Desarollo de software científico para el cálculo especializado de entalpías de formación

TESIS

Para obtener el grado de Licenciado en Química

Presenta: Édgar García Juárez



Director y Asesor:

Dr. Juan Manuel Solano Altamirano Dr. Julio Manuel Hernández Pérez

27 de octubre de 2022



- Introducción
- Objetivos y Justificación
- Metodología
- Resultados
- Conclusiones

Introducción

Las simulaciones efectuadas por computadoras tienen múltiples ventajas:

- Son más ecónomicas que los experimentos físicos.
- Pueden resolver múltiples problemas.

Dentro de las magnitudes más relevantes que pueden determinarse con cierta facilidad, empleando cálculos de estructura electrónica se encuentra la entalpía. La entalpía es usada en procesos industriales y en el estudio de la reactividad química.

Introducción

0000000





Figura: Bomba calorimétrica de oxígeno y Laboratorio de supercómputo.

Introducción 000000



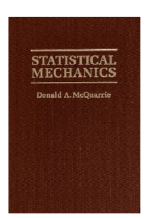


Figura: Larry A. Curtiss y mecánica estadística.

Introducción 000•000

Diferencia de energía ab initio

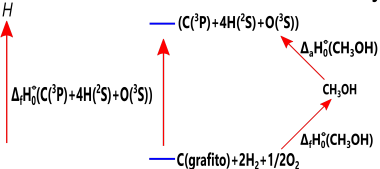


Figura: Diagrama del método de atomización de la molécula de metanol.

$$H(T) - H(0) = \int_0^T C_p dT = \frac{RT^2}{Q} \frac{\partial Q}{\partial T} + RT \tag{1}$$

$$Q = Q_{tras} Q_{rot} Q_{vib} Q_{elec}$$
 (2)

$$[H(T) - H(0)]_{tras} = \frac{3}{2}RT$$
 (3)

$$[H(T) - H(0)]_{rot} = \frac{3}{2}RT \tag{4}$$

$$[H(T) - H(0)]_{rot}^{lineal} = RT$$
(5)

$$[H(T) - H(0)]_{vib} = RT \sum_{i} \left(\frac{h\nu_i}{kT}\right) \left(\frac{e^{\frac{-h\nu_i}{kT}}}{1 - e^{\frac{-h\nu_i}{kT}}}\right)$$
(6)

Introducción

0000000

$$[H(298.15) - H(0)] = \dots$$

...[H(T) - H(0)]_{tras} + [H(T) - H(0)]_{rot} + [H(T) - H(0)]_{vib} (7)

$$[H(298.15) - H(0)] = \dots \dots \frac{3}{2}RT + \frac{3}{2}RT + RT \sum_{i} \left(\frac{h\nu_{i}}{kT}\right) \left(\frac{e^{\frac{-h\nu_{i}}{kT}}}{1 - e^{\frac{-h\nu_{i}}{kT}}}\right)$$
(8)

$$[H(298.15) - H(0)] = \dots \dots \frac{3}{2}RT + RT + RT \sum_{i} \left(\frac{h\nu_{i}}{kT}\right) \left(\frac{e^{\frac{-h\nu_{i}}{kT}}}{1 - e^{\frac{-h\nu_{i}}{kT}}}\right)$$
(9)

Objetivo general

Crear un programa de cómputo científico que determine la entalpía de formación de compuestos orgánicos a $T=298~{\rm K}$ con correcciones en la energía interna, usando archivos de salida del software Gaussian.

FCQ-BUAP

Objetivos particulares

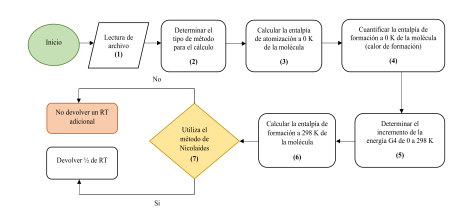
 Diseñar un algoritmo de programación que pueda utilizarse a través de la línea de comandos en un sistema operativo de GNU/Linux.

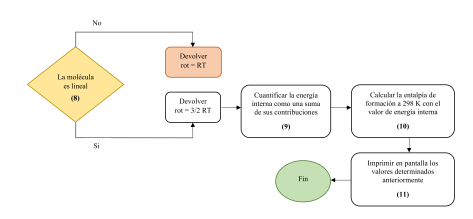
 Diseñar dicho programa con un lenguaje de programación orientado a objetos, de manera que sea posible fragmentar el código en partes independientes para futuros proyectos.

Justificación

El desarollo de software científico de alto rendimiento en Termoquímica es una de las principales líneas de investigación de nuestro grupo de investigación. Por lo tanto, el cálculo de funciones termodinámicas de forma optimizada dará como resultado una alta eficiencia en el flujo de trabajo.

Diagrama de flujo 1





Inicio

Output de CH3OH-G4.txt

```
G4
     -115.651767
     -115.647489
     1 4
     6
     0
9
10
     12
11
     322.7598
12
     1058.0227
13
     1094.4693
14
     1175.9092
15
     1389.4710
16
     1487.0775
17
     1495.0437
18
     1513.5228
19
     2980.0300
20
     3023.9572
21
     3106.3296
     3831.1143
22
```

Édgar García Juárez

Paso 1: Lectura de archivo de entrada

Output de CH3OH-G4.txt

- Categoría de método.
- Número de especies atómicas.
- 3 Energía G4 a 0 K.
- Entalpía G4 a 0 K.
- Número atómico y número de átomos.
- Tipo de molécula (lineal o no lineal).
- Modelo de aproximación usada (Nicolaides o Rotor Rígido/Oscilador Armónico).
- Número de modos de vibración.
- 9 Frecuencias vibracionales de la molécula.

Paso 2: Selección del método

- **1** G3.
- G3MP2.
- **6** G4.
- CBS-APNO.
- © CBS-QB3.

$$\Delta_{a} H_{0}^{\ominus}(CH_{3}OH) = ...$$
... $\Delta E_{0K}^{\text{total}}(C(^{3}P) + 4H(^{2}S) + O(^{3}S)) - \Delta E_{0K}^{\text{total}}(CH_{3}OH)$ (10)

$$\Delta_{\rm a} H_0^{\odot}({\rm CH_3OH}) = -37.834170 \text{ h} ...$$
... + 4(-0.501420) h - 75.045500 h - (-115.651767) h (11)

Paso 3: Cálculo de la entalpía de atomización a T=0

$$\Delta_{\rm a} H_0^{\odot}({\rm CH_3OH}) = -114.88535 \text{ h} + 115.651767 \text{ h}$$
 (12)

$$\Delta_{\rm a} H_0^{\odot}({\rm CH_3OH}) = (0.766417 \text{ h})(2625.4997480 \text{ kJ mol}^{-1})$$
 (13)

$$\Delta_{\rm a} H_0^{\odot}({\rm CH_3OH}) = 2012.22764 \text{ kJ mol}^{-1}$$
 (14)

$$\Delta_{f} H_{0}^{\ominus}(CH_{3}OH) = ...$$

$$... = \Delta_{f} H_{0}^{\ominus}(C(^{3}P) + 4H(^{2}S) + O(^{3}S)) - \Delta_{f} H_{0}^{\ominus}(CH_{3}OH) \quad (15)$$

$$\Delta_{\rm f} H_0^{\circ}({\rm CH_3OH}) = 711.185 \text{ kJ mol}^{-1} + 4(216.03500) \text{ kJ mol}^{-1} + ... + ... 246.7900 \text{ kJ mol}^{-1} - 2012.22764 \text{ kJ mol}^{-1}$$
 (16)

$$\Delta_{\rm f} H_0^{\odot}({\rm CH_3OH}) = 1822.115 - 2012.22764 \,\mathrm{kJ \,mol^{-1}}$$
 (17)

$$\Delta_{\rm f} H_0^{\odot}({\rm CH_3OH}) = -190.11264 \,\mathrm{kJ} \,\mathrm{mol}^{-1}$$
 (18)

$$\Delta_{\rm f} H_0^{\odot}({\rm CH_3OH}) = (-190.11264 \,\mathrm{kJ \, mol^{-1}})(0.23888 \,\mathrm{kcal})$$
 (19)

$$\Delta_{\rm f} H_0^{\odot}({\rm CH_3OH}) = -45.41 \text{ kcal}$$
 (20)

$$\Delta \Delta H^{\odot}(CH_3OH) = G4 \text{ Entalpía} - G4 (0 \text{ K})$$
 (21)

$$\Delta \Delta H^{\odot}(CH_3OH) = -115.647489 \text{ h} - (-115.651767) \text{ h}$$
 (22)

$$\Delta \Delta H^{\odot}(CH_3OH) = (0.004278 \text{ h})(2625.4997480 \text{ kJ mol}^{-1})$$
 (23)

$$\Delta \Delta H^{\odot}(\text{CH}_3\text{OH}) = 11.23188 \text{ kJ mol}^{-1}$$
 (24)

$$\Delta_{f}H^{\circ}(CH_{3}OH) = \Delta_{f}H_{0}^{\circ}(CH_{3}OH) + \Delta\Delta H^{\circ}(CH_{3}OH) \dots$$
$$\dots - (\Delta\Delta H^{\circ}(C) + 2\Delta\Delta H^{\circ}(H_{2}) + \frac{1}{2}\Delta\Delta H^{\circ}(O_{2})) \quad (25)$$

$$\Delta_{\rm f} H^{\circ}({\rm CH_3OH}) = -190.11264 \text{ kJ mol}^{-1} + 11.23188 \text{ kJ mol}^{-1} \dots$$

 $\dots - (1.05100 + 2(8.46700) + \frac{1}{2}(8.67000)) \text{ kJ mol}^{-1}$ (26)

$$\Delta_{\rm f} H^{\circ}({
m CH_3OH}) = -190.11264 \; {
m kJ} \; {
m mol}^{-1} \; ...$$

$$... + 11.23188 \; {
m kJ} \; {
m mol}^{-1} - 22.3265 \; \; {
m kJ} \; {
m mol}^{-1} \quad (27)$$

$$\Delta_{\rm f} H^{\circ}({\rm CH_3OH}) = -201.21 \text{ kJ mol}^{-1}$$
 (28)

$$\Delta_{\rm f} H^{\circ}({\rm CH_3OH}) = (-201.21 {\rm kJ \ mol}^{-1})(0.23888 {\rm kcal})$$
 (29)

$$\Delta_{\rm f} H^{\circ}({\rm CH_3OH}) = -48.06 \, \rm kcal \tag{30}$$

Paso 7, 8 y 9: Energía interna

$$[H(298.15)-H(0)] = 1315.1747 \text{ kJ mol}^{-1} + 3718.4568 \text{ kJ mol}^{-1} \dots$$

...+ 3718.4568 kJ mol⁻¹+ 2478.9712 kJ mol⁻¹ = 11.2310 kJ mol⁻¹ (31)

$$\begin{split} & \Delta_f H^{\circ}(\mathrm{CH_3OH}) = ... \\ ... - & 190.1126 \; \mathrm{kJ} \; \mathrm{mol}^{-1} + 11.2310 \; \mathrm{kJ} \; \mathrm{mol}^{-1} - 22.3265 \; \mathrm{kJ} \; \mathrm{mol}^{-1} \end{split}$$

$$\Delta_{\rm f} H^{\circ}({\rm CH_3OH}) = -201.21 \text{ kJ mol}^{-1}$$
 (33)

$$\Delta_{\rm f} H^{\circ}({\rm CH_3OH}) = -48.06 \text{ kcal} \tag{34}$$

Output de CH3OH-G4.txt en EnthalpyNIST

```
1
    $./computeEnthalpvNIST.x CH3OH-G4.txt$
2
              New calculation of molecular enthalpies of formation
 4
          Enthalpies of formation of gaseous atoms at 0 and thermal
       corrections for elements in their standard state at 298 K from:
8
                 NIST-JANAF Thermochemical Tables J. Physics Chem.
9
                         Data Monograph 9, 1998, 1-1951.
10
11
    Heats of formation:
12
                -190.11 kJ mol-1
    OK
13
    OK
               -45.41 kcal mol-1
14
15
    Using Nicolaides method:
16
    298K
               -201.21 kJ mol-1
17
    298K
               -48.06 kcal mol-1
18
19
    Using G4:
20
    298K
               -201.21 k.I mol-1
21
    298K
                -48.06 kcal mol-1
22
```

computeEnthalpyNIST.cc

```
1
    #include <iostream>
    #include <iomanip>
    #include <string>
 4
    #include <vector>
    #include <math.h>
    #include "enthalpyinputdata.h"
    #include "method.h"
    #include "methodtype.h"
9
    #include "enthalpyg4.h"
10
    #include "enthalpyg3mp2.h"
11
    #include "enthalpycbsqb3.h"
12
    #include "enthalpycbsapno.h"
13
    using std::string:
14
    int main (int argc, char *argv[])
15
16
             string inputname=argv[1]:
             EnthalpyInputData datainput;
17
18
             datainput.ReadData(inputname);
19
             Method method;
20
             method.ComputeEnthalpy(datainput);
21
             return 0:
22
```

Clases

Los nombres de las clases utilizadas para este programa son:

- Enthalpyinputdata.
- Method.
- EnthalpyG4.
- EnthalpyG3.
- EnthalpyG3MP2.
- EnthalpyCBS-APNO.
- EnthalpyCBS-QB3.

- Tipo de método.
- Número de especies atómicas.
- Energía G4 a 0 K.
- Entalpía G4 a 0 K.
- Número atómico y número de átomos .
- Tipo de molécula (lineal o no lineal).
- Tipo de aproximación usada (Nicolaides o Rotor Rígido y Oscilador Armónico).
- Número de modos de vibración.
- Frecuencias vibracionales de la molécula.

Clase Method

La clase Method se utiliza para seleccionar el tipo de método que se realizó en Gaussian, y así, devolver valores específicos para los átomos de hidrógeno, carbono, oxígeno, nitrógeno, flúor y azufre. El trabajo de esta clase y sus variantes (EnthalpyG3, EnthalpyG3MP2, EnthalpyCBS-APNO y EnthalpyCBS-QB3) es realizar las operaciones aritméticas.

Figura: Estructuras moleculares de 2-nitrobenzaldehído (2NBA), 3-nitrobenzaldehído (3NBA) y 4-nitrobenzaldehído (4NBA).

Conjunto de pruebas: 2NBA, 3NBA y 4NBA

$\Delta_{\mathrm{f}}H^{\circ}(298.15\mathrm{K})~\mathrm{kJ}~\mathrm{mol}^{-1}$			
n-NBA	Ximello <i>et al.</i>	EnthalpyTajti	
2NBAa	-28.19	-28.19	
2NBAb	-36.25	-36.25	
3NBAa	-53.82	-53.82	
3NBAb	-55.46	-55.46	
4NBAa	-53.84	-53.84	

Cuadro: Entalpías de formación en fase gasesosa obtenidas mediante el método G4 de Gaussian de 2NBA, 3NBA y 4NBA a $T=298~{\rm K}$ y $p^\circ=0.1~{\rm MPa}$, reportadas por Ximello *et al.* Obsérvese la segunda columna. Entalpías de formación en fase gaseosa obtenida por nuestro programa EnthalpyTajti, véase la tercer columna.

$\Delta_{\rm f} H^{\circ} (298.15 \mathrm{K}) \; \mathrm{kJ} \; \mathrm{mol}^{-1}$			
n-NBA	Ximello et al.	EnthalpyNIST	
2NBAa	-36.42	-36.42	
2NBAb	-26.60	-26.60	
3NBAa	-54.94	-54.94	
3NBAb	-53.19	-53.19	
4NBAa	-52.91	-52.91	

Cuadro: Entalpías de formación en fase gasesosa obtenidas mediante el método G3MP2 de Gaussian de 2NBA, 3NBA y 4NBA a $T=298~{\rm K}$ y $p^{\circ}=0.1~{\rm MPa}$, reportadas por Ximello *et al.* Obsérvese la segunda columna. Entalpías de formación en fase gaseosa obtenida por nuestro programa EnthalpyNIST, véase la tercer columna.

Conjunto de pruebas: 2NBA, 3NBA y 4NBA

$\Delta_{\rm f} H^{\circ} (298.15 { m K}) { m kJ mol^{-1}}$			
n-NBA	Ximello et al.	EnthalpyArgonne	
2NBAa	-35.01	-35.01	
2NBAb	-25.19	-25.19	
3NBAa	-53.52	-53.52	
3NBAb	-51.78	-51.78	
4NBAa	-51.50	-51.50	

Cuadro: Entalpías de formación en fase gasesosa obtenidas mediante el método G3MP2 de Gaussian de 2NBA, 3NBA y 4NBA a $T=298~{\rm K}$ y $p^\circ=0.1~{\rm MPa}$, reportadas por Ximello et~al. Obsérvese la segunda columna. Entalpías de formación en fase gaseosa obtenida por nuestro programa EnthalpyArgonne, véase la tercer columna.

Conclusiones

Conclusiones

 Se un programa de cómputo científico que calcula entalpías de formación de compuestos orgánicos a T = 298.15 K con correciones opcionales a la energía interna utilizando aproximaciones como Nicolaides et al., rotor rígido y oscilador armónico, empleando archivos de salida de Gaussian09.

 Se implementaron otros métodos con un alto nivel de teoría y conjuntos de bases pequeñas, los cuales fueron: G3, G3MP2, CBS-APNO, CBS-QB3 y G4. De igual forma, se añadieron valores experimentales reportados por la comunidad científica: Tajti et al., NIST y Argonne.

Conclusiones

También, se lograron otros objetivos específicos:

- Los programas fueron diseñados para utilizarse a través de la línea de comandos en un sistema operativo de GNU/Linux, dando como resultado, una alta eficiencia en el flujo de trabajo.
- Se implementó una programación orientada a objetos que fragmentó el código en partes independientes, permitiendo así, reciclar el código para proyectos futuros.