

## プログラム REFLEX ( 試料 2 ) の実行例

Microsoft Windows XP [Version 5.1.2600]

(C) Copyright 1985-2001 Microsoft Corp.

c:\¥xbin> reflex      プログラム reflex.exe を実行する。

```
*****
*
*          Computer Program REFLEX (ver.2.00) for
*          Preparing Initial Parameters Used
*          in WPPF (ver.3.00) and PFLS (ver.5.00)
*
*          By H. Toraya
*
*****
```

Select:

0: generate a new dataset of l.s. parameters

1: change l.s. parameters in old dataset

2: calculation of scattering angles

3: terminate job

0    最小二乗法(l.s.)で最適化するパラメータの新しいデータセットを作成するの 0 を選  
択する。

Enter job title (memorandum in max.70 characters)

Job のタイトルを適当に入力します (入力しなくても可)

----- Input the information about the radiation -----

Select:

- 0: input the information from key board
- 1: get the information from intensity data file  
(mode 1 is permitted when you have the file)

0 キーボードからデータを入力するを選択します。

Select a type of radiation used:

- 0: Ka1 + Ka2 doublet
- 1: Ka1 singlet
- 2: monochromatized synchrotron radiation

0 入射X線の種類を選択します。ここでは、一般的な装置である  $K_{\alpha 1}$  と  $K_{\alpha 2}$  の2重線を選択しています。(入射側にモノクロメーターが付属している装置は1を選択します。)

Select a wavelength(s)

- 0:Cu, 1:Cr, 2:Fe, 3:Co, 4:Mo, 5:Ag, 6: arbitrary wavelength.

0 X線の波長を選択します。ここでは、Cuを選択しています

----- Set a 2-theta range of reflection data -----

Input low- and high-angle limits of the 2theta range.

10

130 Rietveld 法で解析する 2 $\theta$  範囲を入力します。まず開始角度を入力し、次に終了角度を入力します。ここでは、2 $\theta$  = 10 ~ 130 $^{\circ}$  を解析範囲として設定しています。(皆さんの測定したX線回折データの範囲に依存します。)

----- Input crystal data -----

Input the number of components in the sample

(the maximum number of components = 5)

3 解析するデータに含まれる成分数を入力します。今回は非晶質を入れて Brookite, Anatase と内部標準物質の Corundum の4成分ですが、非晶質は当然ながら結晶構造がありませんので、それを除いた3を入力します。

Table. Laue Groups

- 1: Triclinic (-1)
- 2: Monoclinic 1st (2/m)
- 3: Monoclinic 2nd (2/m)
- 4: Orthorhombic(mmm)
- 5: Tetragonal (4/m)
- 6: Tetragonal (4/mmm)
- 7: Trigonal (-3)
- 8: Trigonal (-3m1)
- 9: Trigonal (-31m)
- 10: Rhombohedral (-3)
- 11: Rhombohedral (-3m)
- 12: Hexagonal (6/m)
- 13: Hexagonal (6/mmm)
- 14: Cubic (m-3)
- 15: Cubic (m-3m)

16: Search in database

Input number of Laue group for 1th component.

4 第1成分をBrookiteとしています。

Extinction rules (input number for each type of reflection)

For hkl reflectins:

- 0: non
- 1:  $h+k+l = 2n$
- 2:  $k+l = 2n$
- 3:  $h+l = 2n$
- 4:  $h+k = 2n$
- 5:  $h+k, k+l, l+h = 2n$
- 6:  $-h+k+l = 3n$
- 7:  $h-k+l = 3n$
- 8:  $h-k = 3n$

0

For 0kl reflectins:

0: non

1:  $k+l = 2n$

2:  $k+l = 4n$

3:  $k = 2n$

4:  $l = 2n$

5:  $k, l = 2n$

3

For h0l reflectins:

0: non

1:  $h+l = 2n$

2:  $h+l = 4n$

3:  $h = 2n$

4:  $l = 2n$

5:  $h, l = 2n$

4

For hk0 reflectins:

0: non

1:  $h+k = 2n$

2:  $h+k = 4n$

3:  $h = 2n$

4:  $k = 2n$

5:  $h, k = 2n$

3

For h00 reflectins:

0: non

1:  $h = 2n$

2:  $h = 4n$

1

For  $0k0$  reflections:

- 0: non
- 1:  $k = 2n$
- 2:  $k = 4n$

1

For  $00l$  reflections:

- 0: non
- 1:  $l = 2n$
- 2:  $l = 4n$
- 3:  $l = 3n$
- 4:  $l = 6n$

1

Input unit cell parameters,  $a$ ,  $b$ , and  $c$ .

9.174

5.449

5.138

Table. Laue Groups

- 1: Triclinic ( $-1$ )
- 2: Monoclinic 1st ( $2/m$ )
- 3: Monoclinic 2nd ( $2/m$ )
- 4: Orthorhombic( $mmm$ )
- 5: Tetragonal ( $4/m$ )
- 6: Tetragonal ( $4/mmm$ )
- 7: Trigonal ( $-3$ )
- 8: Trigonal ( $-3m1$ )
- 9: Trigonal ( $-31m$ )
- 10: Rhombohedral ( $-3$ )

11: Rhombohedral ( $\bar{3}m$ )

12: Hexagonal ( $6/m$ )

13: Hexagonal ( $6/mmm$ )

14: Cubic ( $m\bar{3}$ )

15: Cubic ( $m\bar{3}m$ )

16: Search in database

Input number of Laue group for 2th component.

6 第2成分をAnataseとしています。

Extinction rules (input number for each type of reflection)

For hkl reflectins:

0: non

1:  $h+k+l = 2n$

2:  $k+l = 2n$

3:  $h+l = 2n$

4:  $h+k = 2n$

5:  $h+k, k+l, l+h = 2n$

6:  $-h+k+l = 3n$

7:  $h-k+l = 3n$

8:  $h-k = 3n$

1

For 0kl reflectins:

0: non

1:  $k+l = 2n$

2:  $k+l = 4n$

3:  $k = 2n$

4:  $l = 2n$

5:  $k, l = 2n$

1

For  $h0l$  reflectins:

0: non

1:  $h+l = 2n$

2:  $h+l = 4n$

3:  $h = 2n$

4:  $l = 2n$

5:  $h, l = 2n$

0

For  $hk0$  reflectins:

0: non

1:  $h+k = 2n$

2:  $h+k = 4n$

3:  $h = 2n$

4:  $k = 2n$

5:  $h, k = 2n$

5

For  $h00$  reflectins:

0: non

1:  $h = 2n$

2:  $h = 4n$

1

For  $0k0$  reflectins:

0: non

1:  $k = 2n$

2:  $k = 4n$

0

For  $00l$  reflectins:

0: non

$$1: l = 2n$$

$$2: l = 4n$$

$$3: l = 3n$$

$$4: l = 6n$$

2

For hhl reflectins:

0: non

$$1: 2h+l = 2n$$

$$2: 2h+l = 4n$$

$$3: l = 3n$$

$$4: l = 2n$$

$$5: h, l = 2n$$

$$6: h+l = 2n$$

2

For h-hl reflectins:

0: non

$$1: h-h+l = 2n$$

$$2: 2h+l = 6n$$

$$3: 2h+l = 3n$$

$$4: l = 2n$$

0

Input unit cell parameters, a and c.

3.785

9.515

Table. Laue Groups

1: Triclinic (-1)

2: Monoclinic 1st (2/m)



- 3: Monoclinic 2nd (2/m)
- 4: Orthorhombic(mmm)
- 5: Tetragonal (4/m)
- 6: Tetragonal (4/mmm)
- 7: Trigonal (-3)
- 8: Trigonal (-3m1)
- 9: Trigonal (-31m)
- 10: Rhombohedral (-3)
- 11: Rhombohedral (-3m)
- 12: Hexagonal (6/m)
- 13: Hexagonal (6/mmm)
- 14: Cubic (m-3)
- 15: Cubic (m-3m)

16: Search in database

Input number of Laue group for 3th component.

8 第3成分を内部標準物質の Corundum としています。

Extinction rules (input number for each type of reflection)

For hkl reflectins:

- 0: non
- 1:  $h+k+l = 2n$
- 2:  $k+l = 2n$
- 3:  $h+l = 2n$
- 4:  $h+k = 2n$
- 5:  $h+k, k+l, l+h = 2n$
- 6:  $-h+k+l = 3n$
- 7:  $h-k+l = 3n$
- 8:  $h-k = 3n$

6

For 0kl reflectins:

- 0: non

$$1: k+l = 2n$$

$$2: k+l = 4n$$

$$3: k = 2n$$

$$4: l = 2n$$

$$5: k, l = 2n$$

0

For  $h0l$  reflectins:

0: non

$$1: h+l = 2n$$

$$2: h+l = 4n$$

$$3: h = 2n$$

$$4: l = 2n$$

$$5: h, l = 2n$$

0

For  $hk0$  reflectins:

0: non

$$1: h+k = 2n$$

$$2: h+k = 4n$$

$$3: h = 2n$$

$$4: k = 2n$$

$$5: h, k = 2n$$

0

For  $h00$  reflectins:

0: non

$$1: h = 2n$$

$$2: h = 4n$$

0

For  $0k0$  reflectins:

- 0: non
- 1:  $k = 2n$
- 2:  $k = 4n$

0

For 00l reflectins:

- 0: non
- 1:  $l = 2n$
- 2:  $l = 4n$
- 3:  $l = 3n$
- 4:  $l = 6n$

4

For hhl reflectins:

- 0: non
- 1:  $2h+l = 2n$
- 2:  $2h+l = 4n$
- 3:  $l = 3n$
- 4:  $l = 2n$
- 5:  $h, l = 2n$
- 6:  $h+l = 2n$

3

For h-hl reflectins:

- 0: non
- 1:  $h-h+l = 2n$
- 2:  $2h+l = 6n$
- 3:  $2h+l = 3n$
- 4:  $l = 2n$

4

Input unit cell parameters, a and c.

4.759

12.991

Input 0 or n:

0: sample contains no SRM for angle calibration

n: the nth component is the SRM

0 シリコン等を内部標準(SRM)として格子定数を WPPD 法で精密化する場合は、SRM が第何成分かを指定しますが、今回は定量分析が目的ですので、0 を入力します。

For 1th component:

Select angular resolution of intensity data.

-1: ultra-sharp (FWHM-minimum = 0.05 deg)

0: sharp ( " = 0.10 deg)

1: medium ( " = 0.20 deg)

2: broad ( " = 0.30 deg)

2 第 1 成分の回折データの角度分解能を入力します。回折ピークの形状がシャープであれば、0 を入力します。Ultra-sharp は放射光データの場合です。ピーク形状が幅広の場合は、medium や broad を選択してください。この選択にてピーク形状の各種パラメータの初期値が変わります。(リートベルト法では非線形最小二乗法にて各種パラメータを最適化しますが、初期パラメータ値が真の値から大きく外れていると最小二乗サイクルが発散して解が求まりません。初期値をなるべく真の値に近く設定することが必要です。ただし、多種のパラメータの初期値を設定するのは困難ですから、プログラム PFLS では、ピーク形状により 4 種類の初期値のセットが準備されています。)

For 2th component:

Select angular resolution of intensity data.

-1: ultra-sharp (FWHM-minimum = 0.05 deg)

0: sharp ( " = 0.10 deg)

1: medium ( " = 0.20 deg)

2: broad ( " = 0.30 deg)

2

For 3th component:

Select angular resolution of intensity data.

- 1: ultra-sharp (FWHM-minimum = 0.05 deg)
- 0: sharp ( " = 0.10 deg)
- 1: medium ( " = 0.20 deg)
- 2: broad ( " = 0.30 deg)

0

-----  
1) Title line

-----  
2) Wavelength(s) and two-theta range for generating indices

Lambda1 = 1.540562, Lambda2 = 1.544390, I(Ka2)/I(Ka1) = .497  
2-th(start) = 10.000, 2-th(end) = 130.000  
-----

3) Crystallographic information

The number of components in the sample = 3

Laue group : Orthorhombic(mmm) and Extinction rules:

hkl : non	0kl : l = 2n	h0l : h = 2n
hk0 : h = 2n	h00 : h = 2n	0k0 : k = 2n
00l : l = 2n	hhl : non	h-hl : non

Laue group : Tetragonal (4/mmm) and Extinction rules:

hkl : h+k+l = 2n	0kl : non	h0l : h+l = 2n
hk0 : h,k = 2n	h00 : non	0k0 : k = 2n
00l : l = 4n	hhl : non	h-hl : 2h+l = 6n

Laue group : Trigonal (-3m1) and Extinction rules:

hkl : -h+k+l = 3n	0kl : non	h0l : non
hk0 : non	h00 : non	0k0 : non
00l : l = 6n	hhl : l = 2n	h-hl : 2h+l = 3n

-----  
4) Global and Profile modelings

Background Function : 5th order polynomial function  
Peak-Shift Correct. : only for 2theta-zero  
Std. Ref. Mat.(SRM) : no SRM  
Radiation : Ka1 + Ka2 doublet  
I(Ka2)/I(Ka1) : fix in the l.s.  
Profile Function : the pseudo-Voigt function  
Constraint on FWHM : the same FWHM for all compo.  
Profile Asymmetry : asymmetric width & tail  
Asymmetry of Width : 2theta-dependent  
Asymmetry of Tail : 2theta-dependent  
-----

5) Parameter valuse

-----  
6) Reflection table

----- Change of the present model -----

Input number on the left shoulder  
if you like to change the present model.

Input 0 (zero) when you do not change.

Warning ! Integrated intensity data will be set to zero  
if you chose number 2 or 3.

4 入力ミスの修正や初期値を変更したい場合は、上記表の番号(1~6)を入力して訂正します。ここでは、半値幅(FWHM)の拘束条件を外すために4を入力します。(4成分とも異なる化学組成の化合物であり、全ての成分のピーク形状も異なることから半値幅(FWHM)を同じ値に拘束することに意味がないので拘束条件を外します。ただし、非線形最小二乗法における常套手段として、解の発散を防ぐことを目的に精密化するパラメータの数を減らし、半値幅(FWHM)を解析の初期段階には拘束することがあります。パラメ

ータの値が真の解に近づいた時点で、拘束を解き、最終的には個々独立に精密化を行います。)

----- Changes of global and profile model -----

Background Function : 5th order polynomial function  
Peak-Shift Correct. : only for 2theta-zero  
Std. Ref. Mat.(SRM) : no SRM  
Radiation : Ka1 + Ka2 doublet  
I(Ka2)/I(Ka1) : fix in the l.s.  
Profile Function : the pseudo-Voigt function  
Constraint on FWHM : the same FWHM for all compo.  
Profile Asymmetry : asymmetric width & tail  
Asymmetry of Width : 2theta-dependent  
Asymmetry of Tail : 2theta-dependent

Enter number ( > 0) of the model to be changed.

0:OK, 1:BgF, 2:PSC, 3:SRM, 4:RDA, 5:I2/I1,  
6:PrF, 7:CFW, 8:PA, 9:AsW, 10:AsT.

7 半値幅の拘束 (このプログラムでは CFW と略しています) を入力します。

Enter number for Constraint on FWHM

0 : the same FWHM for all compo.  
1 : the same FWHM for the first 3 component(s)  
2 : different FWHM for all compo.

2 全ての成分で異なる半値幅とする を選択します。

----- Changes of global and profile model -----

Background Function : 5th order polynomial function  
Peak-Shift Correct. : only for 2theta-zero  
Std. Ref. Mat.(SRM) : no SRM  
Radiation : Ka1 + Ka2 doublet  
I(Ka2)/I(Ka1) : fix in the l.s.

Profile Function : the pseudo-Voigt function  
 Constraint on FWHM : different FWHM for all compo.  
 Profile Asymmetry : asymmetric width & tail  
 Asymmetry of Width : 2theta-dependent  
 Asymmetry of Tail : 2theta-dependent

Enter number ( > 0) of the model to be changed.

0:OK, 1:BgF, 2:PSC, 3:SRM, 4:RDA, 5:I2/I1,  
 6:PrF, 7:CFW, 8:PA's, 9:AsW, 10:AsT.

0 変更がなければ0を入力します。

-----  
 1) Title line

-----  
 2) Wavelength(s) and two-theta range for generating indices

Lambda1 = 1.540562, Lambda2 = 1.544390, I(Ka2)/I(Ka1) = .497  
 2-th(start) = 10.000, 2-th(end) = 130.000  
 -----

3) Crystallographic information

The number of components in the sample = 3

Laue group : Orthorhombic(mmm) and Extinction rules:

hkl : non	0kl : l = 2n	h0l : h = 2n
hk0 : h = 2n	h00 : h = 2n	0k0 : k = 2n
00l : l = 2n	hhl : non	h-hl: non

Laue group : Tetragonal (4/mmm) and Extinction rules:

hkl : h+k+l = 2n	0kl : non	h0l : h+l = 2n
hk0 : h,k = 2n	h00 : non	0k0 : k = 2n
00l : l = 4n	hhl : non	h-hl: 2h+l = 6n

Laue group : Trigonal (-3m1) and Extinction rules:

hkl : -h+k+l = 3n	0kl : non	h0l : non
-------------------	-----------	-----------



hk0 : non	h00 : non	Ok0 : non
00l : l = 6n	hhl : l = 2n	h-hl : 2h+l = 3n

#### 4) Global and Profile modelings

Background Function : 5th order polynomial function  
 Peak-Shift Correct. : only for 2theta-zero  
 Std. Ref. Mat.(SRM) : no SRM  
 Radiation : Ka1 + Ka2 doublet  
 I(Ka2)/I(Ka1) : fix in the l.s.  
 Profile Function : the pseudo-Voigt function  
 Constraint on FWHM : different FWHM for all compo.  
 Profile Asymmetry : asymmetric width & tail  
 Asymmetry of Width : 2theta-dependent  
 Asymmetry of Tail : 2theta-dependent

#### 5) Parameter valuse

#### 6) Reflection table

----- Change of the present model -----

Input number on the left shoulder  
 if you like to change the present model.

Input 0 (zero) when you do not change.

Warning ! Integrated intensity data will be set to zero  
 if you chose number 2 or 3.

0 入力ミスをした場合は、上記表の番号(1~6)を入力して訂正してください。

----- Output profile parameters -----

Select a file name:

-1:no output, 0:file A, 1:file B, 2:file C, 3:your option.

- 0 入力したデータをデータファイルとして書き出す際のファイル名を指定します。  
ファイル名を指定したい場合は、3を選びます。この例では reflexb.dat というファイル名となります。

Profile parameters were written on a file: reflexb.dat

プログラム PFLS にて REFLEX で作成した file B を読み込むと指定すると reflexb.d を読み込む設定になっていますので、作成された reflexb.dat のファイル名を reflexb.d に変更してください。

Select:

0: generate a new dataset of l.s. parameters

1: change l.s. parameters in old dataset

2: calculation of scattering angles

3: terminate job

- 3 プログラムの終了を選択します。 File name for printed output is /tmp/reflex.txt  
Stop - Program terminated.

c:\¥xbin>