密度泛函理论与应用 上机作业报告

王睿思 202218000807072 No.50

目录

1	1 作业题目	 3
	2 模型与方法	 3
	2.1 NaCl	 3
	2.2 使用软件	 3
	2.3 参数测试	 4
	3 结果与讨论	 6
	3.1 NaCl 的能带结构	 6
	3.2 NaCl 的态密度	 7
	3.3 总结与讨论	 8

1 作业题目 3

1 作业题目

50. 计算 NaCl 晶体的能带结构和态密度。

下文给出对于本次上机作业的解答。

2 模型与方法

2.1 NaCl

题目要求计算 NaCl 晶体的能带结构和态密度,则根据已知的 NaCl 晶体结构1 (如图2.1):

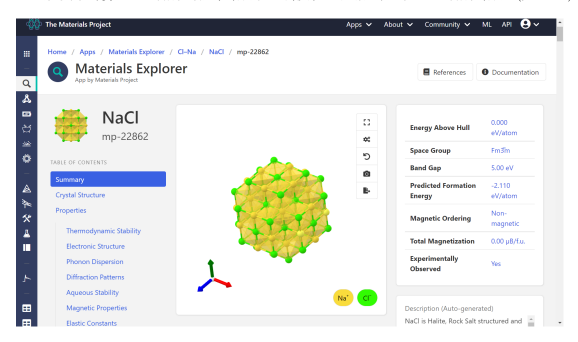


图 2.1: NaCl 晶体

知其为面心立方(fcc)晶格,基元由 $1 \land Na^+$ 离子和 $1 \land Cl^-$ 离子组成。取 Na 坐标 (0,0,0),Cl 坐标 (1/2,0,0) (长度单位为晶格常数)作为基元,其晶格常数参考值²为 5.63Angstrom。但在本此作业中,不直接使用这个标准数值进行计算,而是先通过晶体弛豫计算出最优晶格结构后,使用数值计算中所得到的晶格常数来进行自洽计算,这样得以避免在进行自洽计算过程中,晶格中出现的额外应力。

原子量分别取 Na:22.98977, Cl:35.4532。

2.2 使用软件

本次作业使用 Quantum Espresso 计算软件进行计算,官方网址:https://www.quantum-espresso.org/。

 $^{^{1} \}verb|https://materialsproject.org/materials/mp-22862?chemsys=Na-Cl|$

²《固体物理导论》,Kittel

2 模型与方法 4



图 2.2: Quantum Espresso

赝势选取 Quantum Espresso 中提供的 Na.pbe-spn-kjpaw_psl.1.0.0.UPF 以及 Cl.pbe-n-kjpaw_psl.1.0.0.UPF。

2.3 参数测试

在进行 NaCl 的能带结构和态密度计算之前,首先进行平面波截断参数以及倒空间抽样时 k 点密度参数测试。

通过在自治计算程序中输入不同的能量截断参数 ecutwfc,并计算总能量来观察总能量随着 ecutwfc 的收敛情况。通过分别设定其为 12,20,28,36,44,52,60,单位为 Ry,并进行自治计算,得到如图2.3所示的结果:

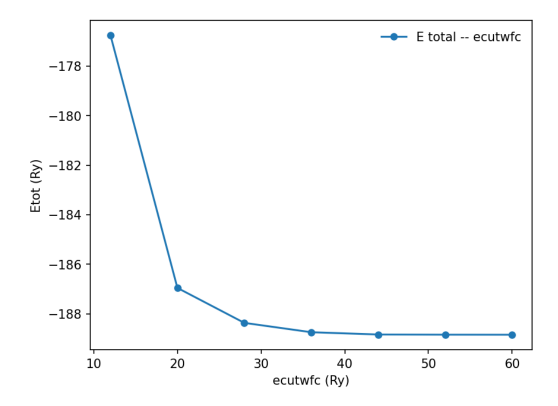


图 2.3: 波函数截断与计算收敛性关系

2 模型与方法 5

可见,随着波函数能量截断选取的不断增大,计算趋于收敛,并且在 ecutwfc 为 50 左右就已经有很好的收敛特性了。所以,在本作业的后续计算中,选取 ecutwfc 为 60,以提高计算的可靠性,并确保计算的收敛性。

接下来,对于动量空间抽样中 k 点密度对于计算收敛的影响进行考察。

通过分别设定自洽计算程序中,倒空间求和抽样点 $k \times k \times k$ 为 $3 \times 3 \times 3,7 \times 7 \times 7,11 \times 11 \times 11,15 \times 15 \times 15$ 并计算相应 k 点选取下,自洽计算的总能量变化,得到图像如图2.4 所示(这里选取奇数个 k 点来保证 Γ 点总能被抽样到):

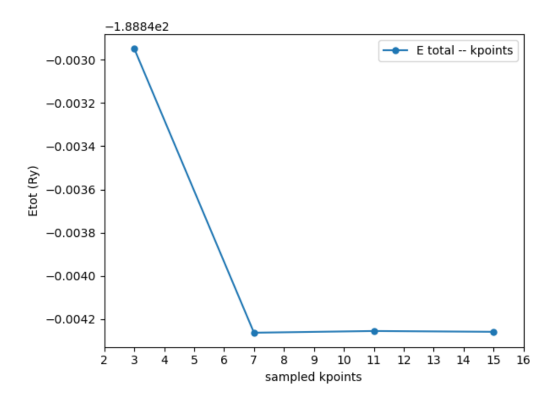


图 2.4: k 点选取与计算收敛性关系

从图中可以看出,取 7×7×7的倒空间抽样点就可以较好地保证计算的收敛性了,同时为了适当平衡计算准确度以及计算开销,在本作业中,选取不少于 7×7×7进行倒空间抽样。而 NaCl 晶体的面心立方结构则通过在输入程序中控制参数 & system 中通过设定 ibrav=2 来完成建模。

3 结果与讨论 6

3 结果与讨论

3.1 NaCl 的能带结构

通过按照上文所述对于计算参数进行适当选取,首先通过弛豫计算得到晶格常数。通过在输入文件中将 &control 控制参数中的 calculation 设定为 vc-relax,来进行计算,并从输出文件中得到晶格常数为 $0.500794879 \times 10.63915/0.529177249 \approx 10.06852$ Bohr。

在后续计算中,都选取此晶格常数。

此后, 先进行自洽计算:

- 设定 &control 控制参数中的 calculation 为 scf
- 取 k 点为 7×7×7
- 进行自洽计算

通过自治计算,得到了体系的近似总能量和近似波函数。此后,在此基础上,进行非自治 计算(这里即 bands 计算), 具体操作如下:

- 设定 &control 控制参数中的 calculation 为 bands
- 取更加密集的 k 点
- 进行非自洽计算

最后,再使用后处理手段(pp)处理上一步的输出文件,最终得到体系不同的价带结构,如图3.1所示:

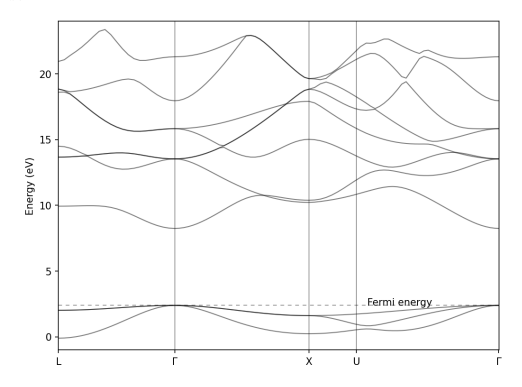


图 3.1: NaCl 的能带结构

3 结果与讨论 7

从计算得到的能带结构中可以看到,在 Γ 点,费米面与能带相交,在费米面下有三条能带,而通过输出文件中的信息,则得到了 NaCl 晶体的带隙为 8.2752-2.4146=5.8606eV。

3.2 NaCl 的态密度

类似地,首先通过弛豫计算得到晶格常数。 此后,先进行自治计算:

- 设定 &control 控制参数中的 calculation 为 scf
- 取 k 点为 7×7×7
- 进行自洽计算

通过自治计算,得到了体系的近似总能量和近似波函数。此后,在此基础上,进行非自治 计算(这里即 nscf 计算),具体操作如下:

- 设定 &control 控制参数中的 calculation 为 nscf
- 取更加密集的 k 点
- 进行非自洽计算

此后,进行态密度计算:

- 设定 &DOS 控制参数
- 使用 dos.x 命令进行计算

最后可以得到 NaCl 晶体的态密度如图3.2所示:

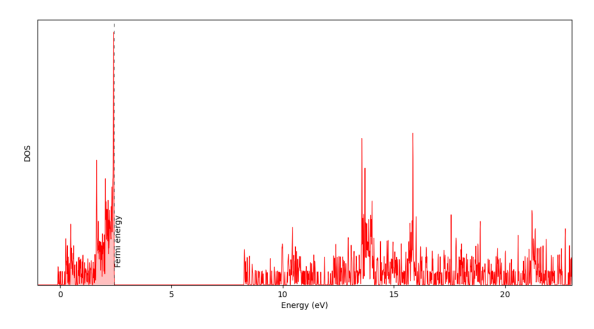


图 3.2: NaCl 的态密度

3 结果与讨论 8

其中,从 dos 输出文件中得到费米能级为 2.415eV,从图中可以看到,在费米面下存在着连续的态密度分布,且费米面附近存在一个极大值,而远离费米面处更高的价带处,也存在着一定的连续态密度分布,但其最大值要小于费米能级附近的态密度最大值。

3.3 总结与讨论

通过使用开源计算软件 Quantum Espresso,本作业成功计算了 NaCl 晶体的能带结构和态密度,在计算过程中,首先针对参数的选取进行了收敛性计算,在得到最优参数选取后,通过适当选取赝势,并结合 NaCl 晶体的结构进行建模,通过弛豫计算、自洽计算、非自洽计算以及数据的后处理与画图,得到了 NaCl 晶体的能带结构以及态密度的 DFT 计算结果。而其中也要注意,根据倒空间对称性以及高对称点等因素进行考虑而选取 k 空间抽样点,以及各种计算参数。本作业的源代码存放在https://github.com/Callo42/DFT_YanQiLake。