

egs5 サンプルプログラム (ucphatomcgv.f)  
ファントム中の線量分布計算 (cg Version)  
(Japanese Version)  
Revised 7/9/2013

平山 英夫、波戸 芳仁

〒 305-0801 茨城県つくば市大穂 1-1  
高エネルギー加速器研究機構

## Contents

<b>1. Cobinatrial Geometry (CG)</b>	<b>1</b>
1.1. Body の定義	1
1.2. リージョンの定義	1
1.3. リージョン定義の例	2
<b>2. サンプルプログラム ucphantomcgv.f の概要</b>	<b>4</b>
2.1. CG 入力データ	4
<b>3. ユーザーコードの内容</b>	<b>6</b>
3.1. メインプログラム: Step 1	6
3.2. Step 2:pegs5-call	8
3.3. Step 3: Pre-hatch-call-initialization	8
3.4. メインプログラム: Step 4	9
3.5. メインプログラム: Step 5	10
3.6. メインプログラム: Step 6	11
3.7. メインプログラム: Step 7	11
3.8. メインプログラム: Step 8	12
3.8.1. 統計誤差:	14
3.9. メインプログラム: Step 9	14
3.10. Subroutine ausgab	15
3.11. subroutine howfar	17
3.12. function encoea	17
3.13. function decoe	17
<b>4. ucxyz_phantom.f と ucphantomcgv.f の計算速度の比較</b>	<b>17</b>
<b>5. 実習課題</b>	<b>18</b>
5.1. 実習課題 1 : 線源を Co-60 に変更する	18
5.2. 実習課題 2 : 線源を X 線に変更する。	18
5.3. 実習課題 3 : 肺のモデルに変更する。	18
5.4. 実習課題 4 : 腫瘍を含む肺のモデルに変更する。	18
5.5. 実習課題 5 : ファントム中に金属を含むモデルに変更する。	18
5.6. その他	18
<b>6. 実習課題の解答例</b>	<b>19</b>
6.1. 実習課題 1	19
6.2. 実習課題 2	21
6.3. 実習課題 3	24
6.4. 実習課題 4	26
6.5. 実習課題 5	28

# 1. Cobinatrial Geometry (CG)

## 1.1. Body の定義

EGS 用 CG [1] では、以下のような立体 (Body) を使用する事ができる。

1. 直方体 (RPP)  
x-, y- と z-方向の最小値及び最大値で定義する。各面はいずれかの軸と平行である。
2. 球 (SPH)  
球の中心を示すベクトル  $\mathbf{V}$  と半径で定義する。
3. 円筒 (RCC)  
円筒の底面の中心を示すベクトル  $\mathbf{V}$  と、中心からの高さベクトル  $\mathbf{H}$  及び円筒の半径で定義する。
4. 円錐台 (TRC)  
円錐の底面の中心を示すベクトル  $\mathbf{V}$ 、底面中心からの上面中心への高さベクトル  $\mathbf{H}$ 、及び底面と上面のそれぞれの半径 R1 及び R2 で定義する。
5. トーラス (TOR)  
いずれかの軸に平行なトーラスの中心を示すベクトル  $\mathbf{V}$ 、トーラス中心から、チューブの中心までの距離 R1、チューブの半径 R2 及びトーラスの方向を示す番号、(n: x/y/z = 1/2/3) で定義する。更に、トーラスの始まりの角度  $\theta_1$  と終わりの角度  $\theta_2$  を指定する。トーラス全体を使用する場合には、 $\theta_1=0$ , 及び  $\theta_2=2\pi$  とする。

Table 1: 各形状の立体とその記述のためのデータ

形状	通番	各形状の立体を定義するデータ					
RPP	#	Xmin	Xmax	Ymin	Ymax	Zmin	Zmax
SPH	#	Vx	Vy	Vz	R		
RCC	#	Vx	Vy	Vz	Hx	Hy	Hz
		R					
TRC	#	Vx	Vy	Vz	Hx	Hy	Hz
		R1	R2				
TOR	#	Vx	Vy	Vz	R1	R2	
		$\theta_1$	$\theta_2$	n			

## 1.2. リージョンの定義

各リージョンは、body の組み合わせにより定義する。組み合わせには、特別な記号、+、- 及び OR が使われる。

+ 記号の後に body 番号が書かれた場合には、body の内側の領域がリージョンとなる。一方、- 記号の後に body 番号が書かれた場合には、body の外側の領域がリージョンとなる。body 番号の後に+又は- 記号と body 番号が続く場合には、間に AND 記号があるのと同じである。従って、+1 +2 は、body 1 の内側でなおかつ body 2 の内側を意味するので、body 1 と body 2 の重なった領域となる。一方、+1 -2 は、body 1 の内側でなおかつ body 2 の外側を意味するので、body 1 の領域中で body 2 と重なっていない領域を意味することになる。Body 番号が OR 記号の後に書かれた場合は、OR 記号は結合記号として使用される。リージョンが、OR 記号で結合したサブリージョンの組み合わせで定義される場合もある。2つ以上の OR 記号が使われる場合、OR の機能は、OR 記号の間及び OR 記号からリージョン定義の行の最後までに含まれる全ての body 番号に、+ や - 記号に関係なく適用される。

### 1.3. リージョン定義の例

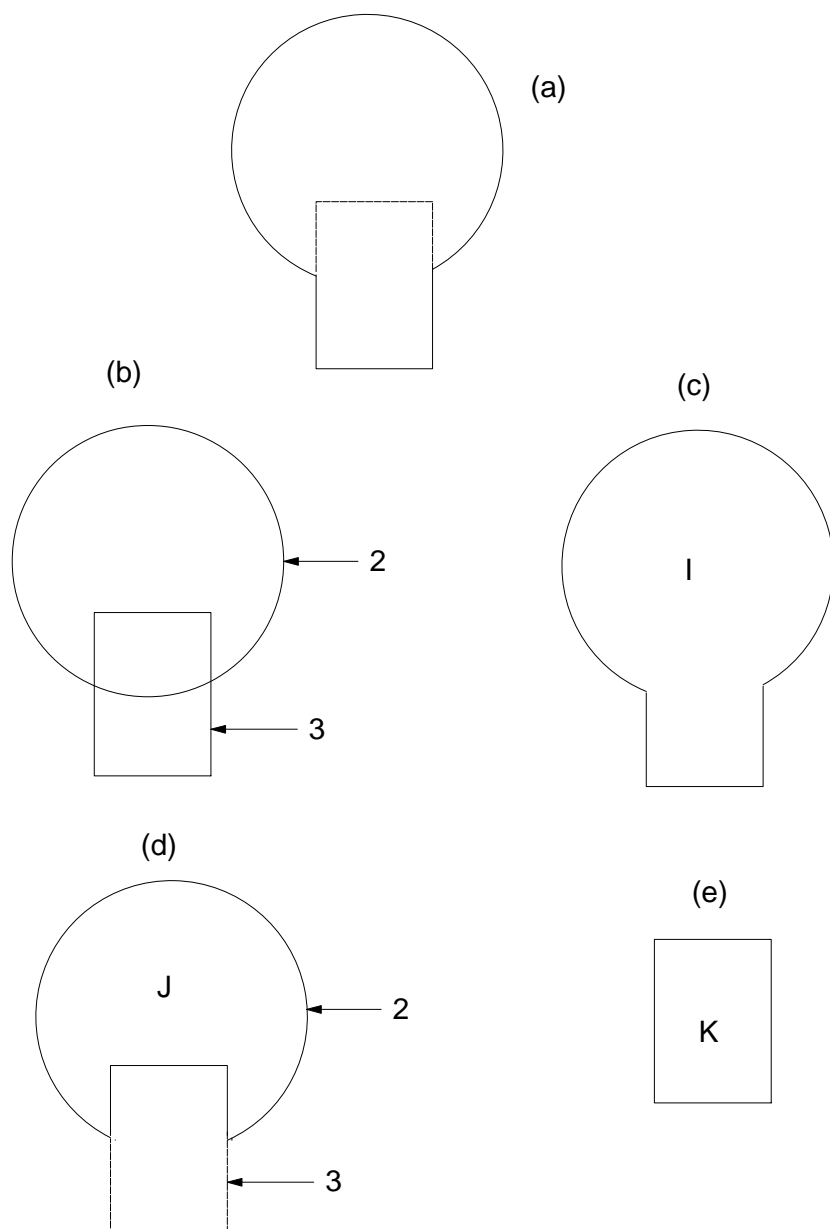


Figure 1: Combinatorial Geometry の例

第1図に示すような、球 (body 2) に円筒 (body 3) が挿入している様な体系を考える。もし、球と円筒の物質が同じであれば、リージョン I (図 1c) の様に一つのリージョンとする事ができる。リージョン I は、

$$I = +2OR + 3$$

と記述する。これは、リージョン I が、body 2 か body 3 のどちらかに属する領域であることを意味している。

球と円筒が異なった物質の場合、円筒部を除外した球には、円筒部のリージョン番号 (K) と異なったリージョン番号を付ける (例えば J)。

リージョン J (図 1d) は、

$$J = +2 - 3$$

と記述する。これは、body 2 に属するが、body 3 に属さない領域を意味する。

リージョン K (図 2e) は、単に

$$K = +3$$

と記述する。これは、body 3 の属する領域を意味する。

2つ以上の body を組み合わせる場合には、+、- や OR 記号を含む長い記述となる。しかしながら、形状中の全ての点は、どれか一つのリージョンとして定義される様にしなければならない。

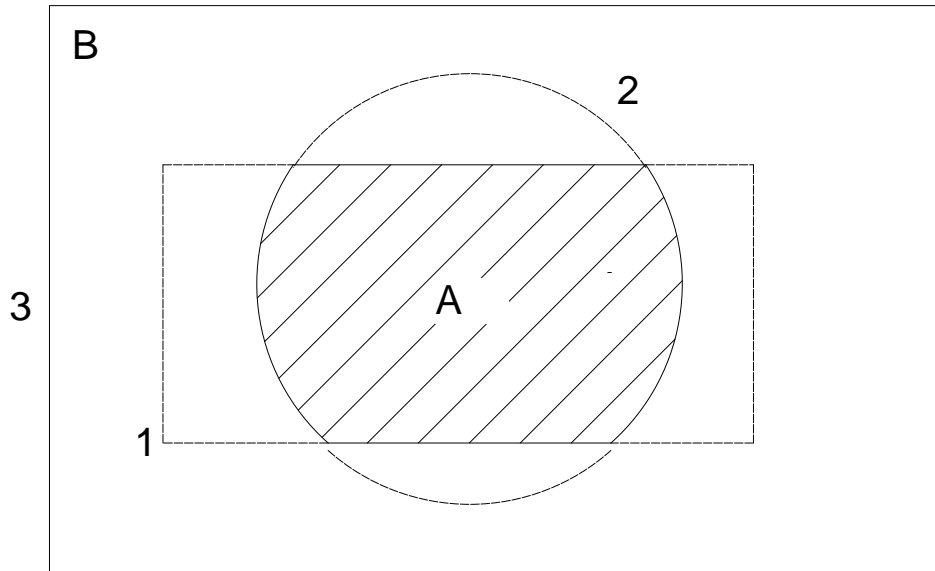


Figure 2: Use of OR operator.

OR 記号を使ったもっと複雑な例として、第 2 図の斜線部の領域 A と斜線を引いていない領域 B を考える。これらのリージョンは、2つの直方体 (body 1 と 3) と、一つの円筒 (body 2) で記述される。それぞれのリージョンは、

$$A = +1 + 2$$

そして

$$B = +3 - 1 \text{OR} + 3 - 2$$

と記述する。OR 記号は、次に OR 記号が現れるまで、それに続く全ての body 番号に適用される事に注意する必要がある。

## 2. サンプルプログラム ucphantomcgv.fの概要

ucphantomcgv.fは、CGを使ってファントム中の吸収線量を計算するユーザコードである。CG入力データは、ユニット4のデータファイルに記載する。

### 2.1. CG 入力データ

ucphantomcgv.fでは、第3図に示すようにファントム前後の5cmの空気層、厚さ20cmファントム及びファントム内の線量計算領域(1cm x 1cm x 1cm)からなる形状を直方体の組み合わせで定義している。

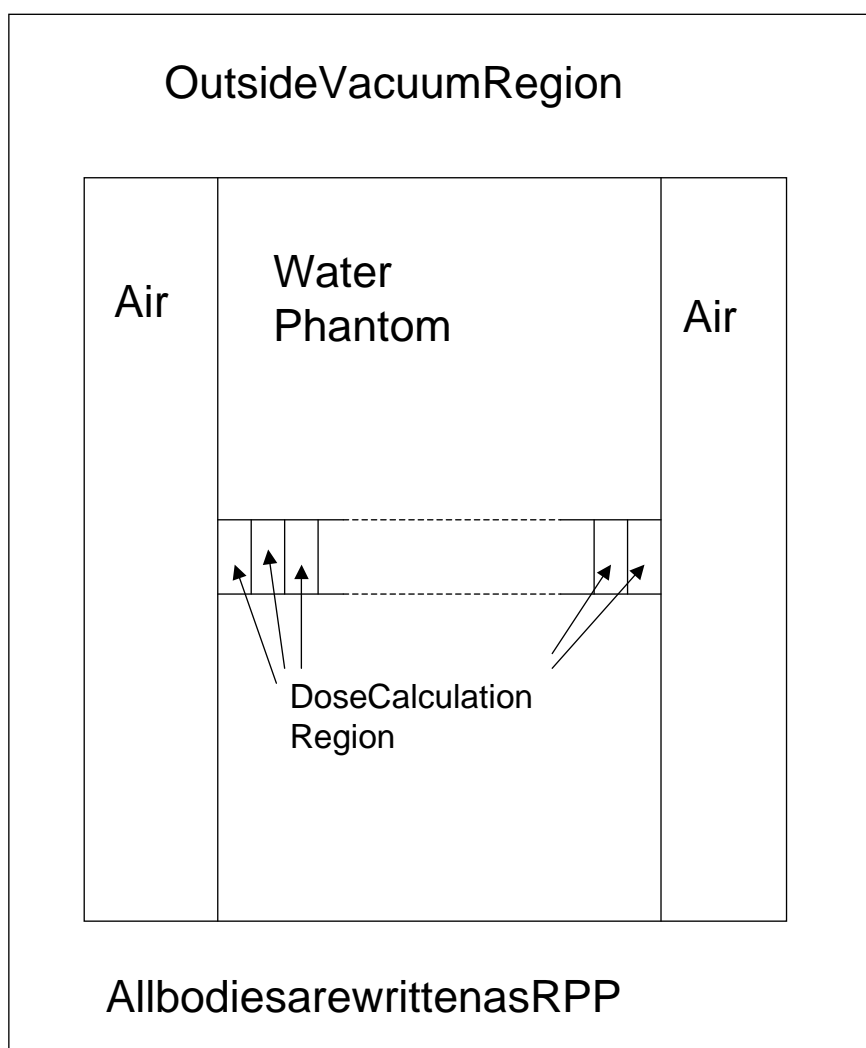


Figure 3: Geometry of ucphantomcgv.f.

この形状の入力データは、以下のように記述する。

RPP	1	-15.0	15.0	-15.0	15.0	-5.0
		0.00				
RPP	2	-15.0	15.0	-15.0	15.0	0.0
		20.0				
RPP	3	-0.5	0.5	-0.5	0.5	0.0

RPP	4	1.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	5	2.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	6	3.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	7	4.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	8	5.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	9	6.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	10	7.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	11	8.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	12	9.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	13	10.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	14	11.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	15	12.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	16	13.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	17	14.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	18	15.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	19	16.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	20	17.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	21	18.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	22	19.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	23	20.00													
		-0.5	0.5	-0.5	0.5										
RPP	24	20.00													
		-15.0	15.0	-15.0	15.0										
RPP	25	25.00													
		-20.0	20.0	-20.0	20.0										
		40.00													
END															
Z1		+1													
Z2		+3													
Z3		+4													
Z4		+5													
Z5		+6													
Z6		+7													
Z7		+8													
Z8		+9													
Z9		+10													
Z10		+11													
Z11		+12													
Z12		+13													
Z13		+14													
Z14		+15													
Z15		+16													
Z16		+17													
Z17		+18													
Z18		+19													
Z19		+20													
Z20		+21													
Z21		+22													
Z22		+2	-23												
Z23		+24													
Z24		+25	-1	-2	-24										
END															
	2	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
	1	1	1	1	1	1	1	2	0						

## 1. 体系

- 直方体 (RPP) の組み合わせ
- ファントム中で線量計算をする領域数 20
- 人体を一様な水でモデル化 X-, Y-方向 30cm, 深さ 20cm
- ファントム前後に 5cm の空気層

## 2. 線源条件

- 入射粒子は、エネルギー 1.253MeV の光子
- 点等方線源:位置は、人体表面からの距離 (SPOSI=10cm)
- ビームサイズ: 人体表面で XHBEAM(=1cm)\*2 × YHBEAM(=1cm)\*2 のビーム。

## 3. 得られる情報

(a) CGview 用飛跡情報 (egs5job.pic)

(b) 計算結果 (egs5job.out)

- 使用する物質に関するデータ
- 各リージョンに関する情報
- 定義した平板に関するデータ
- ヒストリー数、ビームサイズ
- ファントム中心の 1cm × 1cm の領域の深度線量分布 (1cm 単位)
- ファントム表面での空気吸収線量 (Gy) と後方散乱係数
- ファントム表面での周辺線量当量 (Sv)
- 各リージョンの吸収エネルギー割合

## 3. ユーザーコードの内容

### 3.1. メインプログラム: Step 1

egs5 は、Fortran で書かれているので、egs5 やジオメトリーや、ユーザーコードで使われている変数の配列の大きさは、別のファイルに `parameter` 文で指定し、`include` 機能によりユーザーコードに取り入れている。`common` についても、同じく `include` 機能を用いている。

egs5 に直接関係する `include` 関係のファイルは、`include/ディレクトリ` (egs に関係するもの)、`pegscommons/` (pegs に関係するもの) および `auxcommons/` (egs5 の著者から提供しているジオメトリー関係のサブルーティン等ユーザーコードにのみ関係するもの) とリンクすることにより、使用できるようにしている。\*

この点が、Mortran のマクロ機能により、ユーザーコードで再設定できた EGS4 の場合と最も異なることである。配列の大きさを変更する場合には、egs5 に直接関係する場合は、`include/egs5.h.f` 内の、その他の場合は、`auxcommons/aux.h.f` の当該 `parameter` 文の値を変更することになる。

最初の設定は、egs に直接関連する `include` 文である。

```
implicit none
! -----
! EGS5 COMMONS
! -----
include 'include/egs5_h.f'           ! Main EGS "header" file

include 'include/egs5_bounds.f'
include 'include/egs5_edge.f'
include 'include/egs5_elec.in.f'
```

---

\*これらの設定は、egs5run スクリプト又は egs5run.bat で設定される。



```

include 'include/egs5_media.f'
include 'include/egs5_misc.f'
include 'include/egs5_switches.f'
include 'include/egs5_stack.f'
include 'include/egs5_thresh.f'
include 'include/egs5_uphiot.f'
include 'include/egs5_useful.f'
include 'include/randomm.f'

```

include 'include/egs5\_h.f' は、必ず必要であるが、それ以外の common に関連する include 文は、メインプログラムで使用できる可能性があるものだけで良い。<sup>†</sup>

次の設定は、ジオメトリ関係等ユーザーコードに関連する include 文である。

```

! -----
! Auxiliary-code COMMONs
! -----
include 'auxcommons/aux_h.f' ! Auxiliary-code "header" file

include 'auxcommons/edata.f'
include 'auxcommons/etaly1.f'
include 'auxcommons/instuf.f'
include 'auxcommons/lines.f'
include 'auxcommons/nfac.f'
include 'auxcommons/watch.f'

! -----
! cg related COMMONs
! -----
include 'auxcommons/cg/geom_common.f' ! geom-common file
integer irinn

```

最後の include 文が、CG に関連したもので、CG を使用する場合には常にこの表現とする。ユーザーコード内で使用する common を次に定義する。

```

common/totals/ ! Variables to score
* depe(20),faexp,fexps,fambde,sambde,maxpict,ndet
real*8 depe,faexp,fexps,fambde,sambde
integer maxpict,ndet

```

メインプログラムの先頭で、implicit none 宣言をしているので、メインプログラムで使用している全ての変数の型式宣言をする必要がある。

実行文の先頭で使用するユニットを open する。egs5 では、pegs5 をプログラムの一部として含む構造を標準としている。pegs5 の実行に伴い、ユニット 7-26 は、close されることから、メインプログラムで open していても、pegs 実行後に、再度 open することが必要となる。そのため、ユニット 7-26 の使用を避ける方が良い。ユニット 39 は、飛跡情報の出力ファイルである。

```

! -----
! Units 7-26 are used in pegs and closed. It is better not
! to use as output file. If they are used must be re-open after
! getrz etc. Unit for pict must be 39.
! -----

open(6,FILE='egs5job.out',STATUS='unknown')
open(4,FILE='egs5job.inp',STATUS='old')
open(39,FILE='egs5job.pic',STATUS='unknown')

! =====
! call counters_out(0)
! =====

```

ファイルの定義後、各種のカウンターを 0 にセットするサブルーティンを call する。

<sup>†</sup>EGS4 の COMIN マクロに対応する扱いである。

### 3.2. Step 2:pegs5-call

ユーザーコードで使用する物質数を `nmed` で定義する。

物質データ及び各物質の Characteristic Dimension を設定した後で、`pegs5` を call する。`medarr` のデータは必ず 24 文字分を指定する必要がある。物質名が 24 文字未満の場合には空白を補って、合計 24 文字とする。Characteristic Dimension は、当該物質で構成されるリージョンの最も小さいサイズ (1 cm × 1 cm × 1 cm の立方体であれば 1cm) に設定する。

```
nmed=2
if(nmed.gt.MXMED) then
  write(6,'(A,I4,A,I4,A/A)')
*   ' nmed (' ,nmed,') larger than MXMED (' ,MXMED,')',
*   ' MXMED in iclude/egs5_h.f must be increased.'
  stop
end if

!
! =====
! call block_set           ! Initialize some general variables
! =====

!
! -----
! define media before calling PEGS5
! -----

medarr(1)='WATER           '
medarr(2)='AIR-AT-NTP     '

do j=1,nmed
  do i=1,24
    media(i,j)=medarr(j)(i:i)
  end do
end do

chard(1) = 1.0d0          ! automatic step-size control
chard(2) = 1.0d0
write(6,fmt="( 'chard = ',5e12.5)") (chard(j),j=1,nmed)

!
! -----
! Run PEGS5 before calling HATCH
! -----
write(6,*) 'PEGS5-call comes next'

!
! =====
! call pegs5
! =====
```

### 3.3. Step 3: Pre-hatch-call-initialization

飛跡データファイルのフォーマットを指定する `npreci` を設定する。このユーザーコードでは、フリーフォーマットの 3 を指定する。計算結果の出力ファイルに、CG データの開始を示す `CG data` を書き込み、その後 CG の入力データを読み込み、`cg` データを指定したファイルに出力 (この場合は、6) する処理を行うサブルーティン `geomgt` を call する。その後、CG データの終了を意味する `End of CG data` を出力する。次に、飛跡データファイルに必要な情報を出力する。出力ユニットである `ifto` は、39 に設定している。PICT のデータモードを示す文字列 (`CSTA-FREE` 又は、`CSTA`) を出力し、再度 subroutine `geomgt` により CG データを飛跡データファイルに出力する。最後に CG データの終了を意味する `CEND` を出力する。これらの処理後、`cg` データから、リージョン総数である `nreg` を引き出す。

CG を使用する場合には、この部分が必ず必要であり、変更する必要はない。

```
write(6,*) 'Read cg-related data'

!-----
! Define pict data mode.
!-----
! npreci 1: for PICT32
```

```

!           2: for CGview
!           3: for CGview in free format
nprec=3      ! PICT data mode for CGView in free format

ifti = 4     ! Input unit number for cg-data
ifto = 39    ! Output unit number for PICT

write(6,fmt="( ' CG data' )")
call geomgt(ifti,6) ! Read in CG data
write(6,fmt="( ' End of CG data',/ )")

if(nprec.eq.3) write(ifto,fmt="( 'CSTA-FREE-TIME' )")
if(nprec.eq.2) write(ifto,fmt="( 'CSTA-TIME' )")

rewind ifti
call geomgt(ifti,ifto)! Dummy call to write geom info for ifto
write(ifto,110)
110  FORMAT('CEND')

```

```

!-----
!   Get nreg from cg input data
!-----
nreg=izonin

```

各リージョンの物質番号を CG データの最後で定義したデータから読み込む。egs カットオフエネルギー、オプションの設定（このユーザーコードでは、光電子の角度分布をサンプリング、特性 X 線発生とレイリー散乱のオプションを設定している）を行う。

Ranlux 乱数のシード inseed の値を設定し、初期化する。

```

!   Read material for each refion from egs5job.data
read(4,*) (med(i),i=1,nreg)

!   Set option except vacuum region

do i=2,nreg-2
  if(med(i).ne.0) then
    iphter(i) = 1 ! Switches for PE-angle sampling
    iedgfl(i) = 1 ! K & L-edge fluorescence
    iauger(i) = 0 ! K & L-Auger
    iraylr(i) = 1 ! Rayleigh scattering
    lpolar(i) = 0 ! Linearly-polarized photon scattering
    incohr(i) = 0 ! S/Z rejection
    iprofr(i) = 0 ! Doppler broadening
    impacr(i) = 0 ! Electron impact ionization
  end if
end do

!   -----
!   Random number seeds. Must be defined before call hatch
!   or defaults will be used. inseed (1- 2^31)
!   -----
luxlev = 1
inseed=1
write(6,120) inseed
120  FORMAT(/,' inseed=',I12,5X,
*      ', (seed for generating unique sequences of Ranlux)')

!   =====
!   call rlxunit ! Initialize the Ranlux random-number generator
!   =====

```

### 3.4. メインプログラム: Step 4

線源からファントム表面までの距離、その他の線源パラメータを設定する。

```

!-----
!   Define source position from phantom surface.
!-----

```

```

! Source position from phantom surface in cm.
sposi=10.0

iqin=0          ! Incident charge - photons
ekein=1.253    ! Kinetic energy of source photon
etot=ekein + abs(iqin)*RM
xin=0.D0
yin=0.D0
zin=-sposi
uin=0.D0
vin=0.D0
win=1.D0
irin=0        ! Starting region (0: Automatic search in CG)

!-----
! Half width and height at phantom surface
!-----
! X-direction half width of beam at phantom surface in cm.
xhbeam=1.0
! Y-direction half height of beam at phantom surface in cm.
yhbeam=1.0
radma2=xhbeam*xhbeam+yhbeam*yhbeam
wimin=sposi/dsqrt(sposi*sposi+radma2)

```

### 3.5. メインプログラム: Step 5

最大電子エネルギー（全エネルギー）を表す `emaxe` を設定後に `subroutine hatch` を `call` する。  
`hatch` で読み込まれた物質データや、リージョンに設定した情報を確認のために出力後、飛跡用のファイルに、各リージョンの物質番号を出力する。

```

      emaxe = 0.D0 ! dummy value to extract min(UE,UP+RM).

      write(6,130)
130    format(/' Call hatch to get cross-section data')

! -----
! Open files (before HATCH call)
! -----
      open(UNIT=KMPI,FILE='pgs5job.pegs5dat',STATUS='old')
      open(UNIT=KMPO,FILE='egs5job.dummy',STATUS='unknown')

      write(6,140)
140    FORMAT(/,' HATCH-call comes next',/)

! =====
! call hatch
! =====

! -----
! Close files (after HATCH call)
! -----
      close(UNIT=KMPI)
      close(UNIT=KMPO)

! -----
! Print various data associated with each media (not region)
! -----
      write(6,150)
150    FORMAT(/,' Quantities associated with each MEDIA:')
      do j=1,nmed
          write(6,160) (media(i,j),i=1,24)
160      FORMAT(/,1X,24A1)
          write(6,170) rhom(j),rlcm(j)
170      FORMAT(5X,' rho=',G15.7,' g/cu.cm      rlc=',G15.7,' cm')
          write(6,180) ae(j),ue(j)
180      FORMAT(5X,' ae=',G15.7,' MeV      ue=',G15.7,' MeV')
          write(6,190) ap(j),up(j)
190      FORMAT(5X,' ap=',G15.7,' MeV      up=',G15.7,' MeV',/)
      end do

```

```

write(6,200)
200  FORMAT(/' Information of medium and cut-off for each region')
do i=1,nreg
  if (med(i).eq.0) then
    write(6,210) i
210    FORMAT(' Medium(region:',I5,')= Vacuum')
  else
    write(6,220) i,(media(ii,med(i)),ii=1,24),
*          ecut(i),pcut(i),rhor(i)
220    FORMAT(' Medium(region:',I5,
*          ')=',24A1,/5X,'ECUT=',G10.5,' MeV, PCUT=',
*          G10.5,' MeV, density=',F10.3)
  end if
end do

write(39,fmt="( 'MSTA' )")
write(39,fmt="( i4 )") nreg
write(39,fmt="( 15i4 )") (med(i),i=1,nreg)
write(39,fmt="( 'MEND' )")

```

### 3.6. メインプログラム: Step 6

普通のユーザーコードでは、このステップで形状に関する情報（平板、円筒、球等）を記述するが、本ユーザーコードではcgで形状を指定しているので、このステップで記述する事項はない。

### 3.7. メインプログラム: Step 7

ausgabに必要な設定を行う。

計算する量の初期化、使用する検出器数、ヒストリー数、飛跡表示ファイルにデータを出力するヒストリー数の設定を行う。飛跡データファイルに、バッチ番号(1)を出力する。

```

ncount = 0
ilines = 0
nwrite = 10
nlines = 25
idin = -1
totke = 0.
wtsum = 0.

! =====
! call ecnsv1(0,nreg,totke)
! call ntally(0,nreg)
! =====

!-----
! Clear variables
!-----

do nnn=1,20
  depe(nnn)=0.D0
  depeh(nnn)=0.D0
  depeh2(nnn)=0.D0
end do

faexp=0.D0
faexps=0.D0
faexp2s=0.D0
fexps=0.D0
fexpss=0.D0
fexpss2s=0.D0
fambde=0.d0
fambdes=0.d0
fambde2s=0.d0
sambde=0.d0
sambdes=0.d0
sambde2s=0.d0

!-----

```

```

!      Detector number to score
!-----
      ndet=20

      write(6,230)
230   FORMAT(//,' Energy/Coordinates/Direction cosines/etc.',/,
*       6X,'e',16X,'x',14X,'y',14X,'z',
*       14X,'u',14X,'v',14X,'w',9X,'iq',4X,'ir',3X,'iarg',/)

!-----
!      History number
!-----
!      History number
      ncases=100000
!      Maximum history number to write trajectory data
      maxpict=50
      iwatch=0

      write(39,fmt="( '0      1' )")

```

### 3.8. メインプログラム: Step 8

設定したヒストリー数 (ncases) だけ subroutine shower を call し、egs5 を使用する部分である ucphantomcgv.f では、sposi の位置に、等方線源があり、そこから照射野内に、1.253MeV の光子が出るので、線源光子の方向及び sposi が空気の厚さ (5cm) より長い場合の空気層の表面での位置を決めるルーチンが加わっている。

各ヒストリー毎に、エネルギーバランス (入射運動エネルギーと、体系内外の吸収エネルギーの和が等しいこと) をチェックを行っている。

各ヒストリー終了後、平均値とその分散計算のために、計算対象量の値とその自乗をそれぞれ加算する。

```

!      if(iwatch.gt.0) call swatch(-99,iwatch)
!      =====

      do j=1,ncases
!-----
!      Start of CALL SHOWER loop
!-----
          icses=j

!-----
!      Determine direction (isotropic)
!-----
240   call randomset(w0)
      win=w0*(1.0-wimin)+wimin
      call randomset(phai0)
      phai=pi*(2.0*phai0-1.0)
      sinth=dsqrt(1.D0-win*win)
      uin=dcos(phai)*sinth
      vin=dsin(phai)*sinth
      dis=sposi/win
      xpf=dis*uin
      ypf=dis*vin
      if (dabs(xpf).gt.xhbeam.or.dabs(ypf).gt.yhbeam) go to 240
      if (sposi.gt.5.0) then
          disair=(sposi-5.0)/win
          xin=disair*uin
          yin=disair*vin
          zin=-5.D0
      else
          xin=0.D0
          yin=0.D0
          zin=-sposi
      end if

!-----

```

```

! Get source region from cg input data
!-----
      if(irin.le.0.or.irin.gt.nreg) then
        call srzone(xin,yin,zin,iqin+2,0,irinn)
        if(irinn.le.0.or.irinn.ge.nreg) then
          write(6,fmt="(' Stopped in MAIN. irinn = ',i5)")irinn
          stop
        end if
        call rstnxt(iqin+2,0,irinn)
      else
        irinn=irin
      end if

! -----
! Select incident energy
! -----

      ekein=ekein
      wtin = 1.0

      wtsum = wtsum + wtin          ! Keep running sum of weights
      etot = ekein + iabs(iqin)*RM  ! Incident total energy (MeV)
      if(iqin.eq.1) then           ! Available K.E. (MeV) in system
        availke = ekein + 2.0*RM  ! for positron
      else                          ! Available K.E. (MeV) in system
        availke = ekein           ! for photon and electron
      end if
      totke = totke + availke      ! Keep running sum of KE
      latchi=0

! -----
! Print first NWRITE or NLINES, whichever comes first
! -----
      if (ncount .le. nwrite .and. ilines .le. nlines) then
        ilines = ilines + 1
        write(6,250) etot,xin,yin,zin,uin,vin,win,iqin,irinn,idin
250      FORMAT(7G15.7,3I5)
      end if

! -----
! Compare maximum energy of material data and incident energy
! -----
      if(etot+(1-iabs(iqin))*RM.gt.emaxe) then
        write(6,fmt="(' Stopped in MAIN.',
1      ' (Incident kinetic energy + RM) > min(UE,UP+RM).')")
        stop
      end if

! -----
! Verify the normalization of source direction vector
! -----
      if(abs(uin*uin+vin*vin+win*win-1.0).gt.1.e-6) then
        write(6,fmt="(' Following source direction vector is not',
1      ' normalized.',3e12.5)")uin,vin,win
        stop
      end if

! =====
! call shower (iqin,etot,xin,yin,zin,uin,vin,win,irinn,wtin)
! =====

!-----
! Sum variable and its squqre.
!-----

      do kdet=1,ndet
        depeh(kdet)=depeh(kdet)+depe(kdet)
        depeh2(kdet)=depeh2(kdet)+depe(kdet)*depe(kdet)
        depe(kdet)=0.0
      end do

```

```

faexps=faexps+faexp
faexp2s=faexp2s+faexp*faexp
faexp=0.0
fexpss=fexpss+fexpss
fexpss2s=fexpss2s+fexpss*fexpss
fexpss=0.0

fambdes=fambdes+fambde
fambde2s=fambde2s+fambde*fambde
fambde=0.d0
sambdes=sambdes+sambde
sambde2s=sambde2s+sambde*sambde
sambde=0.d0

ncount = ncount + 1          ! Count total number of actual cases
!
!   if (iwatch .gt. 0) call swatch(-1,iwatch)
!   =====
!
end do                          ! -----
!                               ! End of CALL SHOWER loop
!                               ! -----

```

3.8.1. 統計誤差:  $x$  をモンテカルロ計算で計算したい量 (スコアする量) とする。モンテカルロ計算の結果には、その統計誤差が必要である。ucphantomcgv.f では、次のような MCNP で使用している方法を採用している。

- ヒストリー数を  $N$  とする。
- $x_i$  を  $i$  番目のヒストリーの結果とする。
- $x$  の平均値を計算する:

$$\bar{x} = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N x_i \quad (1)$$

- $x_i$  の分散値を以下の式から求める。:

$$s^2 = \frac{1}{N-1} \sum_{i=1}^N (x_i - \bar{x})^2 \simeq \overline{x^2} - \bar{x}^2 \quad (\overline{x^2} = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N x_i^2). \quad (2)$$

- $\bar{x}$  の分散値は、

$$s_{\bar{x}}^2 = \frac{1}{N} s^2 \simeq \frac{1}{N} [\overline{x^2} - \bar{x}^2] \quad (3)$$

となる。

- 統計誤差として、

$$s_{\bar{x}} \simeq \left[ \frac{1}{N} (\overline{x^2} - \bar{x}^2) \right]^{1/2} \quad (4)$$

を用いる。

先の計算すべき量とその自乗の和は、上記の処理のために計算している。

### 3.9. メインプログラム: Step 9

得られた結果を処理して打ち出す処理を行う。最初に線源の条件 (線源のタイプ、位置)、ヒストリー数を出力する。その後、注目する領域での平均吸収線量とその統計誤差を求め出力する。Ausgab では、注目する領域での吸収エネルギーが MeV 単位でスコアされている。この結果から、Gy 単位の吸収線量を求めるために、吸収エネルギーを注目する領域の g 単位の質量で割り、得られた MeV/g を



- 1MeV=1.602 × 10<sup>13</sup>J
- 1kg=1000g
- 1Gy=1J/kg

から得られる 1MeV/g=1.602 × 10<sup>-10</sup> Gy により変換を行う。

```

write(6,300) sposi
300  FORMAT(/' Absorbed energy inside phantom for 1.235MeV photon'/
*      ' Source position ',F10.1,' cm from phantom surface'/
*      ' Within 1cm x 1 cm area after 5 cm air')

write(6,310) ncases, xhbeam, yhbeam
310  FORMAT(1X,I8,' photons normally incident from front side'/
*' Half width of beam is ',G15.5,'cm for X and ',G15.5,'cm for Y')

!-----
!      Calculate average dose and its deviation
!-----

area=1.D0*1.D0
do kdet=1,ndet
  vol=area*1.D0
  dose(kdet)=depeh(kdet)/ncases
  dose2(kdet)=depeh2(kdet)/ncases
  doseun(kdet)=dsqrt((dose2(kdet)-dose(kdet)*dose(kdet))/ncases)
  dose(kdet)=dose(kdet)*1.602E-10/vol
  doseun(kdet)=doseun(kdet)*1.602E-10/vol
  depths=kdet-1.0
  depthl=kdet
  write(6,320)depths,depthl,(media(ii,med(kdet+1)),ii=1,24),
*  rhor(kdet+1),dose(kdet),doseun(kdet)
320  FORMAT(' At ',F4.1,'--',F4.1,'cm (',24A1,',rho:',F8.4,')=',
*  G13.5,'+-',G13.5,'Gy/incident')
end do

```

入射粒子による空気の吸収線量 (Air Gy)、ファントム表面での空気の吸収線量及び後方散乱係数とそれぞれの誤差を求めて出力する。空気吸収線量は、Ausgabにおいて、質量エネルギー吸収係数 (cm<sup>2</sup>/g) と光子のエネルギーの積により、MeV cm<sup>2</sup>/g 単位でスコアされている。<sup>‡</sup>Ausgabでスコアした結果から、空気の吸収線量を求めるために、スコアされた量を対象としている面積 (cm<sup>2</sup>) で割り、得られた MeV/g 単位の吸収線量を、1MeV/g=1.602 × 10<sup>-10</sup> Gy により変換を行う。

同様に入射粒子による周辺線量当量とファントム表面での周辺線量当量とそれぞれの誤差を求めて出力する。周辺線量当量は、サーベーター等による線量測定に使用される実用量で、Ausgabにおいて、当該場所の MeV cm<sup>2</sup>/g 単位の吸収線量 (空気カーマ) に「Gy 単位の空気衝突カーマ当たりの Sv 単位の周辺線量当量 (Sv/Gy)」を掛けた量としてスコアされている。この結果を吸収線量の場合と同じように、スコアされた量を対象としている面積 (cm<sup>2</sup>) で割り、1MeV/g=1.602 × 10<sup>-10</sup> Gy で変換することにより Sv 単位の周辺線量当量を求める。

その後、出力されないでメモリー上に残っているデータを飛跡データファイルに出力し、その後データの終了を意味する'9'を書き込む。

### 3.10. Subroutine ausgab

ausgab は、ユーザが求める情報をスコアするサブルーチンである。最初に、メインプログラムと同様に、include 文及びローカル変数の型式宣言を行う。

<sup>‡</sup>質量エネルギー吸収係数と光子のエネルギー束から衝突カーマが得られる。空気衝突カーマは、荷電粒子平衡が成立している場合には、吸収線量と等しくなる。このように、質量エネルギー吸収係数を使用する方法は、吸収線量の近似的な計算法である。質量エネルギー吸収係数、カーマ、衝突カーマと吸収線量等との関係については、<http://rcwww.kek.jp/research/shield/kerma.html> で解説されている。

iwatch オプションの伴う処理、スタック番号が、最大値を超えていないことの確認後、途中結果の出力をする。

iarg < 5 の場合には、リージョン nreg とそれ以外のリージョンでの吸収エネルギーを求める。線量計算を行う領域は、リージョン 2 から nreg-3 であるので、irl が該当するリージョンの場合にのみ、idet=irl-1 を検出器番号として、吸収線量を計算する。

更に、光子が、ファントム表面を横切った場合かどうかの判定を行い、横切ったと判断した場合には、面エネルギー束と空気のエネルギー吸収係数から、ファントム表面での照射線量と周辺線量当量を計算する。光子が、Z-軸に対して逆に進んだことがない場合(ファントムが無い場合のファントム表面位置)には、同様な方式で、ファントム無しの空気の照射線量と周辺線量当量を計算する。この計算のため、w(np) が負になった場合には、latch(np) を 1 にセットし、ファントム無しの計算に加えないようにしている。

ヒストリー数が、飛跡表示ヒストリーの設定数 (maxpict) より小さい場合は、粒子の情報を記録する subroutine plotxyz を呼ぶ。

```

! -----
! Print out particle transport information (if switch is turned on)
! -----
!
!           =====
!           if (iwatch .gt. 0) call swatch(iarg,iwatch)
!           =====
!           if(iarg .ge. 5) return
!
! -----
! Keep track of how deep stack gets
! -----
!           if (np.gt.MXSTACK) then
!             write(6,100) np,MXSTACK
100      FORMAT(//' In AUSGAB, np=',I3,' >= maximum stack',
*          ' allowed which is',I3/1X,79('*')//)
!             stop
!             end if
!
! -----
! Set some local variables
! -----
!           irl = ir(np)
!           iql = iq(np)
!           edepwt = edep*wt(np)
!
! -----
! Keep track of energy deposition (for conservation purposes)
! -----
!           if (iarg .lt. 5) then
!             esum(iql+2,irl,iarg+1) = esum(iql+2,irl,iarg+1) + edepwt
!             end if
!
! -----
! Score data ate detectorregion (region 2-21)
! -----
!           if (irl.ge.2.and.irl.le.nreg-3) then
!             idet=irl-1
!             if(idet.ge.1.and.idet.le.ndet) then
!               depe(idet)=depe(idet)+edepwt/rhor(irl)
!             end if
!           end if
!
! -----
! Check cross phantom surface
! -----
!           if (abs(irl-iold).eq.1.and.iq(np).eq.0) then
!             if((w(np).gt.0.0.and.irl.eq.2).or.(w(np).le.0.0.and.irl.eq.1))
*          then
!               if (dabs(w(np)).ge.0.0349) then
!                 cmod=dabs(w(np))
!               else
!                 cmod=0.0175

```

```

        end if
        ekein=e(np)
        dcon=encoea(ekein)           ! Absorbed energy in air
        decon=decoe(ekein)          ! Sv/Gy for ambient DE
        fexps=fexps+e(np)*dcon*wt(np)/cmod
        sambde=sambde+e(np)*dcon*decon*wt(np)/cmod
        if (w(np).lt.0.0) latch(np)=1
        if (w(np).gt.0.0.and.latch(np).eq.0) then
            faexp=faexp+e(np)*dcon*wt(np)/cmod
            fambde=fambde+e(np)*dcon*decon*wt(np)/cmod
        end if
    end if
end if
end if

! -----
! Output particle information for plot
! -----
if (ncount.le.maxpict) then
    call plotxyz(iarg,np,iq(np),x(np),y(np),z(np),e(np),ir(np),
*         wt(np),time(np))
end if

! -----
! Print out stack information (for limited number cases and lines)
! -----
if (ncount .le. nwrite .and. ilines .le. nlines) then
    ilines = ilines + 1
    write(6,110) e(np),x(np),y(np),z(np),u(np),v(np),w(np),
*         iql,irl,iarg
110  FORMAT(7G15.7,3I5)
end if

return

end

```

### 3.11. subroutine howfar

**CG** を利用するかぎりユーザーが **howfar** を変更する必要は一切ない。

以下、参考のため **howfar** の機能を述べる。**howfar** は、粒子の進行方向でのリージョン境界までの距離を計算し、反応点までの距離との比較をし、境界までの距離の方が短い場合には粒子の移動距離を境界までの距離に置き換え、リージョンが変わるという処理を行う。

その他に、**howfar** では、ユーザが粒子の追跡を止める設定を行う (**idisc=1**)。通常は、粒子が検討している領域の外に出て追跡を終了する場合にこの設定を行う。

### 3.12. function encoea

光子のエネルギーに対応する空気の質量エネルギー吸収係数を log-log 内挿で計算する function である。S. M. Seltzer と J. H. Hubbell のデータ [2] を用いている。このデータは、NIST のホームページ

<http://www.physics.nist.gov/PhysRefData/Xcom/html/xcom1-t.html>  
で公開されているデータと同じものである。

### 3.13. function decoe

空気の衝突カーマから周辺線量当量を求める係数 (Sv/Gy) を log-log 内挿で計算する function である。基になるデータは、ICRP pub 74[3] に掲載されている値である。

## 4. ucxyz\_phantom.f と ucphantomcgv.f の計算速度の比較

複雑な形状の計算を行う場合には、cg は相対的に容易であるが、反面、ボクセル形状の **howfar** に較べ、計算時間が長いという問題がある。対象とする問題によって、違いは異なるが、ボクセル形状を

使用している ucxyz\_phantom.f と ucphantomcgv.f で全く同じ条件の計算を行うと、ucxyz\_phantom.f の方が 1.7 倍速いという結果が得られている。[4]

## 5. 実習課題

### 5.1. 実習課題 1 : 線源を Co-60 に変更する

線源を Co-60 に変え、1.173MeV と 1.333MeV 光子を同じ確率で発生させる。

### 5.2. 実習課題 2 : 線源を X 線に変更する。

100kV の X 線 (スペクトルデータは、xray.dat から読み込み) データを用いてサンプリングする。

### 5.3. 実習課題 3 : 肺のモデルに変更する。

前面から 3cm を通常の人体組織、3-13cm を肺 (密度  $0.3\text{g/cm}^3$ ) とし、その背後に 3cm の人体組織がある体系に変更する。線源は、100kVX 線とする。

### 5.4. 実習課題 4 : 腫瘍を含む肺のモデルに変更する。

肺の前面から 3cm の位置に、厚さ 2cm の腫瘍を設定する。密度を通常の水とする。腫瘍は、X-, Y-方向全域に広がっていると仮定する。線源は、100kVX 線とする。

### 5.5. 実習課題 5 : ファントム中に金属を含むモデルに変更する。

厚さ 20cm のファントムから 5cm-6cm の領域を鉄に変える。線源は、100kVX 線とする。

### 5.6. その他

上記に加えて、以下のような試みも考えられる。

- 線源として、他のエネルギーの X 線を使用する
- 光子だけでなく、電子入射の可能にする
- 挿入した金属の厚さを 1cm と異なる厚さにする
- 腫瘍の面積を限定する

## 6. 実習課題の解答例

比較のために、ucphantomcgv.f を実行し、計算結果 (egs5job.out, egs5job.pic) を別な名  
称のファイル名 (例えば、phantom.out, phantom.pic) で保存しておく。

### 6.1. 実習課題 1

1. cp ucphantomcgv.f ucphantomcgv1.f  
これは、UNIX 又は Cygwin の場合である。DOS の場合は、  
copy ucphantomcgv.f ucphantomcgv1.f  
又は、Windows 上でファイルのコピーを行う。以下の操作でも同様。

2. cp ucphantomcgv.data ucphantomcgv1.data

3. cp ucphantomcgv.inp ucphantomcgv1.inp

4. ucphantomcgv1.f の変更

- 線源データのための配列を追加する。

```
real*8
* depeh(20),depeh2(20),dose(20),dose2(20),doseun(20)
```

を

```
real*8
* depeh(20),depeh2(20),dose(20),dose2(20),doseun(20)
* ,esbin(MXEBIN),espdf(MXEBIN),escdf(MXEBIN)
```

に変更。

- 線源エネルギーデータの数を示す変数を追加する。

```
integer
* i,ii,ibatch,icases,idin,ie,ifti,ifto,imed,ireg,isam,
* j,k,kdet,nlist,nnn
```

を

```
integer
* i,ii,ibatch,icases,idin,ie,ifti,ifto,imed,ireg,isam,
* j,k,kdet,nlist,nnn,nsebin
```

に変更。

- 線源データファイルの open 文を追加する。

```
open(6,file='egs5job.out',status='unknown')
```

を

```
open(6,file='egs5job.out',status='unknown')
open(2,file='co60.inp',status='unknown')
```

に変更。

- co60.inp は、線源のエネルギーとその確立密度関数で以下の内容のファイルであり、配  
布ファイルに含まれている。

```
1.173,1.333
0.5,0.5
```

- 線源データの読み込みと cdf を作成するルーチンの追加。

```
! Source position from phantom surface in cm.
sposi=10.0
```

を

```
! Source position from phantom surface in cm.
  sposi=10.0

  nsebin=2          ! Number of source energy bins

  read(2,*) (esbin(i),i=1,nsebin)
  read(2,*) (espdf(i),i=1,nsebin)
!-----
! Calculate CDF from spectrum
!-----
  tnum=0.D0
  do ie=1,nsebin
    tnum=tnum+espdf(ie)
  end do

  escdf(1)=espdf(1)/tnum
  do ie=2,nsebin
    escdf(ie)=escdf(ie-1)+espdf(ie)/tnum
  end do
```

に変更。

- 線源の最大運動エネルギーの変更。

```
ekein=1.253      ! Kinetic energy of source photon
```

を

```
ekein=esbin(nsebin) ! Maximum kinetic energy
```

に変更する。

- 線源エネルギーのサンプリングルーチンを追加する。

```
! -----
! Select incident energy
! -----

  ekin=ekein

を

! -----
! Select incident energy
! -----

  call randomset(rnnow)
  do ie=1,nsebin
    if(rnnow.le.escdf(ie)) go to 1000
  end do
1000  ekein=esbin(ie)
```

に変更。

- 入射エネルギー出力部を以下のように変更する。

```
300  FORMAT(/' Absorbed energy inside phantom for 1.253MeV photon'/
```

を

```
300  FORMAT(/' Absorbed energy inside phantom for Co-60 photon'/
```

に変更。

## 5. ucphantomcgv1.f を egs5run で実行する。

- Linux の場合

ユーザーコード名として、ucphantomcgv1 を、ユニット 4 及びユニット 25 のファイル名には、何も入力しないでリターンする。

”Does this user code read from the terminal?”に対して 1 を入力する。

- DOS の場合  
egs5run ucphantomcgv1
  - ucphantomcgv1 等が、egs5run を実行しているディレクトリーと別なディレクトリーにある場合は、ディレクトリー名を記載する。DOS の場合、ディレクトリーの識別子は、/ではなく \ であるので、間違わないように注意する。
6. 計算が終了したら、egs5job.out を調べ、平均エネルギーが 1.253MeV 近くになっていることを確認する。また、各値が 1.253MeV の場合と異なることを確認する。

## 6.2. 実習課題 2

1. cp ucphantomcgv1.f ucphantomcgv2.f
2. cp ucphantomcgv1.data ucphantomcgv2.data
3. cp ucphantomcgv1.inp ucphantomcgv2.inp
4. ucphantomcgv2.f を以下のように修正する。

- 線源のエネルギービン幅を定義する変数を追加する。

```
real*8 bsfa,bsferr,faexps,faexp2s,faexrr,fexpss,fexps2s,fexerr,
*      faexpa,fexpsa,fambdes,fambde2s,sambdes,sambde2s,fambdeq,
*      famberr,sambdeq,samberr
```

を

```
real*8 bsfa,bsferr,faexps,faexp2s,faexrr,fexpss,fexps2s,fexerr,
*      faexpa,fexpsa,fambdes,fambde2s,sambdes,sambde2s,fambdeq,
*      famberr,sambdeq,samberr,deltaes
```

に変更する。

- サンプリングした線源のスペクトル情報のための変数を追加する。

```
real*8
* depeh(20),depeh2(20),dose(20),dose2(20),doseun(20)
* ,esbin(MXEBIN),espdf(MXEBIN),escdf(MXEBIN)
```

を

```
real*8
* depeh(20),depeh2(20),dose(20),dose2(20),doseun(20)
* ,esbin(MXEBIN),espdf(MXEBIN),escdf(MXEBIN),saspec(MXEBIN)
```

に変更する。

- 線源情報のファイルを変更する。

```
open(2,file='co60.inp',status='unknown')
```

を

```
open(2,file='xray.dat',status='old') ! Data of source x-ray
```

に変更。

- xray.dat は、以下のデータファイルで、配布ファイルに含まれている。

```
201
0.0005
0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0.,
0., 0., 0., 0., 0., 0., 0., 0.,
0., 15., 472., 410., 595., 675., 642., 477.,
498., 492., 504., 610., 611., 551., 637., 702.,
711., 994., 1130., 1338., 1618., 1860., 2393., 2887.,
3250., 3766., 4337., 4972., 5586., 6152., 6849., 7200.,
```

```

8078., 8446., 8850., 9129., 9675., 10419., 11907., 12607.,
13196., 13542., 13940., 13999., 13922., 13409., 13136., 13141.,
13594., 13916., 14347., 14525., 14496., 14621., 14658., 14818.,
14745., 14730., 14589., 14217., 14097., 13794., 13924., 13665.,
13650., 13430., 13260., 12862., 12587., 12227., 12255., 12117.,
11551., 11343., 11187., 10859., 10604., 10266., 10085., 9768.,
9519., 9232., 9147., 8760., 8600., 8263., 8150., 7907.,
7574., 7296., 7058., 6815., 6769., 6505., 6511., 6279.,
6160., 6751., 7016., 7988., 8860., 9176., 9348., 9177.,
7496., 5690., 4512., 4105., 3851., 3574., 3494., 3337.,
3202., 3115., 3177., 2989., 3326., 3356., 3441., 3403.,
2873., 2569., 2263., 2008., 1815., 1661., 1490., 1469.,
1435., 1242., 1210., 1183., 1210., 1104., 1034., 1052.,
922., 904., 866., 842., 860., 824., 726., 714.,
688., 600., 587., 610., 497., 485., 481., 395.,
403., 385., 334., 363., 343., 348., 259., 270.,
247., 247., 262., 207., 182., 210., 194., 152.,
130., 114., 150., 113., 139., 90., 76., 59.,
52., 34., 34., 31., 11., 23., 12., 12.,
4.

```

201 は、エネルギービン数、0.0005 は、エネルギービンの幅 (MeV) である。それ以降の数字は、各エネルギービンに対応する X 線の発生数であり、積分した値で割ると確率密度関数となる。エネルギーの最小値は 0.0 としている。

- 線源データの読込部を変更する。

```

nsebin=2                ! Number of source energy bins
read(2,*) (esbin(i),i=1,nsebin)
read(2,*) (espdf(i),i=1,nsebin)

```

を

```

read(2,*) nsebin        ! Number of source energy bins
read(2,*) deltaes      ! Source energy bin width in MeV
read(2,*) (espdf(i),i=1,nsebin)

```

に変更。<sup>§</sup>

- cdf 作成関連部分 (ビン数、エネルギービンに対応するエネルギーの設定) を変更する。

```

escdf(1)=espdf(1)/tnum
do ie=2,nsebin
  escdf(ie)=escdf(ie-1)+espdf(ie)/tnum
end do

```

を

```

nsebin=nsebin+1
esbin(1)=0.d0
escdf(1)=0.d0
do ie=2,nsebin
  esbin(ie)=(ie-1)*deltaes
  escdf(ie)=escdf(ie-1)+espdf(ie-1)/tnum
end do

```

に変更。

- サンプリングスペクトル情報を初期化する。

<sup>§</sup>この問題のように、配列の引数となる変数の値を変更する場合には、ユーザーコード完成後、まずデバッガー機能を含めてコンパイル、実行を行い、配列範囲外アクセスが起きないことを確認するべきである。方法としては、UNIX 又は Cygwin の場合は、`egs5run` と入力するところで `egs5run db` と入力する。これにより、デバッガー機能を含めたコンパイルが行われる。つぎに `egs5job.exe` と入力して、計算を実行する。

DOS の場合は、`egs5run.db ucphantomcgv1` を実行する。

`egs5run.bat` のデバッグ行を使用する状態のものを `egs5run.db.bat` として保存しておく。

配列範囲外アクセスが起きた場合には、ソースのどの行で、どの配列の何番目の要素に不正なアクセスが行われたかが表示されるので、ソースの当該部分を修正する。なお、デバッガーを含めてコンパイルした場合実行速度が低下するので、デバッガーの使用はプログラム変更の場合のみとする方がよい。



```
fexps2s=0.D0
```

を

```
fexps2s=0.D0
do ie=1,nsebin
  saspec(ie)=0.D0
end do
```

に変更。

- 線源エネルギーのサンプリング部を変更する。

```
call randomset(rnnow)
do ie=1,nsebin
  if(rnnow.le.escdf(ie)) go to 1000
end do
1000 ekin=esbin(ie)
```

を

```
call randomset(rnnow)
do ie=1,nsebin
  if(rnnow.le.escdf(ie)) go to 1000
end do
1000 if (ie.gt.nsebin) then
  ie=nsebin
end if
saspec(ie)=saspec(ie)+1.D0
if (escdf(ie).eq.escdf(ie-1)) then
  ekein=esbin(ie-1)
else
  ekein=esbin(ie-1)+(rnnow-escdf(ie-1))*(esbin(ie)-esbin(ie-1))/
* (escdf(ie)-escdf(ie-1))
end if
```

に変更。

- 体系に入射したエネルギーチェックのルーチンの後に、サンプリングした線源スペクトルの出力を追加する。

```
!-----
!   Sampled source spectrum
!-----
```

を

```
!-----
!   Sampled source spectrum
!-----
do ie=2,nsebin
  saspec(ie)=saspec(ie)/float(ncases)
end do

write(6,292)
292 FORMAT(/' Comparison between sampled spectrum and pdf'
* /23X,' Sampled pdf ',25X,' Sampled pdf ',
* )
do ie=2,nsebin,2
  if(ie.eq.nsebin) then
    write(6,294) esbin(ie),saspec(ie),escdf(ie)-escdf(ie-1)
294 FORMAT(1X,G9.3,' MeV(upper)-- ',2G12.5)
  else
    write(6,296) esbin(ie),saspec(ie),escdf(ie)-escdf(ie-1),
* esbin(ie+1), saspec(ie+1),escdf(ie+1)-escdf(ie)
296 FORMAT(1X,G9.3,' MeV(upper)-- ',2G12.5,3X,' ; ',G9.3,
* ' MeV(upper)-- ',2G12.5)
  end if
end do
```

に変更。

- 線源情報の出力部を変更する。

```
300  FORMAT(/' Absorbed energy inside phantom for Co-60 photon'/  
を
```

```
300  FORMAT(/' Absorbed energy inside phantom for 100kV X-ray'/  
に変更。
```

5. ucphantomcgv2.inp を変更する。

```
&INP AE=0.521,AP=0.0100,UE=2.011,UP=1.5 /END
```

を

```
&INP AE=0.521,AP=0.0100,UE=0.711,UP=0.2 /END
```

に変更 (2 カ所)。

6. ucphantomcgv2.f を egs5run で実行する。

- Linux の場合

ユーザーコード名として、ucphantomcgv2 を、ユニット 4 及びユニット 25 のファイル名には、何も入力しないでリターンする。

”Does this user code read from the terminal?” に対して 1 を入力する。

- DOS の場合

```
egs5run ucphantomcgv2
```

7. 計算が終了したら、egs5job.out を調べ、平均エネルギーがおおよそ 40keV になっていることを確認する。また、サンプリングされた線源スペクトルと、線源スペクトルの pdf を比較する。

8. CGView を使用して、phantom.pic との飛跡の違いを確認する。

### 6.3. 実習課題 3

1. cp ucphantomcgv2.f ucphantomcgv3.f

2. cp ucphantomcgv2.data ucphantomcgv3.data

3. cp ucphantomcgv2.inp ucphantomcgv3.inp

4. ucphantomcgv3.f の修正

- 肺の部分の密度を 0.3 に変更する。

```
impacr(i) = 0    ! Electron impact ionization
```

を

```
impacr(i) = 0    ! Electron impact ionization  
if((i.ge.5.and.i.le.14).or.i.eq.19) then ! Lung region  
  rhor(i)=0.3  
end if
```

に変更。

- 検出部の数を 16 に変更する。

```

!-----
!   Detector number to score
!-----
ndet=20

```

を

```

!-----
!   Detector number to score
!-----
ndet=16

```

に変更。

5. ucphantomcgv3.data を以下のように変更する。

```

RPP   2   -15.0   15.0   -15.0   15.0   0.0
        20.0

```

を

```

RPP   2   -15.0   15.0   -15.0   15.0   0.0
        16.0

```

に変更。

```

RPP   19   -0.5   0.5   -0.5   0.5   16.0
        17.00
RPP   20   -0.5   0.5   -0.5   0.5   17.0
        18.00
RPP   21   -0.5   0.5   -0.5   0.5   18.0
        19.00
RPP   22   -0.5   0.5   -0.5   0.5   19.0
        20.00
RPP   23   -0.5   0.5   -0.5   0.5   0.0
        20.00
RPP   24  -15.0  15.0  -15.0  15.0  20.0
        25.00
RPP   25  -20.0  20.0  -20.0  20.0 -20.0
        40.00

```

を

```

RPP   19  -15.0  15.0  -15.0  15.0   0.0
        3.00
RPP   20  -15.0  15.0  -15.0  15.0   3.0
        13.00
RPP   21  -15.0  15.0  -15.0  15.0  13.0
        16.00
RPP   22  -15.0  15.0  -15.0  15.0  16.0
        21.00
RPP   23   -0.5   0.5   -0.5   0.5   0.0
        16.00
RPP   24  -20.0  20.0  -20.0  20.0 -20.0
        36.0

```

に変更。

```

Z18   +19
Z19   +20
Z20   +21
Z21   +22
Z22   +2   -23
Z23   +24
Z24   +25   -1   -2   -24

```

を

```
Z18      +19      -23
Z19      +20      -23
Z20      +21      -23
Z21      +22
Z22      +24      -1      -2      -22
```

に変更。

```
1 1 1 1 1 1 1 2 0
```

を

```
1 1 1 1 1 2 0
```

に変更。

6. 作成した `ucphantomcgv3.data` をチェックする。

- CGview の”体型データ作成”のファイル作成を選択。
- ファイルの種類として”すべてのファイル”とし、`ucphantomcgv3.data` を選択する。
- 表示を選択し、設定通りに形状となっていることを確認する。
- ”設定”の”体型整合性確認”を実施する。

7. `ucphantomcgv3.f` を `egs5run` で実行する。

- Linux の場合  
ユーザーコード名として、`ucphantomcgv3` を、ユニット 4 及びユニット 25 のファイル名には、何も入力しないでリターンする。  
”Does this user code read from the terminal?”に対して 1 を入力する。
- DOS の場合  
`egs5run ucphantomcgv3`

8. 計算が終了したら、`egs5job.out` を調べ、肺の領域の密度が設定通りになっていることを確認する。また、線量分布が一様なファントムの場合と異なることを確認する。

#### 6.4. 実習課題 4

1. `cp ucphantomcgv3.f ucphantomcgv4.f`
2. `cp ucphantomcgv3.data ucphantomcgv4.data`
3. `cp ucphantomcgv3.inp ucphantomcgv4.inp`
4. `ucphantomcgv4.f` の修正

- 肺中の腫瘍部分の密度を 1.0 に変更する。

```
if((i.ge.5.and.i.le.14).or.i.eq.19) then ! Lung region
  rhor(i)=0.3
end if
```

を

```
* if((i.ge.5.and.i.le.7).or.(i.ge.10.and.i.le.14).or.i.eq.19.
  or.i.eq.21) then ! Lung region
  rhor(i)=0.3
end if
```

に変更。

5. ucphantomcgv4.data を以下のように変更する。

RPP	20	-15.0 13.00	15.0	-15.0	15.0	3.0
RPP	21	-15.0 16.00	15.0	-15.0	15.0	13.0
RPP	22	-15.0 21.00	15.0	-15.0	15.0	16.0
RPP	23	-0.5 16.00	0.5	-0.5	0.5	0.0
RPP	24	-20.0 36.0	20.0	-20.0	20.0	-20.0

を

RPP	20	-15.0 6.00	15.0	-15.0	15.0	3.0
RPP	21	-15.0 8.00	15.0	-15.0	15.0	6.0
RPP	22	-15.0 13.00	15.0	-15.0	15.0	8.0
RPP	23	-15.0 16.00	15.0	-15.0	15.0	13.0
RPP	24	-15.0 21.00	15.0	-15.0	15.0	16.0
RPP	25	-0.5 16.00	0.5	-0.5	0.5	0.0
RPP	26	-20.0 36.0	20.0	-20.0	20.0	-20.0

に変更。

Z18	+19	-23			
Z19	+20	-23			
Z20	+21	-23			
Z21	+22				
Z22	+24	-1	-2	-22	

を

Z18	+19	-25			
Z19	+20	-25			
Z20	+21	-25			
Z21	+22	-25			
Z22	+23	-25			
Z23	+24				
Z24	+26	-1	-2	-24	

に変更。

1	1	1	1	1	2	0
---	---	---	---	---	---	---

を

1	1	1	1	1	1	1	2	0
---	---	---	---	---	---	---	---	---

に変更。

6. 作成した ucphantomcgv4.data をチェックする。

- CGview の”体型データ作成”のファイル作成を選択。

- ファイルの種類として”すべてのファイル”とし、ucphantomcgv4.data を選択する。
- 表示を選択し、設定通りに形状となっていることを確認する。
- ”設定”の”体型整合性確認”を実施する。

7. ucphantomcgv4.f を egs5run で実行する。

- Linux の場合  
ユーザーコード名として、ucphantomcgv4 を、ユニット 4 及びユニット 25 のファイル名には、何も入力しないでリターンする。  
”Does this user code read from the terminal?”に対して 1 を入力する。
- DOS の場合  
egs5run ucphantomcgv4

8. 計算が終了したら、egs5job.out を調べ、腫瘍のヶ所の密度が設定通りになっていることを確認する。また、線量分布が一様なファントムの場合と異なることを確認する。

## 6.5. 実習課題 5

1. cp ucphantomcgv2.f ucphantomcgv5.f
2. cp ucphantomcgv2.data ucphantomcgv5.data
3. cp ucphantomcgv2.inp ucphantomcgv5.inp
4. ucphantomcgv5.f を以下のように修正する。

- 物質の数を増やす。

```
nmed=2

を

nmed=3

に変更。
```

```
! =====
! call block_set                ! Initialize some general variables
! =====

! -----
! define media before calling PEGS5
! -----
medarr(1)='WATER                '
medarr(2)='AIR-AT-NTP          '

を

! =====
! call block_set                ! Initialize some general variables
! =====

! -----
! define media before calling PEGS5
! -----
medarr(1)='WATER                '
medarr(2)='AIR-AT-NTP          '
medarr(3)='FE                   '

に変更。
```

- 鉄の characteristic dimension を追加する。

```

chard(1) = 1.0d0      ! automatic step-size control
chard(2) = 1.0d0

```

を

```

chard(1) = 1.0d0      ! automatic step-size control
chard(2) = 1.0d0
chard(3) = 1.0d0

```

に変更。

5. ucphantomcgv5.data を以下に変更する。

```

RPP  24    -15.0    15.0    -15.0    15.0    20.0
      25     25.00
RPP  25    -20.0    20.0    -20.0    20.0   -20.0
      26    40.00

```

を

```

RPP  24    -15.0    15.0    -15.0    15.0    0.0
      25     5.00
RPP  25    -15.0    15.0    -15.0    15.0    5.0
      26     6.00
RPP  26    -15.0    15.0    -15.0    15.0    6.0
      27    20.00
RPP  27    -15.0    15.0    -15.0    15.0   20.0
      28    25.00
RPP  28    -20.0    20.0    -20.0    20.0  -20.0
      29    40.00

```

に変更。

```

Z22    +2    -23
Z23    +24
Z24    +25    -1    -2    -24

```

を

```

Z22    +24    -23
Z23    +25    -23
Z24    +26    -23
Z25    +27
Z26    +28    -1    -2    -27

```

に変更。

```

  2  1  1  1  1  1  1  1  1  1  1  1  1  1  1
  1  1  1  1  1  1  1  2  0

```

を

```

  2  1  1  1  1  1  3  1  1  1  1  1  1  1  1
  1  1  1  1  1  1  1  3  1  2  0

```

に変更。

6. 作成した ucphantomcgv5.data をチェックする。

- CGview の”体型データ作成”のファイル作成を選択。
- ファイルの種類として”すべてのファイル”とし、ucphantomcgv5.data を選択する。

- 表示を選択し、設定通りに形状となっていることを確認する。
- ”設定”の”体型整合性確認”を実施する。

7. ucphantomcgv5.inp に次のデータを追加する。

```
ELEM
  &INP IRAYL=1 /END
FE
FE
ENER
  &INP AE=0.521,AP=0.010,UE=0.711,UP=0.2 /END
PWL
  &INP /END
DECK
  &INP /END
```

8. ucphantomcgv5.f を egs5run で実行する。

- Linux の場合  
ユーザーコード名として、ucphantomcgv5 を、ユニット 4 及びユニット 25 のファイル名には、何も入力しないでリターンする。  
”Does this user code read from the terminal?”に対して 1 を入力する。
- DOS の場合  
egs5run ucphantomcgv5

9. 計算が終了したら、egs5job.out を調べ、鉄のリージョンが設定通りになっていることを確認する。また、線量分布が一様なファントムの場合と異なることを確認する。

10. CGView を使用して、鉄の場所でほとんどの光子が止まっていることを確認する。



## References

- [1] T. Torii and T. Sugita, “Development of PRESTA-CG Incorporating Combinatorial Geometry in EGS4/PRESTA”, *JNC TN1410 2002-201*, Japan Nuclear Cycle Development Institute (2002).
- [2] S. M. Seltzer and J. H. Hubbell, “Tables and Graphs of photon mass attenuation coefficients and energy-absorption coefficients for photon energies 1 keV to 20 MeV for elements Z=1 to 92 and some dosimetric materials”, 1995 Japanese Society of Radiological Technology.
- [3] ICRP Publication 74, “Conversion Coefficients for use in Radiological Protection against External Radiation”, *Annals of ICRP* 26, No.3/4(1996).
- [4] T. Sugita, T. Torii, A. Takamura, “Incorporating Combinatorial Geometry to the EGS5 Code and Its Speed-Up”, Twelfth EGS User’s Meeting in Japan, KEK Proc. **2005-10**, 7-21, (KEK, Tsukuba, 9 - 11 Aug. 2005).



```

include 'include/egs5_bounds.f'
include 'include/egs5_edge.f'
include 'include/egs5_elec.f'
include 'include/egs5_media.f'
include 'include/egs5_misc.f'
include 'include/egs5_stack.f'
include 'include/egs5_thresh.f'
include 'include/egs5_uphiot.f'
include 'include/egs5_useful.f'
include 'include/egs5_usersc.f'
include 'include/egs5_userxt.f'
include 'include/randomm.f'

! -----
! Auxiliary-code COMMONs
! -----
include 'auxcommons/aux_h.f' ! Auxiliary-code "header" file

include 'auxcommons/edata.f'
include 'auxcommons/etaly1.f'
include 'auxcommons/instuf.f'
include 'auxcommons/lines.f'
include 'auxcommons/nfac.f'
include 'auxcommons/watch.f'

! -----
! cg related COMMONs
! -----
include 'auxcommons/geom_common.f' ! geom-common file
integer irinn

common/totals/ ! Variables to score
* depe(20),faexp,fexps,fambde,sambde,maxpict,ndet
real*8 depe,faexp,fexps,fambde,sambde
integer maxpict,ndet

!**** real*8 ! Arguments
real*8 etot,totke
integer ins

!**** real*8 ! Local variables
real*8
* area,availke,depth1,depths,dis,disair,ei0,elow,eup,
* phai0,phai,radma2,rnnow,sinth,sposi,tnum,vol,w0,wimin,wtin,
* wtsum,xhbeam,xpf,yhbeam,ypf

real*8 bsfa,bsferr,faexps,faexp2s,faexrr,fexpss,fexps2s,fexerr,
* faexpa,fexpsa,fambdes,fambde2s,sambdes,sambde2s,fambdeq,
* famberr,sambdeq,samberr

real*8
* depeh(20),depeh2(20),dose(20),dose2(20),doseun(20)

real
* tarray(2),tt,tt0,tt1,cputime,etime

integer
* i,ii,icases,idin,ie,ifti,ifto,imed,ireg,isam,
* ixtype,j,k,kdet,nnn

character*24 medarr(MXMED)

! -----
! Open files
! -----
-----
Units 7-26 are used in pegs and closed. It is better not
to use as output file. If they are used must be re-open after
call pegs5. Unit for pict must be 39.
-----

open(6,file='egs5job.out',status='unknown')
open(4,FILE='egs5job.inp',STATUS='old')
open(39,FILE='egs5job.pic',STATUS='unknown')

! =====
! call counters_out(0)
! =====

```

```

!-----
! Step 2: pegs5-call
!-----
      nmed=2
      if(nmed.gt.MXMED) then
        write(6,'(A,I4,A,I4,A/A)')
*       ' nmed ('nmed,') larger than MXMED ('MXMED,')',
*       ' MXMED in include/egs5_h.f must be increased.'
        stop
      end if

!
! =====
! call block_set                ! Initialize some general variables
! =====
!
! -----
! define media before calling PEGS5
! -----

medarr(1)='WATER                '
medarr(2)='AIR-AT-NTP          '

do j=1,nmed
  do i=1,24
    media(i,j)=medarr(j)(i:i)
  end do
end do

chard(1) = 1.0d0                ! automatic step-size control
chard(2) = 1.0d0
write(6,fmt="( 'chard =',5e12.5)") (chard(j),j=1,nmed)

!
! -----
! Run PEGS5 before calling HATCH
! -----
write(6,*) 'PEGS5-call comes next'

!
! =====
! call pegs5
! =====

!-----
! Step 3: Pre-hatch-call-initialization
!-----
      write(6,*) 'Read cg-related data'

!-----
! Define pict data mode.
!-----
      npreci 1: for PICT32
              2: for CGview
              3: for CGview in free format
      npreci=3      ! PICT data mode for CGView in free format

      ifti = 4      ! Input unit number for cg-data
      ifto = 39     ! Output unit number for PICT

      write(6,fmt="( ' CG data' )")
      call geomgt(ifti,6) ! Read in CG data
      write(6,fmt="( ' End of CG data',/ )")

      if(npreci.eq.3) write(ifto,fmt="( 'CSTA-FREE-TIME' )")
      if(npreci.eq.2) write(ifto,fmt="( 'CSTA-TIME' )")

      rewind ifti
      call geomgt(ifti,ifto)! Dummy call to write geom info for ifto
      write(ifto,110)
110  FORMAT('CEND')

!-----
! Get nreg from cg input data
!-----
      nreg=izonin

! Read material for each region from egs5job.data
      read(4,*) (med(i),i=1,nreg)

! Set option except vacuum region

```

```

do i=2,nreg-2
  if(mod(i).ne.0) then
    iphter(i) = 1      ! Switches for PE-angle sampling
    iedgfl(i) = 1      ! K & L-edge fluorescence
    iauger(i) = 0      ! K & L-Auger
    iraylr(i) = 1      ! Rayleigh scattering
    lpolar(i) = 0      ! Linearly-polarized photon scattering
    incohr(i) = 0      ! S/Z rejection
    iprofr(i) = 0      ! Doppler broadening
    impacri(i) = 0     ! Electron impact ionization
  end if
end do

! -----
! Random number seeds. Must be defined before call hatch
! or defaults will be used.  inseed (1- 2^31)
! -----
luxlev = 1
inseed=1
write(6,120) inseed
120  FORMAT(/,' inseed=',I12,5X,
*      '(seed for generating unique sequences of Ranlux)')

! =====
! call rluxinit ! Initialize the Ranlux random-number generator
! =====

! -----
! Step 4: Determination-of-incident-particle-parameters
! -----

! -----
! Define source position from phantom surface.
! -----
! Source position from phantom surface in cm.
! sposi=10.0

! iqin=0          ! Incident charge - photons
! ekein=1.253     ! Kinetic energy of source photon
! etot=ekein + abs(iqin)*RM
! xin=0.DO
! yin=0.DO
! zin=-sposi
! uin=0.DO
! vin=0.DO
! win=1.DO
! irin=0         ! Starting region (0: Automatic search in CG)

! -----
! Half width and height at phantom surface
! -----
! X-direction half width of beam at phantom surface in cm.
! xhbeam=1.0
! Y-direction half height of beam at phantom surface in cm.
! yhbeam=1.0
! radma2=xhbeam*xhbeam+yhbeam*yhbeam
! wimin=sposi/dsqrt(sposi*sposi+radma2)

! -----
! Step 5: hatch-call
! -----
! emaxe = 0.DO ! dummy value to extract min(UE,UP+RM).

! -----
! Open files (before HATCH call)
! -----
! open(UNIT=KMPI,FILE='pgs5job.pegs5dat',STATUS='old')
! open(UNIT=KMPO,FILE='egs5job.dummy',STATUS='unknown')

! -----
! write(6,140)
! FORMAT(/,' HATCH-call comes next',/)
! -----
! call hatch
! =====
! -----

```

```

! Close files (after HATCH call)
! -----
close(UNIT=KMPI)
close(UNIT=KMPQ)

! -----
! Print various data associated with each media (not region)
! -----
write(6,150)
150  FORMAT(/,' Quantities associated with each MEDIA:')
    do j=1,nmed
        write(6,160) (media(i,j),i=1,24)
160  FORMAT(/,1X,24A1)
        write(6,170) rhom(j),rlcm(j)
170  FORMAT(5X,' rho=',G15.7,' g/cu.cm      rlc=',G15.7,' cm')
        write(6,180) ae(j),ue(j)
180  FORMAT(5X,' ae=',G15.7,' MeV      ue=',G15.7,' MeV')
        write(6,190) ap(j),up(j)
190  FORMAT(5X,' ap=',G15.7,' MeV      up=',G15.7,' MeV',/)
    end do

write(6,200)
200  FORMAT(/,' Information of medium and cut-off for each region')
    do i=1,nreg
        if (med(i).eq.0) then
            write(6,210) i
210  FORMAT(' Medium(region:',I5,')= Vacuum')
        else
            write(6,220) i,(media(ii,med(i)),ii=1,24),
*              ecut(i),pcut(i),rhor(i)
220  FORMAT(' Medium(region:',I5,
*          ')=',24A1,/5X,'ECUT=',G10.5,' MeV, PCUT=',
*          G10.5,' MeV, density=',F10.3)
        end if
    end do

write(39,fmt="(MSTA)")
write(39,fmt="(i4)") nreg
write(39,fmt="(15i4)") (med(i),i=1,nreg)
write(39,fmt="(MEND)")

! -----
! Step 6: Initialization-for-howfar
! -----
! -----
! Step 7: Initialization-for-ausgab
! -----

ncount = 0
ilines = 0
nwrite = 10
nlines = 25
idin = -1
totke = 0.
wtsum = 0.

! =====
! call ecnsv1(0,nreg,totke)
! call ntally(0,nreg)
! =====

! -----
! Clear variables
! -----
do nnn=1,20
    depe(nnn)=0.D0
    deph(nnn)=0.D0
    deph2(nnn)=0.D0
end do

faexp=0.D0
faexps=0.D0
faexp2s=0.D0
fexps=0.D0
fexpss=0.D0
fexp2s=0.D0
fambde=0.d0
fambdes=0.d0
fambde2s=0.d0

```

```

sambde=0.d0
sambdes=0.d0
sambde2s=0.d0

!-----
! Detector number to score
!-----
ndet=20

write(6,230)
230 FORMAT(//,' Energy/Coordinates/Direction cosines/etc.',/,
*        6X,'e',14X,'x',14X,'y',14X,'z',
*        14X,'u',14X,'v',14X,'w',11X,'iq',3X,'ir',1X,'iarg',/)

!-----
! History number
!-----
! History number
ncases=100000
! Maximum history number to write trajectory data
maxpict=100
iwatch=0

write(39,fmt="( '0 1' )")

tt=etime(tarray)
tt0=tarray(1)

!-----
! Step 8: Shower-call
!-----

! if(iwatch.gt.0) call swatch(-99,iwatch)
! =====

do j=1,ncases
! -----
! Start of CALL SHOWER loop
! -----

!-----
! Determine direction (isotropic)
!-----
240 call randomset(w0)
win=w0*(1.0-wimin)+wimin
call randomset(phai0)
phai=pi*(2.0*phai0-1.0)
sint=dsqrt(1.D0-win*win)
uin=dcos(phai)*sint
vin=dsin(phai)*sint
dis=sposi/win
xpf=dis*uin
ypf=dis*vin
if (dabs(xpf).gt.xhbeam.or.dabs(ypf).gt.yhbeam) go to 240
if (sposi.gt.5.0) then
disair=(sposi-5.0)/win
xin=disair*uin
yin=disair*vin
zin=-5.D0
else
xin=0.D0
yin=0.D0
zin=-sposi
end if

!-----
! Get source region from cg input data
!-----

if(irin.le.0.or.irin.gt.nreg) then
call srzone(xin,yin,zin,iqin+2,0,irinn)
if(irinn.le.0.or.irinn.ge.nreg) then
write(6,fmt="( ' Stopped in MAIN. irinn = ',i5 )" )irinn
stop
end if
call rstnxt(iqin+2,0,irinn)
else
irinn=irin
end if

```

```

! -----
! Select incident energy
! -----

ekein=ekein
wtin = 1.0

wtsum = wtsum + wtin          ! Keep running sum of weights
etot = ekein + iabs(iqin)*RM  ! Incident total energy (MeV)
if(iqin.eq.1) then           ! Available K.E. (MeV) in system
  availke = ekein + 2.0*RM   ! for positron
else                          ! Available K.E. (MeV) in system
  availke = ekein           ! for photon and electron
end if
totke = totke + availke      ! Keep running sum of KE

latchi=0

! -----
! Print first NWRITE or NLINES, whichever comes first
! -----
if (ncount .le. nwrite .and. ilines .le. nlines) then
  ilines = ilines + 1
  write(6,250) etot,xin,yin,zin,uin,vin,win,iqin,irinn,idin
250  FORMAT(7G15.7,3I5)
end if

! -----
! Compare maximum energy of material data and incident energy
! -----
if(etot+(1-iabs(iqin))*RM.gt.emaxe) then
  write(6,fmt="( ' Stopped in MAIN.',
1  ' (Incident kinetic energy + RM) > min(UE,UP+RM).')")
  stop
end if

! -----
! Verify the normalization of source direction vector
! -----
if(abs(uin*uin+vin*vin+win*win-1.0).gt.1.e-6) then
  write(6,fmt="( ' Following source direction vector is not',
1  ' normalized.',3e12.5)")uin,vin,win
  stop
end if

! =====
! call shower (iqin,etot,xin,yin,zin,uin,vin,win,irinn,wtin)
! =====

! -----
! Sum variable and its square.
! -----

do kdet=1,ndet
  depeh(kdet)=depeh(kdet)+depe(kdet)
  depeh2(kdet)=depeh2(kdet)+depe(kdet)*depe(kdet)
  depe(kdet)=0.0
end do

faexps=faexps+faexp
faexp2s=faexp2s+faexp*faexp
faexp=0.0
fexpss=fexpss+fexps
fexp2s=fexp2s+fexps*fexps
fexps=0.0

fambdes=fambdes+fambde
fambde2s=fambde2s+fambde*fambde
fambde=0.d0
sambdes=sambdes+sambde
sambde2s=sambde2s+sambde*sambde
sambde=0.d0

ncount = ncount + 1          ! Count total number of actual cases

! =====
! if(iwatch.gt.0) call swatch(-1,iwatch)
! =====
! -----

```



```

end do                                     ! End of CALL SHOWER loop
! -----
!
! if(iwatch.gt.0) call swatch(-88,iwatch)
! -----

call plotxyz(99,0,0,0.D0,0.D0,0.D0,0.D0,0,0,0.D0,0.D0)
write(39,fmt="( '9' )") ! Set end of batch for CG View
close(UNIT=39,status='keep')

tt=etime(tarray)
tt1=tarray(1)
cputime=tt1-tt0
write(6,270) cputime
270  format(' Elapsed Time (sec)=',G15.5)

!-----
! Step 9:  Output-of-results
!-----
!
! Write out the results
!-----
write(6,280) ncount,ncases,totke,totke/ncount
280  FORMAT(/,' Ncount=',I10,' (actual cases run)',/,
*      ' Ncases=',I10,' (number of cases requested)',/,
*      ' TotKE =',G15.5,' (total KE (MeV) in run)'/
*      ' Average Kinetic energy =',G15.5,' MeV'/)

if (totke .le. 0.D0) then
write(6,290) totke,availke,ncount
290  FORMAT(//,' Stopped in MAIN with TotKE=',G15.5,/,
*      ' AvailKE=',G15.5, /,' Ncount=',I10)
stop
end if

!-----
! Sampled source spectrum
!-----

write(6,300) sposi
300  FORMAT(/' Absorbed energy inside phantom for 1.253MeV photon'/
*      ' Source position ',F10.1,' cm from phantom surface'/
*      ' Within 1cm x 1 cm area after 5 cm air')

write(6,310) ncases, xhbeam, yhbeam
310  FORMAT(1X,I8,' photons normally incident from front side'/
*' Half width of beam is ',G15.5,'cm for X and ',G15.5,'cm for Y')

!-----
! Calculate average dose and its deviation
!-----
!
! Conversion from absorbed energy in MeV to absorbed dose in Gy
! Ausgab scores absorbed energy in unit of MeV
! Main routine converts this into Gy (J/kg).
! vol=area*depth(=1.0): volume of region in cm^3
! MeV/g:(absorbed energy in MeV)/(vol*density(=1.0))
! 1MeV=1.602E-13J, 1kg=1000g
! 1MeV/g=1.602E-13(J/MeV)*1000(g/kg)=1.602E-10 Gy

area=1.D0*1.D0
do kdet=1,ndet
vol=area*1.D0
dose(kdet)=depeh(kdet)/ncases
dose2(kdet)=depeh2(kdet)/ncases
doseun(kdet)=dsqrt((dose2(kdet)-dose(kdet)*dose(kdet))/ncases)
dose(kdet)=dose(kdet)*1.602E-10/vol
doseun(kdet)=doseun(kdet)*1.602E-10/vol
depths=kdet-1.0
depthl=kdet
write(6,320)depths,depthl,(media(ii,med(kdet+1)),ii=1,24),
* rhor(kdet+1),dose(kdet),doseun(kdet)
320  FORMAT(' At ',F4.1,'--',F4.1,'cm (',24A1,',rho:',F8.4,',)=',
* G13.5,'+-',G13.5,'Gy/incident')
end do

!-----

```

```

! Calculate average air absorbed dose in Gy (Air Gy) and its deviation
!-----
! Conversion from air absorbed dose in MeV cm2/g to that in Gy
! Unit of mass energy absorption coefficient mu_en is cm2/g
! Ausgab scores energy (MeV) times mu_en in unit of MeV cm2/g.
! Main routine converts this into Gy (J/kg).
! 1MeV=1.602E-13J, 1kg=1000g
! 1MeV/g=1.602E-13(J/MeV)*1000(g/kg)=1.602E-10 Gy
! Dividing by detector area (for example, 1cm2).

faexpa=faexps/ncases
faexp2s=faexp2s/ncases
faexrr=dsqrt((faexp2s-faexpa*faexpa)/ncases)
faexpa=faexpa*1.602E-10/area
faexrr=faexrr*1.602E-10/area
fexpsa=fexpss/ncases
fexp2s=fexp2s/ncases
fexerr=dsqrt((fexp2s-fexpsa*fexpsa)/ncases)
fexpsa=fexpsa*1.602E-10/area
fexerr=fexerr*1.602E-10/area
if (faexpa.gt.0.0) then
  bsfa=fexpsa/faexpa
  bsferr=bsfa*dsqrt((faexrr/faexpa)**2.+(fexerr/fexpsa)**2.)
write(6,330) faexpa,faexrr,fexpsa,fexerr,bsfa,bsferr
330  FORMAT(/' Exposure in free air (using mu_en) ',7X,'=',
* G15.5,'+-',G15.5,' Gy/incident'/
* ' Exposure at phantom surface (using mu_en) =',G15.5,
* '+-',G15.5,' Gy/incident'/ ' Backscattering factor =',
* G15.5,'+-',G15.5)
else
write(6,340) faexpa,faexrr,fexpsa,fexerr
340  FORMAT(/' Exposure in free air (using mu_en) =', G15.5,'+-',
* G15.5,' Gy/incident'/
* ' Exposure at phantom surface (using mu_en) ='
* , G15.5,'+-',G15.5,'Gy/incident')
end if

!-----
! Calculate average ambient dose equivalent and its deviation
!-----
! Conversion from ambient dose equivalent in MeV cm2/g to Sv
! Ausgab scores absorbed energy of air in MeV cm2/g times
! ratio of ambient dose equivalent, Sv, to air collision kerma in Gy.
! Main routine obtains ambient dose equivalent in Sv by
! converting MeV cm2/g into Gy.

fambdeq=fambdes/ncases
fambde2s=fambde2s/ncases
famberr=dsqrt((fambde2s-fambdeq*fambdeq)/ncases)
fambdeq=fambdeq*1.602E-10/area
famberr=famberr*1.602E-10/area
sambdeq=sambdes/ncases
sambde2s=sambde2s/ncases
samberr=dsqrt((sambde2s-sambdeq*sambdeq)/ncases)
sambdeq=sambdeq*1.602E-10/area
samberr=samberr*1.602E-10/area
write(6,350) fambdeq,famberr,sambdeq,samberr
350  FORMAT(/' Ambient dose equivalent in free air (using mu_en) ',
* 7X,'=',G15.5,'+-',G15.5,' Sv/incident'/
* ' Ambient dose equivalent at phantom surface (using mu_en) =',
* G15.5,'+-',G15.5,' Sv/incident')

!
! =====
! call ecnsv1(1,nreg,totke)
! =====

!
! =====
! call counters_out(1)
! =====

!
! -----
! Close files
! -----
close(UNIT=1)
close(UNIT=4)

```

```

stop
end

!-----last line of main code-----
!-----ausgab.f-----
! Version: 080708-1600
! Reference: SLAC-265 (p.19-20, Appendix 2)
!-----
!23456789|123456789|123456789|123456789|123456789|123456789|123456789|12
!-----
! Required subroutine for use with the EGS5 Code System
!-----
! A simple AUSGAB to:
!
! 1) Score energy deposition
! 2) Print out stack information
! 3) Print out particle transport information (if switch is turned on)
!-----

subroutine ausgab(iarg)
implicit none
include 'include/egs5_h.f'           ! Main EGS "header" file
include 'include/egs5_epcont.f'     ! COMMONs required by EGS5 code
include 'include/egs5_media.f'
include 'include/egs5_misc.f'
include 'include/egs5_stack.f'
include 'include/egs5_useful.f'

include 'auxcommons/aux_h.f'       ! Auxiliary-code "header" file
include 'auxcommons/etaly1.f'      ! Auxiliary-code COMMONs
include 'auxcommons/lines.f'
include 'auxcommons/ntaly1.f'
include 'auxcommons/watch.f'

common/totals/                    ! Variables to score
* depe(20),faexp,fexps,fambde,sambde,maxpict,ndet
real*8 depe,faexp,fexps,fambde,sambde
integer maxpict,ndet

integer                            ! Arguments
* iarg

real*8                              ! Local variables
* cmod,dcon,edepwt,encoa,ekein,decoe,decon

integer idet,ie,iql,irl

!-----
! Print out particle transport information (if switch is turned on)
!-----
!
! =====
! if (iwatch .gt. 0) call swatch(iarg,iwatch)
! =====
!
! if(iarg .ge. 5) return
!-----
! Keep track of how deep stack gets
!-----
!
! if (np.gt.MXSTACK) then
!   write(6,100) np,MXSTACK
100  FORMAT(// ' In AUSGAB, np=',I3,' >= maximum stack',
! *      ' allowed which is',I3/1X,79('*')//)
!   stop
! end if

!-----
! Set some local variables
!-----
!
! irl = ir(np)
! iql = iq(np)

```

```

edepwt = edep*wt(np)
! -----
! Keep track of energy deposition (for conservation purposes)
! -----
if (iarg .lt. 5) then
  esum(iql+2,irl,iarg+1) = esum(iql+2,irl,iarg+1) + edepwt
end if
! -----
! Score data at detector region (region 2-21)
! -----
if (irl.ge.2.and.irl.le.nreg-3) then
  idet=irl-1
  if(idet.ge.1.and.idet.le.ndet) then
    depe(idet)=depe(idet)+edepwt/rhor(irl)
  end if
end if
! -----
! Check cross phantom surface
! -----
if (abs(irl-iroid).eq.1.and.iq(np).eq.0) then
  if((w(np).gt.0.0.and.irl.eq.2).or.(w(np).le.0.0.and.irl.eq.1))
* then
  if (dabs(w(np)).ge.0.0349) then
    cmod=dabs(w(np))
  else
    cmod=0.0175
  end if
  ekein=e(np)
  dcon=encoa(ekein)           ! Absorbed energy in air
  decon=decoe(ekein)        ! Sv/Gy for ambient DE
  fexps=fexps+e(np)*dcon*wt(np)/cmod
  sambde=sambde+e(np)*dcon*decon*wt(np)/cmod
  if (w(np).lt.0.0) latch(np)=1
  if (w(np).gt.0.0.and.latch(np).eq.0) then
    faexp=faexp+e(np)*dcon*wt(np)/cmod
    fambde=fambde+e(np)*dcon*decon*wt(np)/cmod
  end if
end if
end if
! -----
! Output particle information for plot
! -----
if (ncount.le.maxpict) then
  call plotxyz(iarg,np,iq(np),x(np),y(np),z(np),e(np),ir(np),
* wt(np),time(np))
end if
! -----
! Print out stack information (for limited number cases and lines)
! -----
if (ncount .le. nwrite .and. ilines .le. nlines) then
  ilines = ilines + 1
  write(6,110) e(np),x(np),y(np),z(np),u(np),v(np),w(np),
* iql,irl,iarg
110  FORMAT(7G15.7,3I5)
end if

return

end

!-----last line of ausgab.f-----
!-----howfar.f-----
! Version: 070627-1600
! Reference: T. Torii and T. Sugita, "Development of PRESTA-CG
! Incorporating Combinatorial Geometry in EGS4/PRESTA", JNC TN1410 2002-201,
! Japan Nuclear Cycle Development Institute (2002).
! Improved version is provided by T. Sugita. 7/27/2004
!-----
!23456789|123456789|123456789|123456789|123456789|123456789|123456789|12
!-----
! Required (geometry) subroutine for use with the EGS5 Code System
!-----

```

```

! This is a CG-HOWFAR.
! -----
      subroutine howfar
      implicit none
c
      include 'include/egs5_h.f'          ! Main EGS "header" file
      include 'include/egs5_epcont.f'    ! COMMONs required by EGS5 code
      include 'include/egs5_stack.f'
      include 'auxcommons/geom_common.f' ! geom-common file
c
      integer i,j,jjj,ir_np,nozone,jty,kno
      integer irnear,irnext,irlold,irlfg,itvlf,ihitcg
      double precision xidd,yidd,zidd,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np
      double precision tval,tval0,tval00,tval10,tvalmn,delhow
      double precision atvalttmp
      integer iq_np
c
      ir_np = ir(np)
      iq_np = iq(np) + 2
c
      if(ir_np.le.0) then
         write(6,*) 'Stopped in howfar with ir(np) <=0'
         stop
      end if
c
      if(ir_np.gt.izonin) then
         write(6,*) 'Stopped in howfar with ir(np) > izonin'
         stop
      end if
c
      if(ir_np.EQ.izonin) then
         idisc=1
         return
      end if
c
      tval=1.d+30
      itvalm=0
c
      body check
      u_np=u(np)
      v_np=v(np)
      w_np=w(np)
      x_np=x(np)
      y_np=y(np)
      z_np=z(np)
c
      do i=1,nbbody(ir_np)
         nozone=ABS(nbzone(i,ir_np))
         jty=itblty(nozone)
         kno=itblno(nozone)
c
      rpp check
         if(jty.eq.ityknd(1)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.irppin) go to 190
            call rppcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c
      sph check
            elseif(jty.eq.ityknd(2)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.isphin) go to 190
            call sphcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c
      rcc check
            elseif(jty.eq.ityknd(3)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.irccin) go to 190
            call rcccg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c
      trc check
            elseif(jty.eq.ityknd(4)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.itrcin) go to 190
            call trccg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c
      tor check
            elseif(jty.eq.ityknd(5)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.itorin) go to 190
            call torcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c
      rec check
            elseif(jty.eq.ityknd(6)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.irecin) go to 190
            call reccg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)

```

```

c      ell check
        elseif(jty.eq.ityknd(7)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.iellin) go to 190
            call ellcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c      wed check
        elseif(jty.eq.ityknd(8)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.iwedin) go to 190
            call wedcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c      box check
        elseif(jty.eq.ityknd(9)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.iboxin) go to 190
            call boxcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c      arb check
        elseif(jty.eq.ityknd(10)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.iarbin) go to 190
            call arbcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c      hex check
        elseif(jty.eq.ityknd(11)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.ihexin) go to 190
            call hexcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c      haf check
        elseif(jty.eq.ityknd(12)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.ihafin) go to 190
            call hafcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c      tec check
        elseif(jty.eq.ityknd(13)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.itecin) go to 190
            call teccg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c      gel check
        elseif(jty.eq.ityknd(14)) then
            if(kno.le.0.or.kno.gt.igelin) go to 190
            call gelcg1(kno,x_np,y_np,z_np,u_np,v_np,w_np)
c
c**** add new geometry in here
c
        end if
190    continue
        end do
c
        irnear=ir_np
        if(itvalm.eq.0) then
            tval0=cgeps1
            xidd=x_np+tval0*u_np
            yidd=y_np+tval0*v_np
            zidd=z_np+tval0*w_np
310    continue
            if(x_np.ne.xidd.or.y_np.ne.yidd.or.z_np.ne.zidd) goto 320
            tval0=tval0*10.d0
            xidd=x_np+tval0*u_np
            yidd=y_np+tval0*v_np
            zidd=z_np+tval0*w_np
            go to 310
320    continue
        write(*,*) 'srzone:1'
        call srzone(xidd,yidd,zidd,iq_np,ir_np,irnext)
c
        if(irnext.ne.ir_np) then
            tval=0.0d0
            irnear=irnext
        else
            tval00=0.0d0
            tval10=10.0d0*tval0
            irlold=ir_np
            irlfg=0
330    continue
            if(irlfg.eq.1) go to 340
            tval00=tval00+tval10
            if(tval00.gt.1.0d+06) then
                write(6,9000) iq(np),ir(np),x(np),y(np),z(np),
&                               u(np),v(np),w(np),tval00
9000 format(' TVAL00 ERROR : iq,ir,x,y,z,u,v,w,tval=',
&          2I3,1P7E12.5)
                stop
            end if
            xidd=x_np+tval00*u_np
            yidd=y_np+tval00*v_np
            zidd=z_np+tval00*w_np

```

```

        call srzold(xidd,yidd,zidd,irlold,irlfg)
        go to 330
340      continue
c
      tval=tval00
      do j=1,10
        xidd=x_np+tval00*u_np
        yidd=y_np+tval00*v_np
        zidd=z_np+tval00*w_np
c
        write(*,*) 'srzone:2'
        call srzone(xidd,yidd,zidd,iq_np,irlold,irnext)
        if(irnext.ne.irlold) then
          tval=tval00
          irnear=irnext
        end if
        tval00=tval00-tval0
      end do
      if(ir_np.eq.irnear) then
        write(0,*) 'ir(np),tval=',ir_np,tval
      end if
    end if
  else
    do j=1,itvalm-1
      do i=j+1,itvalm
        if(atval(i).lt.atval(j)) then
          atvaltmp=atval(i)
          atval(i)=atval(j)
          atval(j)=atvaltmp
        endif
      enddo
    enddo
    itvlfg=0
    tvalmn=tval
    do jjj=1,itvalm
      if(tvalmn.gt.atval(jjj)) then
        tvalmn=atval(jjj)
      end if
      delhow=cgeps2
      tval0=atval(jjj)+delhow
      xidd=x_np+tval0*u_np
      yidd=y_np+tval0*v_np
      zidd=z_np+tval0*w_np
410      continue
      if(x_np.ne.xidd.or.y_np.ne.yidd.or.z_np.ne.zidd) go to 420
      delhow=delhow*10.d0
      tval0=atval(jjj)+delhow
      xidd=x_np+tval0*u_np
      yidd=y_np+tval0*v_np
      zidd=z_np+tval0*w_np
      go to 410
    continue
420      write(*,*) 'srzone:3'
      call srzone(xidd,yidd,zidd,iq_np,ir_np,irnext)
      if((irnext.ne.ir_np.or.atval(jjj).ge.1.).and.
&        tval.gt.atval(jjj)) THEN
        tval=atval(jjj)
        irnear=irnext
        itvlfg=1
        goto 425
      end if
    end do
425      continue
      if(itvlfg.eq.0) then
        tval0=cgmnst
        xidd=x_np+tval0*u_np
        yidd=y_np+tval0*v_np
        zidd=z_np+tval0*w_np
430      continue
      if(x_np.ne.xidd.or.y_np.ne.yidd.or.z_np.ne.zidd) go to 440
      tval0=tval0*10.d0
      xidd=x_np+tval0*u_np
      yidd=y_np+tval0*v_np
      zidd=z_np+tval0*w_np
      go to 430
440      continue
      if(tvalmn.gt.tval0) then
        tval=tvalmn
      else
        tval=tval0

```

```

        end if
    end if
end if
ihitcg=0
if(tval.le.ustep) then
    ustep=tval
    ihitcg=1
end if
if(ihitcg.eq.1) THEN
    if(irnear.eq.0) THEN
        write(6,9200) iq(np),ir(np),x(np),y(np),z(np),
&          u(np),v(np),w(np),tval
9200 format(' TVAL ERROR : iq,ir,x,y,z,u,v,w,tval=',2I3,1P7E12.5)
        idisc=1
        itverr=itverr+1
        if(itverr.ge.100) then
            stop
        end if
        return
    end if
    irnew=irnear
    if(irnew.ne.ir_np) then
        call rstnxt(iq_np,ir_np,irnew)
    endif
end if
return
end

```

!-----last line of subroutine howfar-----  
!-----encoea.f-----  
! Version: 030831-1300  
!-----  
!23456789|123456789|123456789|123456789|123456789|123456789|123456789|12  
!  
! double precision function encoea(energy)  
! Function to evaluate the energy absorption coefficient of air.  
! (Tables and Graphs oh photon mass attenuation coefficients and  
! energy-absorption coefficients for photon energies 1 keV to  
! 20 MeV for elements Z=1 to 92 and some dosimetric materials,  
! S. M. Seltzer and J. H. Hubbell 1995, Japanese Society of  
! Radiological Technology)  
!-----  
double precision function encoea(energy)

real\*8 hnu(38)/0.001,0.0015,0.002,0.003,0.0032029,0.0032029,
\* 0.004,0.005,0.006,0.008,0.01,0.015,0.02,0.03,0.04,
\* 0.05,0.06,0.08,0.10,0.15,0.2,0.3,0.4,0.5,0.6,0.8,1.0,
\* 1.25,1.5,2.0,3.0,4.0,5.0,6.0,8.0,10.0,15.0,20.0/

real\*8 enmu(38)/3599., 1188., 526.2, 161.4, 133.0, 146.0,
\* 76.36, 39.31, 22.70, 9.446, 4.742, 1.334, 0.5389,
\* 0.1537,0.06833,0.04098,0.03041,0.02407,0.02325,0.02496,
\* 0.02672,0.02872,0.02949,0.02966,0.02953,0.02882,0.02789,
\* 0.02666,0.02547,0.02345,0.02057,0.01870,0.01740,0.01647,
\* 0.01525,0.01450,0.01353,0.01311/

real\*8 energy,enm1,hnu1,ene0,slope

integer i

if (energy.gt.hnu(38)) then
 encoea=enmu(38)
 return
end if
if (energy.lt.hnu(1)) then
 encoea=enmu(1)
 return
end if

do i=1,38
 if(energy.ge.hnu(i).and.energy.lt.hnu(i+1)) then
 enm1=dlog(enmu(i+1))
 enm0=dlog(enmu(i))
 hnu1=dlog(hnu(i+1))
 hnu0=dlog(hnu(i))

 ene0=dlog(energy)
 slope=(enm1-enm0)/(hnu1-hnu0)
 encoea=exp(enm0+slope\*(ene0-hnu0))
 return



```

        end if
        if(energy.eq.hnu(i+1)) then
            encoea=enmu(i+1)
            return
        end if
    end do

! If sort/interpolation cannot be made, indicate so by writing
! a comment and stopping here.
    write(6,100) energy
100  FORMAT(///,' *****STOPPED IN ENCOEA*****',/, ' E=',G15.5,///)
    return
end

!-----last line of encoea.f-----
!-----decoe.f-----
! Version:   100302-1000
!-----
!23456789|123456789|123456789|123456789|123456789|123456789|123456789|12
!-----
! Function to evaluate the ratio of ambient dose equivalent to air Gy (Sv/Gy).
! Data tanken from ICRP pub 74 (1996).
!-----
    double precision function decoe(energy)

    implicit none

    real*8 energy, slope
    integer i

    real*8 hnu(25)/
    * 0.01,0.015,0.02,0.03,0.04,0.05,0.06,0.08,
    * 0.10,0.15,0.2,0.3,0.4,0.5,0.6,0.8,1.0,1.5,2.0,
    * 3.0,4.0,5.0,6.0,8.0,10.0/

    real*8 enmu(25)/0.008,0.26,0.61,1.10,1.47,1.67,1.74,1.72,
    * 1.65,1.49,1.40,1.31,1.26,1.23,1.21,1.19,1.17,1.15,1.14,
    * 1.13,1.12,1.11,1.11,1.11,1.10/

    if(energy.gt.hnu(25)) then
        decoe=enmu(25)
        return
    end if

    if (energy.lt.hnu(1)) then
        decoe=enmu(1)
        return
    end if
    do i=1,25
        if(energy.ge.hnu(i).and.energy.lt.hnu(i+1)) then
            slope=(dlog(enmu(i+1))-dlog(enmu(i)))/
            * (dlog(hnu(i+1))-dlog(hnu(i)))
            decoe=dlog(enmu(i))+slope*(dlog(energy)-dlog(hnu(i)))
            decoe=exp(decoe)
            return
        end if
        if(energy.eq.hnu(i+1)) then
            decoe=enmu(i+1)
            return
        end if
    end do

! If sort/interpolation cannot be made, indicate so by writing
! a comment and stopping here.

    write(3,100) energy
100  format(///,' **** Stopped in decoe ****',/, ' E=',G15.5,///)
    stop

    return
end

!-----last line of decoe.f-----

```