物半导体的关键杂相;然后,针对目标化合物和关键杂相,开展精确的形成能计算,根据结果进一步精确计算目标化合物的稳定性和元素化学势空间的稳定范围。具体分为两个阶段:

・第一步

DASP 将访问 Materials Project 数据库,检索目标化合物组成元素相关的所有可能杂相,获取数据库中的 能量与结构信息。同时,产生与 Materials Project 数据库一致的 VASP 计算参数 (Materials Project 数据库 目前采用 GGA-PBE 交换关联势近似)和输入文件: INCAR、KPOINTS、POTCAR、POSCAR (复制自用 户提供的文件),调用 VASP 计算目标化合物的总能和形成能(由此计算得到的能量与 Materials Project 数据库中能量是直接可比的)。计算流程与 Materials Project 数据库的流程一致,分为两次结构优化与一次静态计算,分别在"TSC/目标化合物同名目录"下的 relaxation1, relaxation2, static。

然后,汇总目标化合物和竞争的杂相化合物的形成能信息,求解上述三类判断条件对应的等式和不等 式组,预测目标化合物是否稳定,并确定限制元素化学势稳定范围的关键杂相。这一阶段计算仅需调 用 VASP 计算目标化合物半导体原胞的结构和总能,并且是采用 GGA-PBE 交换关联势近似,计算量很 小;而大量可能的杂相的数据,均直接来自 Materials Project 数据库,无需计算。因此,可以快速、充 分的考虑各种杂相,从而确定关键杂相。

#### • 第二步

针对目标化合物和第一阶段确定的关键杂相,采用 PREPARE 模块产生的统一的 VASP 计算参数和输入文件: INCAR 和 POTCAR、TSC 模块自动产生的 KPOINTS、POSCAR(对于目标化合物,复制自用户提供的文件;对于关键杂相,自动从 Materials Project 数据库下载),调用 VASP 重新计算目标化合物和关键杂相的能量和形成能。为加快计算,本阶段,仅对目标化合物和关键杂相做静态计算,计算目录位于"TSC/目标或杂相化合物同名目录"下"static\_recalc"。然后,根据本阶段计算的目标化合物和关键杂相的形成能,重新求解上述三类判断条件对应的等式和不等式组,计算各元素的化学势稳定范围,作为后续 DEC 和 DDC 模块计算的元素化学势输入。

基于上述两步计算中目标化合物及其杂相的形成能数据,TSC 模块也自动计算并输出目标化合物的 energy above hull (eV/atom)以及最可能的分解路径。energy above hull 可用于衡量目标化合物的稳定程度(相对于相分解反应),其值越负该化合物越稳定;其值为正时,该化合物不稳定,其值越大越不稳定。该模块可以独立运行,因此,可以作为新型化合物材料稳定性快速、精确预测的高通量计算工具。 对于三元与四元化合物半导体,TSC 模块可以绘制元素化学势空间中二维与三维的稳定区域相图,具体请参考案例说明。

TSC 模块运行的所有细节、计算结果及其报错信息,都输出在 2tsc.out 文件中,可以根据此文件查询该 模块的运行状况。该模块成功运行完成后,将在 2tsc.out 文件末尾备注成功完成信息,后续 DEC 模块启 动时将检测该信息。

# 2.3 2.3. DEC 模块

DEC 模块的主要功能是根据超胞模型、调用第一性原理程序计算缺陷和杂质的形成能和转变能级(离化能级),这也是 1990 年代迄今大多数缺陷和杂质第一性原理计算研究论文中给出的主要结果。

DEC 模块将根据 dasp.in 中用户设置的参数和 PREPARE 模块输出的超胞结构,自动产生一系列缺陷和杂质的结构构型。然后,基于 PREPARE 模块产生的 VASP 输入文件和 TSC 模块输出的元素化学势数值,DEC 模块会调用第一性原理计算软件 VASP 开展缺陷和杂质的结构和电子结构的计算,根据其结果计算各缺陷和杂质的形成能和转变能级,输出图像。

在产生结构之前,DEC 模块首先会检测 dasp.in 中的输入参数是否合理。如果合理,则启动下一步计算,并在 3dec.out 中实时输出运行状态信息。

若不合理,则会把相关的错误和报警信息输出到 3dec.out 文件中,程序终止。用户需要根据报警信息修改相关参数,重新运行。

DEC 模块运行分为以下六个步骤:产生中性缺陷、自动提交中性缺陷计算任务、产生带电缺陷、自动提交带电缺陷计算任务、计算各缺陷的不同价态在不同元素化学势和费米能级下的形成能、输出图像。

- 中性缺陷的产生中性缺陷包括空位、反位以及间隙缺陷三类,DEC 模块利用 PREPARE 模块产生的 超胞文件 POSCAR\_final,根据晶体结构的对称性来产生所有不等价位置的空位和反位缺陷, 并在距原子较远位置通过随机撒点的方式获得间隙缺陷。待缺陷构型产生完毕,DEC 模块将把 PREPARE 模块产生的 INCAR、KPOINTS、POTCAR、任务脚本文件等 VASP 输入文件,放入各 个缺陷的目录中。对于外来杂质,只产生反位(替位)、间隙两种构型。
- 带电缺陷的产生 DEC 模块将根据中性缺陷的计算结果(中性缺陷本征值的占据状态),产生相应的带电缺陷的计算目录。对于中性缺陷计算失败或未收敛的缺陷,则不会产生带电缺陷。
- 自动提交计算任务 DEC 模块会自动调用 VASP 开展所有电中性和带电缺陷的结构优化和静态计算,并 自动检测任务是否成功以及收敛。可在 dec 目录下,使用命令 dec-state 随时查看所有待计算 的任务状态,包括完成已收敛、完成未收敛、计算出错、正在计算、正在等待,未提交等状态。待 DEC 模块运行完毕后,对于未收敛和计算出错的任务,用户可以进入相应的目录修改 INCAR 参 数,并将该目录写入 dec 目录下的 redo.in 文件,并重新执行 DEC 模块。
- 形成能计算 形成能计算公式:

$$E_f = E_{tot(defect)} - E_{tot(host)} + \sum_i n_i(\mu_i + E_i) + q(E_F + E_{VBM}) + E_{corr}$$

其中,  $E_f$  表示形成能,  $E_{tot(defect)}$  表示含缺陷超胞的能量,  $E_{tot(host)}$  表示不含缺陷超胞的能量;  $n_i$  表示缺陷形成过程中从超胞移除的第 i 种元素的原子数 ( $n_i < 0$ )或移入的原子数 ( $n_i > 0$ ),  $\mu_i$ 表示第 i 种元素的化学势,其以该元素单质相的每个原子的能量  $E_i$  作为参考; q 表示缺陷超胞的 带电量 (施主缺陷离化后转变为正电状态, q > 0,电子被移出超胞;受主缺陷离化后转变为负电 状态, q < 0,电子被移入超胞),  $E_F$  表示以价带顶能级  $E_{VBM}$  作为参考的费米能级;  $E_{corr}$  表示 超胞计算模型中由于超胞大小有限和镜像电荷相互作用等引入的形成能修正值。

DEC 模块会读取第一性原理计算的输出,根据该公式计算出各个缺陷各带电状态的形成能,并根据用户设置的修正方法自动加入修正值。对于计算失败或未收敛的缺陷,则不会计算形成能。

• 输出图像 DEC 模块会根据形成能的计算结果输出各缺陷形成能随费米能级变化的图像,包括 dat 格式的数据:p1.dat,p2.dat,...及 png 格式的图片:p1.png,p2.png,...(数字表示 TSC 模块给出的化学势空间的取点数量),以及转变能级的数据 tl.dat 及图片:tl.png。请根据文件中对应的说明进行画图。

上述产生文件和计算过程的所有细节,都将输入到 3dec.out 文件。相关的状态、结果及报错信息,可以根

据此文件查询。该模块成功运行完成后,将在 3dec.out 文件末尾备注成功完成信息,后续 DDC 模块启动 时将检测该信息。

# 2.4 2.4. DDC 模块

对于半导体材料和器件的性能优化及仿真设计,缺陷浓度是一个重要的参数。实验上,可以通过控制材料的 生长环境来抑制有害缺陷的形成或促进有利缺陷的形成,从而达到优化器件性能的目的。计算上,如果能在 缺陷形成能和能级计算结果的基础上,进一步计算缺陷浓度随元素化学势等生长条件的变化,便可以为半导 体性能调控提供更明确、定量的参考。

DDC 模块的主要功能是,读入此前 TSC 和 DEC 模块计算的各化学势条件下的缺陷形成能和转变能级等结果,根据电中性条件自治求解体系在一定生长和工作温度下的费米能级、缺陷浓度和载流子浓度。

对于一个价态(带电状态)为q的缺陷α,其平衡态下浓度可表示为:

$$n(q) = N_{sites}g_q exp[-E_f/k_BT]$$

其中  $N_{sites}$  表示该缺陷在单位体积可能形成的位点数;  $g_q$  表示该缺陷处于价态 q 时的缺陷态简并因子;  $E_f$  表示缺陷的形成能。I 离化后的带电缺陷会影响载流子的浓度。所有带正电(q>0)的离化施主缺陷产生的总 正电荷量为  $\sum_{\alpha,q>0} [q * n(\alpha,q)]$ ; 所有带负电(q<0)的受主缺陷产生的总负电荷量为  $\sum_{\alpha,q<0} [(-q) * n(\alpha,q)]$ 。电子和空穴载流子的浓度将由热激发和这些缺陷(杂质)的离化共同决定。在平衡态下,费米能级可以利 用以下电中性条件确定:

$$n_0 + \sum_{\alpha,q < 0} [(-q) * n(\alpha, q)] = p_0 + \sum_{\alpha,q > 0} [q * n(\alpha, q)]$$

其中 no 和 po 是自由的电子和空穴载流子浓度,由下式决定:

$$n_0 = \int_{\varepsilon_c}^{+\infty} g(E)f(E)dE$$
$$p_0 = \int_{-\infty}^{\varepsilon_v} g(E)(1 - f(E))dE$$

其中 g(E) 表示半导体能带的态密度, f(E) 是 Fermi-Dirac 分布函数。

半导体材料通常在高温下生长,随后快速退火至一个较低的工作温度。因此,缺陷通常在高温的生长过程中 形成,在随后的快速退火过程中可以假设原子结构不再改变、新的缺陷不会形成,但是,电子的分布和缺陷 的带电状态可能会在快速退火中改变,缺陷各个带电状态(价态)的浓度可能会重新分布。DDC 模块的计 算方法与此一致,即,先在高的生长温度下自治求解电中性条件方程,得到费米能级和各价态缺陷的浓度; 随后,在低的工作温度下再次求解电中性条件方程,但此时需改变各价态缺陷浓度的计算公式。在工作温度 下电中性条件方程的求解中,把每个缺陷(所有价态)的总浓度固定,而其各个价态对应的浓度根据 Fermi-Dirac 分布函数重新分布。基于该流程,可以计算出工作温度下半导体样品的费米能级、载流子浓度和 价态重新分布后的缺陷浓度。

DDC 模块会读取 TSC 和 DEC 模块的计算结果和输出(形成能、转变能级),自动计算出在不同元素化学势、 生长和工作温度条件下,所有缺陷在不同价态的浓度、半导体样品的费米能级和载流子浓度。主要包括以下 步骤:

• 形成能数据的汇总 DDC 模块将根据 DEC 模块计算的所有缺陷类型,自动搜寻各缺陷目录下输出的形成能和转变能级等数据,汇总并输出在文件 DefectParams.txt 中。

- 费米能级自洽计算 自治求解电中性条件方程,分别计算半导体在生长温度和工作温度下的费米能级, 输出在 4ddc.out 和 Fermi.dat 中。
- 缺陷和载流子浓度计算 根据费米能级,即可计算相应的载流子浓度和各个价态的缺陷浓度,并输出数 据 Carrier.dat、Defect\_charge.dat 以及 png 格式的图片文件 density.png。

上述产生文件和计算过程的所有细节信息,都将输入到 4ddc.out 文件。相关的状态、结果及报错信息,可以根据此文件查询。

# 2.5 2.5. CDC 模块

CDC 模块读入 DDC 模块计算结果,确定关键的缺陷和杂质,基于费米能级信息确定关键的载流 子激发态动力学过程,开展声子和电声耦合性质计算,据此进一步计算光致发光谱、载流子的辐 射和非辐射俘获截面、速率等参数,结合缺陷和杂质浓度信息计算非平衡少子寿命。(待更新) 该模块中光致发光谱和辐射复合速率计算功能,将于3月份发布。

# CHAPTER 3

# 3. 输入参数说明

# 3.1 3.1. dasp.in 模板

输入文件 dasp.in 中的参数可以以下分为五类

• 1. 布尔类型 bool

- 此类参数仅读取首个字符,若首个字符为 T/t,则视为 True;其他情况,均视为 False。

• 2. 字符串类型 str

- 此类参数读取所有输入字符,且以 str 的格式进行处理。若输入数字,将转化为对应字符处理。

3. 整形类型 int

- 此类参数读取所有输入字符,且以 int 的格式进行处理。输入格式必须为整数,不支持小数。

• 4. 浮点数类型 float

- 此类参数读取所有输入字符,且以 int 或 float 格式进行处理。输入格式支持整数或小数。

• 5. 列表类型 list

- 此类参数读取所有输入字符,并以 space 分割为一个或多个值。每个值的类型为 I-IV 中的一种。 以下为计算某材料的本征缺陷(intrinsic defect)所需设置的 dasp.in。以下的示例中仅包括必要参数,未设参数可详见 3.2-3.5 节。用户可根据实际情况调整参数。

(下页继续)

(续上页)

# 3.2 3.2. 任务系统管理相关参数

#### 3.2.1 3.2.1. cluster

*cluster* 参数表示队列系统名称,支持 PBS 和 SLURM 系统。 *cluster* 的参数类型为 **str**,无默认值,此为 **必设参数**。 *cluster* 的参数设置示例:

```
# 默认值:无默认值
cluster =
# PBS系统
cluster = PBS/pbs/... # 参数值大写后为PBS, 均为有效参数
# SLURM系统
cluster = SLURM/slurm/... # 参数值大写后为SLURM, 均为有效参数
```

#### 3.2.2 3.2.2. node\_number

node\_number 参数表示单个计算使用节点数。 node\_number 的参数类型为 int , 无默认值, 此为 必设参数。 node\_number 的参数设置示例:

```
# 默认值:无默认值
node_number =
# 请勿超过队列中总节点数
# 示例,请自行更改
node_number = 1
```

#### 3.2.3 3.2.3. core\_per\_node

*core\_per\_node* 参数表示每个节点使用的核数。 *core\_per\_node* 的参数类型为 **int** , 无默认值, 此为 **必设参数**。 *core\_per\_node* 的参数设置示例:

# 默认值:无默认值 core\_per\_node = # 请勿超过队列中单节点的总核数 # 示例,请自行更改 core\_per\_node = 24

## 3.2.4 3.2.4. queue

queue 参数表示计算使用的队列名称。 queue 的参数类型为 str,无默认值,此为 必设参数。

queue 的参数设置示例:

```
# 默认值:无默认值
queue =
# 示例,请自行更改
queue = normal
```

#### 3.2.5 3.2.5. max\_time

max\_time 参数表示单个计算任务最大时间,若超过设定时间会被队列系统强制结束。

max\_time 的参数类型为 str,无默认值,此为 必设参数。

max\_time 的参数设置示例:

```
# 默认值:无默认值
max_time =
# 格式必须为HH(H...):MM:SS, 且HH >= 0, 0 <= MM < 60, 0 <= SS < 60
# 示例,请自行更改
max_time = 24:00:00</pre>
```

#### 3.2.6 3.2.6. vasp\_path\_dec, vasp\_path\_tsc

*vasp\_path\_tsc* 参数表示 DASP-TSC 模块使用的 vasp 路径, *vasp\_path\_dec* 参数表示 DASP-DEC 模 块使用的 vasp 路径。

vasp\_path\_tsc 和 vasp\_path\_dec 的参数类型为 str, 无默认值, 此为 必设参数。

*vasp\_path\_tsc*和 *vasp\_path\_dec* 的参数设置示例:

```
# 默认值:无默认值
vasp_path_tsc =
vasp_path_dec =
# 请确保该路径下安装了vasp
# 示例,请自行更改
vasp_path_tsc = /opt/vasp5.4.4/vasp_std
vasp_path_dec = /opt/vasp5.4.4/vasp_gam
# vasp_path_dec = /opt/vasp5.4.4/vasp_std
```

#### 3.2.7 3.2.7. job\_name

job\_name 参数表示提交计算任务的脚本的名字。

*job\_name* 的参数类型为 **str**,默认值为 submit\_job,此为可选参数。

job\_name 的参数设置示例:

```
# 默认值:
job_name = submit_job
# 请勿包含非法字符: " ", "/", "?", "*", "$", "&", "(", ")"
# 示例,请自行更改
job_name = job.pbs
# job_name = job.sh
```

#### 3.2.8 3.2.8. potcar\_path

potcar\_path 参数表示包含所有赝势文件 POTCAR 的文件夹的路径。

potcar\_path 的参数类型为 str,无默认值,此为 必设参数。

potcar\_path 的参数设置示例:

```
# 默认值:无默认值
potcar_path =
# 请确保该路径下存在赝势文件夹,且有读写权限
# 示例,请自行更改
potcar_path = /home/POT/potpaw_PBE
```

注解: 请确保该文件夹存在,且有读和写的权限。请确保在该文件夹下不存在多个相同的赝势文件。

#### 3.2.9 3.2.9. max\_job

max\_job 参数表示进行缺陷计算时,允许同时在跑的最大任务数。 max\_job 的参数类型为 int ,默认值为 5,此为可选参数。 nax\_job 的参数设置示例:

```
# 默认值:
max_job = 5
# 示例,请自行更改
max_job = 3
```

# 3.3 3.3. TSC 相关参数

#### 3.3.1 3.3.1. database\_api

*database\_api* 参数为材料基因组数据库 Materials Project 的应用程序接口(Application Programming Interface, API)密钥,用于调取计算所需的材料信息。

database\_api 的参数类型为 str,无默认值,此为 必设参数。

database\_api 的参数设置示例:

# 默认值:无默认值 database\_api =

#### 3.3.2 3.3.2. key\_phases\_recalc

key\_phases\_recalc 参数指定 TSC 模块是否进行与 DEC 模块一致的参数进行化学势的计算。若设置为 False,则 TSC 模块只调用 Materials Project 数据库上的总能数据,对目标化合物进行稳定性判断,而不对杂相进行任何 DFT 计算。

key\_phases\_recalc 的参数类型为 bool, 默认值为 True, 此为可选参数。

key\_phases\_recalc 的参数设置示例:

```
# 默认值:
key_phases_recalc = True
# 示例,请自行更改
key_phases_recalc = False
```

## 3.3.3 3.3.3. excluded\_phase

excluded\_phase 参数指定分析目标化合物稳定性时需要排除的杂相。可设定多个需要排除的杂相,不同杂相名称之间用空格分开。

excluded\_phase 的参数类型为 list,不同的字符串之间需用空格分开,无默认值,此为可选参数。

excluded\_phase 的参数设置示例:

```
# 默认值: 无默认值
excluded_phase =
# 示例,请自行更改
excluded_phase = Zn(GaO2)2 Zn2InGaO5
```

#### 3.3.4 3.3.4. axis\_element\_x

axis\_element\_x 参数表示目标化合物的二维稳定区域相图中 X 轴所对应的元素化学势。当前仅对 三元或四元半导体材料有效。

axis\_element\_x 的参数类型为 str,无默认值,此为可选参数。

axis\_element\_x 的参数设置示例:

```
# 默认值:无默认值
axis_element_x =
# 示例,请自行更改
axis_element_x = Cu
```

## 3.3.5 3.3.5. axis\_element\_y

axis\_element\_y参数表示目标化合物的二维稳定区域相图中 y 轴所对应的元素化学势。当前仅对三元或四元半导体材料有效。

axis\_element\_y 的参数类型为 str,无默认值,此为可选参数。

axis\_element\_y 的参数设置示例:

# 默认值:无默认值 axis\_element\_y = # 示例,请自行更改 axis\_element\_y = Zn

#### 3.3.6 3.3.6. mid\_element

*mid\_element* 参数表示目标化合物的二维稳定区域相图中其化学势作为中间变量的元素。 *mid\_element* 的参数类型为 **str**,无默认值,此为可选参数。

mid\_element 的参数设置示例:

```
# 默认值: 无默认值
mid_element =
# 示例,请自行更改
mid_element = Sn
```

#### 3.3.7 3.3.7. fixed\_chem\_potential

fixed\_chem\_potential 参数表示绘制四元化合物的二维稳定区域相图中其化学势被固定的元素,当前仅对四元半导体材料有效。若施加偏移后元素的化学势超过其稳定区域范围,那么本模块会自动在稳定区域边界附近选择一合适取值。

*fixed\_chem\_potential* 的参数类型为 **str**,默认值:根据材料自动选定元素,其化学势相对其平均值的偏移量默认为 0。可选值:元素名称及其化学势相对其平均值的偏移量 (eV)。

fixed\_chem\_potential 的参数设置示例:

```
# 默认值:程序自动判定# 示例,请自行更改
```

```
fixed_chem_potential = Se:-0.2
# fixed_chem_potential = Se:-0.5
```

#### 3.3.8 3.3.8. plot\_2d

*plot\_2d* 参数指定是否为目标化合物输出二维的稳定区域图像,当前仅支持三元或四元半导体材料。

plot\_2d 的参数类型为 bool,对于三元或四元半导体,默认值为 True,此为可选参数。

plot\_2d 的参数设置示例:

# 默认值: plot\_2d = True (三元或四元化合物) plot\_2d = False (二元或四元以上化合物) # 示例,请自行更改 plot\_2d = False

#### 3.3.9 3.3.9. plot\_3d

*plot\_3d* 参数指定是否为目标化合物画出三维的稳定区域图。当前仅支持四元半导体材料。 *plot\_3d* 的参数类型为 **bool**,默认值为 False,此为可选参数。

plot\_3d 的参数设置示例:

```
# 默认值:
plot_3d = False
# 示例,请自行更改
plot_3d = True
```

#### 3.3.10 3.3.10. tsc\_only

*tsc\_only* 参数指定是否单独运行 TSC 模块以快速分析目标化合物的稳定性。若该项设置为 True,则用户还需同时设置 *potcar\_path*。

tsc\_only 的参数类型为 bool, 默认值为 False, 此为可选参数。

tsc\_only的参数设置示例:

# 默认值: tsc\_only = False # 示例,请自行更改 tsc\_only = True

# 3.4 3.4. DEC 相关参数

3.4.1 3.4.1. level

*level* 参数表示 DASP 对体系总能的计算方法,1: PBE+PBE 2: PBE+HSE 3: HSE+HSE。 *level* 的参数类型为 **int**,默认值为1,此为可选参数。

level 的参数设置示例:

```
# 默认值:
level = 1
# level = 1
# level = 1表明原子位置优化采用PBE,总能的计算也采用PBE。level必须为1,2或3
# 示例,请自行更改
level = 2 # level = 2表明原子位置优化采用PBE,总能的计算也采用HSE
# level = 1/2/3
```

#### 3.4.2 3.4.2. min\_atom

min\_atom 参数表示计算缺陷使用的超胞的最小原子数。min\_atom 的参数类型为 int ,默认值为 64,此为可选参数。min\_atom 的参数设置示例:

```
# 默认值:
min_atom = 64
# num_r为refined cell中的原子数,应存在扩胞倍数m使 min_atom <= m * num_r <= max_atom
# 示例,请自行更改
min_atom = 96
```

#### 3.4.3 3.4.3. max\_atom

max\_atom 参数表示计算缺陷使用的超胞的最小原子数。
max\_atom 的参数类型为 int , 默认值为 300, 此为可选参数。
max\_atom 的参数设置示例:

```
# 默认值:
max_atom = 300
# num_r为refined cell中的原子数,应存在扩胞倍数m使 min_atom <= m * num_r <= max_atom
# 示例,请自行更改
max_atom = 96</pre>
```

#### 3.4.4 3.4.4. intrinsic

*intrinsic* 参数表示是否计算本征缺陷。 *intrinsic* 的参数类型为 **bool**,默认值为 T,此为可选参数。 *intrinsic* 的参数设置示例:

```
# 默认值:
intrinsic = T
# 示例,请自行更改
intrinsic = F
```

## 3.4.5 3.4.5. vacancy

vacancy 参数表示是否计算本征空位缺陷。 vacancy 的参数类型为 bool ,默认值为 T,此为可选参数。 vacancy 的参数设置示例:

```
# 默认值:
vacancy = T
# 示例,请自行更改
vacancy = F
```

## 3.4.6 3.4.6. antisite

antisite 参数表示是否计算本征反位缺陷。

antisite 的参数类型为 bool,默认值为 T,此为可选参数。

antisite 的参数设置示例:

```
# 默认值:
antisite = T
# 示例,请自行更改
antisite = F
```

## 3.4.7 3.4.7. interstitial

*interstitial*参数表示是否计算本征间隙缺陷。 *interstitial*的参数类型为 **bool**,默认值为 T,此为可选参数。

interstitial 的参数设置示例:

```
# 默认值:
interstitial = T
# 示例,请自行更改
interstitial = F
```

#### 3.4.8 3.4.8. doping

*doping* 参数表示是否计算掺杂缺陷。*doping* 的参数类型为 **bool**,默认值为 F,此为可选参数。*doping* 的参数设置示例:

```
# 默认值:
doping = F
# 若需要计算掺杂缺陷,设置doping = T,且必须同时设置impurity参数
# doping决定是否产生掺杂的赝势文件
```

(下页继续)

(续上页)

```
# 示例,请自行更改
doping = T
```

#### 3.4.9 3.4.9. impurity

*impurity* 参数表示掺杂的元素名。 *impurity* 的参数类型为 **str**,无默认值,此为可选参数 (当 doping = T 时为必设参数)。 *impurity* 的参数设置示例:

```
# 默认值:无默认值
impurity =
# 仅当doping = T时有效, impurity设置的值必须为已发现的元素名
# 示例,请自行更改
impurity = H
```

## 3.4.10 3.4.10. substitution\_doping

substitution\_doping 参数表示是否计算掺杂替位缺陷。
substitution\_doping 的参数类型为 bool , 默认值为 T, 此为可选参数。
substitution\_doping 的参数设置示例:

```
# 默认值:
substitution_doping = T
# 示例,请自行更改
substitution_doping = F
```

## 3.4.11 3.4.11. interstitial\_doping

interstitial\_doping 参数表示是否计算掺杂间隙缺陷。

interstitial\_doping 的参数类型为 bool, 默认值为 T, 此为可选参数。

*interstitial\_doping* 的参数设置示例:

```
# 默认值:
interstitial_doping = T
# 示例,请自行更改
interstitial_doping = F
```

#### 3.4.12 3.4.12. num\_inter

num\_inter 参数表示产生间隙缺陷(本征或掺杂)的数量。
num\_inter 的参数类型为 int , 默认值为 6, 此为可选参数。
num\_inter 的参数设置示例:

```
# 默认值:
num_inter = 6
# num_inter越多,代表产生的间隙越多,会增加计算量
# 示例,请自行更改
num_inter = 10
```

#### 3.4.13 3.4.13. inter\_host\_distance

inter\_host\_distance 参数表示产生间隙缺陷时,间隙原子与其他原子的最小距离。

inter\_host\_distance 的参数类型为 float,默认值为 1.6,此为可选参数。

*inter\_host\_distance* 的参数设置示例:

```
# 默认值:
inter_host_distance = 1.6
# inter_host_distance值越大,产生间隙缺陷速度越慢
# 示例,请自行更改
inter_host_distance = 1.4
```

注解:请谨慎设置此参数!由于间隙原子通过随机撒点产生,过大的 inter\_host\_distance 值可能会导致一直 无法找到符合条件的间隙原子的位置,DASP-DEC 运行到此部分后无法正常继续运行。使用默认值产生间 隙缺陷一般需要几分钟时间,产生时间随着此参数的增大而增大,若长时间(十多分钟)无响应,请重设此 参数重新运行 DASP-DEC。

#### 3.4.14 3.4.14. inter\_inter\_distance

inter\_inter\_distance 参数表示产生的两个不同间隙缺陷。

inter\_inter\_distance 的参数类型为 float,默认值为 0.1,此为可选参数。

inter\_inter\_distance 的参数设置示例:

```
# 默认值:
inter_inter_distance = 0.1
# inter_inter_distance值越大,产生间隙缺陷速度越慢
# 示例,请自行更改
inter_inter_distance = 0.2
```

注解:请谨慎设置此参数!由于间隙原子通过随机撒点产生,过大的 inter\_inter\_distance 值可能会导致一直 无法找到符合条件的间隙原子的位置,DASP-DEC 运行到此部分后无法正常继续运行。使用默认值产生间 隙缺陷一般需要几分钟时间,产生时间随着此参数的增大而增大,若长时间(十多分钟)无响应,请重设此 参数重新运行 DASP-DEC。

#### 3.4.15 3.4.15. correction

*correction* 参数表示对带电缺陷的有限尺寸效应的修正。None 表示仅做静电势对齐,而不做镜像电荷修正。LZ 表示使用静电势对齐 +Lany-Zunger 镜像电荷修正方案。FNV 表示采用 FNV 修正 方案(自动包括静电势对齐)。

correction 的参数类型为 str, 默认值为 None, 此为可选参数。

correction 的参数设置示例:

```
# 默认值:
correction = None # 大写为NONE即可
# L2修正
correction = L2/lz/Lz/lz
# FNV修正
correction = FNV/fnv/... # 大写为FNV修正即可
# 不同的修正方法可参考文献: Phys. Rev. B 78, 235104 (2008); Phys. Rev. Lett. 102,...
→016402 (2009)
```

#### 3.4.16 3.4.16. epsilon

epsilon 参数表示带电缺陷修正时所需的静态介电常数大小。

epsilon 的参数类型为 float,无默认值,此为可选参数,(correction = LZ 或 FNV)时为必设参数

epsilon 的参数设置示例:

```
# 默认值: 无默认值
epsilon =
# 示例,请自行更改
epsilon = 12.6
```

#### 3.4.17 3.4.17. Eg\_real

Eg\_real 参数表示实验带隙值 (eV),用于计算 HSE 的交换参数 AEXX。

Eg\_real 的参数类型为 int , 无默认值, 此为可选参数。

Eg\_real 的参数设置示例:

```
# 默认值: 无默认值
Eg_real =
# 此参数仅当 level ≠ 1 时有效
# Eg_real > 0, 若不知道实验带隙值,可以不设置,
# 程序会使用0.25的交换参数进行后续计算
```

(下页继续)

(续上页)

```
# 示例,请自行更改
Eg_real = 5.6
```

# 3.5 3.5. DDC 相关参数

#### 3.5.1 3.5.1. ddc\_temperature

*ddc\_temperature* 参数表示材料的生长温度和工作温度,因此必须设置两个数值。 *ddc\_temperature* 的参数类型为 **list**,无默认值,此为 **必设参数**。 *ddc\_temperature* 的参数设置示例:

```
# 默认值: 无默认值
ddc_temperature =
# 表示材料的生长温度为1000 K, 而工作温度(测量温度)为300 K
ddc_temperature = 1000 300
# ddc_temperature = 1300 330
```

#### 3.5.2 3.5.2. ddc\_mass

ddc\_mass 参数表示材料的电子有效质量和空穴有效质量,填入前应该手动计算载流子有效质量在 xyz 三个方向的几何平均值。

ddc\_mass 的参数类型为 list,无默认值,此为 必设参数。

ddc\_mass 的参数设置示例:

```
# 默认值: 无默认值
ddc_mass =
# 表示材料的电子有效质量为0.1m_0, 空穴有效质量为0.9m_0
ddc_mass = 0.1 0.9
```

#### 3.5.3 3.5.3. ddc\_path

ddc\_path 参数表示 DDC 计算的化学势路径,序号与 dasp.in 中的化学势一致,须设置两个数值。

*ddc\_mass* 的参数类型为 list, 默认值为 **12**,即默认计算 dasp.in 中第一个化学势(p1)到第二个化学势(p2)路径的缺陷浓度,为可选参数。

ddc\_mass 的参数设置示例:

```
# 默认值:
ddc_path = 1 2
# 表示从dasp.in中第4个化学势到第2个化学势的路径上,缺陷浓度的变化
ddc_path = 4 2
```

# CHAPTER 4

4. 输出文件介绍

# 4.1 4.1. PREPARE 模块的输出文件

PREPARE 模块的输出全部在 dec 目录下,以下为 PREPARE 模块的目录树:



## 4.1.1 4.1.1. INCAR

此文件为 VASP 的输入文件。本模块输出的该类文件包括 INCAR-relax (缺陷原子位置优化的 INCAR)、INCAR-static (缺陷静态计算的 INCAR)。

## 4.1.2 4.1.2. POSCAR

此文件为 VASP 的输入文件。本模块输出的该类文件包括 POSCAR (用户提供的 POSCAR)、 POSCAR\_refined (对应的 refined 晶胞的 POSCAR)、 POSCAR\_nearlycube (接近正方体超胞的 POSCAR)、 POSCAR\_final (原子位置优化后的超胞 POSCAR)。

## 4.1.3 4.1.3. KPOINTS

此文件为 VASP 的输入文件。本模块输出的该类文件为 KPOINTS 。注意: DASP 总是产生 Gamma-only 的 KPOINTS 文件。请勿手动替换多 k 点的 KPOINTS 文件。

## 4.1.4 4.1.4. POTCAR

此文件为 VASP 的输入文件。本模块输出的该类文件包括 POTCAR (本征缺陷所用的 POTCAR)、POTCAR\_X (掺杂 X 元素的 POTCAR)。

## 4.1.5 4.1.5. 任务脚本文件

此文件为提交作业任务所要用到的脚本文件,用于提交 DFT 计算作业。

## 4.1.6 4.1.6. 马德隆常数计算目录

**PREPARE** 模块会在 dec 目录下创建 madelung 目录进行马德隆常数计算,并且输出到 dasp.in 中,将 *madelung* 参数值设为计算所得的马德隆常数。

# 4.1.7 4.1.7. HSE 交换参数计算目录

若 level=2 或 3,并且设置了 Eg\_real 参数,本模块会在 dec 目录下创建 AEXX 目录进行交换参数计算,并在 对应的 INCAR 中设置。

# 4.1.8 4.1.8. 超胞原子位置优化计算目录

无论 level 如何设置, PREPARE 模块总会在 relax 目录下进行超胞原子位置的优化。

#### 4.1.9 4.1.9. 1prepare.out

1prepare.out 文件中,包含模块运行的所有细节,以及各种运行结果及其报错,可以根据此 文件查询该模块的运行状况。

# 4.2 4.2. TSC 模块的输出文件

TSC 模块的输出全部在 tsc 目录下,以下为 TSC 模块的目录树:



#### 4.2.1 4.2.1. materials\_info.yaml

materials\_info.yaml为 TSC 模块执行第一次计算与分析时的输出文件。文件保存着目标化 合物的热力学稳定性分析结果,具体包含以下信息:

- FE: 目标化合物的形成能 (eV/per atom)。
- TE: 目标化合物的总能 (eV/per atom)。
- TS: 目标化合物的热稳定性 (True/False)。
- chemical\_potentials: 目标化合物各元素的化学势范围。
  - < 元素名称 >;
  - < 元素化学势的最大值 (eV) >;
  - < 元素化学势的最小值 (eV) >;
- decomp: 目标化合物最可能的分解路径。
  - <各分解物名称>
- direct: 目标化合物的带隙为直接带隙 (Direct) 或间接带隙 (Indirect)。

- e\_above\_hull: 目标化合物的能量与同成分下平衡相能量的差,即 Energy above hull (eV/per atom )。 目标化合物不稳定时为正值,否则为负值。
- gap: 目标化合物的带隙大小 (eV)。
- hull\_points: 目标化合物的稳定区域各边界点处各元素的化学势取值。
- < 各元素名称 >;
- < p1 点处各元素化学势(eV)>;
- < p2 点处各元素化学势 (eV) >;
- ...
- hull\_points\_2d: 二维稳定区域相图中稳定区域边界点处各元素的化学势取值。
- < 各元素名称 >;
- < pl 点处各元素化学势(eV)>;
- < p2 点处各元素化学势 (eV) >;
- ...
- key\_phases: 影响目标化合物稳定性的关键杂相。
- < 各关键杂相名称 >
- XX\_doped\_key\_phases:本模块用于计算掺杂元素化学势大小的关键杂相。
- < 各关键杂项名称 >
- key\_phases\_2d: 二维稳定区域相图中影响目标化合物稳定性的关键杂相。
- <各关键杂相名称 >
- secondary\_phases:分析目标化合物稳定性过程中考虑到的所有杂相。
  - < 杂相名称 >
  - < 杂相总能 (eV/per atom) >
  - < 杂相形成能 (eV/per atom) >

## 4.2.2 4.2.2. materials\_info\_recalc.yaml

materials\_info\_recalc.yaml为TSC模块执行第二次计算与分析时的输出文件。该文件结构与materials\_info.yaml相同。

## 4.2.3 4.2.3. pure\_phase\_energy.yaml

pure\_phase\_energy.yaml 为 TSC 模块执行第一次计算与分析时的中间输出文件,记录了第 一次计算与分析过程中,该模块从 Materials Project 数据库中提取的或本模块提供的相关单质相 的信息。

- < 单质相名称 >
  - TE: 该单质相的总能 (eV/per atom)。
  - cif: 该单质相的结构。
  - id: 该单质相在 Materials Project 数据库中的 id。
  - space group: 该单质相的空间群信息。

对于 H2, O2, N2, F2, Cl2, Br2 这几种单质相,由于采用该模块提供的结构与能量数据,因此 id = 0, space group = null, cif = null。

#### 4.2.4 4.2.4. key\_phases\_info\_recalc.yaml

key\_phases\_info\_recalc.yaml为 TSC 模块执行第二次计算与分析时的中间输出文件,记录了第二次计算与分析过程中涉及的关键杂相的信息。

- < 杂相名称 >
  - TE: 杂相的总能 (eV/per atom)。
  - direct: 杂相的带隙为直接带隙 (Direct) 或间接带隙 (Indirect)。
  - gap: 杂相的带隙大小 (eV)。

#### 4.2.5 4.2.5. stable\_2d.out

stable\_2d.out为TSC模块第一阶段分析时的输出文件,位于目录tsc/2d-figures/,记录了二维稳定区域各边界点处的元素化学势取值。同时对于三元及以上的体系,程序会输出相应的png格式的稳定区域图像,对应第一阶段的分析结果。具体内容可参考案例说明中所示,格式如下。

#### 4.2.6 4.2.6. stable\_recalc\_2d.out

stable\_recalc\_2d.out为TSC模块第二阶段分析时的输出文件,位于目录tsc/2d-figures/,记录了二维稳定区域各边界点处的元素化学势取值。具体内容可参考案例说明中所示,格式与stable\_2d.out相同。同时对于三元及以上的体系,程序会输出相应的png格式的稳定区域图像,对应第二阶段的分析结果。

#### 4.2.7 4.2.7. stable.out

stable.out 为 TSC 模块第一阶段分析时的输出文件,位于目录 tsc/3d-figures/,记录了三维稳 定区域各边界点处的元素化学势取值。具体内容可参考案例说明中所示,具体格式如下。

```
<元素名> <元素名> <元素名> <元素名> <元素名> 
<化学势> <
```

## 4.2.8 4.2.8. stable\_recalc.out

stable\_recalc\_2d.out 为 TSC 模块第二阶段分析时的输出文件, 位于目录 tsc/3d-figures/, 记录了三维稳定区域各边界点处的元素化学势取值。具体内容可参考案例说明中所示, 格式与 stable.out 相同。

## 4.2.9 4.2.9. ori\_data\_MP

目录 ori\_data\_MP 中保留了 TSC 模块第一阶段分析的详细输出文件,包括保存所有杂相结构文件的子目 录 all\_cif\,从 Materials Project 数据库中获取的数据文件 DataRecord\_XX.pkl``以供本模块调取使用,以及相应的子目录、`XX\。子目录 XX\名称通常由目标化合物名称(及掺杂元素名称)构成,其中保留了 相应情况下的杂项结构文件与分析数据。

## 4.2.10 4.2.10. 2tsc.out

2tsc.out 为 TSC 模块执行期间的日志文件,内容包括当前模块计算与分析的进度,以及可能 出现的报错信息。具体的输出内容可参考案例说明中所示。

# 4.3 4.3. DEC 模块的输出文件

DEC 模块的输出全部在 dec 目录下,以下为 DEC 模块的目录树:

```
dec

├── 3dec.out

├── dasp.in

├── Formation_Energy_Intrinsic_Defect

│  └── p1.dat

│  └── p2.dat

│  └── p2.png

└── Transition_Level_Intrinsic_Defect

│  └── t1.dat

│  └── t1.png

└── 鉄 陥1

└── 鉄 陥3

....
```

# 4.3.1 4.3.1. Formation\_Energy\_(Intrinsic\_Defect)

此目录包含本征或掺杂(以文件夹名字为准)缺陷的形成能随费米能级变化的图。包括.dat 格式的原始数据 p1.dat, p2.dat, ...和 png 格式的图像 p1.png, p2.png, ...。对于.dat 格式的文件,用户可以通过 origin 打开并编辑,自行画图。

## 4.3.2 4.3.2. Transition\_Level\_(Intrinsic\_Defect)

此目录包含本征或掺杂(以文件夹名字为准)缺陷的转变能级的图。包括.dat 格式的原始数据 tl.dat 和 png 格式的图像 tl.png。对于.dat 格式的文件,用户可以通过 origin 打开并编辑,自行画图。

#### 4.3.3 4.3.3. 3dec.out

3dec.out 文件中,包含 DEC 模块运行的所有细节,以及各种运行结果及其报错,可以根据此 文件查询该模块的运行状况。具体的输出内容可参考案例说明中所示。

# 4.4 4.4. DDC 模块的输出文件

DDC 模块的输出全部在 ddc 目录下,以下为 DDC 模块的目录树:

## 4.4.1 4.4.1. DefectParams.txt

DefectParams.txt 包含了 DDC 计算所需的输入参数,包括:缺陷名,Nsites,简并因子,转变能级,中性缺陷形成能。以 ZnGeP2 缺陷为例,在运行本模块之后 DefectParams.txt:

```
1000 300

0.360000 0.190000

2.067143

P_Zn1 1.245078e+22 2 1.0959 1 0.7854 2 0.602 1 0.3478 2 1.3758 1 1.8193 2 1.8431 1 2.

→0373 2 3.993075 2.591475

Zn_P1 2.490156e+22 2 0.9803 1 0.4186 2 0.1979 1 x x 1.3004 1 1.6611 2 1.8974 1 2.0551

→2 2.013776 3.415376

Ge_P1 2.490156e+22 2 0.017 1 x x x x x x 0.6089 1 1.4605 2 1.7595 1 x x 1.214661 1.

→681861

P_Ge1 1.245078e+22 2 1.5928 1 0.6776 2 0.3533 1 x x 1.8788 1 2.0787 2 x x x 2.

→242467 1.775267

...
```

逐行解释如下:

```
# 生长温度为1000 K, 工作温度为300 K, 读取自dasp.in文件 1000 300
```

# 电子的有效质量为0.36m\_0, 空穴的有效质量为0.19m\_0, 读取自dasp.in文件 0.360000 0.190000

```
# 超胞的带隙值,读取自dec/Intrinsic_Defect/host/EIGENVAL,或dec/Doping_XX/host/
→EIGENVAL
2.067143
```

# 从左到右依次为:缺陷名,Nsites,q=0简并因子,(0/+)能级,q=+1简并因子,(0/→2+)能级,q=+2简并因子,(0/3+)能级,q=+3简并因子,(0/4+)能级,q=+4简并因子,(0/-→)能级,q=-1简并因子,(0/2-)能级,q=-2简并因子,(0/3-)能级,q=-3简并因子,(0/4-→)能级,q=-4简并因子,形成能1,形成能2
# 形成能1,形成能2分别对应于化学势位于(dasp.in中)p1和p2处,该中性缺陷的形成能。
# 从第四行起,每行一共有存在21项字符串,所有数据皆读取自dec目录下各缺陷的计算输出
P\_Zn1 1.245078e+22 2 1.0959 1 0.7854 2 0.602 1 0.3478 2 1.3758 1 1.8193 2 1.8431 1 2.
→0373 2 3.993075 2.591475

# 与上一行顺序一致,一共存在21项字符串
#\_
→若某一价态不存在,该价态的转变能级和简并因子将用x表示。例如本行中q=+4不存在,因此其(0)
→4+)能级,q=+4简并因子皆输出为x
Zn\_P1 2.490156e+22 2 0.9803 1 0.4186 2 0.1979 1 x x 1.3004 1 1.6611 2 1.8974 1 2.0551\_
→2 2.013776 3.415376

# 类似地,本行中q=+2 q=+3 q=+4 q=-4不存在,因此它们的转变能级和简并因子皆输出为x Ge\_P1 2.490156e+22 2 0.017 1 x x x x x x 0.6089 1 1.4605 2 1.7595 1 x x 1.214661 1. →681861

# 类似地,本行中q=+4 q=-3 q=-4不存在,因此它们的转变能级和简并因子皆输出为x
P\_Ge1 1.245078e+22 2 1.5928 1 0.6776 2 0.3533 1 x x 1.8788 1 2.0787 2 x x x x 2.
→242467 1.775267

**注解:** 本模块可独立于 DASP-TSC 和 DASP-DEC 单独使用,即用户只需按本节说明的格式准备 Defect-Params.txt, DASP 即可将其视为输入文件,并执行计算。缺陷态简并因子并不会影响结果的数量级,因此若不确定其数值,可设为1。

## 4.4.2 4.4.2. Fermi.dat

Fermi.dat 的输出有两列。第一列为从(dasp.in 中化学势) p1 到 p2,其化学势的线性变化;第 二列为对应化学势处体系的费米能级。其中 EF=0 表示费米能级位于 VBM。

## 4.4.3 4.4.3. Carrier.dat

Carrier.dat 的输出有三列。第一列为从(dasp.in 中化学势) p1 到 p2,其化学势的线性变化; 第二、三列分别为对应化学势处体系的(自由)电子、空穴载流子浓度。

#### 4.4.4 4.4.4. Defect\_charge.dat

Defect\_charge.dat 的输出有多列。第一列为从(dasp.in 中化学势) p1 到 p2,其化学势的线 性变化;从第二列起,每列为各价态的缺陷在对应化学势处的浓度。

# 4.4.5 4.4.5. 4ddc.out

4ddc.out 文件中,包含 DDC 模块运行的所有细节,以及各种运行结果及其报错,可以根据此 文件查询该模块的运行状况。具体的输出内容可参考案例说明中所示。
# CHAPTER 5

## 5. 应用案例

## 5.1 5.1. CdTe 的本征缺陷计算

CdTe 是一类二元的光伏半导体,具有 1.45 eV 的直接带隙。根据 Shockley-Queisser 理论,其理论的光电转换 效率值可接近 30%。然而,由于点缺陷,特别是复合中心缺陷的存在,可引起光生载流子通过缺陷能级复合,减少了载流子寿命。同时,带电缺陷可以产生载流子,从而引起费米能级的变化,改变 CdTe 的导电性。因此,有必要对 CdTe 在不同生长条件下的缺陷性质进行充分的计算。以下开始为使用 DASP 软件包计算 CdTe 本征点缺陷的实例:

## 5.1.1 5.1.1. 准备计算 PREPARE

#### 5.1.1.1. 准备 POSCAR 与 dasp.in

从 Materials Project 数据库中找到 CdTe 原胞的 POSCAR 结构,显示如下:

Cd1 Te1		
1.0		
4.6874446869	0.000000000	0.00000000
2.3437223434	4.0594461777	0.00000000
2.3437223434	1.3531487259	3.8272825601
Cd Te		
1 1		
Direct		
0.00000000	0.00000000	0.00000000
0.75000000	0.75000000	0.75000000
1 1 Direct 0.00000000 0.75000000	0.00000000 0.75000000	0.00000000 0.75000000

将其拖入晶体可视化软件,如图1所示。



CdTe 的原胞结构。

使用 VASP 优化其晶格常数,或修改其晶格常数从而匹配实验值。此步骤需用户手动完成。

在 dasp.in 中写入必要参数

(续上页)

接下来将对 dasp.in 中所有列出的参数进行说明。

cluster = SLURM # 表示使用集群的队列系统为SLURM

node\_number = 2 # 对于每个单独的计算, 使用2个节点

core\_per\_node = 52 # 对于每个节点,使用52个核。因此对于每个单独的计算,总共使用2\*52=104核

queue = batch # 使用名为"batch"的队列进行计算。因此,在设置dasp.in参数之前,需要确认超算/ →集群上的队列名、节点、核数

max\_time = 24:00:00 # (maximum time for a single DFT calculation)
# 每个单独的计算所允许的最大时间为24小时,可任意设置。

vasp\_path\_dec = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp\_gam # (path of VASP) vasp\_path\_tsc = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp\_std # 对于TSC的计算,采用std版的VASP。对于DEC的单k点计算,采用gam版的VASP。

job\_name = submit\_job # (name of script) # 提交任务的脚本,命名为"submit\_job",可任意设置。

potcar\_path = /opt/POT/potpaw\_PBE # (path of pseudopotentials)
# POTCAR的路径

max\_job = 5 # 允许同时在跑的任务最大数

```
database_api = ************* # (str-list type)
# 用于访问Materials Project数据库
```

level = 2 # (level=1: PBE+PBE; level=2: PBE+HSE; level=3: HSE+HSE)
# 对于超胞,使用PBE优化其原子位置,使用HSE计算其总能

min\_atom = 190
max\_atom = 240
# 我们希望生成的超胞大小在190-240个原子之间,且尽量使a=b=c, alblc

intrinsic = T # (default: T)
# 产生本征缺陷, V\_Cd V\_Te Cd\_Te Te\_Cd Cd\_i Te\_i

correction = FNV # (default: none)
# 带电缺陷的修正方案采用FNV修正

epsilon = 10.3
# CdTe的介电常数为10.3

Eg\_real = 1.45 # (experimental band gap)
# CdTe的实验带隙值约为1.45\_
→eV, DASP将根据此数据调整AEXX参数,从而使得无缺陷超胞的带隙值等于1.45 eV

ddc\_temperature = 1000 300 # 设置生长温度为1000 K, 工作温度为300 K

ddc\_mass = 0.09 0.84 # 设置电子有效质量为0.09, 空穴有效质量为0.84

#### 5.1.1.2. 使用 DASP 产生必要输入文件

新建目录 CdTe,在./CdTe/目录内同时准备好以上的 POSCAR 文件与 dasp.in 文件,执行 dasp 1,即可 启动 PREPARE 模块,此后无需额外操作。DASP 会输出 1prepare.out 文件记录程序的运行日志。

#### 5.1.1.3. PREPARE 模块运行流程

产生超胞:

首先程序将根据 min\_atom=190 和 max\_atom=240 的参数,自动寻找最优的扩胞方案(即尽量使 a=b=c 且 a\_b\_c),并给出超胞的 POSCAR 文件。以下为 CdTe 原胞扩成的超胞 POSCAR\_nearlycube:

Cubic\_cell 1.0 19.8871435472 0.00000000 0.000000000 0.000000000 19.8871435472 0.0000000000 0.000000000 0.00000000 19.8871435472 Cd Te 108 108 Direct 0.000000000 0.000000000 0.000000000 0.833333333 1.000000000 0.1666666666 0.833333333 0.1666666666 1.000000000 0.6666666666 0.166666666 0.1666666666 ... 通过可视化软件,我们可以看到:给出的 CdTe 原胞晶轴的夹角是较小的,但是经过 DASP 生成的超胞是三边垂直的。



CdTe 的超胞结构。

马德隆常数计算:

随后程序将根据产生的超胞文件,执行马德隆常数的计算,用来描述点电荷与均匀背景电荷的库伦相互作用。(用于 Lany-Zunger 修正)

以上两步计算完成,可观察 1prepare.out 的输出如下:

(续上页)

```
Generate madelung calculation KPOINTS
Generate madelung calculation job script
Job 103.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/madelung/static
Succeed job 103.host5: /home/test/CdTe/dec/madelung/static
The madelung constant calculation completed
The madelung constant = 2.837
```

HSE 交换参数计算:

程序将根据产生的超胞文件,先做 AEXX=0.25 和 AEXX=0.3 的 HSE 静态计算,从而根据斜率确定匹配 *Eg\_real* = 1.45 的 AEXX 值。因此,待计算完成后,可见 CdTe/dec/AEXX/目录内如下:

cd ./dec/AEXX ls 0.25 0.25880073638027207 0.3 AEXX.list

这表明当 AEXX = 0.26 (保留两位小数)时,CdTe 超胞的带隙值为 1.45 eV,将参数写入 INCAR。同时从 1prepare.out 可以看到如下日志:

Start the HSE parameter AEXX calculation Job 107.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/AEXX/0.25/static Job 108.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/AEXX/0.3/static Succeed job 107.host5: /home/test/CdTe/dec/AEXX/0.25/static Job 108.host5: /home/test/CdTe/dec/AEXX/0.3/static Job 108.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/AEXX/0.25880073638027207/static Succeed job 108.host5: /home/test/CdTe/dec/AEXX/0.25880073638027207/static The HSE parameter AEXX calculation completed The HSE parameter AEXX = 0.26 level = 2: Generate PBE relax vasp input file INCAR-relax level = 2: Generate HSE static vasp input file INCAR-static

host 超胞原子位置的优化:

PREPARE 模块的最后一步将根据 level=2(即 PBE 优化)优化超胞内所有的原子位置。优化后的文件,可见 CdTe/dec/relax 目录下的 POSCAR\_final。同时也可以在 1prepare.out 可以 DASP 运行结束的标志,并告诉我们下一步需要做 TSC 模块的计算。

Start the POSCAR\_nearlycube relax calculation Generate the POSCAR\_nearlycube relax directory Job 109.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/relax Succeed job 109.host5: /home/test/CdTe/dec/relax The POSCAR\_nearlycube relax calculation completed Get the final structure POSCAR\_final

PREPARE模块 finished, please run DASP-TSC next

## 5.1.2 5.1.2. 热力学稳定性和元素化学势计算 TSC

#### 5.1.2.1. 运行 TSC 模块

在上一步使用命令 dasp 1 执行 PREPARE 模块时,会生成 CdTe/dec 目录,并在该目录中产生 1prepare.out 文件。等待程序执行完毕, 1prepare.out 有相应的完成标志。进入 CdTe/dec 目录。确认 INCAR-relax, INCAR-static 文件中的参数是可行的。(用户可修改 INCAR, DASP 将根据此目录中的 INCAR 做后续的计算)

确认 PREPARE 模块完成后,回到 CdTe 目录,使用命令 dasp 2 执行 TSC 模块。同样地,TSC 模块会在 CdTe 目录中生成名为 tsc 的目录,里面记录了 TSC 程序的计算输出,包括各计算目录以及运行日志文件 2tsc.out。等待程序完成期间无需额外操作。

#### 5.1.2.2. TSC 模块运行流程

host 结构的总能计算 (与 MP 参数保持一致):

TSC 模块将使用与 Materials Project 数据库完全一致的输入参数(INCAR, KPOINTS, POTCAR)来 对用户给定的原胞做结构优化和静态计算。因此,该计算得到的总能与 MP 数据库的总能是可比的。此步骤 是为了得到影响 CdTe 稳定性的 关键杂相。通过目录可以看到:

cd tsc cd CdTe/ ls relaxation1 relaxation2 static

从 CdTe/tsc/2tsc.out 中也可以看到程序的运行日志,即产生输入文件、relaxation1、relaxation2、static、数据提取等步骤。

关键杂相判断:

TSC 模块将搜寻 MP 数据库上所有与 CdTe 相竞争的杂项,通过上一步 DFT 计算的 CdTe 的总能与 MP 数据 库中杂相的总能,判断出 CdTe 是 **稳定的**。 随后,租屋将自动下载影响 CdTe 稳定性是关键的杂相,本例中仅为 Cd 和 Te 单质相,在 2+ce, out 中可季

随后,程序将自动下载影响 CdTe 稳定性最关键的杂相,本例中仅为 Cd 和 Te 单质相。在 2tsc.out 中可看 到相关的信息:

...
analysing the thermodynamic stability of CdTe.
key phases of CdTe are: Cd Te .
file key\_phases\_info\_recalc.yaml generated.
analysing of CdTe is done.
...

host 与杂相结构的总能计算 (PREPARE 模块确定的参数):

. . .

在确定关键杂相后,TSC 模块将使用 PREPARE 模块确定的参数(AEXX)计算 CdTe,Cd 和 Te 的总能。2tsc.out 如下:

```
Job 112.host5 submitted: /home/test/CdTe/tsc/CdTe/static_recalc
Job 113.host5 submitted: /home/test/CdTe/tsc/Cd/static_recalc
Job 114.host5 submitted: /home/test/CdTe/tsc/Te/static_recalc
Succeed job 112.host5: /home/test/CdTe/tsc/CdTe/static_recalc
Succeed job 113.host5: /home/test/CdTe/tsc/Cd/static_recalc
Succeed job 114.host5: /home/test/CdTe/tsc/Te/static_recalc
```

化学势的计算:

根据 DFT 计算的总能,计算 CdTe 的形成能和化学势稳定区间。由于 CdTe 是二元的,TSC 模块给出 2 个化 学势的端点值,即 Cd-rich 和 Te-rich,写入 dasp.in:

```
# 顺序与POSCAR中元素顺序一致,即第一列是Cd,第二列是Te
E_pure = -1.7736 -4.6974
p1 = 0.0 -1.1854
p2 = -1.1854 0.0
```

在 2tsc.out 可以看到程序执行完毕的输出:

```
dir '2d-figures','3d-figures','ori_data_MP' ready. try to read file: 'calc_list.yaml
...
analysing the thermodynamic stability of CdTe.
key phases of CdTe are: Cd Te .
analysing of CdTe is done.
DASP-TSC finished
```

对于三元以上的体系,TSC 模块将输出稳定区域图像,及稳定区域各端点处的化学势。

### 5.1.3 5.1.3. 缺陷形成能和转变能级计算 DEC

#### 5.1.3.1. 运行 DEC 模块

在上一步使用命令 dasp 2 执行 TSC 模块时,会生成 CdTe/tsc 目录,并在该目录中产生 2tsc.out 文件。 等待程序执行完毕,2tsc.out 有相应的完成标志。打开 CdTe/dasp.in,确认化学势已被程序自动输入。 确认 TSC 模块完成后,回到 CdTe 目录,使用命令 dasp 3 执行 DEC 模块。DEC 会在第一步已经生成的 dec 目录中继续输出相关文件,包括缺陷结构,缺陷目录,以及运行日志文件 3dec.out。等待程序完成期 间无需额外操作。

#### 5.1.3.2. DEC 模块运行流程

产生缺陷结构:

根据 dasp.in 中的参数 intrinsic = T, DEC 模块将产生 CdTe 的本征缺陷,即生成 CdTe/dec/Intrinsic\_Defect 计算目录,在其下面分别有空位缺陷 V\_Cd, V\_Te,反位缺陷 Cd\_Te, Te\_Cd,间隙位缺陷 Cd\_i, Te\_i 的缺陷结构和目录。根据对称性判断,CdTe 晶格中不存在非等价的 Cd 和 Te 原子,因此同样的缺陷构型只需产生一种。

cd dec/Intrinsic\_Defect/ ls Cd\_i Cd\_Te1 host Intrinsic\_Defect.list Te\_Cd1 Te\_i V\_Cd1 V\_Te1

同时,可在 3dec.out 看到 DEC 模块的输出如下:

############ Neutral Defect module start ###################################					
Make intrinsic defect directory Intrinsic_Defect					
Generate host directory <b>in</b> Intrinsic_Defect					
Start generating neutral vacancy defect					
Generate neutral defect at: V_Cd1/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: V_Te1/initial_structure/q0					
Neutral vacancy defect generation completed					
Start generating neutral intrinsic antisite defect					
Generate neutral defect at: Te_Cd1/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Cd_Te1/initial_structure/q0					
Neutral intrinsic antisite defect generation completed					
Start generating neutral intrinsic interstitial defect					
Generate neutral defect at: Cd_i/random1/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Cd_i/random2/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Cd_i/random3/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Cd_i/random4/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Cd_i/random5/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Cd_i/random6/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Te_i/random1/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Te_i/random2/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Te_i/random3/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Te_i/random4/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Te_i/random5/initial_structure/q0					
Generate neutral defect at: Te_i/random6/initial_structure/q0					
Neutral intrinsic interstitial defect generation completed					
############ Neutral Defect module end ##################################					

可以看到, DEC 模块目前只产生了所有缺陷电中性(q=0)的计算目录。

提交各缺陷 q=0 计算任务:

待中性缺陷的结构及其目录产生完毕后, DEC 模块将调用 VASP 对其进行 PBE 优化和 HSE 总能的计算(对

应于 dasp.in 中 *level* = 2 的参数),此步骤等待时间较长。可随时检查 3dec.out 文件。3dec.out 中的 相关信息如下所示:

可以看到 Cd\_Te1 的电中性结构优化计算出现了某些错误,导致计算无法完成。但是程序并不会中断,而是继续完成除了 Cd\_Te 之外的所有计算。因此,用户此时无需做额外操作,等待程序执行完毕即可。(Cd\_Te 缺陷的问题将在程序执行完毕后解决)遇到 VASP 计算出错的各类情况,请参考 常见问题。

产生带电缺陷的计算目录:

等待所有(除 Cd\_Te 和能量较高的间隙缺陷)电中性的计算完成之后,程序将根据中性缺陷的计算结果,判断各缺陷的价态范围,从而生成各带电缺陷的目录及文件,对于计算错误(undo, failed, not converged)或者不进行后续计算(skip)的缺陷,会进行提示。3dec.out中的相关信息如下所示:

############ Ionized Defect module start ###################################					
Warning: no EIGENVAL in /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Cd_Te1/initial_structure/ →q0/static, skipped this directory!					
Start generating ionized defects					
Ionized defect path: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/V_Te1/initial_structure/q+1					
Ionized defect path: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/V_Te1/initial_structure/q+2					
Ionized defects generation completed					
Start generating ionized defects					
<pre>Ionized defect path: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Te_i/random3/initial_</pre>					
<pre>Ionized defect path: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Te_i/random3/initial_ →structure/q+2</pre>					
<pre>Ionized defect path: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Te_i/random3/initial_ →structure/q+3</pre>					
<pre>Ionized defect path: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Te_i/random3/initial_ →structure/q+4</pre>					

将部分缺陷结构拖入可视化软件中,如下图所示:

CdTe 的部分缺陷结构。



提交各缺陷 q≠0 的计算任务:

待带电缺陷的结构及其目录产生完毕后,DEC 模块将调用 VASP 对其进行 PBE 优化和 HSE 总能的计算(对应于 dasp.in 中 level = 2 的参数),此步骤的等待时间比 3.2.2 的更长。3dec.out 中的相关信息如下所示:

```
Job 693.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/V_Te1/initial_structure/
⊶q+2
Job 694.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/V_Te1/initial_structure/
\rightarrowq+1
Job 695.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Te_i/random3/initial_
\rightarrow structure/q+2
Job 696.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Te_i/random3/initial_
\rightarrow structure/q+1
Job 700.host5 submitted: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Te_i/random3/initial_
\rightarrow structure/q+4
Succeed job 694.host5: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/V_Te1/initial_structure/
\rightarrowq+1
Succeed job 693.host5: /home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/V_Te1/initial_structure/
⊶q+2
. . .
```

计算带电缺陷的修正:

所有的带电缺陷(除 Cd\_Te)的计算完成后,DEC 模块将计算 FNV 修正(根据 dasp.in 中 *correction* = *FNV* 的参数),并计算其缺陷形成能和转变能级。每个缺陷各价态的修正量和形成能的具体数值,都记录在 3dec.out 中:

... The formation energy (neutral) of V\_Te1 at p1 is 1.684321 The formation energy (neutral) of V\_Te1 at p2 is 2.869721 The FNV correction (q = 2) E\_correct = 0.279795 eV The transition level (0/2+) above VBM: 1.2429 The FNV correction (q = 1) E\_correct = 0.087991 eV

The transition level (0/+) above VBM: 1.2833  $\dots$ 

所有的形成能和转变能级的数据,也都记录在各缺陷目录下的 defect.log 文件中。

输出形成能图像:

此时程序已经全部执行完毕,但是通过输出我们发现 Cd\_Te 缺陷并没有被计算。解决方法如下: 1. 根据 VASP 的报错信息,适当调整/home/test/CdTe/dec/Intrinsic\_Defect/Cd\_Te1/initial\_structure/q0 目录中的 INCAR 参数。

2. 回到 dec 目录,新建一个名为 redo.in 的文件,在里面写

 $\label{eq:loss_loss} $\lambda$ / home/test/CdTe/dec/Intrinsic_Defect/Cd_Te1/initial_structure/q0_{\circ}$$ 

3. 回到 CdTe 目录,再次使用命令 dasp 3 执行 DEC 模块。程序会自动判断已经完成的计算,并根据 redo.in 重新计算该缺陷。

4. DEC 模块会单独针对 Cd\_Te 缺陷做中性和带电缺陷的计算,并计算它的形成能。

最后,DEC 利用所有修正过后的 CdTe 在两个化学势处的缺陷形成能,自动输出缺陷形成能 v.s. 费米能级的 图像。如下图所示:



CdTe 的缺陷转变能级。



## 5.1.4 5.1.4. 缺陷浓度和费米能级计算 DDC

#### 5.1.4.1. 运行 DDC 模块

在 DEC 模块计算完成后,回到 CdTe 目录,使用命令 dasp 4 执行 DDC 模块。等待期间无需额外操作。

#### 5.1.4.2. DDC 模块运行流程

DDC 模块首先将根据 DEC 模块的输出结果判断哪些缺陷已经计算完毕,并将这些所有的缺陷全部考虑进 DDC 的计算。随后自动搜寻各缺陷输出的形成能、转变能级、简并因子等信息。将所有的数据汇总,写入 DefectParams.txt 文件中。

此为 DDC 模块的程序日志 4ddc.out:

```
Read defect types from DEC calculation successfully.
Defects considered in DDC calculation: ['Cd_Te1', 'Te_Cd1', 'V_Te1', 'Te_i-3', 'Te_i-4
→', 'Te_i-1', 'Cd_i-3', 'Cd_i-4', 'Cd_i-1', 'Cd_i-5', 'Cd_i-6', 'V_Cd1']
Chemical potentials change from p1 to p2.
Calculate gq for defect in each charge state.
Calculate Nsites for Cd_Te1: 1.373114e+22 cm^-3.
Calculate Nsites for Te_Cd1: 1.373114e+22 cm^-3.
Calculate Nsites for V_Te1: 1.373114e+22 cm^-3.
Calculate Nsites for Te_i-3: 9.154092e+21 cm^-3.
Calculate Nsites for Te_i-4: 9.154092e+21 cm^-3.
Calculate Nsites for Te_i-1: 9.154092e+21 cm^-3.
Calculate Nsites for Cd_i-3: 9.154092e+21 cm^-3.
Calculate Nsites for Cd_i-4: 9.154092e+21 cm^-3.
Calculate Nsites for Cd_i-1: 9.154092e+21 cm^-3.
Calculate Nsites for Cd_i-5: 9.154092e+21 cm^-3.
Calculate Nsites for Cd_i-6: 9.154092e+21 cm^-3.
```

(续上页)

此为 DefectParams.txt 文件:

1000 300 0.090000 0.840000 1.454001 Cd\_Te1 1.373114e+22 1 1.3094 2 1.2726 1 x x x x x x x x x x x x x 2.230998 4.601798 Te\_Cd1 1.373114e+22 1 0.4662 2 0.6708 1 0.3386 2 0.1484 1 x x x x x x x 4.243870 1. ↔873070 V\_Te1 1.373114e+22 1 1.2833 2 1.2429 1 x x x x x x x x x x x x x 1.684321 2.869721 Te i-3 9.154092e+21 1 0.4786 2 0.153 1 0.1435 2 0.012 1 x x x x x x x x 2.743050 1. ⇔557650 Te i-4 9.154092e+21 1 1.3461 2 1.1335 1 0.6062 2 0.4609 1 x x x x x x x x 5.154681 3. →969281 Te\_i-1 9.154092e+21 1 0.432 2 0.1299 1 0.0022 2 -0.0831 1 x x x x x x x x 2.740914 1.  $\hookrightarrow$  555514 cd i-3 9.154092e+21 1 1.2677 2 1.2331 1 0.7237 2 0.4498 1 x x x x x x x x 1.506642 2.  $\leftrightarrow 692042$ Cd i-4 9.154092e+21 1 1.2641 2 1.2314 1 0.7192 2 0.4466 1 x x x x x x x x 1.505396 2. ⇔690796 Cd i-1 9.154092e+21 1 1.0881 2 1.0171 1 0.5865 2 0.3569 1 x x x x x x x x 1.626088 2. →811488 Cd\_i-5 9.154092e+21 1 1.2629 2 1.2301 1 0.7187 2 0.4461 1 x x x x x x x x 1.493426 2. ↔678826 Cd i-6 9.154092e+21 1 1.2629 2 1.2301 1 0.7187 2 0.4461 1 x x x x x x x x 1.493426 2. ↔678826 V Cd1 1.373114e+22 1 0.0676 2 0.0115 1 -0.0427 2 -0.0964 1 0.1918 2 0.2742 1 0.7753 2 →1.0413 1 3.819933 2.634533

生长温度下自洽计算:

DDC 模块在 T=1000 K (*ddc\_temperature = 1000 300*)的时候计算其缺陷浓度和载流子浓度,并根据电中性条件自洽求解费米能级。

工作温度下自洽计算:

DDC 模块在 T=300 K (*ddc\_temperature = 1000 300*)的时候重新分布每个缺陷各价态的浓度,并根据电中性条件再次自治求解费米能级。

输出缺陷浓度:

**DDC** 模块在 **CdTe/ddc** 目录下, 输出四个文件: Fermi.dat Carrier.dat Defect\_charge.dat density.png。分别采用不同的生长温度, density.png 的结果如下:

生长温度为 300 K, 工作温度为 300 K 时, CdTe 的费米能级、载流子浓度和缺陷浓度随化学势的变化。

生长温度为 600 K, 工作温度为 300 K 时, CdTe 的费米能级、载流子浓度和缺陷浓度随化学势的变化。

生长温度为 1000 K, 工作温度为 300 K 时, CdTe 的费米能级、载流子浓度和缺陷浓度随化学势的变化。







## 5.2 5.2. HfO2 的本征缺陷计算

HfO2 是重要的高介电常数材料,已经在电子器件中被广泛采用。近年来,其亚稳相被发现具有铁电性,更 是引起关注。HfO2 的缺陷可能会影响其相稳定性、介电和铁电特性,因此,系统计算 HfO2 的缺陷性质非 常必要。

借助 DASP 这一高效软件,可以对各种潜在的点缺陷性质进行系统研究,探讨 HfO2 中的点缺陷形成机制与 其相稳定性等之间的关系。

以下开始为使用 DASP 软件包计算 HfO2 本征点缺陷的实例:

## 5.2.1 5.2.1. 准备计算 PREPARE

#### 5.2.1.1. 准备 POSCAR 与 dasp.in

从 Materials Project 数据库中找到 HfO2 的 POSCAR 文件,显示如下:

```
Hf4 08
  1.00000000000000
        5.0652456351012756 0.00000000000000 -0.8648023964655065
        -0.0006123763055649 0.000000000000000
                                               5.3264852554835196
  Ηf
       0
        4
             8
Direct
 0.7239198560286844 0.5430528338948646 0.2919471319794364
 0.2760801439713155 0.0430528338948647
                                     0.2080528680205637
 0.2760801439713155 0.4569471661051352 0.7080528680205705
 0.7239198560286844 0.9569471661051354 0.7919471319794295
 0.5514108623083260 0.2575137054162841 0.0226462276199697
 0.4485891376916739 0.7575137054162840 0.4773537723800304
 0.4485891376916739 0.7424862945837160 0.9773537723800304
 0.5514108623083260 0.2424862945837159 0.5226462276199696
 0.9317881306845183 0.6693565882783469 0.6530354073676818
 0.0682118693154819 0.1693565882783468 0.8469645926323182
 0.0682118693154819 0.3306434117216532 0.3469645926323183
 0.9317881306845183 0.8306434117216531 0.1530354073676817
```

将其拖入晶体可视化软件,如图所示。

HfO2 的晶体结构。

使用 VASP 优化其晶格常数,或修改其晶格常数从而匹配实验值。此步骤需用户手动完成。

在 dasp.in 中写入必要参数



```
cluster = PBS # (job scheduling system)
node_number = 1 # (number of node)
core_per_node = 96 # (core per node)
                  # (name of queue/partition)
# (maximum time for a single DFT calculation)
queue = batch
max_time = 24:00:00
vasp_path_dec = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp_gam # (path of VASP)
vasp_path_tsc = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp_std
job_name = submit_job # (name of script)
potcar_path = /opt/POT/potpaw_PBE  # (path of pseudopotentials)
max_job = 5
database_api = *********** # (str-list type)
level = 2 # (level=1: PBE+PBE; level=2: PBE+HSE; level=3: HSE+HSE)
min_atom = 96
max\_atom = 96
intrinsic = T # (default: T)
correction = FNV # (default: none)
epsilon = 10.3
Eg_real = 1.45 # (experimental band gap)
ddc\_temperature = 800 300
```

 $ddc_mass = 2.95 2.99$ 

接下来将对 dasp.in 中所有列出的参数进行说明。

cluster = PBS # 表示使用集群的队列系统为PBS

node\_number = 1 # 对于每个单独的计算,使用1个节点

core\_per\_node = 96 # 对于每个节点,使用96个核。因此对于每个单独的计算,总共使用1\*96=96核

queue = batch # 使用名为"batch"的队列进行计算。因此,在设置dasp.in参数之前,需要确认超算/ →集群上的队列名、节点、核数

max\_time = 24:00:00 # (maximum time for a single DFT calculation)
# 每个单独的计算所允许的最大时间为24小时,可任意设置。

vasp\_path\_dec = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp\_gam # (path of VASP) vasp\_path\_tsc = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp\_std # 对于TSC的计算,采用std版的VASP。对于DEC的单k点计算,采用gamma-only版的VASP。

job\_name = submit\_job # (name of script) # 提交任务的脚本,命名为"submit\_job",可任意设置。

potcar\_path = /opt/POT/potpaw\_PBE # (path of pseudopotentials)
# POTCAR的路径

max\_job = 5 # 允许同时在跑的任务最大数

database\_api = \*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\* # (str-list type)
# 用于访问Materials Project数据库

level = 2 # (level=1: PBE+PBE; level=2: PBE+HSE; level=3: HSE+HSE)
# 对于超胞,使用PBE优化其原子位置,使用HSE计算其总能

min\_atom = 96 max\_atom = 96 # 我们希望生成的超胞大小为96个原子,且尽量使a=b=c, alblc

intrinsic = T # (default: T) # 产生本征缺陷, V\_Hf V\_O Hf\_O O\_Hf Hf\_i O\_i

correction = FNV # (default: None)
# 带电缺陷的修正方案采用FNV修正

(续上页)

epsilon = 21.6 # *HfO2*的介电常数为21.6

**Eg\_real** = 5.68 # (experimental band gap) # HfO2的实验带隙值约为5.68\_ →eV, DASP将根据此数据调整AEXX参数,从而使得无缺陷超胞的带隙值等于5.68 eV

ddc\_temperature = 1000 300 # 设置生长温度为1000 K, 工作温度为300 K

ddc\_mass = 2.95 2.99 # 设置电子有效质量为2.95, 空穴有效质量为2.99

#### 5.2.1.2. 使用 DASP 产生必要输入文件

新建目录 HfO2,在./HfO2/目录内同时准备好以上的 POSCAR 文件与 dasp.in 文件,执行 dasp 1,即可 启动 PREPARE 模块,此后无需额外操作。DASP 会输出 1prepare.out 文件记录程序的运行日志。

#### 5.2.1.3. PREPARE 模块运行流程

产生超胞:

首先程序将根据 min\_atom=96 和 max\_atom=96 的参数,自动寻找最优的扩胞方案(即尽量使 a=b=c 且 a\_b\_c),并给出超胞的 POSCAR 文件。以下为 HfO2 结构的超胞 POSCAR\_nearlycube:

Cubic\_cell 1.0 10.2770806222 0.000000000 0.000000000 0.000000000 10.3884321420 0.0000000000 -1.7940733247 0.0000000000 10.5008134501 Hf O 32 64 Direct 0.3619599280 0.2715264169 0.1459735659 0.1380400719 0.0215264169 0.1040264340 0.1380400719 0.2284735830 0.3540264340 0.3619599280 0.4784735830 0.3959735659 ...

将其拖入晶体可视化软件,如图所示。

DASP 产生的 HfO2 超胞的晶体结构。

马德隆常数计算:



随后程序将根据产生的超胞文件,执行马德隆常数的计算,用来描述点电荷与均匀背景电荷的库伦相互作用。

以上两步计算完成,可观察 1prepare.out 的输出如下:

```
Read the structure file POSCAR you provided
Get the refined cell POSCAR_refined from POSCAR
Generate the nearlycube cell POSCAR_nearlycube from POSCAR
Generate job script through dasp. in parameters
Generate single-point KPOINTS
Generate pseudopotential file POTCAR through potcar_dir you set
Generate commonly used vasp input file INCAR
Start the madelung constant calculation
Generate the madelung calculation directory
Generate madelung calculation POSCAR
Generate madelung calculation POTCAR
Generate madelung calculation INCAR
Generate madelung calculation KPOINTS
Generate madelung calculation job script
Job 103.host5 submitted: /home/fudan/Hf02/dec/madelung/static
Succeed job 103.host5: /home/fudan/Hf02/dec/madelung/static
The madelung constant calculation completed
The madelung constant = 2.841
```

HSE 交换参数计算:

程序将根据产生的超胞文件,先做 AEXX=0.25 和 AEXX=0.3 的 HSE 静态计算,从而根据斜率确定匹配 *Eg\_real* = 5.68 的 AEXX 值,若 AEXX=0.25 或 AEXX=0.3 时带隙值与设置参数一致,则不会进行后续 AEXX 计算,此处就是 AEXX=0.25 时满足带隙值的一个例子。因此,待计算完成后,可见 HfO2/dec/AEXX/目录内 如下:

cd ./dec/AEXX ls 0.25 AEXX.list

这表明当 AEXX = 0.25(保留两位小数)时,HfO2 超胞的带隙值为 5.68 eV,将参数写入 INCAR。同时从 1prepare.out 可以看到如下日志:

Start the HSE parameter AEXX calculation Job 107.host5 submitted: /home/fudan/Hf02/dec/AEXX/0.25/static Succeed job 107.host5: /home/fudan/Hf02/dec/AEXX/0.25/static The HSE parameter AEXX calculation completed The HSE parameter AEXX = 0.25 level = 2: Generate PBE relax vasp input file INCAR-relax level = 2: Generate HSE static vasp input file INCAR-static

host 超胞原子位置的优化:

PREPARE 模块的最后一步将根据 level=2(即 PBE 优化)优化超胞内所有的原子位置,并在 dec 目录下产生 最终的结构文件 POSCAR\_final。优化计算可见 HfO2/dec/relax 目录。同时也可以在 1prepare.out 可以 DASP 运行结束的标志,并告诉我们下一步需要做 TSC 模块的计算。

Start the POSCAR\_nearlycube relax calculation Generate the POSCAR\_nearlycube relax directory Job 110.host5 submitted: /home/fudan/HfO2/dec/relax Succeed job 110.host5: /home/fudan/HfO2/dec/relax The POSCAR\_nearlycube relax calculation completed Get the final structure POSCAR\_final

DASP-PREPARE finished, please run DASP-TSC next

## 5.2.2 5.2.2. 热力学稳定性和元素化学势计算 TSC

#### 5.2.2.1. 运行 TSC 模块

在上一步使用命令 *dasp 1* 执行 PREPARE 模块时,会生成 HfO2/dec 目录,并在该目录中产生 1prepare.out 文件。等待程序执行完毕, 1prepare.out 有相应的完成标志。进入 HfO2/dec 目录。确 认 INCAR-relax, INCAR-static 文件中的参数是可行的。(用户可修改 INCAR, DASP 将根据此目录中的 INCAR 做后续的计算)

确认 PREPARE 模块完成后,回到 HfO2 目录,使用命令 dasp 2 执行 TSC 模块。同样地,TSC 模块会在 HfO2 目录中生成名为 tsc 的目录,里面记录了 TSC 程序的计算输出,包括各计算目录以及运行日志文件 2tsc.out。等待程序完成期间无需额外操作。

#### 5.2.2.2. TSC 模块运行流程

host 结构的总能计算 (与 MP 参数保持一致):

TSC 模块将使用与 Materials Project 数据库完全一致的输入参数(INCAR, KPOINTS, POTCAR)来 对用户给定的原胞做结构优化和静态计算。因此,该计算得到的总能与 MP 数据库的总能是可比的。此步骤 是为了得到影响 HfO2 稳定性的 关键杂相。通过目录可以看到:

cd tsc cd HfO2/ ls relaxation1 relaxation2 static

从 HfO2/tsc/2tsc.out 中也可以看到程序的运行日志,即产生输入文件、relaxation1、relaxation2、static、数据提 取等步骤。

关键杂相判断:

TSC 模块将搜寻 MP 数据库上所有与 HfO2 相竞争的杂项,通过 DFT 计算的 HfO2 的总能与 MP 数据库中杂相的总能,判断出 HfO2 是 稳定的。

随后,程序将自动下载影响 HfO2 稳定性最关键的杂相,本例中仅为 Hf 和 O2 单质相。在 2tsc.out 中可 看到相关的信息:

...
analysing the thermodynamic stability of HfO2.
key phases of HfO2 are: Hf O2 .
file key\_phases\_info\_recalc.yaml generated.
analysing of HfO2 is done.
...

host 与杂相结构的总能计算 (PREPARE 模块确定的参数):

在确定关键杂相后,TSC 模块将使用 PREPARE 模块确定的参数(AEXX) 计算 HfO2, Hf 和 O2 的总能。2tsc.out 如下:

```
Job 182.host5 submitted: /home/test/Hf02/tsc/Hf02/static_recalc
Job 183.host5 submitted: /home/test/Hf02/tsc/Hf/static_recalc
Job 184.host5 submitted: /home/test/Hf02/tsc/02/static_recalc
Succeed job 182.host5: /home/test/Hf02/tsc/Hf02/static_recalc
Succeed job 183.host5: /home/test/Hf02/tsc/Hf/static_recalc
Succeed job 184.host5: /home/test/Hf02/tsc/02/static_recalc
```

化学势的计算:

根据 DFT 计算的总能,计算 HfO2 的形成能和化学势稳定区间。由于 HfO2 是二元的,TSC 模块给出 2 个化 学势的端点值,即 Hf-rich 和 O-rich,写入 dasp.in:

# 顺序与POSCAR中元素顺序一致,即第一列是Hf,第二列是O
E\_pure = -11.1092 -8.2689
p1 = 0.0 -5.8748
p2 = -11.7496 0.0

在 2tsc.out 可以看到程序执行完毕的输出:

```
dir '2d-figures','3d-figures','ori_data_MP' ready. try to read file: 'calc_list.yaml
_...
analysing the thermodynamic stability of Hf02.
key phases of Hf02 are: Hf 02 .
analysing of Hf02 is done.
______
DASP-TSC finished
```

对于三元以上的体系,TSC 模块将输出稳定区域图像,及稳定区域各端点处的化学势。

### 5.2.3 5.2.3. 缺陷形成能和转变能级计算 DEC

#### 5.2.3.1. 运行 DEC 模块

在上一步使用命令 dasp 2 执行 TSC 模块时,会生成 HfO2/tsc 目录,并在该目录中产生 2tsc.out 文件。等 待程序执行完毕,2tsc.out 有相应的完成标志。打开 HfO2/dasp.in,确认化学势已被程序自动输入。 确认 TSC 模块完成后,回到 HfO2 目录,使用命令 dasp 3 执行 DEC 模块。DEC 模块会在第一步已经生成的 dec 目录中继续输出相关文件,包括缺陷结构,缺陷目录,以及运行日志文件 3dec.out。等待程序完成期 间无需额外操作。

#### 5.2.3.2. DEC 模块运行流程

产生缺陷结构:

根据 dasp.in 中的参数 intrinsic = T, DEC 模块将产生 HfO2 的本征缺陷,即生成 HfO2/dec/Intrinsic\_Defect 计算目录,在其下面分别有空位缺陷 V\_Hf, V\_O,反位缺陷 Hf\_O, O\_Hf,间隙位缺陷 Hf\_i, O\_i 的缺陷结构和目录。根据对称性判断,HfO2 晶格中不存在非等价的 Hf 原子,但存在两种不等价的 O 原子,因此 V\_O,Hf\_O 缺陷构型各有两种,V\_Hf,O\_Hf 缺陷构型仅有一种,Hf\_i,O\_i 的缺陷构型数量由用户输入参数决定。

cd dec/Intrinsic\_Defect/ ls Hf\_i Hf\_O1 Hf\_O2 host Intrinsic\_Defect.list O\_Hf1 O\_i V\_Hf1 V\_O1 V\_O2

将部分缺陷的晶体结构拖入晶体可视化软件,如下图所示。

#### DASP 产生的 HfO2 的部分缺陷结构。

同时,可在 3dec.out 看到 DEC 模块的输出如下:



(续上页)

Neutral intrinsic antisite defect generation completed						
Start generating neutral intrinsic interstitial defect						
Generate neutral defect at: Hf_i/random1/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: Hf_i/random2/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: Hf_i/random3/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: Hf_i/random4/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: Hf_i/random5/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: Hf_i/random6/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: O_i/random1/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: O_i/random2/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: O_i/random3/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: O_i/random4/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: O_i/random5/initial_structure/q0						
Generate neutral defect at: O_i/random6/initial_structure/q0						
Neutral intrinsic interstitial defect generation completed						
######################################						

可以看到, DEC 模块目前只产生了所有缺陷电中性(q=0)的计算目录。

提交各缺陷 q=0 计算任务:

待中性缺陷的结构及其目录产生完毕后,DEC 模块将调用 VASP 对其进行 PBE 优化和 HSE 总能的计算(对应于 dasp.in 中 level = 2 的参数),此步骤等待时间较长。可随时检查 3dec.out 文件。3dec.out 中的相关信息如下所示:

Job 198.host5 submitted: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/V\_02/initial\_structure/q0 Job 200.host5 submitted: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/0\_Hf1/initial\_structure/q0 Job 204.host5 submitted: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_01/initial\_structure/q0 Job 206.host5 submitted: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_irandom5/initial\_ →structure/q0 .... Succeed job 202.host5: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/0\_Hf1/initial\_structure/q0 Succeed job 198.host5: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/V\_02/initial\_structure/q0 Failed job 204.host5: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_01/initial\_structure/q0 Succeed job 206.host5: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_01/initial\_structure/q0 Failed job 206.host5: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_01/initial\_structure/q0 Succeed job 206.host5: /data/Hf02/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_01/initial\_structure/q0

可以看到 Hf\_O1 的电中性结构优化计算出现了某些错误,导致计算无法完成。但是程序并不会中断,而是继续完成除了 Hf\_O1 之外的所有计算。因此,用户此时无需做额外操作,等待程序执行完毕即可。(Hf\_O1 缺陷的问题将在程序执行完毕后解决)遇到 VASP 计算出错的各类情况,请参考 常见问题。

产生带电缺陷的计算目录:

. . .

等待所有(除Hf\_O1和能量较高的间隙缺陷)电中性的计算完成之后,程序将根据中性缺陷的计算结果,判断各缺陷的价态范围,从而生成各带电缺陷的目录及文件,对于计算错误(undo, failed, not converged)或者不进行后续计算(skip)的缺陷,会进行提示。3dec.out中的相关信息如下所示:

```
Start generating ionized defects
Ionized defect path: /data/Hf02/dec/Intrinsic_Defect/Hf_02/initial_structure/q+1
Ionized defect path: /data/Hf02/dec/Intrinsic_Defect/Hf_02/initial_structure/q+2
Ionized defect path: /data/Hf02/dec/Intrinsic_Defect/Hf_02/initial_structure/q+3
Ionized defect path: /data/Hf02/dec/Intrinsic_Defect/Hf_02/initial_structure/q+4
Ionized defects generation completed
Start generating ionized defects
Ionized defect path: /data/Hf02/dec/Intrinsic_Defect/V_02/initial_structure/q-2
Ionized defect path: /data/Hf02/dec/Intrinsic_Defect/V_02/initial_structure/q-1
Ionized defect path: /data/Hf02/dec/Intrinsic_Defect/V_02/initial_structure/q+1
Ionized defect path: /data/Hf02/dec/Intrinsic_Defect/V_02/initial_structure/q+2
Ionized defects generation completed
Warning: static calculation undo in /data/HfO2/dec/Intrinsic_Defect/Hf_O1/initial_
⇔structure/q0/static, skipped generate ionized defect
The static calculation of /data/HfO2/dec/Intrinsic_Defect/Hf_i/random5/initial_
-structure/q0/static is skipped, skip ionized defect generation
```

. . .

#### 提交各缺陷 q≠0 的计算任务:

待带电缺陷的结构及其目录产生完毕后,DEC 模块将调用 VASP 对其进行 PBE 优化和 HSE 总能的计算(对应于 dasp.in 中 level = 2 的参数),此步骤的等待时间比 3.2.2 的更长。3dec.out 中的相关信息如下所示:

计算带电缺陷的修正:

所有的带电缺陷(除 Hf\_O1 和能量较高的间隙缺陷)的计算完成后,DEC 模块将计算 FNV 修正(根据 dasp.in 中 correction = FNV 的参数),并计算其缺陷形成能和转变能级。由于之前计算错误(undo, failed, not converged)或者不进行后续计算(skip)的缺陷的报错信息,每个缺陷各价态的修正量和形成能的具体数 值,都记录在 3dec.out 中:

. . . The formation energy (neutral) of Hf\_O2 at p1 is 5.339603 The formation energy (neutral) of Hf\_O2 at p2 is 22.964003 The FNV correction (q = 4)  $E_{correct} = 1.80575 \text{ eV}$ The transition level (0/4+) above VBM: 3.9438 The FNV correction (q = 1) E\_correct = 0.159401 eV The transition level (0/+) above VBM: 4.7144 The FNV correction (q = 3) E\_correct = 1.02256 eV The transition level (0/3+) above VBM: 4.2496 The FNV correction (q = 2) E\_correct = 0.502853 eV The transition level (0/2+) above VBM: 4.4441 . . . The static calculation of /data/HfO2/dec/Intrinsic\_Defect/O\_i/random4/initial\_ -structure/q0/static **is** skipped, skip formation energy calculation Warning: calculation undo in /data/HfO2/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_O1/initial\_structure/ →q0/static, skipped calculate formation energy . . .

所有的形成能和转变能级的数据,也都记录在各缺陷目录下的 defect.log 文件中。

输出形成能图像:

此时程序已经全部执行完毕,但是通过输出我们发现 Hf\_O1 缺陷并没有被计算。解决方法如下: 1. 根据 VASP 的报错信息,适当调整/home/test/HfO2/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_O1/initial\_structure/q0 目录中的 INCAR 参数。

2. 回到 dec 目录,新建一个名为 redo.in 的文件,在里面写

 $\lambda$ /home/test/HfO2/dec/Intrinsic\_Defect/Hf\_O1/initial\_structure/q0.

3. 回到 Hf\_O1 目录,再次使用命令 *dasp 3* 执行 DEC 模块。程序会自动判断已经完成的计算,并根据 redo.in 重新计算该缺陷。

4. DEC 模块会单独针对 Hf\_O1 缺陷做中性和带电缺陷的计算,并计算它的形成能。

最后, DEC 模块利用所有修正过后的 HfO2 在两个化学势处的缺陷形成能, 自动输出缺陷形成能 v.s. 费米能 级的图像。如下图所示:

HfO2 在 p1 处(Hf-rich)的缺陷形成能随费米能级的变化。 HfO2 在 p2 处(O-rich)的缺陷形成能随费米能级的变化。

同时也会输出各缺陷转变能级的图像。如下图所示:

HfO2 各缺陷的转变能级。





#### 5.2.4 5.2.4. 缺陷浓度和费米能级计算 DDC

#### 5.2.4.1. 运行 DDC 模块

在 DEC 模块计算完成后,回到 HfO2 目录,使用命令 dasp 4 执行 DDC 模块。等待期间无需额外操作。

#### 5.2.4.2. DDC 模块运行流程

缺陷数据汇总:

DDC 模块首先将根据 DEC 模块的输出结果判断哪些缺陷已经计算完毕,并将这些所有的缺陷全部考虑进 DDC 的计算。随后自动搜寻各缺陷输出的形成能、转变能级、简并因子等信息。将所有的数据汇总,写入 DefectParams.txt 文件中。

此为 DDC 模块的程序日志 4ddc.out:

############# Collecting information from DEC ###################################					
Read defect types <b>from DEC</b> calculation successfully.					
Defects considered in DDC calculation: ['Hf_02', 'V_02', 'V_01', '0_Hf1', 'Hf_01',					
→'Hf_i-1', 'Hf_i-3', 'Hf_i-2', 'V_Hf1', 'O_i-1', 'O_i-3', 'O_i-2']					
Chemical potentials change <b>from p1</b> to p2.					
Calculate gq <b>for</b> defect <b>in</b> each charge state.					
Calculate Nsites for Hf_02: 5.708701e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites <b>for</b> V_02: 5.708701e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites <b>for</b> V_01: 5.708701e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites for O_Hf1: 2.854350e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites for Hf_01: 5.708701e+22 cm <sup>-3</sup> .					
Calculate Nsites for Hf_i-1: 2.854350e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites for Hf_i-3: 2.854350e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites for Hf_i-2: 2.854350e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites for V_Hf1: 2.854350e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites <b>for</b> 0_i-1: 2.854350e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites <b>for</b> 0_i-3: 2.854350e+22 cm^-3.					
Calculate Nsites <b>for</b> 0_i-2: 2.854350e+22 cm^-3.					
############# Collecting information from DEC ###################################					

此为 DefectParams.txt 文件:

800 300 2.950000 2.990000 5.611337 Hf\_O2 5.708701e+22 1 4.714 2 4.444 1 4.25 2 3.944 1 x x x x x x x x x x 5.340000 22.964000 V\_O2 5.708701e+22 1 4.089 2 3.835 1 x x x x 5.621 2 5.558 1 x x x x 1.106000 6.981000 V\_O1 5.708701e+22 1 3.652 2 3.477 1 x x x x 5.539 2 5.542 1 x x x x 0.986000 6.861000 O\_Hf1 2.854350e+22 1 0.79 2 0.557 1 x x x x 0.374 2 1.022 1 1.689 2 1.841 1 22.704000\_ →5.080000 Hf\_O1 5.708701e+22 1 4.646 2 4.631 1 4.517 2 4.296 1 x x x x x x x 6.205000 23. →830000

(续上页) Hf\_i-1 2.854350e+22 1 4.964 2 4.622 1 4.407 2 4.125 1 5.194 2 5.326 1 x x x x 5. → 601000 17.351000 Hf\_i-3 2.854350e+22 1 4.914 2 4.608 1 4.423 2 4.135 1 x x x x x x x x x 5.544000 17. → 294000 Hf\_i-2 2.854350e+22 1 4.974 2 4.632 1 4.415 2 4.131 1 5.194 2 5.326 1 x x x x 5. → 614000 17.364000 V\_Hf1 2.854350e+22 1 x x x x x x x 0.606 2 0.751 1 0.944 2 1.18 1 18.743000 6.994000 O\_i-1 2.854350e+22 1 2.09 2 1.17 1 0.784 2 x x 1.697 2 1.831 1 x x x x 8.596000 2. → 722000 O\_i-3 2.854350e+22 1 2.093 2 1.374 1 0.814 2 x x 1.675 2 1.824 1 x x x x 8.606000 2. → 731000 O\_i-2 2.854350e+22 1 2.095 2 1.153 1 0.791 2 x x 1.674 2 1.825 1 x x x x 8.606000 2. → 731000

生长温度下自洽计算:

DDC 模块在 T=800 K 的时候计算其缺陷浓度和载流子浓度,并根据电中性条件自洽求解费米能级。

工作温度下自洽计算:

DDC 模块在 T=300 K 的时候重新分布每个缺陷各价态的浓度,并根据电中性条件再次自治求解费米能级。

输出缺陷浓度:

DDC 模块在 HfO2/ddc 目录下,输出三个文件:费米能级文件 Fermi.dat,载流子浓度文件 Carrier.dat, 缺陷浓度文件 Defect\_charge.dat。可使用 Origin 画图。此外,DDC 模块会自动根据三个文件画图,产生 density.png 文件。如下图所示:

生长温度为 300K 时, HfO2 从 p1 (Hf-rich) 到 p2 (O-rich) 的费米能级、载流子浓度、缺陷浓度。 生长温度为 550K 时, HfO2 从 p1 (Hf-rich) 到 p2 (O-rich) 的费米能级、载流子浓度、缺陷浓度。 生长温度为 800K 时, HfO2 从 p1 (Hf-rich) 到 p2 (O-rich) 的费米能级、载流子浓度、缺陷浓度。

## 5.3 5.3. H 掺杂 Ga2O3 的缺陷计算

Ga2O3 是一种透明导电氧化物,表现出天然的 n 型导电性和高光学透明度,在平板显示器、触摸控制面板和显示器、太阳能电池的顶表面电极和固态光发射器等技术中具有应用价值。

Ga2O3 薄膜和晶体在无外掺杂的情况下就表现出 n 型导电性,其来源存在争议,本征点缺陷和外来杂质都是可能的诱因。

借助 DASP 软件,可以对各种潜在的点缺陷和杂质性质进行系统研究,探讨 Ga2O3 的点缺陷形成和掺杂机制,揭示其与导电性之间的关联。

### 5.3.1 5.3.1. 准备计算 PREPARE

#### 5.3.1.1. 准备 POSCAR 与 dasp.in

从 Materials Project 数据库中找到 Ga2O3 的 POSCAR 文件,显示如下:

Ga8 012 1.0				
	12.2299995422	0.000000000	0.000000000	
				(下页继续)






				(续上页)
	0.000000000	3.039999961	9 0.000000000	
	-1.3736609922	0.000000000	5.6349851545	
Ga	0			
	8 12			
Direct				
	0.158409998	0.50000000	0.314081997	
	0.341589987	0.00000000	0.685917974	
	0.089878000	0.00000000	0.794761002	
	0.410122007	0.50000000	0.205238998	
	0.658410013	0.00000000	0.314081997	
	0.841589987	0.50000000	0.685917974	
	0.589878023	0.50000000	0.794761002	
	0.910121977	0.00000000	0.205238998	
	0.495896995	0.00000000	0.256491005	
	0.004103000	0.50000000	0.743508995	
	0.173598006	0.00000000	0.564293981	
	0.326402009	0.50000000	0.435705990	
	0.336497009	0.50000000	0.891047001	
	0.163503006	0.00000000	0.108952999	
	0.995896995	0.50000000	0.256491005	
	0.504103005	0.00000000	0.743508995	
	0.673597991	0.50000000	0.564293981	
	0.826402009	0.00000000	0.435705990	
	0.836497009	0.00000000	0.891047001	
	0.663502991	0.50000000	0.108952999	

将其拖入晶体可视化软件,如图所示。

Ga2O3的晶体结构。

使用 VASP 优化其晶格常数,或修改其晶格常数从而匹配实验值。此步骤需用户手动完成。

在 dasp.in 中写入必要参数



接下来将对 dasp.in 中所有列出的参数进行说明。

cluster = SLURM # 表示使用集群的队列系统为*SLURM* 

node\_number = 4 # 对于每个单独的计算,使用4个节点 core\_per\_node = 52 # 对于每个节点,使用52个核。因此对于每个单独的计算,总共使用4\*52=208核

queue = batch # 使用名为"batch"的队列进行计算。因此,在设置dasp.in参数之前,需要确认超算/ →集群上的队列名、节点、核数

max\_time = 24:00:00 # (maximum time for a single DFT calculation)
# 每个单独的计算所允许的最大时间为24小时,可任意设置。

vasp\_path\_dec = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp\_gam # (path of VASP) vasp\_path\_tsc = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp\_std # 对于TSC的计算,采用std版的VASP。对于DEC的单k点计算,采用gam版的VASP。

job\_name = submit\_job # (name of script) # 提交任务的脚本,命名为"submit\_job",可任意设置。

potcar\_path = /opt/POT/potpaw\_PBE # (path of pseudopotentials)
# POTCAR的路径

max\_job = 5 # 允许同时在跑的任务最大数

database\_api = \*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\* # (str-list type)
# 用于访问Materials Project数据库

level = 2 # (level=1: PBE+PBE; level=2: PBE+HSE; level=3: HSE+HSE)
# 对于超胞,使用PBE优化其原子位置,使用HSE计算其总能

min\_atom = 200 max\_atom = 250 # 我们希望生成的超胞的原子数为200-250个,且尽量使a=b=c, alblc

intrinsic = F # (default: T)
# 不产生本征缺陷

impurity = H # 掺杂H元素,产生掺杂缺陷H\_Ga H\_O H\_i

correction = FNV # (default: none)
# 带电缺陷的修正方案采用FNV修正

epsilon = 10.8 # Ga203的介电常数为10.8

Eg\_real = 4.9 # (experimental band gap) # Ga2O3的实验带隙值约为4.9\_ →eV, DASP将根据此数据调整AEXX参数,从而使得无缺陷超胞的带隙值等于4.9 eV ddc\_temperature = 1000 300 # 设置生长温度为1000 K, 工作温度为300 K

ddc\_mass = 0.23 4.21 # 设置电子有效质量为0.23, 空穴有效质量为4.21

#### 5.3.1.2. 使用 DASP 产生必要输入文件

新建目录 doping-Ga2O3, 在./doping-Ga2O3/目录内同时准备好以上的 POSCAR 文件与 dasp.in 文件,执行 dasp 1,即可启动 PREPARE 模块,此后无需额外操作。DASP 会输出 1prepare.out 文件记录程序的运 行日志。

#### 5.3.1.2. PREPARE 模块运行流程

产生超胞:

首先程序将根据 min\_atom=200 和 max\_atom=250 的参数,自动寻找最优的扩胞方案(即尽量使 a=b=c 且 a\_b\_c),并给出超胞的 POSCAR 文件。以下为 Ga2O3 结构的超胞 POSCAR\_nearlycube:

Cubic\_cell 1.0 18.9887859181 0.00000000 0.000000000 -1.4600617135 9.0023673390 0.0000000000 0.7906182108 0.1282275357 14.7068652328 Ga O 96 144 Direct 0.1256845017 0.0418948339 0.5327255075 0.3743154982 0.2914384994 0.4672744924 0.2212487535 0.2404162511 0.3686292617 0.2787512464 0.0929170821 0.6313707382 0.8756845017 0.1252281672 0.2827255075 0.1243154982 0.0414384994 0.2172744924 ...

将其拖入晶体可视化软件,如图所示。

DASP产生的Ga2O3 超胞的晶体结构。

马德隆常数计算:

随后程序将根据产生的超胞文件,执行马德隆常数的计算,用来描述点电荷与均匀背景电荷的库伦相互作用。(用于 Lany-Zunger 修正)

以上两步计算完成,可观察 1prepare.out 的输出如下:



```
Read the structure file POSCAR you provided
Get the refined cell POSCAR_refined from POSCAR
Generate the nearlycube cell POSCAR_nearlycube from POSCAR
Generate job script through dasp.in parameters
Generate single-point KPOINTS
Generate pseudopotential file POTCAR through potcar_dir you set
Generate commonly used vasp input file INCAR
Start the madelung constant calculation
Generate the madelung calculation directory
Generate madelung calculation POSCAR
Generate madelung calculation POTCAR
Generate madelung calculation INCAR
Generate madelung calculation KPOINTS
Generate madelung calculation job script
Job 503.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/dec/madelung/static
Succeed job 503.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/dec/madelung/static
The madelung constant calculation completed
The madelung constant = 2.411
```

HSE 交换参数计算:

程序将根据产生的超胞文件,先做 AEXX=0.25 和 AEXX=0.3 的 HSE 静态计算,从而根据斜率确定匹配  $Eg_real = 4.9$ 的 AEXX 值,若 AEXX=0.25 或 AEXX=0.3 时带隙值与设置参数一致,则不会进行后续 AEXX 计算。因此,待计算完成后,可见 doping-Ga2O3/dec/AEXX/目录内如下:

cd ./dec/AEXX ls 0.25 0.3 0.3292780889291405 AEXX.list

这表明当 AEXX = 0.33(保留两位小数)时,Ga2O3 超胞的带隙值为 4.9 eV,将参数写入 INCAR。同时从 1prepare.out 可以看到如下日志:

```
Start the HSE parameter AEXX calculation
Job 507.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/dec/AEXX/0.25/static
Succeed job 507.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/dec/AEXX/0.3/static
Job 508.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/dec/AEXX/0.3/static
Job 509.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/dec/AEXX/0.3/static
Job 509.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/dec/AEXX/0.3/static
Succeed job 509.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/dec/AEXX/0.
→3292780889291405/static
Succeed job 509.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/dec/AEXX/0.
→3292780889291405/static
The HSE parameter AEXX calculation completed
The HSE parameter AEXX = 0.33
level = 2: Generate PBE relax vasp input file INCAR-relax
level = 2: Generate HSE static vasp input file INCAR-static
```

host 超胞原子位置的优化:

PREPARE 模块最后一步将根据 level=2(即 PBE 优化)优化超胞内所有的原子位置,并在 dec 目录下产生最终的结构文件 POSCAR\_final。优化计算可见 doping-Ga2O3/dec/relax 目录。同时也可以在 1prepare.out 可以 DASP 运行结束的标志,并告诉我们下一步需要做 TSC 模块的计算。

Start the POSCAR\_nearlycube relax calculation
Generate the POSCAR\_nearlycube relax directory
Job 510.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/dec/relax
Succeed job 510.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/dec/relax
The POSCAR\_nearlycube relax calculation completed
Get the final structure POSCAR\_final

DASP-PREPARE finished, please run DASP-TSC next

# 5.3.2 5.3.2. 热力学稳定性和元素化学势计算 TSC

#### 5.3.2.1. 运行 TSC 模块

在上一步使用命令 *dasp 1* 执行 PREPARE 模块时,会生成 doping-Ga2O3/dec 目录,并在该目录中产生 1prepare.out 文件。等待程序执行完毕,1prepare.out 有相应的完成标志。进入 doping-Ga2O3/dec 目录。确认 INCAR-relax, INCAR-static 文件中的参数是可行的。(用户可修改 INCAR, DASP 将根据此目录中的 INCAR 做后续的计算)

确认 PREPARE 模块完成后,回到 doping-Ga2O3 目录,使用命令 dasp 2 执行 TSC 模块。同样地,TSC 模块 会在 doping-Ga2O3 目录中生成名为 tsc 的目录,里面记录了 TSC 程序的计算输出,包括各计算目录以及运行日志文件 2tsc.out。等待程序完成期间无需额外操作。

## 5.3.2.2. TSC 模块运行流程

host 结构的总能计算 (与 MP 参数保持一致):

TSC 模块将使用与 Materials Project 数据库完全一致的输入参数(INCAR, KPOINTS, POTCAR)来 对用户给定的原胞做结构优化和静态计算。因此,该计算得到的总能与 MP 数据库的总能是可比的。此步骤 是为了得到影响 Ga2O3 稳定性的 关键杂相。通过目录可以看到:

cd tsc cd Ga2O3/ ls relaxation1 relaxation2 static

从 doping-Ga2O3/tsc/2tsc.out 中也可以看到程序的运行日志,即产生输入文件、relaxation1、relaxation2、static、数据提取等步骤。

关键杂相判断:

TSC 模块将搜寻 MP 数据库上所有与 Ga2O3 相竞争的杂项,通过 DFT 计算的 Ga2O3 的总能与 MP 数据库中 杂相的总能,判断出 Ga2O3 是 稳定的。

随后,程序将自动下载影响掺杂H的Ga2O3稳定性最关键的杂相,本例中为H和GaHO2。在2tsc.out中可看到相关的信息:

...
analysing the thermodynamic stability of Ga2O3.
The stability of Ga2O3 is: True.
key phases of Ga2O3 are: Ga O2 .
key phases of H doped Ga2O3 are: H2 GaHO2 .
analysing of Ga2O3 is done.
sub-module of tsc: 'auto thermodynamic calculation' ends successfully.
...

host 与杂相结构的总能计算 (PREPARE 模块确定的参数):

在确定关键杂相后,TSC 模块将使用 PREPARE 模块确定的参数(AEXX)计算 Ga2O3, GaHO2, H2 的总能。2tsc.out 如下:

Job 520.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/tsc/GaH02/static\_recalc Job 521.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/tsc/H2/static\_recalc Succeed job 520.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/tsc/GaH02/static\_recalc Succeed job 521.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/tsc/H2/static\_recalc

化学势的计算:

根据 DFT 计算的总能,计算掺杂 H 的 Ga2O3 的形成能和化学势稳定区间。由于 Ga2O3 是二元的, TSC 模块给出 2 个化学势的端点值,即 Ga-rich 和 O-rich,写入 dasp.in:

# 顺序与POSCAR中元素顺序一致,即第一列是Ga,第二列是O,第三列是掺杂元素H
E\_pure = -4.1294 -9.4157 1.0503
p1 = 0.0 -3.72 -4.9467
p2 = -5.5801 0.0 -6.8066

在 2tsc.out 可以看到程序执行完毕的输出:

对于三元以上的体系,TSC 模块将输出稳定区域图像,及稳定区域各端点处的化学势。

# 5.3.3 5.3.3. 缺陷形成能和转变能级计算 DEC

## 5.3.3.1. 运行 DEC 模块

在上一步使用命令 dasp 2 执行 TSC 模块时,会生成 doping-Ga2O3/tsc 目录,并在该目录中产生 2tsc.out 文件。等待程序执行完毕,2tsc.out 有相应的完成标志。打开 doping-Ga2O3/dasp.in,确认化学势已被程序 自动输入。

确认 TSC 模块完成后,回到 doping-Ga2O3 目录,使用命令 dasp 3 执行 DEC 模块。DEC 模块会在第一步已 经生成的 dec 目录中继续输出相关文件,包括缺陷结构,缺陷目录,以及运行日志文件 3dec.out。等待程 序完成期间无需额外操作。

## 5.3.3.2. DEC 模块运行流程

产生缺陷结构:

根据 dasp.in 中的参数 doping = T 和 impurity = H, DEC 模块将产生 Ga2O3 的掺杂 H 的缺陷,即生成 doping-Ga2O3/dec/Doping\_H 计算目录,在其下面分别有替位缺陷 H\_Ga, H\_O,间隙位缺陷 H\_i 的缺陷结构 和目录。根据对称性判断,Ga2O3 晶格中存在两种不等价的 Ga 原子,但存在三种不等价的 O 原子,因此 H\_Ga 缺陷构型有两种,H\_O 缺陷构型有三种,H\_i 的缺陷构型数量由用户输入参数决定。

cd dec/Doping\_H/ ls Doping\_H.list H\_Ga1 H\_Ga2 H\_i H\_O1 H\_O2 H\_O3 host

将部分缺陷的晶体结构拖入晶体可视化软件,如下图所示。

## DASP产生的掺杂H的Ga2O3的部分缺陷结构。

同时,可在 3dec.out 看到 DEC 模块的输出如下:

############ Neutral Defect module start ###################################
Make doping defect directory Doping_H
Generate host directory <b>in</b> Doping_H
Start generating neutral doping_H antisite defect
Generate neutral defect at: H_Ga1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: H_Ga2/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: H_01/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: H_02/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: H_O3/initial_structure/q0
Neutral doping_H substitution defect generation completed
Start generating neutral doping_H interstitial defect
Generate neutral defect at: H_i/random1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: H_i/random2/initial_structure/q0



```
Generate neutral defect at: H_i/random3/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: H_i/random4/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: H_i/random5/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: H_i/random6/initial_structure/q0
Neutral doping_H interstitial defect generation completed
```

可以看到, DEC 模块目前只产生了所有缺陷电中性(q=0)的计算目录。

提交各缺陷 q=0 计算任务:

待中性缺陷的结构及其目录产生完毕后,DEC 模块将调用 VASP 对其进行 PBE 优化和 HSE 总能的计算(对应于 dasp.in 中 level = 2 的参数),此步骤等待时间较长。可随时检查 3dec.out 文件。3dec.out 中的相关信息如下所示:

```
Job 598.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_Ga1/initial_structure/

→q0

Job 600.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_Ga2/initial_structure/q0

Job 602.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O1/initial_structure/q0

Job 604.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O2/initial_structure/q0

Job 606.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O3/initial_structure/q0

...

Succeed job 602.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O1/initial_structure/q0

Succeed job 600.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_Ga2/initial_structure/q0

Succeed job 598.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_Ga1/initial_structure/q0

Succeed job 604.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_Ga1/initial_structure/q0

Succeed job 604.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_Ga1/initial_structure/q0

Succeed job 604.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O3/initial_structure/q0

Succeed job 604.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O3/initial_structure/q0

Succeed job 606.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O3/initial_structure/q0

Succeed job 606.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O3/initial_structure/q0

Succeed job 606.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_O3/initial_structure/q0
```

产生带电缺陷的计算目录:

等待所有(除能量较高的间隙缺陷)电中性的计算完成之后,程序将根据中性缺陷的计算结果,判断各缺陷的价态范围,从而生成各带电缺陷的目录及文件,对于计算错误(undo, failed, not converged)或者不进行后续计算(skip)的缺陷,会进行提示。3dec.out中的相关信息如下所示:

```
Start generating ionized defects
Ionized defect path: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O1/initial_structure/q+1
Ionized defect path: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O1/initial_structure/q+2
Ionized defect path: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O1/initial_structure/q+3
Ionized defect path: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O1/initial_structure/q+4
Ionized defects generation completed
```

Start generating ionized defects
Ionized defect path: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H\_O2/initial\_structure/q+1
Ionized defect path: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H\_O2/initial\_structure/q+2
Ionized defect path: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H\_O2/initial\_structure/q+3
Ionized defect path: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H\_O2/initial\_structure/q+4
Ionized defects generation completed
The static calculation of /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H\_i/random3/initial\_
→structure/q0/static is skipped, skip ionized defect generation

提交各缺陷 q≠0 的计算任务:

待带电缺陷的结构及其目录产生完毕后,DEC 模块将调用 VASP 对其进行 PBE 优化和 HSE 总能的计算(对应于 dasp.in 中 level = 2 的参数),此步骤的等待时间比 3.2.2 的更长。3dec.out 中的相关信息如下所示:

```
############ AutoRun - Ionized Defect module start #############
Job 659.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_01/initial_structure/
\rightarrowq+2
Job 661.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_01/initial_structure/
\rightarrowq+1
Job 663.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O1/initial_structure/
\rightarrow \alpha + 3
Job 665.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_01/initial_structure/q-
\rightarrow 1
Job 667.host5 submitted: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O2/initial_structure/
\rightarrowq+2
. . .
Succeed job 659.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O1/initial_structure/q+2
Succeed job 661.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_01/initial_structure/q+1
Succeed job 663.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O1/initial_structure/q+3
Succeed job 665.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/H_O1/initial_structure/q-1
Succeed job 667.host5: /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga203/H_02/initial_structure/g+2
. . .
```

计算带电缺陷的修正:

. . .

所有的带电缺陷(除能量较高的间隙缺陷)的计算完成后,DEC 模块将计算 FNV 修正(根据 dasp.in 中 correction = FNV 的参数),并计算其缺陷形成能和转变能级。由于之前计算错误(undo, failed, not converged)或者不进行后续计算(skip)的缺陷的报错信息,每个缺陷各价态的修正量和形成能的具体数值,都记录在 3dec.out 中:

The formation energy (neutral) of H\_O1 at p1 is 1.84 eV The formation energy (neutral) of H\_O1 at p2 is 7.42 eV The FNV correction (q = 2) E\_correct = -0.247 eV The transition level (0/2+) above VBM: 2.627 eV

```
The FNV correction (q = 1) E_correct = 0.082 eV

The transition level (0/+) above VBM: 4.818 eV

The FNV correction (q = 3) E_correct = -0.075 eV

The transition level (0/3+) above VBM: 1.739 eV

The FNV correction (q = -1) E_correct = -0.056 eV

The transition level (-/0) above VBM: 4.769 eV

....

The static calculation of /data2/home/chensy/zzn/doping-Ga2O3/dec/Doping_H/H_i/

→random3/initial_structure/q0/static is skipped, skip formation energy calculation

....
```

所有的形成能和转变能级的数据,也都记录在各缺陷目录下的 defect.log 文件中。

输出形成能图像:

最后, DEC 模块利用所有修正过后的 Ga2O3 在两个化学势处的缺陷形成能, 自动输出缺陷形成能 v.s. 费米 能级的图像。如下图所示:

掺杂 H 的 Ga2O3 在 p1 处 (Ga-rich) 的缺陷形成能随费米能级的变化。 掺杂 H 的 Ga2O3 在 p2 处 (O-rich) 的缺陷形成能随费米能级的变化。

同时也会输出各缺陷转变能级的图像。如下图所示:

掺杂H的Ga2O3各缺陷的转变能级。

# 5.3.4 5.3.4. 缺陷浓度和费米能级计算 DDC

#### 5.3.4.1. 运行 DDC 模块

在 DEC 模块计算完成后,回到 doping-Ga2O3 目录,使用命令 dasp 4 执行 DDC 模块。等待期间无需额外操作。







## 5.3.4.2. DDC 模块运行流程

缺陷数据汇总:

DDC 模块首先将根据 DEC 模块的输出结果判断哪些缺陷已经计算完毕,并将这些所有的缺陷全部考虑进 DDC 的计算。随后自动搜寻各缺陷输出的形成能、转变能级、简并因子等信息。将所有的数据汇总,写入 DefectParams.txt 文件中。

此为 DDC 模块的程序日志 4ddc.out:

此为 DefectParams.txt 文件:

```
1000 300
0.230000 4.210000
4.836382
H_01 5.727808e+22 2 4.818 1 2.627 2 1.739 1 x x 4.769 1 x x x x x x 1.840000 7.420000
H_02 5.727808e+22 2 4.812 1 2.461 2 1.811 1 1.36 2 4.768 1 x x x x x x 1.942000 7.
-522000
H_Ga1 3.818539e+22 1 0.466 2 0.373 1 0.332 2 0.336 1 1.41 2 1.647 1 2.779 2 3.312 1 8.
↔045000 4.325000
H_Ga2 3.818539e+22 1 0.857 2 0.756 1 0.571 2 0.374 1 2.307 2 2.163 1 3.112 2 3.554 1
↔6.993000 3.272000
H_03 5.727808e+22 2 4.815 1 2.622 2 1.736 1 1.287 2 4.771 1 x x x x x x 1.688000 7.
⇔268000
H_i-2 3.182116e+22 2 4.738 1 2.571 2 1.708 1 1.266 2 4.733 1 x x x x x x 1.318000 3.
↔178000
H_i-1 3.182116e+22 2 4.747 1 2.577 2 1.712 1 1.233 2 4.719 1 x x x x x x 1.311000 3.
↔171000
H_i-5 3.182116e+22 2 4.779 1 2.581 2 1.592 1 1.23 2 4.741 1 x x x x x x 1.301000 3.
\rightarrow 160000
```

生长温度下自洽计算:

DDC 模块在 T=1000 K 的时候计算其缺陷浓度和载流子浓度,并根据电中性条件自洽求解费米能级。

工作温度下自洽计算:

DDC 模块在 T=300 K 的时候重新分布每个缺陷各价态的浓度,并根据电中性条件再次自治求解费米能级。

输出缺陷浓度:

DDC 模块在 doping-Ga2O3/ddc 目录下,,输出三个文件:费米能级文件 Fermi.dat,载流子浓度文件 Carrier.dat,缺陷浓度文件 Defect\_charge.dat。可使用 Origin 画图。此外,DDC 模块会自动根据 三个文件画图,产生 density.png 文件。如下图所示:

生长温度为 300K 时,掺杂 H 的 Ga2O3 从 p1 (Ga-rich) 到 p2 (O-rich) 的费米能级、载流子浓度、缺陷浓度。 生长温度为 650K 时,掺杂 H 的 Ga2O3 从 p1 (Ga-rich) 到 p2 (O-rich) 的费米能级、载流子浓度、缺陷浓度。 生长温度为 1000K 时,掺杂 H 的 Ga2O3 从 p1 (Ga-rich) 到 p2 (O-rich) 的费米能级、载流子浓度、缺陷浓度。

# 5.4 5.4. ZnGeP2 的本征缺陷计算

ZnGeP2 是一种非线性光学材料,但是其带隙内存在的较多光吸收峰限制了其应用,实验上认为这些吸收与 点缺陷相关。因此,有必要对 ZnGeP2 的点缺陷性质开展理论计算,分析不同制备环境下其吸收峰的来源。 以下开始为使用 DASP 软件包计算 ZnGeP2 本征点缺陷的实例:







# 5.4.1 5.4.1. 准备计算 PREPARE

## 5.4.1.1. 准备 POSCAR 与 dasp.in

获得 ZnGeP2 材料的结构文件 POSCAR,使用 VASP 优化其晶格常数,或修改其晶格常数从而匹配实验值(此步骤由用户自行完成)。显示如下:

Zn4 Ge4 P8			
1.0			
5.468	0.000000000	0.000000000	
0.000000000	5.468	0.000000000	
0.000000000	0.000000000	10.745	
Zn Ge P			
4 4 8			
Direct			
0.00000000	0.50000000	0.25000000	
0.00000000	0.00000000	0.00000000	
0.50000000	0.00000000	0.75000000	
0.50000000	0.50000000	0.50000000	
0.50000000	0.00000000	0.25000000	
0.50000000	0.50000000	0.00000000	
0.00000000	0.50000000	0.75000000	
0.00000000	0.00000000	0.50000000	
0.25000000	0.754127026	0.375000000	
0.745872974	0.75000000	0.125000000	
0.254126996	0.25000000	0.125000000	
0.75000000	0.245873004	0.375000000	
0.75000000	0.254126996	0.87500000	
0.245873004	0.25000000	0.625000000	
0.754127026	0.75000000	0.625000000	
0.25000000	0.745872974	0.875000000	

## 在晶体可视化软件中如图1所示。

#### ZnGeP2 的晶体结构。

在 dasp.in 中写入必要参数





接下来将对 dasp.in 中所有列出的参数进行说明。

cluster = SLURM # 表示使用集群的队列系统为SLURM

node\_number = 4 # 对于每个单独的计算,使用4个节点

core\_per\_node = 32 # 对于每个节点,使用32个核。因此对于每个单独的计算,总共使用4\*32=128核

queue = normal # 使用名为"normal"的队列进行计算。因此,在设置dasp.in参数之前,需要确认超算/ →集群上的队列名、节点、核数

max\_time = 24:00:00 # (maximum time for a single DFT calculation)
# 每个单独的计算所允许的最大时间为24小时,可任意设置。

vasp\_path\_dec = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp\_gam # (path of VASP) vasp\_path\_tsc = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp\_std # 对于TSC的计算,采用std版的VASP。对于DEC的单k点计算,采用gam版的VASP。

job\_name = submit\_job # (name of script) # 提交任务的脚本,命名为"submit\_job",可任意设置。

potcar\_path = /opt/POT/potpaw\_PBE # (path of pseudopotentials)
# POTCAR的路径

```
max_job = 5
# 允许同时在跑的任务最大数
```

database\_api = \*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\*\* # (str-list type)
# 用于访问Materials Project数据库

level = 2 # (level=1: PBE+PBE; level=2: PBE+HSE; level=3: HSE+HSE)
# 对于超胞,使用PBE优化其原子位置,使用HSE计算其总能

min\_atom = 180 max\_atom = 200 # 我们希望生成的超胞大小在180-200个原子之间,且尽量使a=b=c, alblc

correction = FNV # (default: none)
# 带电缺陷的修正方案采用FNV修正

epsilon = 12.3 # ZnGeP2的介电常数为12.3

Eg\_real = 2.06 # (experimental band gap) # ZnGeP2的实验带隙值约为2.06\_ →eV, DASP将根据此数据调整AEXX参数,从而使得无缺陷超胞的带隙值等于2.06 eV

ddc\_temperature = 1300 300 # 设置生长温度为1300 K, 工作温度为300 K

ddc\_mass = 0.36 0.54 # 设置电子有效质量为0.36,空穴有效质量为0.54

ddc\_path = 1 2 # 设置

#### 5.4.1.2. 使用 DASP 产生必要输入文件

新建目录 ZnGeP2, 在./ZnGeP2/目录内同时准备好以上的 POSCAR 文件与 dasp.in 文件,执行 dasp 1,即可启动 PREPARE 模块,此后无需额外操作。DASP 会输出 1prepare.out 文件记录程序的运行日志。

#### 5.4.1.3. PREPARE 模块运行流程

产生超胞:

首先程序将根据 *min\_atom=180*和 *max\_atom=200*的参数,自动寻找最优的扩胞方案(即尽量使 a=b=c 且 a\_b\_c),并给出超胞的 POSCAR 文件。以下为 ZnGeP2 原胞扩成的超胞 POSCAR\_nearlycube:

.0000000000	0.250000000
0000000000000000	0.0000000000
.6250000000	0.3750000000
.8750000000	0.3750000000
	.0000000000 .0000000000 .6250000000 .8750000000

得到的超胞结构如下图所示:



ZnGeP2 的超胞结构。

马德隆常数计算:

随后程序将根据产生的超胞文件,执行马德隆常数的计算,用来描述点电荷与均匀背景电荷的库伦相互作用。

以上两步计算完成,可观察 1prepare.out 的输出如下 (其中 \*\*\*\*\*\*\*\* 表示该任务的计算 id):

```
Read the structure file POSCAR you provided
Get the refined cell POSCAR_refined from POSCAR
Generate the nearlycube cell POSCAR_nearlycube from POSCAR
Generate job script through dasp.in parameters
Generate single-point KPOINTS
Generate pseudopotential file POTCAR through potcar_dir you set
Generate commonly used vasp input file INCAR
Start the madelung constant calculation
Generate the madelung calculation directory
Generate madelung calculation POSCAR
Generate madelung calculation POTCAR
Generate madelung calculation INCAR
Generate madelung calculation KPOINTS
Generate madelung calculation job script
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/dec/madelung/static
Succeed job *******: /home/test/ZnGeP2/dec/madelung/static
The madelung constant calculation completed
The madelung constant = 2.833
```

HSE 交换参数计算:

程序将根据产生的超胞文件,先做 AEXX=0.25 和 AEXX=0.3 的 HSE 静态计算,从而根据斜率确定匹配 Eg\_real = 2.06 的 AEXX 值。因此,待计算完成后,可见 ZnGeP2/dec/AEXX/目录内如下:

cd ./dec/AEXX ls 0.25 0.26795555051593156 0.3 AEXX.list

这表明当 AEXX=0.27 (保留两位小数)时, ZnGeP2 超胞的带隙值为 2.06 eV,将参数写入 INCAR。同时从 1prepare.out 可以看到如下日志 (其中 \*\*\*\*\*\*\* 表示该任务的计算 id):

```
Start the HSE parameter AEXX calculation
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/dec/AEXX/0.25/static
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/dec/AEXX/0.3/static
Succeed job ********: /home/test/ZnGeP2/dec/AEXX/0.25/static
Succeed job *******: /home/test/ZnGeP2/dec/AEXX/0.3/static
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/dec/AEXX/0.26795555051593156/static
Succeed job ******: /home/test/ZnGeP2/dec/AEXX/0.26795555051593156/static
The HSE parameter AEXX calculation completed
The HSE parameter AEXX = 0.27
level = 2: Generate PBE relax vasp input file INCAR-relax
level = 2: Generate HSE static vasp input file INCAR-static
```

host 超胞原子位置的优化:

PREPARE 模块最后一步将根据 *level=2*(即 PBE 优化)优化超胞内所有的原子位置。可见 ZnGeP2/dec/relax 目录。同时也可以在 1prepare.out 可以 DASP 运行结束的标志,并告诉我们下一步需要做 TSC 模块的计算(其中 \*\*\*\*\*\*\*\* 表示该任务的计算 id)。

Start the POSCAR\_nearlycube relax calculation
Generate the POSCAR\_nearlycube relax directory
Job \*\*\*\*\*\*\* submitted: /home/test/ZnGeP2/dec/relax
Succeed job \*\*\*\*\*\*\*: /home/test/ZnGeP2/dec/relax
The POSCAR\_nearlycube relax calculation completed
Get the final structure POSCAR\_final

DASP-PREPARE finished, please run DASP-TSC next

# 5.4.2 5.4.2. 热力学稳定性和元素化学势计算 TSC

#### 5.4.2.1. 运行 TSC 模块

在上一步使用命令 dasp 1 执行 PREPARE 模块时,会生成 ZnGeP2/dec 目录,并在该目录中产生 1prepare.out 文件。等待程序执行完毕,1prepare.out 有相应的完成标志。进入 ZnGeP2/dec 目录。确认 INCAR-relax, INCAR-static 文件中的参数是可行的。(用户可修改 INCAR, DASP 将根据此目录中的 INCAR 做后续的计算)

确认 PREPARE 模块完成后,回到 ZnGeP2 目录,使用命令 dasp 2 执行 TSC 模块。同样地,TSC 模块会在 ZnGeP2 目录中生成名为 tsc 的目录,里面记录了 TSC 程序的计算输出,包括各计算目录以及运行日志文件 1prepare.out。等待程序完成期间无需额外操作。

#### 5.4.2.2. TSC 模块运行流程

host 结构的总能计算 (与 MP 参数保持一致):

TSC 模块将使用与 Materials Project 数据库提供的输入参数(INCAR, KPOINTS, POTCAR)来对用 户给定的原胞做结构优化和静态计算,该计算得到的总能与 MP 数据库的总能是可比的。此步骤是为了得到 影响 ZnGeP2 稳定性的 关键杂相。通过目录可以看到:

cd tsc cd ZnGeP2/ ls relaxation1 relaxation2 static

从 ZnGeP2/tsc/2tsc.out 中也可以看到程序的运行日志,即产生输入文件、relaxation1、relaxation2、static、数据 提取等步骤。

关键杂相判断:

TSC 模块将搜寻 MP 数据库上所有与 ZnGeP2 相竞争的杂项,通过 DFT 计算的 ZnGeP2 的总能与 MP 数据库 中杂相的总能,判断出 ZnGeP2 是 稳定的。

随后,程序将计算获取影响 ZnGeP2 稳定性最关键的杂相,本例中包括 Ge,P,Zn3P2,ZnP2 和 Zn。在 2tsc.out 中可看到相关的信息:

... analysing the thermodynamic stability of ZnGeP2. key phases of ZnGeP2 are: Ge P Zn3P2 ZnP2 Zn . file key\_phases\_info\_recalc.yaml generated. analysing of ZnGeP2 **is** done. ... host 与杂相结构的总能计算 (PREPARE 模块确定的参数):

在确定关键杂相后,TSC 模块将使用 PREPARE 模块确定的参数(AEXX)计算 ZnGeP2,Ge,P,Zn3P2,ZnP2 和 Zn 的总能。2tsc.out 如下:

```
. . .
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/tsc/ZnGeP2/static recalc
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/tsc/Ge/static recalc
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/tsc/P/static_recalc
Job ******** submitted: /home/test/ZnGeP2/tsc/Zn3P2/static_recalc
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/tsc/ZnP2/static_recalc
Job ******* submitted: /home/test/ZnGeP2/tsc/Zn/static_recalc
            ******: /home/test/ZnGeP2/tsc/ZnGeP2/static_recalc
Succeed job
Succeed job
            ******: /home/test/ZnGeP2/tsc/Ge/static_recalc
Succeed job ******: /home/test/ZnGeP2/tsc/P/static_recalc
Succeed job *******: /home/test/ZnGeP2/tsc/Zn3P2/static_recalc
Succeed job *******: /home/test/ZnGeP2/tsc/Zn/static_recalc
Succeed job *******: /home/test/ZnGeP2/tsc/ZnP2/static_recalc
. . .
```

化学势的计算:

根据 DFT 计算的总能,计算 ZnGeP2 的形成能和化学势稳定区间,TSC 模块给出 4 个化学势的端点值,写入 dasp.in:

```
# 顺序与POSCAR中元素顺序一致,即第一列是Zn,第二列是Ge,第三列是P。
E_pure = -2.0283 -5.9739 -7.3365
p1 = -0.1456 0.0 -0.4672
p2 = -1.08 0.0 0.0
p3 = -0.9207 -0.1593 0.0
p4 = -0.2252 -0.1593 -0.3478
```

在 2tsc.out 可以看到程序执行完毕的输出:

```
dir '2d-figures','3d-figures','ori_data_MP' ready. try to read file: 'calc_list.yaml
...
analysing the thermodynamic stability of ZnGeP2.
key phases of ZnGeP2 are: Ge P Zn3P2 ZnP2 Zn .
analysing of ZnGeP2 is done.
DASP-TSC finished
```

对于三元与四元的化合物,TSC 模块将输出稳定区域图像,及稳定区域各端点处的化学势。通过目录可以看到:

cd tsc cd 2d-figures/ ls fig-ZnGeP2\_recalc.png stable\_2d.out stable\_recalc\_2d.out

目录 ZnGeP2/tsc/2d-figures/中的四个文件分别是两次计算与分析过程中绘制的稳定区域图像以及图像中各端 点处的化学势。

查看文件 stable\_2d.out 与 fig-ZnGeP2.png 。图 fig-ZnGeP2.png 的横纵坐标分别是图中所标识元 素的化学势, 阴影区域则是目标化合物的稳定区域, 其边界的每一条线是相应所标识材料恰好处于形成与未 形成的临界情况下的化学势曲线, 这是第一次计算与分析过程输出的图像。

Ge	Zn	P
-0.0999	-0.7457	0
0	-0.8457	0
0	-0.0484	-0.3986
-0.0999	-0.0983	-0.3237



ZnGeP2的稳定区域图(来自 MP 数据库)。

查看文件 stable\_recalc\_2d.out 与 fig-ZnGeP2\_recalc.png ,这是第二次计算与分析过程输出的 数据与图像。

Ge	Zn	P
-0.1593	-0.9207	0
0	-1.08	0
0	-0.1456	-0.4672
-0.1593	-0.2252	-0.3478

ZnGeP2的稳定区域图(来自DFT计算)。



## 5.4.3 5.4.3. 缺陷形成能和转变能级计算 DEC

#### 5.4.3.1. 运行 DEC 模块

在上一步使用命令 dasp 2 执行 TSC 模块时,会生成 ZnGeP2/tsc 目录,并在该目录中产生 2tsc.out 文件。 等待程序执行完毕,2tsc.out 有相应的完成标志。打开 ZnGeP2/dasp.in,确认化学势已被程序自动输入。

确认 TSC 模块完成后,回到 ZnGeP2 目录,使用命令 dasp 3 执行 DEC 模块。DEC 模块会在第一步已经生成的 dec 目录中继续输出相关文件,包括缺陷结构,缺陷计算目录,以及运行日志文件 3 dec.out。等待程序完成期间无需额外操作。

#### 5.4.3.2. DEC 模块运行流程

产生缺陷结构:

为计算得到材料的缺陷性质,程序将根据用户在 dasp.in 中设置需要计算的缺陷类型生成相应的计算目录 以及电中性的缺陷构型。

cd dec cd Intrinsic\_Defect ls Ge\_i Ge\_Zn1 Intrinsic\_Defect.list P\_i V\_Ge1 V\_Zn1 Zn\_i Ge\_P1 host P\_Ge1 P\_Zn1 V\_P1 Zn\_Ge1 Zn\_P1

从文件 3dec.out 中可以看到如下日志:

```
Make intrinsic defect directory Intrinsic_Defect
Generate host directory in Intrinsic_Defect
Start generating neutral vacancy defect
Generate neutral defect at: V_Zn1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: V_Ge1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: V_P1/initial_structure/q0
Neutral vacancy defect generation completed
Start generating neutral intrinsic antisite defect
Generate neutral defect at: Ge_Zn1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: P_Zn1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: Zn_Ge1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: P_Ge1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: Zn_P1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: Ge_P1/initial_structure/q0
Neutral intrinsic antisite defect generation completed
Start generating neutral intrinsic interstitial defect
Generate neutral defect at: Zn_i/random1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: Zn_i/random2/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: Ge_i/random1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: Ge_i/random2/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: P_i/random1/initial_structure/q0
Generate neutral defect at: P_i/random2/initial_structure/q0
Neutral intrinsic interstitial defect generation completed
```

产生的各类缺陷结构中,部分反位缺陷与可能的间隙位如下图所示:



ZnGeP2 超胞部分缺陷结构示意图。

提交各缺陷 q=0 计算任务:

在建立好各类型的电中性缺陷计算目录与构型后,程序将自动补充第一性原理计算所需文件并依次提交计算任务,并使得同时计算的任务数不超过 dasp.in 中参数 max\_job 的值。从文件 3dec.out 中可以看到如下日志:

```
Job ******* submitted: /data/home/test/Zn_Ge_P/DASP-test-0128/dec/Intrinsic_Defect/P_
→Zn1/initial_structure/q0
Job ******** submitted: /data/home/test/Zn_Ge_P/DASP-test-0128/dec/Intrinsic_Defect/
→Zn P1/initial structure/q0
Job ******** submitted: /data/home/test/Zn_Ge_P/DASP-test-0128/dec/Intrinsic_Defect/
→Ge_P1/initial_structure/q0
Job ******** submitted: /data/home/test/Zn_Ge_P/DASP-test-0128/dec/Intrinsic_Defect/P_
→Ge1/initial_structure/q0
Job ******* submitted: /data/home/test/Zn_Ge_P/DASP-test-0128/dec/Intrinsic_Defect/P_
→i/random3/initial structure/q0
Succeed job *******: /data/home/test/Zn_Ge_P/DASP-test-0128/dec/Intrinsic_Defect/Zn_
→P1/initial_structure/q0
Job ******* submitted: /data/home/test/Zn_Ge_P/DASP-test-0128/dec/Intrinsic_Defect/P_
→i/random1/initial_structure/q0
Succeed job *******: /data/home/test/Zn_Ge_P/DASP-test-0128/dec/Intrinsic_Defect/Ge_
→P1/initial_structure/q0
. . .
```

产生带电缺陷的计算目录:

在中性缺陷计算完成后,程序将判断各缺陷可能的电离态数量,并进一步生成各电离态的计算目录与缺陷构型。

提交各缺陷 q≠0 的计算任务:

在建立好各类型的电离态缺陷计算目录与构型后,程序将自动补充第一性原理计算所需文件并依次提交计算任务,并使得同时计算的任务数不超过 dasp.in 中参数 max\_job 的值。从文件 3dec.out 中可以看到如下日志:



计算带电缺陷的修正:

在各类型的电离态缺陷计算完成后,程序将计算各类型缺陷的形成能、各电离态的转变能级,在日志文件 3dec.out 中记录有各类缺陷在不同化学势情况下的形成能、能带对齐和镜像电荷修正项(LZ/FNV),以及 不同电离态的转变能级。dasp.in 文件中提供了四种各元素的化学势取值情况,因此有 p1, p2, p3, p4 四 种形成能值。从文件 3dec.out 中可以看到如下日志:

输出形成能图像:

在各类型缺陷形成能与转变能级的计算完成后,程序将自动生成在不同化学势情况下的缺陷形成能图像及数据,存于目录/de dasp.in 文件中提供了四种各元素的化学势取值情况,因此有四份图像与数据。

```
cd dec
cd Formation_Energy_Intrinsic_Defect/
ls
p1.dat p1.png p2.dat p2.png p3.dat p3.png p4.dat p4.png
```

用户可根据.dat 文件中的数据自行绘制图像,或参考程序自动绘制的.png 图像文件。从文件 3dec.out 中可 以看到如下日志:

程序自动绘制的四幅图像分别如下所示

ZnGeP2 各类缺陷在化学势点 (a) p1, (b) p2, (c) p3, (d) p4 处的形成能随费米能级的变化。

## 5.4.4 5.4.4. 缺陷浓度和费米能级计算 DDC

#### 5.4.4.1. 运行 DDC 模块

在 DEC 模块计算完成后,回到 ZnGeP2 目录,使用命令 dasp 4 执行 DDC 模块。等待期间无需额外操作。

#### 5.4.4.2. DDC 模块运行流程

缺陷数据汇总:

DDC 模块首先将根据 DEC 模块的输出结果判断哪些缺陷已经计算完毕,并将这些所有的缺陷全部考虑进 DDC 的计算。随后自动搜寻各缺陷输出的形成能、转变能级、简并因子等信息。将所有的数据汇总,写入 DefectParams.txt 文件中。

以下内容来自 DDC 模块的程序日志 4ddc.out:


以下内容来自 DefectParams.txt 文件:

1300 300 0.360000 0.540000 2.067143 P\_Zn1 1.245078e+22 2 1.0959 1 0.7854 2 0.602 1 0.3478 2 1.3758 1 1.8193 2 1.8431 1 2. →0373 2 3.993075 2.591475 Zn\_P1 2.490156e+22 2 0.9803 1 0.4186 2 0.1979 1 x x 1.3004 1 1.6611 2 1.8974 1 2.0551 ↔2 2.013776 3.415376 Ge\_P1 2.490156e+22 2 0.017 1 x x x x x x 0.6089 1 1.4605 2 1.7595 1 x x 1.214661 1. ⇔681861 P\_Ge1 1.245078e+22 2 1.5928 1 0.6776 2 0.3533 1 x x 1.8788 1 2.0787 2 x x x x 2. →242467 1.775267 P i-3 1.660104e+22 2 0.463 1 0.1405 2 0.0186 1 x x 1.1848 1 x x x x x x 3.841352 3. -374152P\_i-1 1.660104e+22 2 1.3134 1 0.5638 2 0.2947 1 0.112 2 1.09 1 x x x x x x 4.262836 3.  $\rightarrow 795636$ . . .

生长温度下自洽计算:

DDC 模块在 T=1300 K 的时候计算其缺陷浓度和载流子浓度,并根据电中性条件自洽求解费米能级。

工作温度下自洽计算:

DDC 模块在 T=300 K 的时候重新分布每个缺陷各价态的浓度,并根据电中性条件再次自治求解费米能级。

输出缺陷浓度:

DDC 模块在 ZnGeP2/ddc 目录下,输出三个数据文件与一个图片文件: Fermi.dat Carrier.dat Defect\_charge.dat 以及 density.png。

可使用 Origin 根据上述数据文件画图,可参考本程序自动输出的图像 density.png,其中从化学势点 pl 至 p2 所得到的缺陷浓度变化图像如下所示:

ZnGeP2 的化学势从从 1 过渡到 2 时费米能级、载流子浓度和缺陷浓度。(生长温度: 1300K, 工作温度: 300K)

用户可在 dasp.in 文件中调整生长温度与工作温度,获得不同情况下的缺陷浓度。例如在 dasp.in 文件 中按如下修改参数,再次使用命令 dasp 4 执行 DDC 模块,可以获得如下缺陷浓度变化图像

ZnGeP2的化学势从从1过渡到2时费米能级、载流子浓度和缺陷浓度。(生长温度:800K,工作温度:300K) 或

ZnGeP2的化学势从从1过渡到2时费米能级、载流子浓度和缺陷浓度。(生长温度: 300K, 工作温度: 300K)

# 5.5 5.5. 双钙钛矿材料稳定性的快速计算预测

在以上的案例中,我们展示了TSC模块可以计算元素化学势,用于DEC模块的缺陷形成能计算。此外,TSC 也可以独立运行来分析目标化合物的稳定性,而无需先行做 PREPARE 模块的计算。

在 dasp.in 中设置 *tsc\_only* = *T*,可以直接运行 TSC 模块,待 TSC 结束第一阶段分析后,将自行做 *level* = *l* 的第二阶段分析。

以下示例为 Cs2AgBiCl6 与 Rb2LiInI、K2LiYF6 三种双钙钛矿材料的分析过程。







### 5.5.1 5.5.1. Cs2AgBiCl6 (预测结果: 稳定)

### 5.5.1.1. 准备文件

利用 TSC 模块快速分析材料稳定性的第一步仍然是准备好 POSCAR 与 dasp.in 文件。

材料 Cs2AgBiCl6 的 POSCAR 文件可参考 Materials Project 数据库获得,需用户自行优化或设置晶体结构。本 案例采取的 POSCAR 文件如下:

```
Cs2 Aq1 Bi1 Cl6
1.000000000000000
7.7438184481880610 0.00000000000355 0.000000000251
3.8719092240440918 6.7063434983622878 -0.0000000000000092
3.8719092240440918 2.2354478328207339 6.3228012862560394
Cs Aq Bi Cl
       1
2
   1
          6
Direct
0.7508700137251050 0.2491299562748926 0.2491299562748926
0.2491299562748926 0.2491299562748926 0.7508700137251050
0.2491299562748926 0.7508700137251050 0.7508700137251050
0.2491299562748926 0.7508700137251050 0.2491299562748926
0.7508700137251050 0.2491299562748926 0.7508700137251050
0.7508700137251050 0.7508700137251050 0.2491299562748926
```

在 dasp.in 文件中, 用户需根据自身情况设置任务脚本相关参数, 并设置 tsc\_only = T 以及 database\_api。

```
cluster = SLURM  # (job scheduling system)
                 # (number of node)
node_number = 4
core_per_node = 32  # (core per node)
queue = normal
                   # (name of queue/partition)
max_time = 24:00:00
                    # (maximum time for a single DFT calculation)
vasp_path_tsc = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp_std
job_name = submit_job # (name of script)
potcar_path = /opt/POT/potpaw_PBE  # (path of pseudopotentials)
max_job = 5
database_api = *********** # (str-list type)
tsc_only = T
plot_3d = T
```

其中,对于 TSC 模块的参数:

```
database_api = *************** # (str-list type)
# 用于访问Materials Project数据库
```

:: tsc\_only = T # 仅进行 level = 1 的稳定性快速分析。

:: plot\_3d = T # 对四元化合物,本模块可输出三维相图(仅供用户参考),该参数默认为 F,设置为 T 即可输出三维相图。

#### 5.5.1.2. 计算与分析

host 结构的总能计算 (与 MP 参数保持一致):

TSC 模块将使用 Materials Project 数据库提供的输入参数(INCAR, KPOINTS, POTCAR)对用户给 定的原胞做结构优化和静态计算,该计算得到的总能与 MP 数据库的总能是可比的。此步骤是为了得到影响 Cs2AgBiCl6 稳定性的 关键杂相。通过目录可以看到:

```
cd tsc
cd Cs2AgBiCl6/
ls
relaxation1 relaxation2 static
```

从 Cs2AgBiCl6/tsc/2tsc.out 中也可以看到程序的运行日志,即产生输入文件、relaxation1、relaxation2、static、数据提取等步骤。

稳定性与关键杂相快速分析:

TSC 模块将搜寻 MP 数据库上所有与 Cs2AgBiCl6 相竞争的杂项, 根据本步骤的输出文件 materials\_info.yaml 可以发现, 所有考虑到的杂项包括:

seco	ondary_phases:
	Cs
-	Ag
-	Bi
-	C12
-	Ag3Bi
-	Ag2Cl3
-	Ag3Cl
-	AgCl
-	Cs2AgCl3
-	CsAgC12
-	CsAgC13
-	Bi6Cl7
-	BiCl3
-	Cs3BiCl6
-	Cs3Bi2Cl9
-	CsBi
-	Cs3Bi2
-	CsBi2
-	Cs3Bi
-	CsCl

通过 DFT 计算的 Cs2AgBiCl6 的总能与 MP 数据库中杂相的总能,判断出 Cs2AgBiCl6 是 稳定的。

随后,程序将计算获取影响Cs2AgBiCl6稳定性最关键的杂相,本例中包括Ag、Cs、Bi、Cl2、AgCl、CsAgCl2、Cs3BiCl6、CsAgCl3、Cl2Cs3Bi2Cl9。在2tsc.out中可看到相关的信息:

...
analysing the thermodynamic stability of Cs2AgBiCl6.
The stability of Cs2AgBiCl6 is: True.
key phases of Cs2AgBiCl6 are: AgCl Ag Cs3Bi2Cl9 CsAgCl2 Cs3BiCl6 CsAgCl3 Cs Bi Cl2 .
analysing of Cs2AgBiCl6 is done.
...

同时, materials\_info.yaml 文件中也有此信息输出:

key\_phases: AgCl CsAgCl2 CsAgCl3 Ag Cs3BiCl6 Cs3Bi2Cl9 Cs Bi Cl2

host 与杂相结构的总能计算:

由于该目标化合物是稳定的,因此在确定关键杂相后,TSC模块还做第二阶段的分析与计算,即将根据用户提供的赝势路径中的 POTCAR 文件,按 level=1 计算 Cs2AgBiCl6 及以上各类关键杂相的总能。2tsc.out 如下:

```
Job ******* submitted: /home/test/Cs2AgBiCl6/tsc/Cs2AgBiCl6/static_recalc
Job ******* submitted: /home/test/Cs2AgBiCl6/tsc/AgCl/static_recalc
Job ******* submitted: /home/test/Cs2AgBiCl6/tsc/CsAgCl2/static_recalc
...
Succeed job 12267.host2: /home/test/Cs2AgBiCl6/tsc/Cs2AgBiCl6/static_recalc
Succeed job 12269.host2: /home/test/Cs2AgBiCl6/tsc/AgCl/static_recalc
...
```

若有发现存在任务计算出错,可自行修改第一性计算所需相关参数,如 INCAR 或 KPOINTS 等文件内容,然 后再次运行具体可参考常见问题板块。

化学势的计算:

根据 DFT 计算的总能,计算 Cs2AgBiCl6 的形成能和化学势稳定区间,TSC 模块给出 8 个化学势的端点值,写入 dasp.in:

```
# 顺序与POSCAR中元素顺序一致,即第一列是Cs,第二列是Ag,第三列是Bi,第四列是Cl。
E_pure = -0.836 -2.6987 -3.8871 -1.7877
p1 = -3.5853 -0.4806 -2.9502 -0.5666
p2 = -3.1047 -0.0 -1.5084 -1.0472
p3 = -4.1861 -0.781 -3.2506 -0.2662
p4 = -3.4051 -0.0 -0.9076 -1.0472
p5 = -3.5373 -0.5286 -2.9982 -0.5666
p6 = -3.0087 0.0 -1.4124 -1.0952
p7 = -3.7897 -0.781 -3.2506 -0.3983
p8 = -3.0087 -0.0 -0.9076 -1.1793
```

在 2tsc.out 可以看到程序执行完毕的输出:

对于三元与四元的化合物,TSC模块将输出稳定区域图像,及稳定区域各端点处的化学势。对于二维图像,

通过目录可以看到:

cd tsc		
cd 2d-figures/		
ls		
fig-Cs2AgBiCl6.png	fig-Cs2AgBiCl6_recalc.png	<pre>stable_2d.out stable_recalc_2d.out</pre>

目录 Cs2AgBiCl6/tsc/2d-figures/中的四个文件分别是两次计算与分析过程中绘制的稳定区域图像以及图像中各端点处的化学势。

查看文件 stable\_2d.out 与 fig-Cs2AgBiCl6.png 。图 fig-Cs2AgBiCl6.png 的横纵坐标分别是图 中所标识元素的化学势, 阴影区域则是目标化合物的稳定区域, 其边界的每一条线是相应所标识材料恰好处 于形成与未形成的临界情况下的化学势曲线, 这是第一次计算与分析过程输出的图像。

Bi	Ag	Cs	Cl
-2.9709	-0.3807	-3.5994	-0.5224
-3.1086	-0.5184	-3.5994	-0.4765
-2.8656	-0.5184	-3.5994	-0.517
-1.6748	-0.1214	-3.5994	-0.7817



Cs2AgBiCl6 的稳定区域图(来自 MP 数据库)

查看文件 stable\_recalc\_2d.out 与 fig-Cs2AgBiCl6\_recalc.png,这是第二次计算与分析过程输出的数据与图像。

Bi	Ag	Cs	Cl
-2.9562	-0.4866	-3.5974	-0.5606
-3.0583	-0.5887	-3.5974	-0.5265
-2.6737	-0.5887	-3.5974	-0.5906
-1.4845	-0.1923	-3.5974	-0.8549



Cs2AgBiCl6 的稳定区域图(来自第二阶段计算)

### 对于三维图像,通过目录可以看到:

```
cd tsc
cd 3d-figures/
ls
fig-Cs2AgBiCl6_3d.png fig-Cs2AgBiCl6_3d_recalc.png stable.out stable_recalc.out
```

目录 Cs2AgBiCl6/tsc/3d-figures/中的四个文件分别是两次计算与分析过程中绘制的稳定区域图像以及图像中各端点处的化学势。

查看文件 stable.out 与 fig-Cs2AgBiCl6\_3d.png 。图 fig-Cs2AgBiCl6\_3d.png 中所标识三种元 素的化学势构成三个坐标轴,红色线条包围区域为 Cs2AgBiCl6 的三维稳定区域,这是第一次计算与分析过 程输出的图像,该区域各点坐标可通过文件 stable.out 获取。

Cs	Ag	Bi	Cl
-3.17837	6.73289e-17	-1.90967	-0.903106
-3.47796	-0	-1.31049	-0.903106
-3.08102	-3.47289e-18	-1.81231	-0.951782
-3.08102	-0	-1.31049	-1.03542
-3.51867	-0.340294	-2.93055	-0.562812
-4.11785	-0.639883	-3.23014	-0.263223
-3.46999	-0.38897	-2.97922	-0.562812
-3.7209	-0.639883	-3.23014	-0.395537





查看文件 stable\_recalc\_3d.out 与 fig-Cs2AgBiCl6\_3d\_recalc.png ,这是第二次计算与分析过 程输出的数据与图像。

(下页继续)

|--|



Cs2AgBiCl6 的三维稳定区域图(来自第二阶段计算)

# 5.5.2 5.5.2. K2LiYF6 (预测结果:不稳定)

### 5.5.2.1. 准备 POSCAR 与 dasp.in

材料 K2LiYF6 的 POSCAR 文件可参考 Materials Project 数据库获得, 需用户自行优化或设置晶体结构。本案 例采取的 POSCAR 文件及其可视化图形显示如下:

K8 Li4 Y4 F24 1.0 8.557390 0.000000 0.000000 0.000000 8.557390 0.000000 0.000000 0.000000 8.557390 K Li Y F 8 4 4 24 direct 0.250000 0.250000 0.750000 K 0.250000 0.750000 0.750000 K

(下页继续)

(续上页)

(4志)	し云い	
194	ועו	l
· · · · -		

0.250000	0.250000	0.250000	К	
0.750000	0.250000	0.250000	К	
0.750000	0.750000	0.250000	К	
0.750000	0.750000	0.750000	К	
0.750000	0.250000	0.750000	К	
0.500000	0.000000	0.000000	Li	
0.500000	0.500000	0.500000	Li	
0.000000	0.000000	0.500000	Li	
0.000000	0.500000	0.000000	Li	
• • •				



K2LiYF6 的晶体结构示意图

在 dasp.in 文件中,用户需根据自身情况设置任务脚本相关参数,并设置  $tsc_only = T$  以及 database\_api 。

具体可参考 Cs2AgBiCl6 案例所述。

#### 5.5.2.2. 计算与分析

host 结构的总能计算 (与 MP 参数保持一致):

TSC 模块将使用 Materials Project 数据库提供的输入参数(INCAR, KPOINTS, POTCAR) 对用户给 定的原胞做结构优化和静态计算,该计算得到的总能与 MP 数据库的总能是可比的。此步骤是为了得到影响 Cs2AgBiCl6 稳定性的 关键杂相。通过目录可以看到:

```
cd tsc
cd K2LiYF6/
ls
relaxation1 relaxation2 static
```

从 K2LiYF6/tsc/2tsc.out 中也可以看到程序的运行日志,即产生输入文件、relaxation1、relaxation2、static、数 据提取等步骤。

稳定性与关键杂相快速分析:

TSC 模块将搜寻 MP 数据库上所有与 K2LiYF6 相竞争的杂项,根据本步骤的输出文件 materials\_info.yaml 可以发现,所有考虑到的杂项包括:

seco	ndary_phases:
	K
-	Li
-	Y
-	F
-	KF2
_	KF3
-	KF
_	KF5
-	KLiYF5
_	K3YF6
_	KYF4
_	K2YF5
_	KY3F10
_	KY2F7
-	LiF
_	LiF3
_	LiYF4
-	LiYF2
-	Li3YF6
-	YF3
-	K3Li
-	KLi3
-	КЗҮ
-	LiY3
-	Li3Y

通过 DFT 计算的 K2LiYF6 的总能与 MP 数据库中杂相的总能,判断出 K2LiYF6 是 不稳定的。在 2tsc.out 中可看到相关的信息:

```
...
analysing the thermodynamic stability of K2LiYF6.
The stability of K2LiYF6 is: False.
K2LiYF6 may decompose into ['K2YF5', 'K2YF5'].
```

(下页继续)

(续上页)

```
you can set tag: 'excluded_phase' to get some reference values of chemical potentials. analysing of K2LiYF6 is done.
```

**K2LiYF6** 的 energy\_above\_hull (eV/atom)数值输出在文件 materials\_info.yaml 中,其值为正,与"该化合物不稳定"的分析结果相符。

e\_above\_hull: 0.0466

其分解产物包括 K2YF5、K2YF5,这一点也可从输出文件 materials\_info.yaml 获知:

```
decomp:
- K2YF5
- LiF
```

由于 K2LiYF6 不稳定,目前本模块无法判断出关键杂相,也无法输出稳定区域图像,而且,TSC 模块不会进一步做第二阶段的计算。

若用户仍然希望做第二阶段计算,获得稳定区域化学势,则可以按照 2tsc.out 文件的提示,可以设置 excluded\_phase 来排除某些杂项对目标化合物稳定性的影响,一般选择排除分解物中的一种或多种,来使得 目标化合物拥有可参考的稳定区域。即,在 dasp.in 文件中设置 excluded\_phase = LiF 或 excluded\_phase = K2YF5,亦或 excluded\_phase = LiF K2YF5,然后重新运行 TSC 模块。此时,有可能该化合物仍然不稳定,则 可以将当前分解路径中的某些化合物追加写入:guilabel:excluded\_phase,然后再次运行 TSC 模块。

#### 5.5.2.3. 追加计算与分析

在本例中,排除某些特定杂项后使得目标化合物存在稳定区域的 dasp.in 文件参数如下所示:

```
cluster = SLURM  # (job scheduling system)
                # (number of node)
node_number = 4
core_per_node = 32
                  # (core per node)
                   # (name of queue/partition)
queue = normal
max_time = 24:00:00
                    # (maximum time for a single DFT calculation)
vasp_path_tsc = /opt/vasp.5.4.4/bin/vasp_std
job_name = submit_job
                  # (name of script)
potcar_path = /opt/POT/potpaw_PBE # (path of pseudopotentials)
max_job = 5
database_api = ************ # (str-list type)
tsc_only = T
plot_3d = T
excluded_phase = K2LiYF6 K2YF5 LiF KLiYF5 LiYF4
```

本案例中排除的杂相包括 K2LiYF6, K2YF5, LiF, KLiYF5, LiYF4。

对于不稳定的化合物,由于排除的杂相不同,稳定区域可能不同,上述参数仅供参考。

因为总能计算已经完成,因此很快可以在 2tsc.out 中可看到相关的稳定性分析信息:

```
analysing the thermodynamic stability of K2LiYF6.
excluded phase of K2LiYF6: K2LiYF6 K2YF5 LiF KLiYF5 LiYF4 .
The stability of K2LiYF6 is: True.
key phases of K2LiYF6 are: KYF4 K3YF6 Li3YF6 KF2 KF Li KY3F10 KY2F7 F2 K Y .
```

(下页继续)

(续上页)

```
file key_phases_info_recalc.yaml generated.
analysing of K2LiYF6 is done.
```

并且针对上述信息中提到的关键杂相, 第二阶段的计算已经开始, 2tsc.out 如下:

```
Job ******* submitted: /home/fudan/daike/KLiYF/DASP_0219/tsc/K2LiYF6/static_recalc
Job ******* submitted: /home/fudan/daike/KLiYF/DASP_0219/tsc/K3YF6/static_recalc
Job ******* submitted: /home/fudan/daike/KLiYF/DASP_0219/tsc/K3YF6/static_recalc
Job ******* submitted: /home/fudan/daike/KLiYF/DASP_0219/tsc/Li3YF6/static_recalc
...
Succeed job *******: /home/fudan/daike/KLiYF/DASP_0219/tsc/K2LiYF6/static_recalc
Succeed job *******: /home/fudan/daike/KLiYF/DASP_0219/tsc/KYF4/static_recalc
Succeed job ******: /home/fudan/daike/KLiYF/DASP_0219/tsc/KYF4/static_recalc
Succeed job ******: /home/fudan/daike/KLiYF/DASP_0219/tsc/K3YF6/static_recalc
...
```

若有发现存在任务计算出错,可自行修改第一性计算所需相关参数,如 INCAR 或 KPOINTS 等文件内容,然 后再次运行 TSC,具体可参考常见问题板块。

化学势的计算:

根据 DFT 计算的总能,计算 K2LiYF6 的形成能和化学势稳定区间,TSC 模块给出 14 个化学势的端点值,写 入 dasp.in:

```
# 顺序与POSCAR中元素顺序一致,即第一列是K,第二列是Li,第三列是Y,第四列是F。
E_pure = -1.086 - 1.8579 - 6.453 - 1.8583
p1 = -0.0059 \ 0.0 \ -0.1727 \ -5.5633
p2 = -5.5692 - 5.5633 - 16.8626 0.0
p3 = -0.4569 \ 0.0 \ -0.6237 \ -5.3378
p4 = -5.7947 - 5.3378 - 16.6371 0.0
p5 = -5.4204 - 5.4145 - 16.9064 - 0.0671
p6 = -5.5546 - 5.5487 - 16.9064 0.0
p7 = -0.0059 \ 0.0 \ -0.6629 \ -5.4816
p8 = -5.4204 -4.1335 -18.1874 -0.0671
p9 = -5.5546 - 4.2677 - 18.1874 0.0
p10 = -1.2869 \ 0.0 \ -5.7869 \ -4.2006
p11 = -1.2869 \ 0.0 \ -2.0624 \ -4.8213
p12 = -6.1083 -4.8213 -16.5265 0.0
p13 = -0.5489 \ 0.0 \ -0.7709 \ -5.2826
p14 = -5.8315 -5.2826 -16.6187 0.0
```

在 2tsc.out 可以看到程序执行完毕的输出:

对于三元与四元的化合物,TSC 模块将输出稳定区域图像,及稳定区域各端点处的化学势。对于二维图像, 通过目录可以看到: cd tsc cd 2d-figures/ ls fig-K2LiYF6.png fig-K2LiYF6\_recalc.png stable\_2d.out stable\_recalc\_2d.out

目录 K2LiYF6/tsc/2d-figures/中的四个文件分别是两次计算与分析过程中绘制的稳定区域图像以及图像中各端点处的化学势。

查看文件 stable\_2d.out 与 fig-K2LiYF6.png。图 fig-K2LiYF6.png的横纵坐标分别是图中所标识 元素的化学势, 阴影区域则是目标化合物的稳定区域, 其边界的每一条线是相应所标识材料恰好处于形成与 未形成的临界情况下的化学势曲线, 这是第一次计算与分析过程输出的图像。

Y	Li	K	F
-7.3952	-1.7304	-3.0425	-3.0094
-11.1139	-1.7304	-3.0425	-2.3896
-9.8349	-3.0094	-3.0425	-2.3896
-9.3452	-3.0094	-3.0425	-2.4712
-8.4446	-2.5591	-3.0425	-2.6964
-8.3183	-2.4689	-3.0425	-2.7325





查看文件 stable\_recalc\_2d.out 与 fig-K2LiYF6\_recalc.png,这是第二次计算与分析过程输出的 数据与图像。

Y	Li	K	F
-7.373	-1.7702	-3.0571	-3.0512
-11.0975	-1.7702	-3.0571	-2.4304
-9.8165	-3.0512	-3.0571	-2.4304
-9.3263	-3.0512	-3.0571	-2.5121
-8.4243	-2.6002	-3.0571	-2.7376
-8.2955	-2.5082	-3.0571	-2.7744



K2LiYF6的稳定区域图(来自第二阶段分析)

### 对于三维图像,通过目录可以看到:

```
cd tsc
cd 3d-figures/
ls
fig-K2LiYF6_3d.png fig-K2LiYF6_3d_recalc.png stable.out stable_recalc.out
```

目录 K2LiYF6/tsc/3d-figures/中的四个文件分别是两次计算与分析过程中绘制的稳定区域图像以及图像中各端点处的化学势。

查看文件 stable.out 与 fig-K2LiYF6\_3d.png 。图 fig-K2LiYF6\_3d.png 中所标识三种元素的化学 势构成三个坐标轴,红色线条包围区域为 K2LiYF6 的三维稳定区域,这是第一次计算与分析过程输出的图 像,该区域各点坐标可通过文件 stable.out 获取。

К	Li	Y	F
-0.0331078	0	-0.806716	-5.39901
-1.31209	0	-5.92265	-4.12003
-0.0331078	0	-0.316988	-5.48063
-0.483403	0	-0.767283	-5.25549
-0.573574	0	-0.911557	-5.20138
-1.31209	2.75724e-17	-2.20396	-4.73981
-5.49866	-5.46555	-16.8041	5.92119e-16
-5.49866	-4.18657	-18.0831	5.92119e-16
-5.51374	-5.48063	-16.7589	1.77636e-15
-5.73889	-5.25549	-16.5337	1.77636e-15
-5.77496	-5.20138	-16.5157	1.18424e-15
-6.0519	-4.73981	-16.4234	0
-5.36558	-5.33247	-16.8041	-0.0665391
-5.36558	-4.05349	-18.0831	-0.0665391



K2LiYF6 的三维稳定区域图(来自 MP 数据库)

查看文件 stable\_recalc\_3d.out 与 fig-K2LiYF6\_3d\_recalc.png ,这是第二次计算与分析过程输出的数据与图像。

K	Li	Y	F
-0.0059	0	-0.1727	-5.5633
-			

(续上页) -5.5692 -5.5633 -16.8626 0 -0.4569 0 -0.6237 -5.3378 -5.7947 -5.3378 -16.6371 0 -5.4204 -16.9064 -0.0671 -5.4145 0 -5.5546 -5.5487 -16.9064 -0.6629 -5.4816 -18.1874 -0.0671 -0.0059 0 -5.4204 -4.1335 -5.5546 -4.2677 -18.1874 5.92119e-16 0 -1.2869 -5.7869 -4.2006 -1.2869 1.56171e-17 -2.0624 -4.82135 -6.10825 -4.82135 -16.5265 0 -0.5489 0 -0.7709 -5.2826 -5.8315 -5.2826 -16.6187 5.92119e-16



K2LiYF6 的三维稳定区域图(来自第二阶段计算)

### 5.5.3 5.5.3. Rb2Lilnl6 (预测结果:不稳定)

### 5.5.3.1. 准备 POSCAR 与 dasp.in

材料 Rb2LiInI6 的 POSCAR 文件可参考 Materials Project 数据库获得, 需用户自行优化或设置晶体结构。本案 例采取的 POSCAR 文件如下:

```
Rb2 Li1 In1 I6
1.0
                          0.000000000
                                              0.000000000
       7.7485766411
       3.8742883205
                          6.7104642143
                                              0.000000000
       3.8742883205
                          2.2368214048
                                              6.3266863345
Rb
    Li In I
2
    1 1
             6
Direct
                                   0.75000000
0.750000000
                  0.750000000
0.250000000
                  0.250000000
                                   0.250000000
0.50000000
                  0.500000000
                                   0.50000000
0.00000000
                  0.00000000
                                    0.00000000
0.750886977
                  0.249112993
                                    0.249112993
                                    0.750886977
0.249112993
                  0.249112993
0.249112993
                  0.750886977
                                    0.750886977
0.249112993
                  0.750886977
                                    0.249112993
0.750886977
                  0.249112993
                                    0.750886977
0.750886977
                  0.750886977
                                     0.249112993
```

在 dasp.in 文件中,用户需根据自身情况设置任务脚本相关参数,并设置  $tsc_only = T$  以及  $database_api$ 。 具体可参考 Cs2AgBiCl6 案例所述。

### 5.5.2.2. 计算与分析

host 结构的总能计算 (与 MP 参数保持一致):

TSC 模块将使用 Materials Project 数据库提供的输入参数(INCAR, KPOINTS, POTCAR) 对用户给 定的原胞做结构优化和静态计算,该计算得到的总能与 MP 数据库的总能是可比的 (参照前文案例)。

稳定性与关键杂相快速分析:

TSC 模块将搜寻 MP 数据库上所有与 Rb2LiInI6 相竞争的杂项,根据本步骤的输出文件 materials\_info.yaml 可以发现,所有考虑到的杂项包括:

secondary_phases:	
– – Rb	
- Li	
- In	
- I	
- InI4	
- InI3	
- InI	
- InI2	
- LiInI4	
- Rb3InI6	
- RbInI3	
- RbInI4	
- LII	
	(

(下页继续)

132

DASP

-	– RbI			
_	- RbI3			
_	- LiIn3			
_	- Li3In			
_	- LiIn			
_	- LiIn2			
_	- Li5In4			
_	- Li2In			
_	- Li13In3			
_	- Li3In2			
_	– Rb3In			
_	- RbIn4			
_	– Rb2In3			
_	– Rb8In11			
_	– Rb3Li			

通过 DFT 计算的 Rb2LiInI6 的总能与 MP 数据库中杂相的总能,判断出 Rb2LiInI6 是 不稳定的。在 2tsc.out 中可看到相关的信息:

```
analysing the thermodynamic stability of Rb2LiInI6.
The stability of Rb2LiInI6 is: False.
Rb2LiInI6 may decomposed into ['RbInI4', 'LiI', 'RbI'].
you can set tag: 'excluded_phase' to get some reference values of chemical potentials.
analysing of Rb2LiInI6 is done.
...
```

K2LiYF6的 energy\_above\_hull (eV/atom) 数值输出在文件 materials\_info.yaml 中,其值为正,与"该 化合物不稳定"的分析结果相符。

e\_above\_hull: 0.0819

其分解产物包括 RbInI4、LiI、RbI,这一点也可从输出文件 materials\_info.yaml 获知:

decomp: - RbInI4 - LiI

- RbI

由于 K2LiYF6 不稳定,目前本模块无法判断出关键杂相,也无法输出稳定区域图像,而且,TSC 模块不会进一步做第二阶段的计算。

若用户仍然希望做第二阶段计算,获得稳定区域化学势,则可以按照 2tsc.out 文件的提示,可以设置 excluded\_phase 来排除某些杂项对目标化合物稳定性的影响,一般选择排除分解物中的一种或多种,来使得 目标化合物拥有可参考的稳定区域。

即,在dasp.in文件中设置 excluded\_phase = RbInI4 或 excluded\_phase = LiI,亦或 excluded\_phase = RbInI4 RbI等,然后重新运行 TSC 模块。此时,有可能该化合物仍然不稳定,则可以将当前分解路径中的某些化合物追加写入 excluded\_phase,然后再次运行 TSC 模块。(可参考 K2LiYF6 的分析过程)

(续上页)

# CHAPTER 6

# 6. 常见问题及解决方案

# 6.1 6.1. DASP 相关问题

### 6.1.1 6.1.1. 如何配置 Pymatgen ?

• 用户在安装 DASP 时会自动安装 Pymatgen,因此无需手动安装。Pymatgen中的赝势库必须设置为 VASP 的 2003 版赝势库,否则 DASP 程序的计算结果将不可靠;但是在 DASP 的计算中, 赝势版本可 任意设置。即 dasp.in 中的 potcar\_path 可对应任意版本的 VASP 赝势。

### 6.1.2 6.1.2. 如何放置 sxdefectalign 脚本?

• 用 户 可 自 行 在 https://sxrepo.mpie.de/projects/sphinx-add-ons/files<https://sxrepo.mpie.de/projects/ sphinx-add-ons/files 网站下载 sxdefectalign.bz2 , 并赋予其中的程序 sxdefectalign 可 执行的权限,即chmod +x sxdefectalign,并将其路径加入环境变量。

# 6.1.3 6.1.3. redo.in 文件在 PREPARE 和 DEC 计算中的作用?

• 若遇到 VASP 报错问题,可手动修改"INCAR"相关参数,并将该计算目录写人 dec 目录下的 redo.in 文件,即 dec/redo.in,并再次执行程序。

# 6.1.4 6.1.4. 硬盘存储空间满了,程序无法正常执行。

• DASP 的计算默认输出波函数和电荷密度(可在 PREPARE 计算后手动修改 INCAR,选择不输出),因此需占用较大的硬盘空间。若存储空间用满,可能导致任务系统崩溃。

### 6.1.5 6.1.5. vasp\_path\_tsc 和 vasp\_path\_dec 可否设置一样?

• 这两个参数可以设置为相同。但是我们建议 vasp\_path\_dec 采用 vasp\_gam 版本。因为 DASP 目前不支 持多 k 点计算缺陷 (即不包括能带填充修正)。

### 6.1.6 6.1.6. 能否考虑自旋极化和自旋轨道耦合?

• DASP 默认产生的 INCAR, 是做自旋极化的计算,即 *ISPIN=2*。若需要修改做含自旋轨道耦合的计算, 需要在 dasp.in 中把 VASP 路径选择 vasp\_ncl 版本,并且在 PREPARE 程序过后修改 INCAR 中的 相关参数。

# 6.2 6.2 VASP 计算相关问题

### 6.2.1 6.2.1. SYMPREC 参数相关问题导致 VASP 报错。

• 解决方案:在 INCAR 中增大 SYMPREC 参数的数值,并再次执行计算。为了避免此错误,用户也可以在 PREPARE 程序过后,在 INCAR 中手动设置 SYMPREC 参数。

# 6.2.2 6.2.2. 使用 level=2 或 3, HSE 自洽计算时电子步不收敛。

• 解决方案:改变算法,在 INCAR 中设置 ALGO=Damped 或 All (不可混用 Normal);或增大 SIGMA 参数的数值,待计算收敛后,调回 SIGMA 并读取收敛的波函数,再次计算。

# 6.2.3 6.2.3. TSC 计算的第一阶段, relaxation1 relaxtion2 或者 static 计算的电子步不收敛。

• 解决方案: TSC 的第一阶段, DASP 采用与 MP 数据库完全一致的 INCAR 参数进行计算 (PBE), 因此 在少数情况下,某些体系可能会不收敛。此时只需改变算法,在 INCAR 中设置 ALGO=Fast 或 Normal。

# 6.2.4 6.2.3. DEC 在优化缺陷超胞时,遇到没收敛但是计算停止的情况。

• 解决方案:一般将 CONTCAR 复制为 POSCAR,再次执行计算即可。